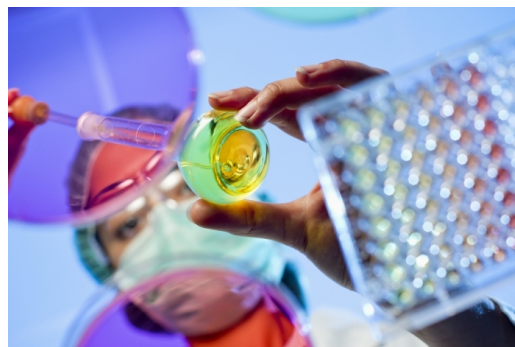


Control ético de la investigación biomédica. Normas de buena práctica clínica (BPC). 2026



Mai. 04 - Eka. 03 2026

Kod. @1-26

Mod.:
Online

Edizioa
2026

Jarduera mota
Luzapen luzeko online ikastaroa

Data
Mai. 04 - Eka. 03 2026

Hizkuntzak
Gaztelera

Balio akademikoa
30 ordu

Antolakuntza Batzordea



Fundación
BBVA



Azalpena

Ikertzaileei eta ikerketa-kudeatzaileei zuzendutako ikastaroa da, ikerketa biomedikoaren alderdi etiko eta legalak zein jardun kliniko egokiko arauak ezagutarazteko, ikerketan parte hartzen duten pertsonen eskubideak bermatzea helburu izanik. Ikastaroan honako gaiak landuko dira: behaketa bidezko ikerketa, lagin biologikoekin egindako ikerketa, sendagaiekin eta/edo osasun-produktuekin egindako ikerketa, eta jardun kliniko egokiko arauak. Halaber, azterketa motaren arabera kontrol etikorako ibilbidea jasotzen da, bai eta gai bakoitzari lotutako kasu praktikoen tailerrak ere.

Helburuak

Saiakuntza klinikoetan eta ikerketa biomedikoko beste proiektu batzuetan printzipio etikoak, aplikagarria den araudia eta jardun kliniko egokiko arauak zabaltzea.

Medikamentuen eta produktu sanitarioen ikerketa klinikoaren alderdi etiko eta legalen ezagutza sakontzea.

Praktika Kliniko Onaren Arauen ezagutza sakontzea.

Osasun-agintariak ikuskarpenaren alorrean dituzten eskakizunak sakonago ezagutzea.

Programa

2026-05-04 / 2026-05-05

Principios éticos generales

□ Principios básicos de la bioética. El Informe Belmont, el convenio de Oviedo, la Declaración de Helsinki,... □ Consentimiento Informado, confidencialidad y derechos del participante en investigación □ Consentimiento informado en población vulnerable

EMALEAK: **Guillermo Alcalde Bezhold**

2026-05-06 / 2026-05-08

Marco normativo de la investigación biomédica

□ Revisión del marco normativo y su implicación en la investigación observacional □ Comité de Ética de la Investigación □ Procedimiento general de evaluación según el tipo de estudio □ Investigación en situaciones de emergencia

EMALEAK: **Guillermo Alcalde Bezhold**

2026-05-08 / 2026-05-10

Taller práctico investigación observacional

EMALEAK: **Guillermo Alcalde Bezhold**

2026-05-11 / 2026-05-12

Aspectos éticos y legales de la investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios

□ Memorando de colaboración AEMPS/CEIm □ Evaluación de aspectos de parte I: riesgo/beneficio,... □ Evaluación de aspectos de parte II: consentimiento informado, seguro,...

EMALEAK: **Iciar Alfonso Farnós**

2026-05-13 / 2026-05-14

Aspectos éticos y legales de la investigación clínica con muestras biológicas

EMALEAK: **Iciar Alfonso Farnós**

2026-05-15 / 2026-05-17

Taller práctico investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios

EMALEAK: **Iciar Alfonso Farnós**

2026-05-18 / 2026-05-19

Normas de Buena Práctica Clínica I. Puesta en marcha de un ensayo clínico

☐ Documentos esenciales en un ensayo clínico. ☐ Control de calidad del estudio. ☐ Monitorización/Auditoría.

