

**Diplomado**

Coordinación de Ensayos Clínicos  
para Enfermería



## Diplomado

### Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería

Modalidad: Online

Duración: 12 semanas

Titulación: TECH Universidad Tecnológica

Horas lectivas: 300 h.

Acceso web: [www.techtute.com/enfermeria/curso-universitario/coordinacion-ensayos-clinicos-enfermeria](http://www.techtute.com/enfermeria/curso-universitario/coordinacion-ensayos-clinicos-enfermeria)

# Índice

01

Presentación

---

*pág. 4*

02

Objetivos

---

*pág. 8*

03

Dirección del curso

---

*pág. 12*

04

Estructura y contenido

---

*pág. 16*

05

Metodología

---

*pág. 24*

06

Titulación

---

*pág. 32*

# 01 Presentación

Controlar todos los procesos de un ensayo clínico es una labor fundamental del coordinador, ya que, si falla algún proceso, podría perderse el estudio. Por ello, TECH se ha propuesto capacitar a los enfermeros en este importantísimo campo con la capacitación más completa del mercado.



“

*La Coordinación de los Ensayos Clínicos es primordial para mantener el control de la investigación y verificar que no se produzcan errores durante el proceso. Edúcate con nosotros y amplía tus conocimientos en este campo”*

Desde hace unos años, la figura de Coordinador de Ensayos Clínicos se ha convertido en una pieza fundamental e imprescindible dentro de una unidad de investigación. Cada vez es mayor la demanda por parte de los promotores de una persona que organice al equipo investigador y que sirva de nexo de unión entre la industria farmacéutica y el propio centro de investigación.

Este Diplomado en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería está destinado a que los alumnos adquieran las capacidades y habilidades necesarias para que no pueda existir ningún error en esta parte del proceso. Y, para ello, TECH quiere ofrecerles este completísimo programa elaborado por un equipo especializado en todo lo relacionado con los Ensayos Clínicos.

Además, se hace hincapié en el archivo del investigador, donde se registra toda la documentación relativa al equipo investigador (currículum vitae y otros documentos relevantes que evidencien la cualificación de los investigadores) y al paciente (consentimientos informados, medidas de reclutamiento, visitas de monitorización), el protocolo del estudio, el manual del investigador, un modelo del cuaderno de recogida de datos, y los diferentes procedimientos de laboratorio y de seguridad, por lo que su custodia debe realizarse de manera adecuada.

Esta Capacitación se ofrece en un formato totalmente online, por lo que será el propio alumno el que decida desde dónde estudiar y en qué horario hacerlo, de tal manera que la realización de este Diplomado no le impedirá continuar con el resto de sus obligaciones diarias, tanto a nivel profesional como personal.

Este **Diplomado en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería** contiene el programa científico más completo y actualizado del mercado. Sus características más destacadas son:

- ♦ El desarrollo de casos prácticos presentados por expertos en Coordinación de Ensayos Clínicos
- ♦ Los contenidos gráficos, esquemáticos y eminentemente prácticos con los que están concebidos recogen una información científica y práctica sobre aquellas disciplinas indispensables para el ejercicio profesional
- ♦ Las novedades sobre Coordinación de Ensayos Clínicos
- ♦ Los ejercicios prácticos donde realizar el proceso de autoevaluación para mejorar el aprendizaje
- ♦ Su especial hincapié en metodologías innovadoras en Coordinación de Ensayos Clínicos
- ♦ Las lecciones teóricas, preguntas al experto, foros de discusión de temas controvertidos y trabajos de reflexión individual
- ♦ La disponibilidad de los contenidos desde cualquier dispositivo fijo o portátil con conexión a internet



*Amplía tus conocimientos a través de este Diplomado que te permitirá especializarte hasta conseguir la excelencia en este ámbito"*

“

*Este programa es la mejor inversión que puedes hacer en la selección de un programa de actualización por dos motivos: además de poner al día tus conocimientos en Coordinación de Ensayos Clínicos, obtendrás una titulación de Diplomado por TECH”*

Incluye en su cuadro docente a profesionales pertenecientes al ámbito de la Sanidad, que vierten en esta capacitación la experiencia de su trabajo, además de reconocidos especialistas de sociedades de referencia y universidades de prestigio.

