Módulos

Sesión 1 de 6 - Introducción a la Investigación Clínica

Sesión 2 de 6 - De la teoría a la práctica: Las fases del desarrollo clínico

Sesión 3 de 6 - Regulación en Estudios Clínicos

Sesión 4 de 6 - Ética en Investigación Clínica

Sesión 5 de 6 - Buenas Prácticas Clínicas, Documentos Esenciales y Buenas Prácticas de Documentación.

Sesión 6 de 6 - El campo laboral de la investigación clínica

Sesión 1 de 6 - Introducción a la Investigación Clínica

OBJETIVO: Brindar a los estudiantes los conocimientos fundamentales para que comprendan qué es la investigación clínica, reconozcan su evolución histórica y expliquen su papel dentro del desarrollo farmacéutico. Este módulo tiene como propósito establecer una base sólida que facilite su futura incursión informada y crítica en el campo de la investigación clínica.

BENEFICIOS: Al finalizar este módulo, los estudiantes serán capaces de comprender qué es la investigación clínica y explicar su relevancia en el desarrollo de nuevos tratamientos dentro de la industria farmacéutica. Asimismo, podrán reconocer su evolución histórica y analizar el impacto que ha tenido en la generación de terapias innovadoras, lo que les permitirá contextualizar la importancia histórica y actual de este campo. Este módulo establecerá los fundamentos necesarios para facilitar la comprensión de los contenidos posteriores, que profundizarán en aspectos técnicos y en los distintos roles profesionales dentro de la investigación clínica.

Temas:

* Fases del desarrollo de un medicamento
* ¿Para qué hacemos investigación clínica?
* ¿Qué es la investigación clínica?
* Historia y evolución de la investigación clínica

***Copy:*** Introducción a la Investigación Clínica

Bienvenido(a) al primer módulo del curso. Aquí comenzamos a construir la base sobre la que se desarrollará todo tu aprendizaje en investigación clínica.

Este módulo te brindará los conocimientos fundamentales para entender qué es la investigación clínica, cómo ha evolucionado a lo largo del tiempo y por qué desempeña un papel clave en el desarrollo de nuevos tratamientos dentro de la industria farmacéutica.

A lo largo de este bloque, exploraremos los hitos históricos que marcaron el rumbo de la investigación clínica y analizaremos su impacto en la medicina moderna. Esto te permitirá comprender el contexto en el que hoy se diseñan y ejecutan los estudios clínicos, y te dará las herramientas para abordar los temas técnicos de los siguientes módulos con una visión crítica e informada.

Sesión 4 de 6 - Ética en Investigación Clínica

OBJETIVO: Explicar los principios éticos que rigen la investigación en seres humanos y los ensayos clínicos, reconociendo las bases de los lineamientos a nivel internacional y el contexto mexicano. A través del análisis de casos prácticos, los estudiantes identificarán los lineamientos clave y reflexionarán sobre la relevancia de la protección de los participantes en todas las etapas de un estudio clínico, desarrollando una postura ética informada y crítica ante posibles dilemas en el entorno profesional.

BENEFICIOS:

Conocer los principios éticos fundamentales que rigen la investigación clínica a nivel global.

Comprender la importancia de la protección de los participantes en la investigación clínica.

Identificar los documentos y lineamientos éticos clave, tanto internacionales como aplicables en México.

Valorar la importancia de la ética como eje central en la planeación, ejecución y supervisión de estudios clínicos.

Desarrollar una conciencia crítica sobre dilemas éticos comunes en el entorno real de la investigación.

Temas

Errores éticos históricos en la investigación con seres humanos.

¿Qué es la ética en investigación en seres humanos y qué hace ética a una investigación?

Comités de ética y su rol en la protección del sujeto

Consentimiento informado como herramienta ética clave de un estudio clínico

Copy:

En esta sesión abordarás los principios éticos que guían la investigación con seres humanos, desde su origen en lineamientos internacionales hasta su aplicación en el contexto mexicano.

A través del análisis de casos reales, reflexionarás sobre la importancia de proteger a los participantes en cada etapa de un estudio clínico y desarrollarás una postura crítica ante los dilemas éticos que pueden surgir en la práctica profesional.

Esta sesión es clave para comprender que, más allá de los protocolos, la ética es el eje que sostiene la integridad de toda la industria de la investigación clínica.