# **CURSO DE NORMAS DE BUENA**

# PRÁCTICA CLÍNICA 2021 (2ª edición)

Duración: 26 horas, 2 horas por sesión

Fechas: del 27 de septiembre al 27 de octubre Horario: lunes a miércoles de 16:00 a 18:00h

Lugar: on-line/presencial Número de alumnos: 100



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.

Coordinación docente: Natalia Puente Fernández Técnico de Gestión IDIVAL.

#### **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 ensavos 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 26 horas, con 13 sesiones (días) de 2 horas cada una. 0

# **PROFESORADO**

Beatriz Alonso Gómez. Residente de tercer año del Servicio de Farmacología Clínica. HUMV. 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

Carolina Añíbarro Oliveri. Técnico de Ordenación Farmacéutica. Consejería de Sanidad del Gobierno de Cantabria. anibarro\_c@cantabria.es

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

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

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

Javier Crespo García. Jefe del Servicio de Digestivo. HUMV. javiercrespo1991@gmail.com

Joaquín Cayón de las Cuevas. Jefe de los Servicios Jurídicos. Consejería de Sanidad del Gobierno de Cantabria. cayon i@cantabria.es

Lucía Lavín Alconero. Clinical Research Associate. Unidad de ensayos clínicos. IDIVAL. eclinicos 5@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.qarcia@scsalud.es

María José Marín Vidalled. Coordinadora del Biobanco Valdecilla. biobancoz@idival.org

Mónica Gómara Lostal. Jefa de Sección de Ordenación Farmacéutica. Consejería de Sanidad del Gobierno de Cantabria. gomara\_m@cantabria.es

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

Pedro Muñoz Cacho. Técnico de Salud Pública. pedro.munoz@scsalud.es

Teresa Giménez Poderos. Facultativa Especialista de Área. Servicio de Farmacia Hospitalaria. HUMV. teresa.qimenez@scsalud.es

Vicente González Quintanilla. Facultativo Especialista de Área Servicio de Neurología. HUMV. vicente.gonzalez@scsalud.es





# **CURSO DE NORMAS** DE BUENA PRÁCTICA CLÍNICA 2021 (2ª edición)

# 27 septiembre - 27 octubre

Online/presencial



www.idival.org







# **PROGRAMA**

#### Sesión I. Lunes 27 de septiembre

**16:00h-16:45h.** Introducción a la Investigación Clínica. Conceptos básicos sobre los ensayos clínicos. ¿Qué es un ensayo? ¿Qué tipos de ensayos existen?

0

Blanca Sánchez Santiago.

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas.

(17:00h-17:45h.) Antecedentes y Principios de Buena Práctica Clínica. International Conference on Harmonization (ICH). Normas de Buena Práctica Clínica.

Blanca Sánchez Santiago.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas.

#### Sesión II. Martes 28 de septiembre

**16:00h-16:45h.** IDIVAL. Estructuras de soporte. Modelo de Institutos de Investigación Sanitaria.

Galo Peralta Fernández. **16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

17:00h-17:45h. Organización del soporte a los ensayos clínicos. La Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla.

Blanca Sánchez Santiago.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas

# Sesión III. Miércoles 29 de septiembre

**16:00h-16:45h.** Marco legal aplicable en el proceso del ensayo clínico. Normativa y legislación española y europea. Joaquín Cayón de las Cuevas.

16:45h-17:00h. Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.** Manejo de información de los pacientes. Tendencias. Big Data.

Joaquín Cayón de las Cuevas.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas

#### Sesión IV. Lunes 4 de octubre

**16:00h-16:45h.** Contrato de ensayos clínicos. Obligaciones y aspectos económicos.

. Galo Peralta Fernández.

0

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.** Proceso del desarrollo de un medicamento y principales agentes implicados dentro de un ensayo clínico. Noelia Vega Gil.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas

## Sesión V. Martes 5 de octubre

(16:00h-16:45h.) Aspectos éticos de la investigación. El Comité de Ética de la Investigación con medicamentos

0

0

(responsabilidades, composición y funcionamiento).

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.**) Aspectos éticos de la investigación.

Consentimiento informado.

Joaquín Cayón de las Cuevas.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas

#### Sesión VI. Miércoles 6 de octubre

**16:00h-17:30h.** Debate: Marco jurídico, económico y ético de los ensayos clínicos. Mesa redonda Joaquín Cayón, Galo Peralta, Fernando Rodríguez, Blanca Sánchez.

17:30h-18:00h. Ruegos y preguntas

## Sesión VII. Miércoles 13 de octubre

(16:00h-16:45h.) Importancia del ensayo clínico en el avance terapéutico.

Javier Crespo García.

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.** Gestión del Producto en Investigación.

Teresa Giménez Poderos.

**17:45h-18:00h.** Ruegos y preguntas

#### Sesión VIII. Lunes 18 de octubre

**16:00h-16:45h.** Proceso de aprobación de un ensayo clínico y documentación clave.

Noelia Vega Gil.

0

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

(17:00h-17:45h) Redes de ensayos clínicos. Plataforma Scren. Mª del Mar García Saiz.

**17:45h-18:00h.** Ruegos y preguntas

## Sesión IX. Martes 19 de octubre

**16:00h-16:45h.** Monitorización del ensayo clínico.

Lucía Lavín Alconero.

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.** Sistemas de control de calidad: auditorias e inspecciones.

Mónica Gómara Lostal y Carolina Añíbarro Oliveri.

**17:45h-18:00h.** Ruegos y preguntas

#### Sesión X. Miércoles 20 de octubre

(16:00h-16:45h.) La visión del investigador clínico.

Vicente González Quintanilla.

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.** Vigilancia y seguridad en investigación clínica. Ma del Mar García Saiz.

0

**17:45h-18:00h.** Ruegos y preguntas

#### Sesión XI. Lunes 25 de octubre

**16:00h-16:45h.** Manejo de muestras biológicas en investigación. Biobancos. Colecciones. Maria losé Marín Vidalled.

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.** Manejo de muestras biológicas en los ensayos clínicos. Circuitos, requisitos, principales problemas. Beatriz Alonso Gómez.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas

#### Sesión XII. Martes 26 de octubre

**16:00h-16:45h.** Resultados de los ensayos clínicos. Claves para su interpretación.

Pedro Muñoz Cacho.

**16:45h-17:00h.** Ruegos y preguntas

**17:00h-17:45h.**) Lectura crítica de resultados de ensayos clínicos. Pedro Muñoz Cacho.

17:45h-18:00h. Ruegos y preguntas

#### Sesión XIII. Miércoles 27 de octubre

**16:00h-17:30h.** Debate: Las claves para la excelencia en los ensayos clínicos. Mesa redonda Galo Peralta, Enrique Ocio, Blanca Sánchez, Marcos López Hoyos.

17:30h-18:00h. Ruegos y preguntas

0

#### **MODELO FORMATIVO**

V

Se utilizará la plataforma Zoom para la impartición de los contenidos. Los contenidos de cada sesión, incluidos documentos accesorios y bibliografía, estarán accesibles para los alumnos al menos 2 semanas antes de la impartición de cada sesión. Las sesiones podrán promover el establecimiento de grupos de discusión y trabajo entre los alumnos para el desarrollo de tareas.