

CURSO DE NORMAS DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA 2026 (7ª EDICIÓN)

DURACIÓN: 12 horas (2 horas por sesión)
FECHAS: del 9 al 18 de noviembre de 2026
HORARIO: Lunes a miércoles de 16:00 a 18:00
LUGAR: Presencialidad virtual
INSCRIPCIÓN AQUÍ: <https://acortar.link/NG7Kf7>

COORDINADORES DEL CURSO

Galo Peralta Fernández.

Director de Gestión. IDIVAL

Blanca Sánchez Santiago

Coordinadora de la Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla. Jefe de 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 12 horas, con 6 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

Adela García-Avello Fernández-Cueto Facultativa Especialista de Área. Servicio de Farmacia Hospitalaria. HUMV
adela.garciaavello@scsalud.es

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

Iván Mazón Maraña Facultativo Especialista de Área del Servicio de Farmacología Clínica. HUMV
ivan.mazon@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. 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

María Victoria Villacañas Palomares Facultativa Especialista de Área. 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) 2026

7ª Edición

Retransmisión online
Del 9 al 18 de noviembre de 2026

Inscripciones a través del siguiente enlace:

<https://acortar.link/NG7Kf7>

www.idival.org

Con el patrocinio de:

Johnson & Johnson

PROGRAMA

Sesión I. Lunes 9 de noviembre

16:00-16:30 Introducción a la Investigación Clínica. International Conference on Harmonization (ICH). Evolución de las Normas de Buena Práctica Clínica
[Blanca Sánchez Santiago](#)

16:30-17:00 IDIVAL. Estructuras de soporte. Modelo de Institutos de Investigación Sanitaria
[Galo Peralta Fernández](#)

17:00-17:30 Las Unidades de Ensayos Clínicos
[Blanca Sánchez Santiago](#)

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión II. Martes 10 de noviembre

16:00-16:30 Marco legal aplicable en el proceso del ensayo clínico. Normativa y legislación española y europea. Aspectos éticos de la investigación. Consentimiento informado
[Joaquín Cayón de las Cuevas](#)

16:30-17:00 Aspectos éticos de la investigación. Junta de revisión institucional/ Comité de ética independiente (responsabilidades, composición y funcionamiento, procedimientos y registros).
[Covadonga Catalina Castro Fernández](#)

17:00-17:30 Contrato de ensayos clínicos. Obligaciones y aspectos económicos
[Galo Peralta Fernández](#)

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión III. Miércoles 11 de noviembre

16:00-17:30 Debate: marco jurídico, económico y ético de los ensayos clínicos. Mesa redonda
[Joaquín Cayón](#), [Galo Peralta](#), [Noelia Vega Gil](#), [Blanca Sánchez](#)

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

Sesión IV. Lunes 16 de noviembre

16:00-16:30 El valor para los entornos sanitarios del ensayo clínico. La visión del investigador
[Enrique Ocio](#)

16:30-17:00 Documentos y registros esenciales para la realización del ensayo clínico (Manual del investigador, Protocolo de EC, registros)
[Noelia Vega Gil](#)

17:00-17:30 Manejo de muestras biológicas en los ensayos clínicos. Circuitos, requisitos, principales problemas
[Beatriz Alonso Gómez](#)

17:30-18:00 Gestión del Producto en Investigación
[Adela García-Avello Fernández-Cueto](#)

18:00 Ruegos y preguntas

Sesión V. Martes 17 de noviembre

16:00-16:30 Garantía de calidad y control de calidad: Monitorización, auditorías e inspecciones del ensayo clínico
[Lucía Lavín Alconero](#)

16:30-17:00 Garantía de calidad y control de calidad: auditorías e inspecciones
[L. Liset Gelabert Rodríguez](#)

17:00-17:30 Gestión de riesgos. Evaluación de la seguridad y notificación
[Iván Mazón Maraña](#)

17:30-18:00 Gobernanza de los datos en investigación. (ciclo de vida de los datos, sistemas informatizados).
[Pablo Serrano Balazote](#)

18:00 Ruegos y preguntas

Sesión VI. miércoles 18 de noviembre

16:00-17:30 Debate: las claves para la excelencia en los ensayos clínicos. Mesa redonda
[Galo Peralta](#), [Enrique Ocio](#), [Blanca Sánchez](#), [Marcos López Hoyos](#), [Fernando Rivera](#)

17:30-18:00 Ruegos y preguntas