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**

2026-05-20 / 2026-05-21

Normas de Buena Práctica Clínica II. Responsabilidades

☐ Responsabilidades del Investigador y el centro ☐ Responsabilidades del Promotor y el Monitor de un ensayo

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**

2026-05-21 / 2026-05-24

Taller práctico inspección Normas de Buena Práctica Clínica

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**

2026-05-25 / 2026-05-26

Seguimiento de la investigación biomédica

☐ Informes anuales, informes de seguridad y publicación de resultados

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**
Iciar Alfonso Farnós

2026-05-27 / 2026-05-28

Taller práctico: puesta en marcha de un estudio por un investigador

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**
Iciar Alfonso Farnós

2026-05-29 / 2026-06-03

EVALUACIÓN DEL CURSO

Zuzendaritza



Iciar Alfonso Farnós

Gobierno Vasco

Médico especialista en Farmacología clínica. Experiencia en la Industria Farmacéutica como Técnico del departamento de investigación clínica y Responsable de Seguridad de Medicamentos de laboratorios FAES S.A (1994-1996). Responsable de la Dirección de Farmacia del Gobierno Vasco en materia de investigación con medicamentos desde 1996. Farmacólogo Clínico de Comités de Ética de la Investigación de Euskadi. Vicepresidenta del Comité de Ética de la Investigación con medicamentos de Euskadi. Miembro del Comité de Coordinación de Estudios Postautorización y miembro del grupo de Buenas Prácticas Clínicas (AEMPS). Master Bioética. Vocal del Comité de Bioética de Euskadi. Miembro de la Junta Directiva de la Asociación Nacional de Comités de Ética de la Investigación. Coordinadora del curso ANCEI "Formación y actualización para miembros de Comités de ética de la Investigación (CEI) e investigadores en Aspectos Éticos y Legales de la Investigación biomédica.

Irakasleak



Guillermo Alcalde Bezhoid

UPV/EHU

Licenciado en Medicina por la Universidad de Cantabria. Médico especialista en Nefrología, Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander. Máster Interuniversitario en Bioética. Universidad del País Vasco. Profesor Asociado del Departamento de Medicina, UPV-EHU Jefe de Servicio de Nefrología, OSI Araba Presidente del Comité Ético de Investigación Clínica de la OSI Araba.



Iciar Alfonso Farnós

Gobierno Vasco

Médico especialista en Farmacología clínica. Experiencia en la Industria Farmacéutica como Técnico del departamento de investigación clínica y Responsable de Seguridad de Medicamentos de laboratorios FAES S.A (1994-1996). Responsable de la Dirección de Farmacia del Gobierno Vasco en materia de investigación con medicamentos desde 1996. Farmacólogo Clínico de Comités de Ética de la Investigación de Euskadi. Vicepresidenta del Comité de Ética de la Investigación con medicamentos de Euskadi. Miembro del Comité de Coordinación de Estudios Postautorización y miembro del grupo de Buenas Prácticas Clínicas (AEMPS). Master Bioética. Vocal del Comité de Bioética de Euskadi. Miembro de la Junta Directiva de la Asociación Nacional de Comités de Ética de la Investigación. Coordinadora del curso ANCEI "Formación y actualización para miembros de Comités de ética de la Investigación (CEI) e investigadores en Aspectos Éticos y Legales de la Investigación biomédica.



Maria Rodríguez Velasco

Gobierno Vasco

Licenciatura en Farmacia EHU-UPV 2003-2008 Máster en Ensayos Clínicos Universidad de Sevilla 2012

Cursos: • Aspectos éticos y legales de la Investigación Biomédica • Curso Intensivo ISO 9001 / AENOR • Jornada en nuevas terapias biológicas • Presentaciones eficaces • Gestión del tiempo • Curso Epidemiología /AEMPS • Curso Teórico Práctico de Formación Continuada de los Inspectores de Buena Práctica Clínica de España • Formación y actualización para miembros de comités de ética de la investigación (CEI) e investigadores en aspectos éticos y legales de la investigación biomédica • Inspectora de Ordenación Farmacéutica 2025-2026 Experiencia profesional: • Técnico farmacéutico /CEIC-E. 2012-2025 • Becaria Investigadora/Hospital Santiago. 2011 • Técnico farmacéutico/LEIA C.D.T. 2008-2010

Matrikula prezioak

MATRIKULA	2026-05-06 ARTE
Orokorra	120,00 EUR
Matrikula murriztua orokorra	102,00 EUR
Matrikula exentzia	84,00 EUR