Su contenido multimedia, elaborado con la última tecnología educativa, permitirá al profesional un aprendizaje situado y contextual, es decir, un entorno simulado que proporcionará una capacitación inmersiva programada para entrenarse ante situaciones reales.

El diseño de este programa se centra en el Aprendizaje Basado en Problemas, mediante el cual el sanitario deberá tratar de resolver las distintas situaciones de práctica profesional que se le planteen a lo largo del programa académico. Para ello, el profesional contará con la ayuda de un novedoso sistema de vídeo interactivo realizado por reconocidos expertos en el campo de los Ensayos Clínicos y con gran experiencia.

*No dudes en realizar esta capacitación con nosotros. Encontrarás el mejor material didáctico con lecciones virtuales.*

*Este Diplomado 100% online te permitirá compaginar tus estudios con tu labor profesional a la vez que aumentas tus conocimientos en este ámbito.*



# 02 Objetivos

El Diplomado en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería está orientado a facilitar la actuación del profesional investigador con los avances más novedosos en el sector.



“

*Gracias a este Diplomado podrás especializarte en Coordinación de Ensayos Clínicos y conocer los últimos avances en la materia”*



## Objetivos generales

---

- ♦ Capacitar al alumno en el manejo y la gestión de la documentación del archivo del investigador, de acuerdo con la normativa vigente, las GCP y la ICH
- ♦ Desarrollar los conocimientos legislativos que rigen la documentación del archivo del investigador
- ♦ Analizar la importancia de la figura de coordinador de ensayos en el ámbito de la investigación clínica
- ♦ Concretar las principales funciones del equipo investigador y su implicación con el paciente
- ♦ Establecer los principales componentes de un ensayo clínico y estudio observacional



*Aprovecha la oportunidad y da el paso para ponerte al día en las últimas novedades en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería*





## Objetivos específicos

---

- ♦ Concretar los documentos y formularios obligatorios que deben estar incluidos en el archivo del investigador
- ♦ Establecer cómo llevar a cabo la mejor gestión del archivo al inicio, durante y al final del estudio: almacenar, actualizar y ordenar la documentación
- ♦ Definir los pasos a seguir para cumplimentar los documentos y formularios propios del archivo del investigador
- ♦ Fundamentar las destrezas necesarias a desarrollar para realizar el trabajo del coordinador de ensayos
- ♦ Definir la organización y preparación, tanto del equipo investigador como del centro, de cara a su inclusión en un ensayo clínico, manejando el CV, buenas prácticas clínicas, idoneidad de las instalaciones, etc.
- ♦ Reproducir las tareas a realizar tanto en un ensayo clínico como un estudio observacional
- ♦ Analizar un protocolo de ensayo clínico a través de ejemplos teórico-prácticos
- ♦ Determinar el trabajo de un coordinador en su centro de trabajo bajo un protocolo de Ensayo Clínico (pacientes, visitas, pruebas)
- ♦ Desarrollar las destrezas necesarias para el uso de un cuaderno de recogida de datos: la introducción de datos, resolución de consultas y procesamiento de muestras
- ♦ Compilar los distintos tipos de tratamientos farmacológicos que se pueden utilizar en un ensayo clínico (placebo, biológico) y su manejo

03

# Dirección del curso

El programa incluye en su cuadro docente a expertos de referencia en investigación y sanidad, que vierten en esta capacitación la experiencia de su trabajo. Además, participan en su diseño y elaboración otros expertos de reconocido prestigio que completan el programa de un modo interdisciplinar.



“

*Los principales expertos en Coordinación de Ensayos Clínicos se han unido para mostrarte todos sus conocimientos en este campo”*

## Dirección



### Dr. Gallego Lago, Vicente

- ♦ Farmacéutico Militar en el HMC Gómez Ulla
- ♦ Estudios de Doctorado con la calificación de Sobresaliente
- ♦ Licenciado en Farmacia, Universidad Complutense de Madrid con diploma por obtención de Matrícula de Honor
- ♦ Examen Farmacéutico Interno Residente (F.I.R) con obtención del N° 1 en dicha prueba selectiva
- ♦ Farmacéutico Interno Residente (F.I.R) del Servicio de Farmacia del Hospital 12 de Octubre

## Profesores

### Dña. Gómez Abecia, Sara

- ♦ Jefe de Proyectos en Investigación Clínica
- ♦ Graduada en Biología
- ♦ Máster Ensayos Clínicos

