

POSGRADO EN METODOLOGÍA, DISEÑO Y DESARROLLO DE ENSAYOS CLÍNICOS EN ONCOLOGÍA

3ª Edición

PRESENTACIÓN

Existe una gran demanda actual de participación en ensayos clínicos en el ámbito de los pacientes con cáncer, debida a la insuficiencia de los tratamientos actuales y a la necesidad de encontrar nuevos y mejores estrategias terapéuticas para tratar esta enfermedad. En la actualidad están emergiendo nuevas formas de tratamiento, no sólo farmacológicas, derivadas de los avances en el conocimiento del cáncer a nivel molecular, que requieren una estricta evaluación de su eficacia y seguridad. Del mismo modo, la decisión sobre la incorporación de estas nuevas estrategias en el tratamiento del cáncer desde el punto de vista meramente asistencial, requiere unos extensos conocimientos de la metodología de cómo han sido desarrolladas y evaluadas.

Existen programas formativos en esta disciplina, los mejores desarrollados por los organismos internacionales que trabajan en cáncer (EORTC, NCI, US, AACR, FECS...), pero falta en nuestro medio un programa formativo que emerja desde la academia, en equilibrio con la industria farmacéutica, y dirigido a los múltiples profesionales que participan en los ensayos en Oncología, puesto que la integración en los equipos de investigación de múltiples profesionales especializados debe de ser un objetivo vital para el pleno desarrollo de los proyectos de investigación.

OBJETIVOS

- Aumentar el conocimiento teórico y práctico de los métodos en el desarrollo de la investigación clínica terapéutica y translacional.
- Dotar a los profesionales de los conocimientos necesarios para contribuir con sus aportaciones a la mejora en el tratamiento del cáncer.
- Potenciar y estimular el desarrollo de capacidades de innovación crítica en investigación clínica.
- Conocer los fundamentos metodológicos de los ensayos clínicos.
- Conocer los fundamentos éticos, legales y administrativos actuales en el ámbito de los ensayos clínicos.
- Conocer la metodología actual aplicable a la investigación preclínica y clínica precoz.
- Aprender cómo desarrollar integralmente un proyecto de investigación clínica

METODOLOGÍA

El curso tiene un formato fundamentalmente presencial con una parte de actividad virtual. La integración de las nuevas tecnologías en los procesos educativos facilita al alumno del módulo avanzado su acceso desde su domicilio o área de trabajo a las horas más idóneas teniendo en cuenta sus responsabilidades laborales y familiares.

Duración

200 horas

Fechas y horario

Clases presenciales: Jueves y Viernes de 15:30-20:30h; dos veces al mes.

Acreditación

20 créditos UB

Dirigido a

Facultativos especialistas en Oncología Médica y Radioterápica, Hematología Clínica interesados en ensayos clínicos en cáncer.

Médicos interesados en ensayos clínicos en cáncer.

Diplomados en Enfermería interesados en ensayos clínicos en cáncer.

Cualquier otro profesional vinculado con la investigación clínica: Farmacéuticos, Biólogos, Estadísticos, Diplomados en administración, Economistas, etc.

Lugar

Aulas de formación del ICO

Plazas

Máximo: 40

Preinscripción

Del 6 de Septiembre al 8 de Octubre de 2010

Consultar web:

www.iconcologia.net

Pasos para la preinscripción:

1. Ir a la página web: www.iconcologia.net
2. Ir al apartado FORMACIÓN
3. Cumplimentar la Hoja de Preinscripción
4. Clickar sobre ENVIAR.

Admisión

Se enviará un correo electrónico personalizado el día 15 de octubre de 2010.

Precio

Posgrado completo:

Profesionales ICO: 1500€

Profesionales externos ICO: 2000€

Precio crédito para módulos:

Profesionales ICO: 90€

Profesionales externos ICO: 120€

Forma de pago

Transferencia Bancaria BBVA

* Los gastos de transferencia corren a cargo del alumno.

