

CURSO ONLINE

Buena Práctica Clínica (BPC) en Investigación

MARZO-ABRIL 2026

 13,5 HORAS

MATRÍCULA ABIERTA

Contenido virtual:
Sesión virtual conjunta:

del 25 de marzo al 19 de abril de 2026
13 de abril de 2026

Dirección del curso:

Dra. Inmaculada Fuentes Camps.

Coordinadora de Core Facilities Clínicas del Vall d'Hebron Institut de Recerca (VHIR).
Servicio de Farmacología Clínica. Hospital Universitari Vall d'Hebron (HUVH).

BUENA PRÁCTICA CLÍNICA (BPC) EN INVESTIGACIÓN

del 25 de marzo al 19 de abril de 2026

Objetivos específicos:

- Conocer los principios generales de las normas de Buena Práctica Clínica
- Conocer los aspectos éticos y legislativos fundamentales del ensayo clínico.
- Identificar y aplicar los principios fundamentales de las normas de Buena Práctica Clínica incluyendo los cambios y actualizaciones de la nueva normativa ICH-GCP E6(R3) en el desarrollo de los ensayos clínicos.
- Conocer las responsabilidades de los investigadores y promotores en el desarrollo de ensayos clínicos.
- Proporcionar la certificación necesaria que permita a los investigadores acreditar su conocimiento en normas de Buena Práctica Clínica.

Metodología docente del Curso:

Se trata de un curso virtual con vídeos explicativos. Tras la visualización de los contenidos teóricos de cada tema, los participantes tendrán la oportunidad de realizar un test de autoevaluación para garantizar la adquisición de los conocimientos del curso.

Asimismo, los alumnos podrán acceder a las presentaciones de cada uno de los vídeos para revisar y/o ampliar conocimientos y enviar preguntas o dudas por correo electrónico a través de la plataforma.

Existirá también un foro de interacción con los tutores y una sesión virtual final para la presentación de casos prácticos de aplicación de los principios de BPC y puesta en común de dudas.

Por último, se realizará un test final de 24 preguntas como prueba de evaluación.

El contenido virtual del curso se estima en unos 141 minutos de estudio por parte del alumno y la sesión virtual conjunta se realizará en 90 minutos de formación.

Módulo I – 24 minutos

Módulo II – 12 minutos

Módulo III – 25 minutos

Módulo IV – 8 minutos

Módulo V – 16 minutos

Módulo VI – 16 minutos

Módulo VII – 20 minutos

Módulo VIII – 20 minutos

Acreditación:

Solicitada acreditación por el Consejo Catalán de Formación Continua de las Profesionales Sanitarias – Comisión de Formación Continua del Sistema Nacional de Salud.

Se entregará certificado de asistencia a aquellos participantes que **completen el contenido teórico, aprueben el examen y asistan a la sesión virtual programada.**

Reconocido por TransCelerate BioPharma.

Cuota de Inscripción:

Inscripción profesionales Campus Vall d'Hebron: 45,00€

Inscripción profesionales externos: 80,00€

Se administrarán anulaciones que se realicen antes del 1 de marzo de 2026

Secretaría Técnica:

Aula Vall d'Hebron - | Secretaría Técnica actividades formativas externas – inscripciones@aulavallhebron.cat - 693785436

BUENA PRÁCTICA CLÍNICA (BPC) EN INVESTIGACIÓN

del 25 de marzo al 19 de abril de 2026

PROGRAMA CONTENIDO VIRTUAL (del 25 de marzo al 19 de abril de 2026)

MÓDULO I. Aspectos Generales de la Investigación. Normas ICH y BPC, ¿qué son?

Alexis Rodríguez. Médico especialista en Farmacología Clínica. Vocal CEIm HUVH.

Principios de las BPC.

Alexis Rodríguez. Médico especialista en Farmacología Clínica. Vocal CEIm HUVH.

MÓDULO II. Comités de Ética de la Investigación. Responsabilidades. Composición. Procedimientos.

Mireia Navarro. Secretaria técnica CEIm HUVH.

MÓDULO III. Investigador. Definición. Responsabilidades.

Inmaculada Fuentes. Médico especialista en Farmacología Clínica. Vocal CEIm HUVH Investigador.

Consentimiento Informado.

Olga Sánchez-Maroto. Responsable de la Academic Research Organization (ARO) del VHIR.

MÓDULO IV. Promotor. Definición. Responsabilidades.

Olga Sánchez-Maroto. Responsable de la Academic Research Organization (ARO) del VHIR.

MÓDULO V. Registros y Documentos esenciales.

Olga Sánchez-Maroto. Responsable de la Academic Research Organization (ARO) del VHIR.

MÓDULO VI. Farmacovigilancia

Angélica Valderrama. Médico especialista en Farmacología Clínica. Responsable de Farmacovigilancia de la ARO.

Medicamento en Investigación

Pilar Suñé. Responsable de la Unidad de Ensayos Clínicos del Servicio de Farmacia del HUVH.

MÓDULO VII. Calidad y aspectos regulatorios

Mònica Anglada. Responsable de la Unidad de Calidad, Procesos y Gestión Documental del VHIR.

MÓDULO VIII. Gobernanza de Datos y Sistemas IT

Alba Silvestre. Gestora de Calidad en Investigación Clínica del VHIR.

SESIÓN CONJUNTA VIRTUAL (13 de abril de 2026)

Casos prácticos de aplicación de los principios de BPC

13 de abril de 2026, de 14:00h a 15:30h

Ponentes: *Alexis Rodríguez, Mireia Navarro, Inmaculada Fuentes, Olga Sánchez-Maroto, Angélica Valderrama y Mónica Anglada.*