



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

Miércoles, 7, 14 y 21 de mayo de 2025 de 16:00 a 19:30 h.
Aula Severo Ochoa
Hospital Universitario
Fundación Jiménez Díaz - UAM

Metodología:	Formación mixta <i>Online:</i> conexión remota vía Teams <i>Presencial:</i> Aula Severo Ochoa.
Dirigido a:	Profesionales de los centros pertenecientes al IIS-FJD (Hospital Universitaria 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.
Requisitos previos:	Aunque no se requiere formación previa, es aconsejable contar con nociones básicas sobre ensayos clínicos.
Nº de plazas:	65 en modalidad presencial No hay límite de plazas en la modalidad online.
Inscripción:	Gratuita para el personal del IISFJD. Las plazas se cubrirán por riguroso orden de inscripción en la modalidad presencial. <i>Para inscribirse es necesario acceder al siguiente enlace:</i> https://forms.office.com/e/v8zqBABHrB?origin=IprLink <i>Contacto en el caso de dudas o problemas con la inscripción:</i> pilar.peso@quironsalud.es
Directores:	Dra. Lucía Llanos Jiménez y Dr. Rafael Dal-Ré Saavedra

PROGRAMA

Miércoles 7 de mayo

16:00 - 16:15 h.	Test inicial y código QR
16:15 - 17:00 h.	Introducción al Ensayo Clínico con medicamentos Aspectos éticos y normativos Lucía Llanos Jiménez, <i>Responsable Unidad de Investigación Clínica, FJD IIS-FJD</i>
17: 00 - 18:00 h.	Introducción a las normas de buena práctica clínica (BPC) Estructura y contenido de un protocolo de un EC Francisco Abad Santos, <i>Jefe de Sección de Farmacología Clínica, Hospital Universitario de La Princesa, UAM</i>
18:00 - 19:30 h.	Consentimiento informado Rafael Dal-Ré, <i>Investigador colaborador, IISFJD</i>

Miércoles 14 de mayo

16:00 - 16:45 h.	Archivo maestro y del investigador. Documentos fuente
16:45 - 17:30 h.	Diseño y cumplimiento del CRD en papel y electrónico Ana Terleira Fernández, <i>Facultativo Especialista de Farmacología Clínica, Hospital Clínico San Carlos</i>
17:30 - 18:15 h.	Confidencialidad y protección de datos El fichero de investigación clínica Mariola Sara Pineda Cisneros, <i>Técnico de Protección de Datos, Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz</i>
18:15 - 19:00 h.	Manejo de la medicación del Ensayo Clínico Macarena Bonilla, <i>Farmacéutica Adjunta; Responsable Ensayos Clínicos y Seguridad del Paciente, FJD</i>

Miércoles 21 de mayo

16:00 - 16:45 h.	Monitorización del Ensayo Clínico Mireia Arcas, <i>Gestora de proyectos, Unidad de Investigación Clínica, IIS-FJD</i>
16:45 - 18:00 h.	Acontecimientos adversos. Registro y notificación Inspección en los ensayos clínicos Mónica Aguilar, <i>Coordinadora de Unidad de Ensayos Clínicos, Hospital Universitario Ramón y Cajal</i>
18:00 - 18:45 h.	Informe final y publicación de resultados Rafael Dal-Ré, <i>Investigador colaborador, IISFJD</i>
18:45 - 19:00 h.	Test final y código QR

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

DESCARGA LA APLICACIÓN

