

CURSO EN BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS EN INVESTIGACIÓN CON SERES HUMANOS

COORDINADOR ACADÉMICO

Dr. Harold Mix

FECHAS Y HORARIOS

18, 19, 25 y 26 de marzo de 2022 y 1, 2 de abril de 2022.
Viernes desde 18:00 a 22:00 horas y Sábados desde 09:00 a 13:00 horas.

NÚMERO TOTAL DE HORAS

100 horas (32 presenciales modalidad Streaming + 68 de trabajo y estudio)

INFORMACIÓN Y POSTULACIONES

Sra. Guisela Muñoz

+56 2 2978 2958 - guimunoz@ciq.uchile.cl

www.postgradoquimica.cl

POSTULACIÓN

Este curso está recomendado especialmente a profesionales del área de la salud y de las ciencias farmacéuticas. Dirigido especialmente a Químicos Farmacéuticos y Médicos. Los requisitos de postulación son estar en posesión de un título profesional universitario o una licenciatura equivalente a la licenciatura que otorga la Universidad de Chile.

CONTENIDOS

MÓDULOS	CONTENIDOS
Introducción	Introducción a los ensayos clínicos
Módulo I	Bases históricas de los ensayos clínicos y normativas vigentes
Módulo II	Pautas éticas internacionales
Módulo III	El protocolo clínico, investigador brochure y pólizas de seguros
Módulo IV	Organización, planificación y asignación de recursos
Módulo V	Documentación y CRF
Módulo VI	Presentación al CEC e ISP
Módulo VII	Reclutamiento, enrolamiento, IWRS
Módulo VIII	Proceso de consentimiento informado
Módulo IX	Generación y gestión de datos
Módulo X	Seguridad y farmacovigilancia
Módulo XI	Legislación y regulación nacional
Módulo XII	Garantía de calidad (monitoreo, auditoria e inspecciones)
PRUEBA FINAL	15,16,17 abril

ARANCEL

Público general: \$260.000

Profesionales de los Servicios de Salud Públicos: \$190.000

METODOLOGÍA

Clases modalidad Streaming - Evaluaciones y actividades online - Trabajo final

OBJETIVO DEL CURSO

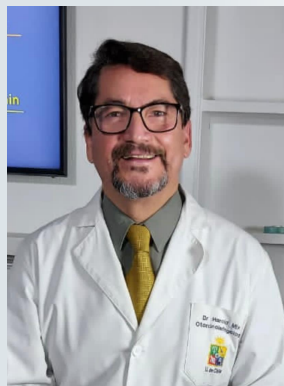
Comprender las bases teóricas de los ensayos clínicos con seres humanos y su correcta ejecución, velando por la protección de las personas involucradas, tanto en sus aspectos morales, éticos, científicos y legales, amparados en las Buenas Prácticas Clínicas Internacionales (Good Clinical Practice) y la legislación nacional e internacional vigente.

Adquirir una visión actualizada de los ensayos clínicos y cómo estos conceptos se relacionan con diversas disciplinas que trascienden a las Ciencias Médicas y Farmacéuticas; haciendo énfasis en el rol y responsabilidades que cada profesional debe asumir al momento de estudiar a personas.

Protocolizar la generación, documentación, análisis y comunicación de datos científicos sólidos que respalden nuevos procedimientos o medicamentos, diagnósticos o terapéuticos, destinados a mejorar la calidad de vida de las personas.

CURSO EN BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS EN INVESTIGACIÓN CON SERES HUMANOS

EQUIPO ACADÉMICO



HAROLD MIX SÁEZ

Medico Cirujano Otorrinolaringólogo. Profesor Adjunto y Coordinador Académico de los Diplomas en Investigación Clínica, Farmacia Clínica y del Diploma de Gestión en Medicina Farmacéutica, de la Unidad de Educación Continua, Escuela de Postgrado de la Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas de la Universidad de Chile. Docente del ICBM de la Facultad de Medicina. Ex Director Médico de Boehringer Ingelheim Chile ; Pharmacia & Upjohn Chile; Ex Director Regional para América Latina de Takeda Global Research & Development Center. Ex Medical Manager para el Cono Sur de Hospira & Pfizer. Ex Presidente de la Asociación de C.R.O. de Chile (ACROCHI). Ex Miembro del Advisory Council of Latin America de la Drug Information Association. Actualmente Director Médico de Dr. Mix CRO y médico otorrinolaringólogo en Integramédica y Clínica Dávila.