



Hospital Universitario
Fundación Jiménez Díaz
Avenida de los Reyes Católicos, 2
28040 Madrid
91 550 48 00

Curso de normas de buena práctica clínica y desarrollo de ensayos clínicos

Fechas: 3, 9 y 16 de mayo de
2023 de 16.00 a 19.30

Metodología: formación online

Inscripción: gratuita hasta
completar aforo

CURSO DE NORMAS DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA Y DESARROLLO DE ENSAYOS CLÍNICOS

- **Fechas:** 3, 9 y 16 de mayo de 2023 de 16.00 a 19.30
- **Metodología:** formación online
- **Dirigido a:** Profesionales de los centros pertenecientes al IIS-FJD (Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz, Hospital Universitario Rey Juan Carlos, Hospital Universitario Infanta Elena, Hospital Universitario General Villalba y centros adscritos) implicados en la realización de Ensayos Clínicos: investigadores, enfermera/os de investigación clínica, coordinadores de ensayos, personal dedicado a la entrada de datos, miembros de CEIm, farmacéuticos, etc. Es aconsejable contar con nociones básicas sobre ensayos clínicos.
- **Nº de plazas:** 50 (se asignará por orden de inscripción)
- **Inscripción:** Gratuita, por orden de solicitud y hasta completar número de plazas disponibles
- **Directores:** Dra. Lucía Llanos Jiménez y Dr. Rafael Dal-Ré Saavedra

Solicitada acreditación a la Comisión de Formación Continuada de Profesiones Sanitarias de la Comunidad de Madrid

- Para inscribirse es necesario acceder al siguiente enlace:
<https://forms.office.com/e/aVRmY4Bfnt>
- Contacto en el caso de dudas o problemas con la inscripción:
pilar.peso@quironsalud.es



PROGRAMA

MIÉRCOLES 03/05/2023

- 16:00h. - 16:15h. Test inicial y código QR**
- 16:15h. - 17:00h. Introducción al Ensayo Clínico con medicamentos Aspectos éticos y normativos**
Lucía Llanos Jiménez
- 17:00h. - 18:00h. Introducción a las normas de buena práctica clínica (BPC) Estructura y contenido de un protocolo de un EC**
Francisco Abad Santos
- 18:00h. - 19:30h. Consentimiento informado**
Rafael Dal-Ré

MARTES 09/05/2023

- 16:00h. - 16:45h. Archivo maestro y del investigador. Documentos fuente**
Ana Terleira Fernández
- 16:45h. - 17:30h. Diseño y cumplimiento del CRD en papel y electrónico**
Ana Terleira Fernández
- 17:30h. - 18:15h. Confidencialidad y protección de datos El fichero de investigación clínica**
Cristina Gómez Piqueras
- 18:15h. - 19:00h. Manejo de la medicación del Ensayo Clínico**
Macarena Bonilla

MARTES 16/05/2023

- 16:00h. - 16:45h. Monitorización del Ensayo Clínico**
Mireia Arcas
- 16:45h. - 18:00h. Acontecimientos adversos. Registro y notificación Inspección en los ensayos clínicos**
Mónica Aguilar
- 18:00h. - 18:45h. Informe final y publicación de resultados**
Rafael Dal-Ré
- 18:45h. - 19:00h. Test final y código QR**