

CURSO DE NORMAS DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA 2025 (6ª EDICIÓN)

DURACIÓN: 16 horas (2 horas por sesión)
FECHAS: del 10 al 20 de noviembre de 2025
HORARIO: Lunes a jueves de 16:00 a 18:00
LUGAR: Presencialidad virtual
INSCRIPCIÓN AQUÍ: <https://acortar.link/HdQudE>

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 de las normas de Buena Práctica Clínica E6 (R3) 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. Jefa del Servicio de Farmacología Clínica. HUMV
mblanca.sanchezs@scsalud.es

Covadonga Catalina Castro Fernández Secretaria del CEIm de Cantabria. Dirección General de Planificación, Ordenación, Gestión del Conocimiento y Salud Digital.

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

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

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

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. Consejería de Salud del Gobierno de Cantabria
gelabert_ll@cantabria.es

Lucía Lavín Alconero Clinical Research Associate. Unidad de ensayos clínicos. IDIVAL
eclinic5@idival.org

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

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

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

Noelia Vega Gil Facultativa Especialista de Área del Servicio de Farmacología Clínica. HUMV
noelia.vega@scsalud.es

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



CURSO DE NORMAS DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA ICH E6 (R3) 2025

6ª Edición

Retransmisión online

Del 10 al 20 de noviembre de 2025

Inscripciones a través del siguiente enlace:

<https://acortar.link/HdQudE>

www.idival.org

Patrocinado por:

Johnson & Johnson