Matrícula

Del 15 al 31 de Octubre de 2010

DOCUMENTACIÓN

- Solicitud de matrícula
- Fotocopia del Título
- Fotocopia del DNI
- 2 Fotografías tamaño carné

>>>

POSGRADO EN METODOLOGÍA, DISEÑO Y DESARROLLO DE ENSAYOS CLÍNICOS EN ONCOLOGÍA / 2

PROGRAMA

Cada módulo está dotado de un número de horas específico teniendo en cuenta su complejidad. En los módulos se trata de horas presenciales, es decir, las horas en las que el alumno estará presente como horas teóricas y horas prácticas, donde el alumno recibe los contenidos propuestos en cada módulo y realiza ejercicios para su aplicación. En los módulos avanzados de extensión, habrá horas teóricas (presenciales), horas de trabajo autónomo del alumno sin presencia del profesor (ejercicios interactivos, horas de foro y horas de lectura).

Está estructurado en módulos, pudiendo realizarse siguiendo uno de estos itinerarios:

Realización del curso completo. 200 horas
Módulo Inicial: Aspectos generales de la metodología de la Investigación en Ensayos Clínicos. 50 h.

Módulos avanzados de extensión: 50 h.

- 1) Módulo avanzado de métodos investigación precoz: 10 h
- 2) Módulo avanzado Buena Práctica Clínica: 10 h
- 3) Módulo avanzado de Enfermería en ensayos clínicos: 10 h
- 4) Módulo Avanzado de gestión administrativa y económica en ensayos clínicos: 10h
- 5) Módulo avanzado estadística aplicada en ensayos clínicos en Oncología: 10 h.

*Módulo Final Avanzado de desarrollo y realización de un proyecto de Investigación. 100 h.

*Para participar en el Módulo Final Avanzado el alumno deberá haber realizado todos los módulos anteriores y presentar un proyecto de ensayo clínico.

Certificado

Para la obtención del diploma acreditativo se considera requisito indispensable:

- Asistencia mínima del 80% de las clases presenciales.
- Realización de la actividad virtual en el tiempo determinado.
- Dominio de los conocimientos teóricos de la materia.
- Instrumentos evaluativos: exámenes teóricos, ejercicios auto evaluativos. Aportaciones a los debates, donde se valorará la estructura y calidad.
- Presentación y exposición proyecto de investigación (alumnos Posgrado completo).

Coordinació

Lourdes Guanter. Diplomada Enfermería. Coordinadora académica. Dirección Científica. Área de Docencia del ICO.

Dirección

Josep Ramon Germà Lluch. Doctor en Oncología Médica. Profesor Titular de Oncología Clínica. Universidad de Barcelona. Jefe de Servicio de Oncología Médica. ICO.

Margarita García Martín. Médico especialista en Oncología Médica. Coordinadora de Investigación Clínica. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

DOCENTES

Margarita García Martín. Médico especialista en Oncología Médica. Coordinadora de Investigación Clínica. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

Ramón Salazar. Doctor en Oncología Médica. Coordinador del programa de Desarrollo de Nuevas Drogas. ICO.

Carolina Pueyo. Adm&Training Manager – CSC. Medical Unit. Pfizer España

Maria Luisa Martínez Muñoz. Diplomada en Enfermería. Enfermera Senior de Investigación Clínica. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

Cristina Feliu Sánchez. Licenciada en Dirección de Empresas. Responsable de Gestión Económica y Administrativa. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

Xavier Pérez Martín. Diplomado en Estadística. Técnico en Investigación Clínica. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

Valentín Navarro Pérez. Licenciado en Estadística. Técnico en Investigación Clínica. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

Mayte Encuentra Martí. Diplomada en Estadística. Técnico en Investigación Clínica. Unidad de Investigación Clínica. ICO.

Josep Maria Arnau de Bolós. Doctor en Farmacología Clínica. Cap del Servei de Farmacología Clínica. Hospital Universitari de Bellvitge.