

CURSO DE NORMAS DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA 2024 (5ª EDICIÓN)

DURACIÓN: 16 horas (2 horas por sesión)
FECHAS: del 11 al 21 de noviembre de 2024
HORARIO: Lunes a jueves de 16:00 a 18:00
LUGAR: Presencialidad virtual
INSCRIPCIÓN PINCHANDO AQUÍ



COORDINADORES DEL CURSO

Galo Peralta Fernández.

Director de Gestión de IDIVAL

Blanca Sánchez Santiago

Coordinadora de la Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla. Adjunto del Servicio de Farmacología Clínica. HUMV.

OBJETIVO

Adquisición de conocimientos para la participación en ensayos clínicos con especial énfasis en los principios Buena Práctica Clínica según la Conferencia Internacional de Armonización (ICH), requeridos para poder participar en proyectos de investigación clínica.

PROFESORADO

El profesorado es personal experimentado de nuestro entorno investigador, tanto del ámbito clínico como de gestión que conoce muy bien las herramientas de su ámbito específico, en concreto del proceso de diseño, evaluación, autorizaciones requeridas, ejecución en todos sus ámbitos y explotación e interpretación de resultados de los ensayos clínicos.

ALUMNADO

Dirigido a todo aquel personal con interés por la investigación clínica, y especialmente personal del entorno biosanitario de Cantabria. Esto incluye personal con contratos predoctorales, residentes, personal sanitario y de gestión. Se hace especial hincapié en la participación del personal del ámbito de atención primaria y enfermería.

DURACIÓN

El curso se plantea con una duración de 16 horas, con 8 sesiones (días) de 2 horas cada una.

MODELO FORMATIVO

Se utilizará la plataforma zoom para la impartición de los contenidos. Las sesiones podrán promover el establecimiento de grupos de discusión y trabajo entre los alumnos para el desarrollo de tareas.

PROFESORADO

Beatriz Alonso Gómez Médico especialista en Farmacología Clínica. Unidad de Ensayos clínicos Valdecilla-IDIVAL
beatriz.alonso@scsalud.es

Blanca Sánchez Santiago Coordinadora de la Unidad de ensayos clínicos Valdecilla. Facultativo Especialista de Área. Servicio de Farmacología Clínica. HUMV
mblanca.sanchezs@scsalud.es

Enrique Ocio San Miguel Jefe del Servicio de Hematología. HUMV
ocioem@unican.es

Fernando Rivera Jefe del servicio de Oncología Médica, HUMV
fernando.rivera@scsalud.es

Fernando Rodríguez Fernández Jefe del Servicio de Alergología, HUMV
fernando.rodriguez@scsalud.es

Galo Peralta Fernández Director de Gestión de IDIVAL
direccion@idival.org

Ignacio Durán Facultativo Especialista de Área. Servicio de Oncología Médica, HUMV
ignaciojose.duran@scsalud.es

Javier Crespo García Fundación Instituto de Investigación Sanitaria IDIVAL
javiercrespo1991@gmail.com

Joaquín Cayón de las Cuevas Jefe de los Servicios jurídicos. Consejería de Sanidad del Gobierno de Cantabria
cayon_j@cantabria.es

L. Liset Gelabert Rodríguez Técnico de Ordenación Farmacéutica
gelabert_ll@cantabria.es

Lucía Lavín Alconero Clinical Research Associate. Unidad de ensayos clínicos. IDIVAL
eclinicos5@idival.org

Marcos López Hoyos Director Científico de IDIVAL. Jefe del Servicio de Inmunología. HUMV
marcos.lopez@scsalud.es

Mª del Mar García Saiz Jefa del Servicio de Farmacología Clínica. HUMV
mmar.garcia@scsalud.es

María Victoria Villacañas Palomares Facultativa Especialista de Área. Servicio de Farmacia Hospitalaria. HUMV.
mariavictoria.villacanas@scsalud.es

