

Nivel 1. Gestión Básica de Ensayos Clínicos

El curso Gestión Básica de Ensayos Clínicos se desarrollará utilizando una metodología híbrida que combina teoría, práctica y aprendizaje colaborativo. El objetivo es garantizar que los participantes no solo comprendan los conceptos fundamentales, sino que también puedan aplicarlos en situaciones reales de ensayos clínicos.



Lo que aprenderás:



SESIÓN 1: INTRODUCCIÓN A LOS ENSAYOS CLÍNICOS

Contextualización de ensayos clínicos; identificación de los principales actores y sus funciones; comprensión del impacto de los ensayos en la salud pública.



SESIÓN 2: PRINCIPIOS ÉTICOS Y BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS

Aplicación de principios éticos; manejo de consentimiento informado; entendimiento de la seguridad del paciente en el marco de las BPC.



SESIÓN 3: NORMATIVAS BÁSICAS EN ENSAYOS CLÍNICOS

Identificación y análisis de normativas básicas; comprensión de las diferencias regulatorias y su relevancia en la gestión operativa.



SESIÓN 4: GESTIÓN DOCUMENTAL EN ENSAYOS CLÍNICOS

Gestión documental; uso de herramientas digitales para el almacenamiento y manejo de documentación; cumplimiento de normativas de archivo.



SESIÓN 5: COMUNICACIÓN Y COORDINACIÓN OPERATIVA

Resolución de problemas; gestión de cronogramas; trabajo en equipo y habilidades interpersonales.