

CURSOS VIRTUALES DE ÉTICA DE LA INVESTIGACIÓN E INTEGRIDAD CIENTÍFICA



- Ofrece capacitación y actualización en ética de la investigación e integridad científica.
- Suscripción realizada directamente por la Universidad del Rosario a la Universidad de Miami.
- Gratuito para toda la comunidad rosarista.
- Cursos de corta duración.
- Certificados.

VENTAJAS

REGISTRO

Para acceder por favor seguir los siguientes pasos:

- Ingresen al siguiente vínculo: <https://about.citiprogram.org/en/homepage/>
- Eligen la opción Registrar.
- Eligen “Universidad del Rosario” como la organización a la que se encuentran afiliados.
- Ya inscritos, agregan los cursos de su interés con la opción “Add a course”.

Cursos Ofertados

Investigación con seres humanos

1. Enfoque investigación biomédica
2. Enfoque investigación social y del comportamiento
3. Suplemento

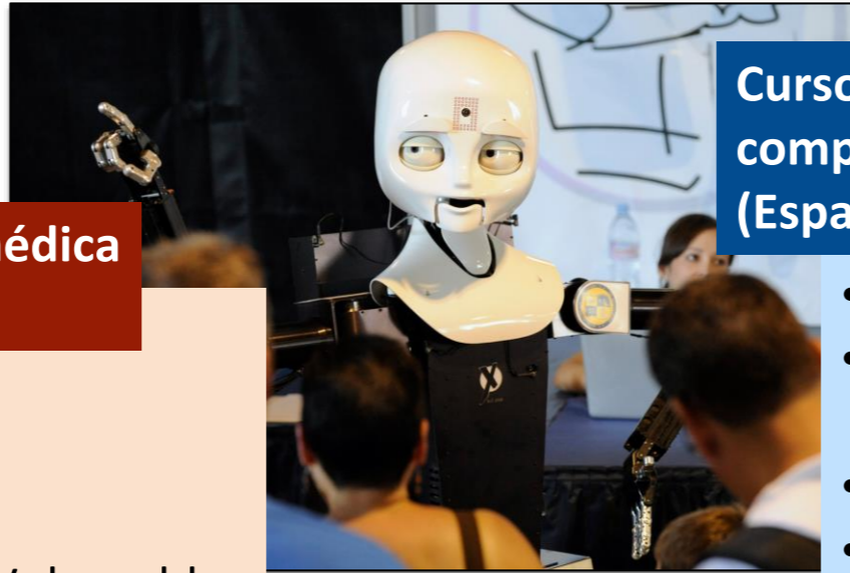
Conducta responsable en la investigación (Español e inglés; 4 y 5)

Buenas Prácticas Clínicas

6. Enfoque FDA
7. Enfoque Conferencia Internacional de Armonización
8. Investigación con dispositivos

CURSOS

Investigación con seres humanos



Curso 1 - Enfoque investigación biomédica (Español):

- Consentimiento informado
- Investigación Clínica
- Investigación Genética
- Investigación con Población Vulnerable
- Antecedentes
- Los Comités de Ética en Investigación
- Investigación Social y del Comportamiento para Investigadores Biomédicos
- Manejo de Información
- Anexo De Marco Legal Colombiano
- Introducción

Curso 2 - Enfoque investigación social y del comportamiento (Español):

- Historia y principios éticos
- Definición de investigación con sujetos humanos
- Las regulaciones
- Evaluación de riesgos Consentimiento informado Privacidad y confidencialidad
- Investigaciones con niños
- Investigación internacional
- Investigaciones por Internet
- Problemas no previstos y requisitos de presentación de informes en las investigaciones de las ciencias sociales y de la conducta

Curso 3 - Suplemento (Inglés)

- The IRB Member Module - 'What Every New IRB Member Needs to Know'
- Students in Research
- I Have Agreed to be an IRB Community Member. Now What?
- The IRB Administrator's Responsibilities

CURSOS

Conducta Responsable en Investigación

Curso 4 - Básico (Inglés):

- Research Involving Human Subjects
- Plagiarism
- Research, Ethics, and Society
- Authorship
- Conflicts of Interest
- Data Management
- Financial Responsibility
- Mentoring
- Peer Review
- Research Misconduct

Curso 5 - Básico (Español):

- Aspectos Técnicos y Éticos en el Cuidado y uso de Modelos Animales en Investigación
- Investigación Cooperativa
- Privacidad y Confidencialidad
- La mentoría en investigación
- Integridad Científica



CURSOS

Buenas Prácticas Clínicas

Curso 6 - Enfoque FDA (Inglés)

- The CITI Good Clinical Practice Course for Clinical Trials Involving Drugs and Devices
- Informed Consent in Clinical Trials of Drugs, Biologics, and Devices
- Overview of New Drug Development
- Overview of ICH GCP
- ICH - Comparison Between ICH GCP E6 and U.S. FDA Regulations
- Conducting Investigator-Initiated Studies According to FDA Regulations and GCP
- Investigator Obligations in FDA-Regulated Research
- Managing Investigational Agents According to GCP Requirements
- Overview of U.S. FDA Regulations for Medical Devices
- Detecting and Evaluating Adverse Events
- Reporting Serious Adverse Events
- Audits and Inspections of Clinical Trials
- Monitoring of Clinical Trials by Industry Sponsors

Curso 7 - Enfoque Conferencia Internacional de Armonización (Inglés)