Noelia Vega Gil Especialista en Farmacología Clínica. Servicio de Farmacología Clínica. HUMV.
noelia.vega@scsalud.es

Pablo Serrano Balazote Subdirector de Asistencia Sanitaria. Servicio Cántabro de Salud. pablo.serrano@scsalud.es

Rosana García Díaz Directora Médica. HUMV.
rosaana.garcia@scsalud.es



CURSO DE NORMAS DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA 2024

5ª Edición

Retransmisión online
Del 11 al 21 de noviembre

Inscripciones a través del siguiente enlace:
https://lc.cx/ya_KuE

www.idival.org

Patrocinado por:



Johnson & Johnson

PROGRAMA

Sesión I. Lunes 11 de noviembre

16:00-16:30 Introducción a la Investigación Clínica. Conceptos básicos sobre los ensayos clínicos
Blanca Sánchez Santiago

16:30-17:00 Antecedentes y Principios de Buena Práctica Clínica. International Conference on Harmonization (ICH). Normas de Buena Práctica Clínica.
Blanca Sánchez Santiago

17:00-17:30 Organización del soporte a los ensayos clínicos. La Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla
Blanca Sánchez Santiago

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión II. Martes 12 de noviembre

16:00-16:30 Marco legal aplicable en el proceso del ensayo clínico. Normativa y legislación española y europea
Joaquín Cayón de las Cuevas

16:30-17:00 Aspectos éticos de la investigación. Consentimiento informado.
Joaquín Cayón de las Cuevas

17:00-17:30 Aspectos éticos de la investigación. El Comité de Ética de la Investigación con medicamentos (responsabilidades, composición y funcionamiento)
Noelia Vega Gil

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión III. Miércoles 13 de noviembre

16:00-16:30 IDIVAL. Estructuras de soporte. Modelo de Institutos de Investigación Sanitaria
Galo Peralta Fernández

16:30-17:00 Contrato de ensayos clínicos. Obligaciones y aspectos económicos
Galo Peralta Fernández

17:00-17:30 La organización de los ensayos clínicos en el entorno asistencial
Javier Crespo García

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión IV. Jueves 14 de noviembre

16:00-17:30 Debate: marco jurídico, económico y ético de los ensayos clínicos. Mesa redonda
Joaquín Cayón, Galo Peralta, Rosana García Díaz, Noelia Vega Gil, Blanca Sánchez

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión V. Lunes 18 de noviembre

16:00-16:30 El valor para los entornos sanitarios del ensayo clínico. La visión del investigador
Enrique Ocío San Miguel

16:30-17:00 Proceso del desarrollo de un medicamento y Principales agentes implicados dentro de un ensayo clínico
Beatriz Alonso Gomez

17:00-17:30 Proceso de aprobación de un ensayo clínico y documentación clave
Noelia Vega Gil

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión VI. Martes 19 de noviembre

16:00-16:30 Monitorización del ensayo clínico
Lucía Lavín Alconero

16:30-17:00 Sistemas de control de calidad: auditorías e inspecciones.
L. Liset Gelabert Rodríguez

17:00-17:30 Vigilancia y seguridad en investigación clínica
M^a del Mar García Saiz

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión VII. miércoles 20 de noviembre

16:00-16:30 Gestión de datos en investigación. El caso del ensayo clínico
Pablo Serrano Balazote

16:30-17:00 Manejo de muestras biológicas en los ensayos clínicos. Circuitos, requisitos, principales problemas
Beatriz Alonso Gómez

17:00-17:30 Gestión del Producto en Investigación
María Victoria Villacañas Palomares

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión VIII. jueves 21 de noviembre

16:00-17:30 Debate: las claves para la excelencia en los ensayos clínicos. Mesa redonda
Galo Peralta, Enrique Ocío, Blanca Sánchez, Marcos López Hoyos, Ignacio Durán y Fernando Rivera

17:30-18:00 Ruegos y preguntas



/IDIVALInstitutodelInvestigación



@IDIVALdecilla