

Curso Intensivo Administración de Estudios Clínicos en Latinoamérica 25 y 26 de mayo de 2017



En San Diego, California

Dirigido a:

Este curso está dirigido a profesionales de la salud, médicos, enfermeras, químicos, biólogos, coordinadores médicos, coordinadores de estudio, monitores, auditores, gerentes de proyecto, comités de ética y responsables de asuntos regulatorios y administrativos.

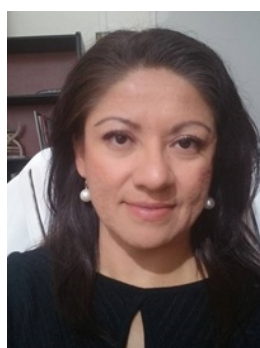
Objetivos:

Actualizar sus conocimientos en el área de administración de estudios clínicos, aspectos regulatorios y aspectos relacionados a la organización y operación de Comités de Ética, además de conocer los principios básicos y avances relacionados a lineamientos y estándares internacionales para las Buenas Prácticas Clínicas de la Conferencia Internacional de Armonización (ICH) en investigación clínica para el 2017.

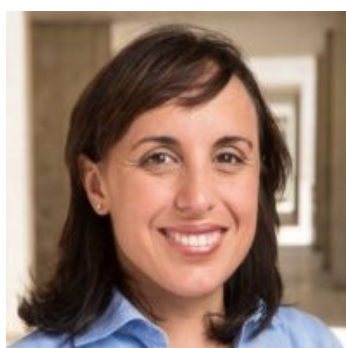
Profesores del curso:



Dr. Leonel Villa
UC San Diego



Dra. Lucila Castro
UDLAP, Puebla



Dra. Lisette Acevedo
OREXIGEN, La Jolla



Dr. Sergio Guerrero
UC San Diego



Dr. Timothy Mackey
UC San Diego



M en C. Areli Cerón
CONBIOÉTICA, México

Temas:

- Buenas prácticas clínicas (BPC) y cambios en ICH 2017
- Comités de ética en investigación
- Funciones del investigador principal/CROs y patrocinadores
- Registro de estudios clínicos ante agencias reguladoras (FDA, EMA, COFEPRIS)
- Revisión del consentimiento informado
- Estrategias de reclutamiento de participantes
- Monitoreo y farmacovigilancia en Latinoamérica
- Innovación farmacológica en obesidad
- Aspectos financieros para sitios de investigación
- Publicación internacional de ensayos clínicos



Regístrese dando click: [Aquí](#)

Costo

- \$595 dólares o \$570 antes del 28 de abril
- Carta invitación personalizada de UCSD para su empresa o trámite consular.

Lugar

- Incluye desayuno continental y comida
- Hotel Courtyard Marriott en Mission Valley, San Diego

MAYORES INFORMES E INSCRIPCIÓN

Nadia Espinoza al 858.534.9278 o nlespinoza@ucsd.edu o extension.ucsd.edu/estudiosclinicos