- The CITI Good Clinical Practice Course for Clinical Trials Involving Drugs and Biologics
- Conducting Investigator-Initiated Studies According to FDA Regulations and GCP
- Investigator Obligations in FDA-Regulated Research
- Managing Investigational Agents According to GCP Requirements
- Informed Consent in Clinical Trials of Drugs and Biologics
- Monitoring Clinical Trials of Drugs by Industry Sponsors
- Audits and Inspections of Clinical Trials of Drugs and Biologics
- Overview of New Drug Development
- Overview of ICH GCP
- ICH—Comparison Between ICH GCP E6 and U.S. FDA Regulations
- Detecting and Evaluating Adverse Events
- Reporting Serious Adverse Events in Investigations of Drugs and Biologics

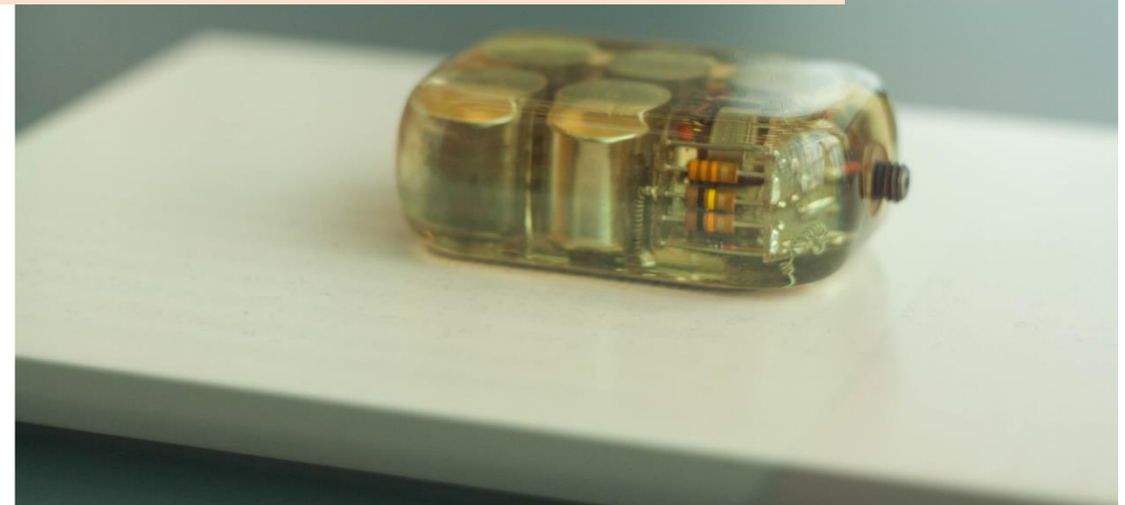


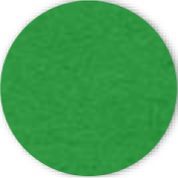
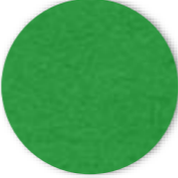
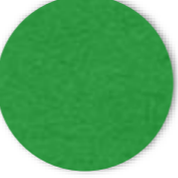
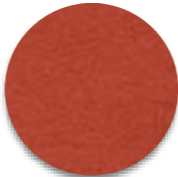
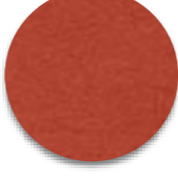
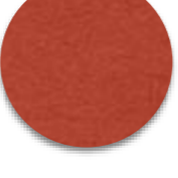
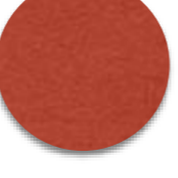
CURSOS

Buenas Prácticas Clínicas

Curso 8 - Investigación con dispositivos (Inglés)

- The CITI Good Clinical Practice Course for Clinical Investigations of Devices
- Conducting Investigator-Initiated Clinical Investigations of Devices
- Investigator Obligations in FDA-Regulated Clinical Investigations of Devices
- Managing Investigational Devices According to GCP Requirements
- Overview of U.S. FDA Regulations for Investigational Devices
- Informed Consent in Clinical Investigations of Devices
- Monitoring Clinical Investigations of Devices
- Audits and Inspections of Clinical Investigations of Devices
- Reporting Requirements for Clinical Investigations of Devices



PÚBLICO	TIPO DE CURSO			VERIFICADOR	INCENTIVO
	Conducta responsable	Investigación en Salud/ Ciencias Sociales	Buenas Prácticas Clínicas (medicamentos) / animales no humanos		
Investigación formativa				No requiere	Certificado CITI
Jóvenes investigadores				Tutor	Certificado CITI
Directores de tesis				Director del programa de postgrado	Certificado CITI
Investigadores UR				Director grupo de investigación	Certificado CITI/ Validez como curso de desarrollo profesoral
Estudiantes de especialización /MSc				Director del programa de postgrado	Aprobación de materia
Estudiantes de doctorado/postdoctorado				Director del programa de postgrado	Obtención candidatura

Propuesta de Formación

-  Opcional
-  Obligatorio
-  Especial

¿Preguntas o Sugerencias?

Deseamos que puedan hacer uso de esta herramienta de formación y que nos retroalimenten con sus impresiones.

Por favor nos escriben al correo juangu.perez@urosario.edu.co cualquier duda o sugerencia que tengan para mejorar nuestros procesos.

Sistema de Integridad Científica

Buenas prácticas de investigación en la Universidad del Rosario