### Dra. Dompablo Tobar, Mónica

- ♦ Investigadora en el Servicio de Psiquiatría del Hospital Universitario 12 de Octubre
- ♦ Licenciada en Psicología por la Universidad Autónoma de Madrid
- ♦ Doctora en Psicología por la Universidad Complutense de Madrid. Sobresaliente cum laude



**D. Bravo Ortega, Carlos**

- ♦ Coordinador de ensayos clínicos en el servicio de Nefrología Clínica del Hospital 12 Octubre
- ♦ Graduado en Biología por la Universidad de Alcalá de Henares
- ♦ Máster en Monitorización y Gestión de Ensayos Clínicos por la Universidad Autónoma de Madrid

**Dña. Jiménez Fernández, Paloma**

- ♦ Coordinadora de ensayos clínicos en el servicio de Reumatología del Hospital 12 Octubre
- ♦ Licenciada en Farmacia por la Universidad Complutense de Madrid
- ♦ Máster en Monitorización y Gestión de Ensayos Clínicos por la Universidad Autónoma de Madrid

**Dra. Cano Armenteros, Montserrat**

- ♦ Profesora de Educación Secundaria Obligatoria (ESO) de la asignatura Biología y Geología en el Instituto público Azorín
- ♦ Máster propio de Ensayos Clínicos. Universidad de Sevilla
- ♦ Máster oficial de Investigación en Atención Primaria por la Universidad de Chicago
- ♦ Curso de Capacitación de Aptitud Pedagógica (CAP). Universidad de Alicante
- ♦ Licenciatura en Biología. Universidad de Alicante

04

# Estructura y contenido

La estructura de los contenidos ha sido diseñada por los mejores profesionales de la investigación y la salud, con una amplia trayectoria y reconocido prestigio en la profesión, avalado por el volumen de casos revisados, estudiados y diagnosticados, y con amplio dominio de las nuevas tecnologías.



“

*Este Diplomado contiene el programa científico más completo y actualizado del mercado”*

## Módulo 1. Coordinación de ensayos clínicos I

- 1.1. El archivo del investigador- aspectos generales
  - 1.1.1. ¿Qué es el archivo del investigador? ¿Qué tipo de documentación debe contener y por qué? ¿Durante cuánto tiempo debe almacenarse la información?
  - 1.1.2. Contrato
    - 1.1.2.1. Ejemplares originales
    - 1.1.2.2. Enmiendas
  - 1.1.3. Comités éticos
    - 1.1.3.1. Aprobaciones
    - 1.1.3.2. Enmiendas
  - 1.1.4. Autoridades reguladoras
    - 1.1.4.1. Aprobaciones
    - 1.1.4.2. Modificaciones
    - 1.1.4.3. Informes de seguimiento y finales
  - 1.1.5. Seguro de responsabilidad civil
- 1.2. Documentación asociada al equipo investigador
  - 1.2.1. CV
  - 1.2.2. Certificado de BPC
  - 1.2.3. Certificados de entrenamiento específicos
  - 1.2.4. Declaración firmada del investigador, *Financial Disclosure*
  - 1.2.5. Delegación de tareas
- 1.3. Protocolo y seguimiento del estudio
  - 1.3.1. Versiones del protocolo, resumen y guías de bolsillo
  - 1.3.2. Protocolo
  - 1.3.3. Enmiendas del protocolo
  - 1.3.4. Hoja de firmas del protocolo
- 1.4. Material relativo al paciente
  - 1.4.1. Hoja de Información al Paciente y Consentimiento informado (copias y ejemplares para la firma)
  - 1.4.2. Modificaciones al consentimiento (copias y ejemplares para la firma)
  - 1.4.3. Tarjetas de participación en el estudio
  - 1.4.4. Información para su médico de atención primaria
  - 1.4.5. Cuestionarios





