Boletín de Inscripción (rellenar con letra mayúscula)		
Nombre y apellidos:		
N.I.F.:		
Centro de trabajo:		
Servicio:		
Puesto / Cargo:		
Dirección:		C.P.:
Localidad / Provincia:		
Teléfono trabajo: Móvil:		
Correo electrónico:		
Titulación académica:		
Justificación del interés para realizar el curso:		
Fecha:		
	Firma del/de la solicitante (el firmante declara que son ciertos los datos consignados en la presente solicitud)	
La solicitud deberá ser remitida al correo electrónico del CEIC-Regional de la Comunidad de Madrid: <u>comite.regional@salud.madrid.org</u> Subdirección General de Inspección y Ordenación Farmacéutica		





Dirección General de

EVALUACIÓN DE PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DESDE LA PERSPECTIVA DE LOS COMITÉS ÉTICOS: Aspectos prácticos de la aplicación del nuevo RD 1090/2015

Dirigido a: Personas que pertenecen o pueden pertenecer a los Comités de Ética en Investigación Clínica acreditados de la Comunidad de Madrid (profesionales sanitarios —médicos, farmacéuticos, diplomados en enfermería- y profesionales no sanitarios)

Área temática: Ética en investigación biomédica

Objetivo general: Promover la formación de los miembros de los Comités de Ética en Investigación Clínica acreditados de la Comunidad de Madrid

Metodología: Participativa, con exposición de situaciones de especial interés.

Duración: 5 horas

Número de plazas: 40

Fechas y horario: 20 de junio de 2016 en horario de 9h a 14:30h.

Lugar de celebración: Aula del Centro de Salud Paseo Imperial. Madrid.

Coordinación: Eduardo Fernández-Cruz Pérez, Miguel Ángel Lobo Álvarez y Jesús Iñigo Martínez (Presidente, Técnico de Apoyo y Secretario del CEIC Regional de la Comunidad de Madrid, respectivamente).

Información: Secretaría del CEIC Regional de la Comunidad de Madrid
Tlf 91 370 28 24. comite.regional@salud.madrid.org

Fecha límite de inscripción: Hasta completar aforo. La selección será por orden de inscripción.

Profesorado:

- —Antonio Cachá Acosta, Subdirector G de Inspección y Ordenación Farmacéutica, Comunidad de Madrid
- —Concepción Cepeda González, Especialista M Interna, H. de Móstoles, miembro del CEIC H. Móstoles y Regional de la C de Madrid
- -Filiberto Chuliá Fernández, Jefe Servicio Asesoría Jurídica H. La Paz
- -Patricia Gómez Torres, Secretaria Administrativa CEIC H. Puerta de Hierro
- —Julia Molina Zamorano , Secretaria Administrativa U Investigación y gestora del Biobanco H. Fundación Alcorcón
- -María Antonia Serrano Castro, Jefa Area Ensayos Clínicos, AEMPS
- -Lourdes Soto Hernando, Senior Clinical Process Manager, AstraZeneca

Programa: lunes 20 de junio de 2016

- El punto de vista de los CEICs
- Los cambios en el proceso administrativo: SIC-CEIC y las relaciones con la AEMPS y el promotor.
- Los cambios en la evaluación técnica de los ensayos clínicos.
- Los cambios en la evaluación ética y legal.
- El punto de vista de las fundaciones y unidades de investigación
- La firma de los contratos.
- El punto de vista de la administración estatal y autonómica
- El punto de vista de los promotores

Morario:

09h00 a 09h40: proceso administrativo (Patricia Gómez)

09h40 a 10h20: evaluación técnica (M Concepción Cepeda)

10h20 a 11h00: evaluación ética y legal (Filiberto Chuliá)

11h00 a 11h30: descanso

11h30 a 12h10: firma de contratos (Julia Molina)

12h10 a 12h50: AEMPS (M Antonia Serrano)

13h00 a 14h30: mesa de debate en la que intervendrán todos los ponentes de la mañana, incorporándose un representante de los promotores y un representante de la Comunidad de Madrid. Moderador: Eduardo Fernández-Cruz.