



Taller Práctico:
¿CÓMO DISEÑAR UN ESTUDIO CLÍNICO DE FORMA EFICAZ?

FECHA CELEBRACIÓN:

- 30 de Enero de 2019

LUGAR CELEBRACIÓN:

- Hotel Porta Maris, Plaza Puerta del Mar, 3, 03002 Alicante (pendiente de confirmación)

Avalado por SVFH



ORGANIZA



Solicitada Acreditación



OBJETIVOS:

- Entender qué significa una propuesta de investigación
- Conocer, entender y saber elegir el mejor diseño para una pregunta de investigación
- Conocer, entender y saber desarrollar la pregunta de investigación a través de los métodos y procedimientos del estudio: definición de la población, intervención/comparador y variables del estudio

BIENVENIDA:

Dra. Rosa Fuster Ruiz de Apodaca, Hospital General Universitario de Alicante
Presidenta de la Sociedad Valenciana de Farmacia Hospitalaria

PONENTE:

Dr. Fernando Rico-Villademoros, COCIENTE S.L. Consultor de Investigación Clínica y Comunicación Médica

AGENDA

15:00-16:00h: Recepción asistentes, registro de asistencia, cóctel de trabajo

16:00-16:05h: Bienvenida y apertura del Curso

16:05-17:50h: Primera parte Taller Práctico – Contenidos:

- **Anatomía y fisiología de un proyecto de investigación:** Entendiendo el proceso de investigar
- **Los retos en la investigación de intervenciones:** El azar y los sesgos
- **Cómo formular una pregunta de investigación:** El objetivo primario. La selección del grupo control
- **Los objetivos secundarios y los exploratorios:** Cómo establecerlos
- **Justificación del estudio:** Novedad y relevancia
- **Tipos de diseños en investigación clínica:** Ventajas y limitaciones. La adecuación del diseño a la pregunta de investigación
- **Cómo establecer los criterios de selección y ámbito de realización del estudio:** La definición de la población en estudio

17:50-18:00h: Pausa (café en sala)

18:00-19:30h: Segunda parte Taller Práctico – Contenidos:

- **La intervención:** Definición, asignación y enmascaramiento
- **Los instrumentos de medida:** Selección del instrumento: qué le debo pedir
- **Recogida y gestión de datos:** Algunos consejos sobre la preparación del Cuaderno de Recogida de Datos
- **El análisis estadístico (lo que el investigador debería saber)**
- **Aspectos éticos del estudio**
- **Registro y publicación de los protocolos de estudios clínicos**

19:30-20:00h: Resolución de dudas adicionales y distribución de los cuestionarios de valoración para ser completados *in situ* por los asistentes