- 1.5. Formularios de pacientes, visitas de monitorización
  - 1.5.1. Formulario de búsqueda (*Screening*) de pacientes
  - 1.5.2. Formulario de reclutamiento e identificación de pacientes
  - 1.5.3. Formulario de registros de visitas y reportes
- 1.6. Cuaderno de recogida de datos (CRD)
  - 1.6.1. Tipos
  - 1.6.2. Guía o manual de entrada de datos en el CRD
  - 1.6.3. Copia del CRD
- 1.7. Manual del investigador (estudios con productos sanitarios) o ficha técnica (ensayos clínicos con medicación)
  - 1.7.1. Manual del investigador
  - 1.7.2. Fichas técnicas de los fármacos de estudio (en caso de estar comercializados)
  - 1.7.3. Instrucciones para el control de parámetros específicos (ejemplo)
  - 1.7.4. Instrucciones para devolución de la medicación o de los productos sanitarios
- 1.8. Material relativo a laboratorio y procedimientos específicos
  - 1.8.1. Laboratorios centrales y documentos de envío de muestras
  - 1.8.2. Laboratorio local: certificados de cualificación y rangos
  - 1.8.3. Instrucciones para adquirir y/o procesar imágenes médicas
  - 1.8.4. Envío de muestras y materiales
- 1.9. Seguridad
  - 1.9.1. Eventos adversos y acontecimientos adversos graves
  - 1.9.2. Instrucciones de notificaciones
  - 1.9.3. Correspondencia de seguridad relevante
- 1.10. Otros
  - 1.10.1. Datos de contacto
  - 1.10.2. *Note to File*
  - 1.10.3. Correspondencia con el promotor
  - 1.10.4. Acuses de recibo
  - 1.10.5. *Newsletter*

## Módulo 2. Coordinación de Ensayos Clínicos II

- 2.1. Equipo investigador
  - 2.1.1. Componentes de un equipo investigador
    - 2.1.1.1. Investigador principal
    - 2.1.1.2. Subinvestigador
    - 2.1.1.3. Coordinador
    - 2.1.1.4. Resto del equipo
  - 2.1.2. Responsabilidades del equipo investigador
    - 2.1.2.1. Cumplimiento de las buenas prácticas clínicas y legislación vigente
    - 2.1.2.2. Cumplimiento del protocolo de estudio
    - 2.1.2.3. Cuidado y mantenimiento del archivo de investigación
  - 2.1.3. Delegación de tareas
    - 2.1.3.1. Detalles del documento
    - 2.1.3.2. Ejemplo
- 2.2. Coordinador de ensayos
  - 2.2.1. Responsabilidades
    - 2.2.1.1. Principales responsabilidades
    - 2.2.1.2. Responsabilidades secundarias
  - 2.2.2. Capacidades y competencias
    - 2.2.2.1. Formación académica
    - 2.2.2.2. Competencias
  - 2.2.3. Ensayo Clínico vs. Estudio observacional
    - 2.2.3.1. Tipos de ensayos clínicos
    - 2.2.3.2. Tipos de estudios observacionales
- 2.3. Protocolo
  - 2.3.1. Objetivos primarios y secundarios
    - 2.3.1.1. ¿Qué son y quién los define?
    - 2.3.1.2. Importancia durante el transcurso del ensayo clínico
  - 2.3.2. Criterios de inclusión y exclusión
    - 2.3.2.1. Criterios inclusión
    - 2.3.2.2. Criterios exclusión
    - 2.3.2.3. Ejemplo
  - 2.3.3. *Flowchart*
    - 2.3.3.1. Documento y explicación
  - 2.3.4. Medicación concomitante y medicación prohibida
    - 2.3.4.1. Medicación concomitante
    - 2.3.4.2. Medicación prohibida
    - 2.3.4.3. Periodos de lavado
- 2.4. Documentación necesaria para iniciar ensayo clínico
  - 2.4.1. Currículum del equipo investigador
    - 2.4.1.1. Nociones básicas de un currículum para investigación
    - 2.4.1.2. Ejemplo GCP
  - 2.4.2. Buenas prácticas clínicas
    - 2.4.2.1. Origen de las buenas prácticas clínicas
    - 2.4.2.2. ¿Cómo certificarse?
    - 2.4.2.3. Caducidad
  - 2.4.3. Idoneidad del equipo investigador
    - 2.4.3.1. ¿Quién firma el documento?
    - 2.4.3.2. Presentación al comité ético

