

SEGCIB FORMACIÓN

CURSO DE BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS (ICH E6 R2) PARA PROFESIONALES DE LA SALUD EN EL ÁMBITO DE LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA

CURSO
ONLINE

2 JUNIO
2021
10.00H - 13.00H

3 HORAS

Profesor

Anna Gibernau es Doctora en Farmacia, Máster en Biofarmacia por King's College (Reino Unido), graduada en el Executive Educational Program por Wharton Business School, (Universidad Pensilvania), Six Sigma Green Belt por el departamento corporativo de mejora de calidad de United Health Group y certificada como PMP® por el Project Management Institute® en Estados Unidos. Dispone de amplia experiencia en el desarrollo clínico de medicamentos y productos sanitarios, para la industria farmacéutica y biotecnológica. Desde 2001, imparte sesiones de formación en másteres de ensayos clínicos en IUSC, CESIF, ESAME y otras organizaciones internacionales. En la actualidad es directora internacional de ensayos clínicos y profesora asociada de la unidad de historia, legislación y gestión farmacéuticas del departamento de farmacia, tecnología farmacéutica y fisicoquímica de la Facultad de Farmacia y Ciencias de la Alimentación de la Universidad de Barcelona.

¿Por qué no debes perdértelo?

La complejidad y el coste de los ensayos clínicos han aumentado drásticamente en los últimos años. Aprende cómo la evolución de la tecnología y los procesos de gestión de riesgos ofrecen nuevas oportunidades para aumentar la eficiencia y centrarse en actividades relevantes. Comprender cómo el nuevo entorno regulatorio permite tomar decisiones estratégicas que benefician la seguridad del paciente, la calidad de los datos y el éxito del proyecto.

A quién va dirigido

Profesionales de la salud de las disciplinas de la medicina, la biomedicina, la enfermería y demás disciplinas implicadas en la investigación clínica, coordinador@s de ensayos clínicos en centros de investigación, investigador@s, así como monitor@s de ensayos clínicos, director@s de operaciones clínicas, y gerentes de proyectos de investigación.

Beneficios

Al asistir a este curso, los participantes podrán:

- Familiarizarse con enfoques más eficientes en el desarrollo de un ensayo clínico, la protección de los sujetos humanos y la integridad de los datos.
- Familiarizarse con los sistemas de gestión de la calidad y el análisis de riesgos.
- Disponer de herramientas para el día a día en los ensayos clínicos.

Programa

- Principios de las ICH E6 R2 Buenas Prácticas Clínicas
- Responsabilidades de los promotores:
 - Gestión del sistema de calidad basado en el análisis de riesgos
 - Estrategias de monitorización
 - Validación de sistemas
 - Supervisión de proveedores

Inscripción

- Socios: 75,00 €
- No socios: 150,00 €

Descuento del 20 % a partir del segundo asistente de la misma organización.

**FORMULARIO
DE INSCRIPCIÓN**

Organiza



Sociedad Española de Garantía
de Calidad en Investigación



@SEGCIB_oficial



linkedin.com/in/segcib/

www.segcib.org