



Control ético de la investigación biomédica. Normas de buena práctica clínica (BPC). 2025



03.Mar - 31.Mar 2025

Cod. @2-25

Modalité:

En ligne

Édition

2025

Type d'activité

Cours en ligne de longue durée

Date

03.Mar - 31.Mar 2025

Langues

Espagnol

Reconnaissance officielle par l'État

30 heures

Comité d'organisation



Description

Curso dirigido a divulgar la normativa aplicable y las buenas prácticas clínicas en ensayos clínicos y otros proyectos de investigación biomédica

Objectifs

General:

Divulgar los principios éticos, la normativa aplicable y las normas de buena prácticas clínica en ensayos clínicos y otros proyectos de investigación biomédica

Específicos:

1. Profundizar en el conocimiento de los aspectos éticos y legales de la investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios.
2. Profundizar en el conocimiento de las Normas de Buena Práctica Clínica
3. Profundizar en el conocimiento de las exigencias en materia de Inspección por parte de las Autoridades Sanitarias

Programme

03 03 2025 / 04 03 2025

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

HAUT-PARLEURS: **Guillermo Alcalde Bezhold**

05 03 2025 / 06 03 2025

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

HAUT-PARLEURS: **Guillermo Alcalde Bezhold**

07 03 2025 / 09 03 2025

Taller práctico investigación observacional

HAUT-PARLEURS: **Guillermo Alcalde Bezhold**

10 03 2025 / 11 03 2025

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,...

HAUT-PARLEURS: **Iciar Alfonso Farnós**

12 03 2025 / 13 03 2025

Aspectos éticos y legales de la investigación clínica con muestras biológicas

HAUT-PARLEURS: **Iciar Alfonso Farnós**

14 03 2025 / 16 03 2025

Taller práctico investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios

HAUT-PARLEURS: **Iciar Alfonso Farnós**

17 03 2025 / 18 03 2025

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.

HAUT-PARLEURS: **María Rodríguez Velasco**

19 03 2025 / 20 03 2025

Normas de Buena Práctica Clínica II. Responsabilidades

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

HAUT-PARLEURS: **María Rodríguez Velasco**

21 03 2025 / 23 03 2025

Taller práctico inspección Normas de Buena Práctica Clínica

HAUT-PARLEURS: **María Rodríguez Velasco**

24 03 2025 / 25 03 2025

Seguimiento de la investigación biomédica

Informes anuales, informes de seguridad y publicación de resultados

HAUT-PARLEURS: **María Rodríguez Velasco**

26 03 2025 / 27 03 2025

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

HAUT-PARLEURS: **María Rodríguez Velasco**

28 03 2025 / 31 03 2025

EVALUACIÓN DEL CURSO

Directed by



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.

Professeurs



Guillermo Alcalde Bezhoid



Iciar Alfonso Farnós



María Rodríguez Velasco

Tarifs inscription

MATRÍCULA	JUSQU'AU 05-03-2025
Général	110,00 EUR
Matrícula reducida general	94,00 EUR
Exención de matrícula	77,00 EUR