- 2.4.4. Idoneidad de las instalaciones
  - 2.4.4.1. ¿Quién firma el documento?
  - 2.4.4.2. Presentación comité ético
- 2.4.5. Certificados de calibración
  - 2.4.5.1. Calibración
  - 2.4.5.2. Equipos para calibrar
  - 2.4.5.3. Certificaciones válidas
  - 2.4.5.4. Caducidad
- 2.4.6. Otros *Training*
  - 2.4.6.1. Certificaciones necesarias según protocolo
- 2.5. Principales funciones coordinador de ensayos
  - 2.5.1. Preparación de documentación
    - 2.5.1.1. Documentación solicitada para la aprobación del estudio en el centro
  - 2.5.2. *Investigator Meetings*
    - 2.5.2.1. Importancia
    - 2.5.2.2. Asistentes
  - 2.5.3. Visita de inicio
    - 2.5.3.1. Funciones del coordinador
    - 2.5.3.2. Funciones del investigador principal y subinvestigadores
    - 2.5.3.3. Promotor
    - 2.5.3.4. Monitor
  - 2.5.4. Visita de monitorización
    - 2.5.4.1. Preparación antes de una visita de monitorización
    - 2.5.4.2. Funciones durante la visita de monitorización
  - 2.5.5. Visita fin de estudio
    - 2.5.5.1. Almacenamiento del archivo del investigador
- 2.6. Relación con el paciente
  - 2.6.1. Preparación de visitas
    - 2.6.1.1. Consentimientos y enmiendas
    - 2.6.1.2. Ventana de la visita
    - 2.6.1.3. Identificar las responsabilidades del equipo investigador durante la visita
    - 2.6.1.4. Calculadora de visitas
    - 2.6.1.5. Preparación de documentación a utilizar durante la visita
  - 2.6.2. Pruebas complementarias
    - 2.6.2.1. Analíticas
    - 2.6.2.2. Radiografías de tórax
    - 2.6.2.3. Electrocardiograma
  - 2.6.3. Calendario de visitas
    - 2.6.3.1. Ejemplo
- 2.7. Muestras
  - 2.7.1. Equipamiento y material necesario
    - 2.7.1.1. Centrifuga
    - 2.7.1.2. Incubadora
    - 2.7.1.3. Neveras
  - 2.7.2. Procesamiento de muestras
    - 2.7.2.1. Procedimiento general
    - 2.7.2.2. Ejemplo
  - 2.7.3. Kits de laboratorio
    - 2.7.3.1. ¿Qué son?
    - 2.7.3.2. Caducidad
  - 2.7.4. Envío de muestras
    - 2.7.4.1. Almacenamiento de muestras
    - 2.7.4.2. Envío temperatura ambiente
    - 2.7.4.3. Envío muestras congeladas

- 2.8. Cuaderno de Recogida de Datos
  - 2.8.1. ¿Qué es?
    - 2.8.1.1. Tipos de cuadernos
    - 2.8.1.2. Cuaderno en papel
    - 2.8.1.3. Cuaderno electrónico
    - 2.8.1.4. Cuadernos específicos según protocolo
  - 2.8.2. ¿Cómo completarlo?
    - 2.8.2.1. Ejemplo
  - 2.8.3. *Query*
    - 2.8.3.1. ¿Qué es una *Query*?
    - 2.8.3.2. Tiempo de resolución
    - 2.8.3.3. ¿Quién puede abrir una *Query*?
- 2.9. Sistemas de aleatorización
  - 2.9.1. ¿Qué es?
  - 2.9.2. Tipos IWRS
    - 2.9.2.1. Telefónicos
    - 2.9.2.2. Electrónicos
  - 2.9.3. Responsabilidades Investigador vs. Equipo investigador
    - 2.9.3.1. *Screening*
    - 2.9.3.2. Aleatorización
    - 2.9.3.3. Visitas programadas
    - 2.9.3.4. *Unscheduled Visit*
    - 2.9.3.5. Apertura del ciego
  - 2.9.4. Medicación
    - 2.9.4.1. ¿Quién recepción la medicación?
    - 2.9.4.2. Trazabilidad del fármaco
  - 2.9.5. Devolución de medicación
    - 2.9.5.1. Funciones equipo investigador en la devolución de medicación





