

IV CURSO BASICO INTENSIVO EE.CC

Metodología

En todas y cada una de nuestras unidades didácticas se desarrollará una **metodología participativa**, en la que el alumno siempre será un sujeto activo y no un mero espectador, ante lo cual se tenderá a una metodología integral.

El curso busca la formación integral del discente, por ello desde el principio hemos apostado por el logro de los objetivos tanto **cognoscitivos** "el saber qué", como los **procedimentales** "saber cómo" y los **actitudinales** "el saber por qué".

La metodología docente por lo tanto comprenderá una parte de **exposición participativa** (facultados para el logro de objetivos cognitivos, referidos a conocimientos o habilidades intelectuales). Trabajos a desarrollar en grupos (habitualmente se utiliza para la consecución de cualquier tipo de objetivos), el **estudio de casos** (con él se pretende la consecución de los logros bien sean cognitivos, de actitud y/o procedimentales) y el **desempeño de roles** (servirán para enseñar a hacer frente a situaciones que posteriormente se presentarán, por lo tanto se preparan para la obtención de logros hacia la actitud).

Al inicio se llevará a cabo una exposición por parte del docente, imprescindible para el conocimiento y aprendizaje de los principios básicos, posteriormente el alumno participará activamente para aprender haciendo.

Curso va dirigido a:

A todos los profesionales que trabajen o deseen trabajar en los ensayos clínicos.

A todos aquellos que necesiten un apoyo en el conocimiento tanto total como parcial en este campo novedoso en el país, con el fin de adquirir el conocimiento y/o habilidades necesarias para el correcto desempeño del ejercicio profesional en esta área.

Actividad Acreditada por
la Comisión de Formación Continuada

1,7 CRÉDITOS



Precio:

----- €



IV CURSO DE FORMACIÓN BASICO INTENSIVO PARA LA COORDINACION Y DESARROLLO DE ENSAYOS CLÍNICOS E INVESTIGACIÓN EN EL ÁMBITO HOSPITALARIO Y DE LA ATENCIÓN PRIMARIA.

Dirección del curso:

D. Idefonso Fernández de Villalta Pinela

Coordinación:

D^a. Rosa Rodríguez Notario
D. Teresa Fernández de Villalta Pinela

Secretaría Técnica:

D^a. Aileen Abigail Tejada Daquioag

C/ Padilla 57, 2 Izda A
28006 - Madrid
Tel.: 91 309 38 03
Fax: 91 309 28 39

E-mail: formacion@agedec.es
Web: <http://www.agedec.es>

Agedec Formación

IV CURSO BÁSICO INTENSIVO EE.CC

Objetivo general

- Adquirir el conocimiento y/o habilidades necesarias para el correcto desempeño del ejercicio profesional en esta área.

Al finalizar el curso el alumno será capaz de:

- ✓ Elaborar un plan de coordinación de un ensayo clínico.
- ✓ Programar, ejecutar y coordinar ensayos clínicos.
- ✓ Aplicar los conocimientos adquiridos para establecer estrategias de Reclutamiento y Seguimiento de pacientes participantes en el EE.CC.
- ✓ Organizar la documentación de datos clínicos de acuerdo a las Normativas de Buena Práctica Clínica (BPC).
- ✓ Preparar la documentación para pasar auditorias con éxito.

Objetivo específico

- Definir las principales características y acciones en un ensayo clínico, así como la importancia y repercusión de una buena practica en los resultados. (Objetivo cognoscitivo)
- Reconocer la importancia de un ensayo clínico dentro del proceso del tratamiento futuro. (Objetivo cognoscitivo)
- Distinguir los principios básicos que conforman todo un ensayo clínico, como la importancia y contribución de la enfermería. (Objetivo comprensivo)
- Conocer y utilizar todos los elementos que componen la gestión de un ensayo clínico. (Objetivo comprensivo)
- Identificas las fases y la importancia de cada una de ellas para efectuar un ensayo clínico. (Objetivo cognoscitivo analítico)
- Utilizar una metodología científica en el proceso de elaboración y funcionamiento de un ensayo clínico. (Objetivo Procedimental)

Misión

Garantizar que los profesionales de Ciencias de la Salud que intervengan en la Investigación Clínica a través de los ensayos clínicos, dispongan de las herramientas formativas necesarias para afrontar con éxito la ejecución de protocolos de investigación, bajo los requerimientos establecidos por las Normativas Regulatoras Nacionales e Internacionales.

Organización y logística

Horas docentes

10 horas

Contenido:

- Presentación del curso.
- La industria farmacéutica: desarrollo de un fármaco.
- El ensayo clínico: tipos y fases. Partes implicadas en un EE.CC.
- Legislación y normativa vigente. Definición y aplicación de BPC.
- La figura del Coordinador de Investigación clínica. Funciones.
- Inicio del EECC. Problemática logística.
- Desarrollo del EECC.
- Cumplimentación CRD (Aes y SAEs).
- Gestión de la medicación
- Muestras biológicas: servicios externos.
- Finalización del EECC.
- Gestión de la documentación.
- Documentos esenciales: Archivo del Investigador.
- Prácticas CRD.