

CURSO ONLINE

Buena Práctica Clínica (BPC) en Investigación

NOV-DIC 2026

 13,5 HORAS

MATRÍCULA ABIERTA

Contenido virtual: del 9 de noviembre al 4 de diciembre de 2026
Sesión virtual conjunta: 23 de noviembre 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 9 de noviembre al 4 de diciembre 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 en el desarrollo de los ensayos clínicos.
- Conocer las responsabilidades de los investigadores y promotores en el desarrollo de ensayos clínicos.
- Proporcionar una visión global de los nuevos aspectos introducidos por la nueva normativa ICH-GCP E6(R3) en vigor desde 23 de Julio 2025.
- 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 con respuestas autoexplicativas para garantizar la adquisición de los conocimientos del curso.

Asimismo, los alumnos podrán acceder a información complementaria 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 15 preguntas como prueba de evaluación final.

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 Profesiones Sanitarias – Comisión de Formación Continua del Sistema Nacional de Salud.

Se entregará certificado de asistencia a aquellos participantes que **completan 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 9 de noviembre de 2026

Secretaría Técnica:

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

BUENA PRÁCTICA CLÍNICA (BPC) EN INVESTIGACIÓN

del 9 de noviembre al 4 de diciembre de 2026

PROGRAMA CONTENIDO VIRTUAL (del 9 de noviembre al 4 de diciembre de 2026)

- MÓDULO I.** Introducción a la investigación Clínica. Normas ICH y BPC, ¿qué son?
Alexis Rodríguez. Médico especialista en Farmacología Clínica. Vocal CEIm HUVH.
Principios de la BPC. Diferencias entre versiones 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. Consentimiento Informado.
Inmaculada Fuentes. Médico especialista en Farmacología Clínica. Vocal CEIm HUVH Investigador.
- MÓDULO IV.** Promotor. Definición. Responsabilidades. Organización de Investigación por contrato.
Olga Sánchez-Maroto. Responsable de la Academic Research Organization (ARO) del VHIR.
- MÓDULO V.** Documentos esenciales. Definición. ¿Qué documentos son?
Olga Sánchez-Maroto. Responsable de la Academic Research Organization (ARO) del VHIR.
- MÓDULO VI.** Farmacovigilancia e IMP.
Angélica Valderrama. Médico especialista en Farmacología Clínica. Responsable de Farmacovigilancia de la ARO.
- MÓDULO VII.** Calidad y aspectos regulatorios en el marco de un ensayo clínico
Mònica Anglada. Responsable de la Unidad de Calidad, Procesos y Gestión Documental del VHIR.
- MÓDULO VIII.** Gobernanza de datos y transformación digital en ensayos clínicos.
Alba Silvestre. Gestora de Calidad en Investigación Clínica del VHIR.

SESIÓN CONJUNTA VIRTUAL (23 de noviembre de 2026)

Casos prácticos de aplicación de los principios de BPC

23 de noviembre de 2026, de 14:00h a 15:30h

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