- 2.10. Tratamientos biológicos
  - 2.10.1. Coordinación de ensayos clínicos con biológicos
    - 2.10.1.1. Tratamientos biológicos
    - 2.10.1.2. Tipos de tratamientos
  - 2.10.2. Tipos de estudios
    - 2.10.2.1. Biológico vs. Placebo
    - 2.10.2.2. Biológico vs. Biológico
  - 2.10.3. Manejo de biológicos
    - 2.10.3.1. Administración
    - 2.10.3.2. Trazabilidad
  - 2.10.4. Enfermedades reumáticas
    - 2.10.4.1. Artritis reumatoide
    - 2.10.4.2. Artritis psoriásica
    - 2.10.4.3. Lupus
    - 2.10.4.4. Esclerodermia

“ *Esta será una especialización clave para avanzar en tu carrera* ”

# 05 Metodología

Este programa de capacitación ofrece una forma diferente de aprender. Nuestra metodología se desarrolla a través de un modo de aprendizaje de forma cíclica: ***el Relearning***.

Este sistema de enseñanza es utilizado, por ejemplo, en las facultades de medicina más prestigiosas del mundo y se ha considerado uno de los más eficaces por publicaciones de gran relevancia como el ***New England Journal of Medicine***.



“

*Descubre el Relearning, un sistema que abandona el aprendizaje lineal convencional para llevarte a través de sistemas cíclicos de enseñanza: una forma de aprender que ha demostrado su enorme eficacia, especialmente en las materias que requieren memorización”*

## En TECH Nursing School empleamos el Método del Caso

Ante una determinada situación concreta, ¿qué debería hacer un profesional? A lo largo del programa, los estudiantes se enfrentarán a múltiples casos clínicos simulados, basados en pacientes reales en los que deberán investigar, establecer hipótesis y, finalmente, resolver la situación. Existe abundante evidencia científica sobre la eficacia del método. Los enfermeros aprenden mejor, más rápido y de manera más sostenible en el tiempo.

*Con TECH los enfermeros experimentan una forma de aprender que está moviendo los cimientos de las universidades tradicionales de todo el mundo.*



Según el Dr. Gérvas, el caso clínico es la presentación comentada de un paciente, o grupo de pacientes, que se convierte en «caso», en un ejemplo o modelo que ilustra algún componente clínico peculiar, bien por su poder docente, bien por su singularidad o rareza. Es esencial que el caso se apoye en la vida profesional actual, intentando recrear los condicionantes reales en la práctica profesional de la enfermería.

“

*¿Sabías que este método fue desarrollado en 1912, en Harvard, para los estudiantes de Derecho? El método del caso consistía en presentarles situaciones complejas reales para que tomaran decisiones y justificasen cómo resolverlas. En 1924 se estableció como método estándar de enseñanza en Harvard”*

#### La eficacia del método se justifica con cuatro logros fundamentales:

1. Los enfermeros que siguen este método no solo consiguen la asimilación de conceptos, sino un desarrollo de su capacidad mental, mediante ejercicios de evaluación de situaciones reales y aplicación de conocimientos.
2. El aprendizaje se concreta de una manera sólida en capacidades prácticas que permiten al profesional de la enfermería una mejor integración del conocimiento en el ámbito hospitalario o de atención primaria.
3. Se consigue una asimilación más sencilla y eficiente de las ideas y conceptos, gracias al planteamiento de situaciones que han surgido de la realidad.
4. La sensación de eficiencia del esfuerzo invertido se convierte en un estímulo muy importante para el alumnado, que se traduce en un interés mayor en los aprendizajes y un incremento del tiempo dedicado a trabajar en el curso.



## Relearning Methodology

TECH aúna de forma eficaz la metodología del Estudio de Caso con un sistema de aprendizaje 100% online basado en la reiteración, que combina 8 elementos didácticos diferentes en cada lección.

Potenciamos el Estudio de Caso con el mejor método de enseñanza 100% online: el Relearning.

*El enfermero(a) aprenderá mediante casos reales y resolución de situaciones complejas en entornos simulados de aprendizaje. Estos simulacros están desarrollados a partir de software de última generación que permiten facilitar el aprendizaje inmersivo.*



Situado a la vanguardia pedagógica mundial, el método Relearning ha conseguido mejorar los niveles de satisfacción global de los profesionales que finalizan sus estudios, con respecto a los indicadores de calidad de la mejor universidad online en habla hispana (Universidad de Columbia).

Con esta metodología se han capacitado más de 175.000 enfermeros con un éxito sin precedentes en todas las especialidades con independencia de la carga práctica.

Nuestra metodología pedagógica está desarrollada en un entorno de máxima exigencia, con un alumnado universitario de un perfil socioeconómico alto y una media de edad de 43,5 años.

*El Relearning te permitirá aprender con menos esfuerzo y más rendimiento, implicándote más en tu especialización, desarrollando el espíritu crítico, la defensa de argumentos y el contraste de opiniones: una ecuación directa al éxito.*

En nuestro programa, el aprendizaje no es un proceso lineal, sino que sucede en espiral (aprender, desaprender, olvidar y reaprender). Por eso, se combinan cada uno de estos elementos de forma concéntrica.

La puntuación global que obtiene el sistema de aprendizaje de TECH es de 8.01, con arreglo a los más altos estándares internacionales.



Este programa ofrece los mejores materiales educativos, preparados a conciencia para los profesionales:



#### Material de estudio

Todos los contenidos didácticos son creados por los especialistas que van a impartir el programa universitario, específicamente para él, de manera que el desarrollo didáctico sea realmente específico y concreto.

Estos contenidos son aplicados después al formato audiovisual, para crear el método de trabajo online de TECH. Todo ello, con las técnicas más novedosas que ofrecen piezas de gran calidad en todos y cada uno los materiales que se ponen a disposición del alumno.



#### Técnicas y procedimientos de enfermería en vídeo

TECH acerca al alumno las técnicas más novedosas, los últimos avances educativos y al primer plano de la actualidad en técnicas de enfermería. Todo esto, en primera persona, con el máximo rigor, explicado y detallado para contribuir a la asimilación y comprensión del estudiante. Y lo mejor de todo, puedes verlos las veces que quieras.



#### Resúmenes interactivos

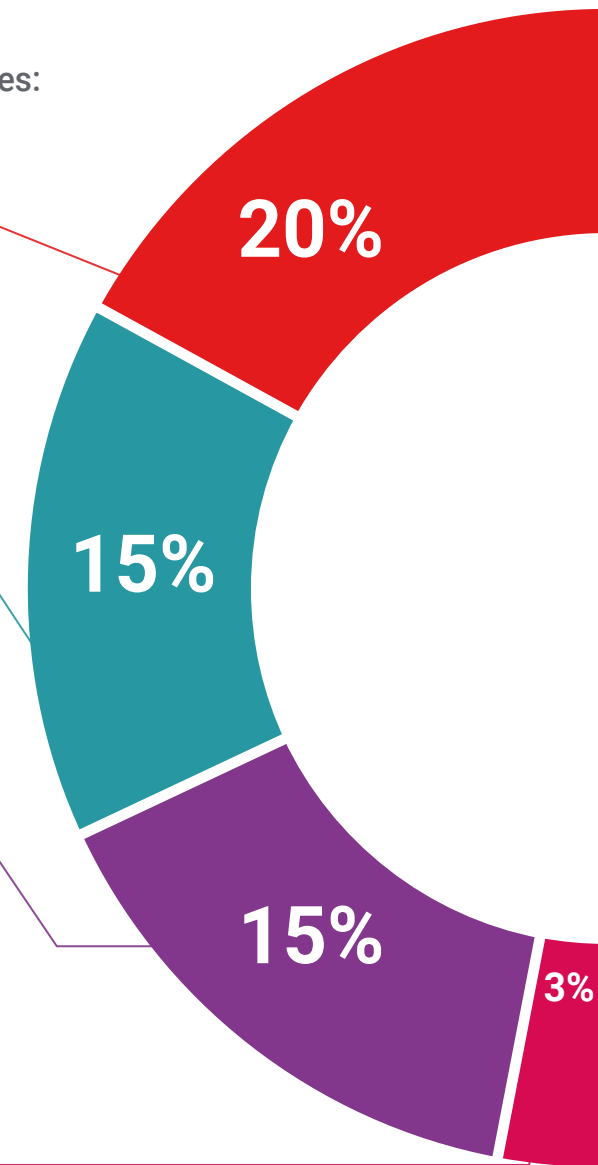
El equipo de TECH presenta los contenidos de manera atractiva y dinámica en píldoras multimedia que incluyen audios, vídeos, imágenes, esquemas y mapas conceptuales con el fin de afianzar el conocimiento.

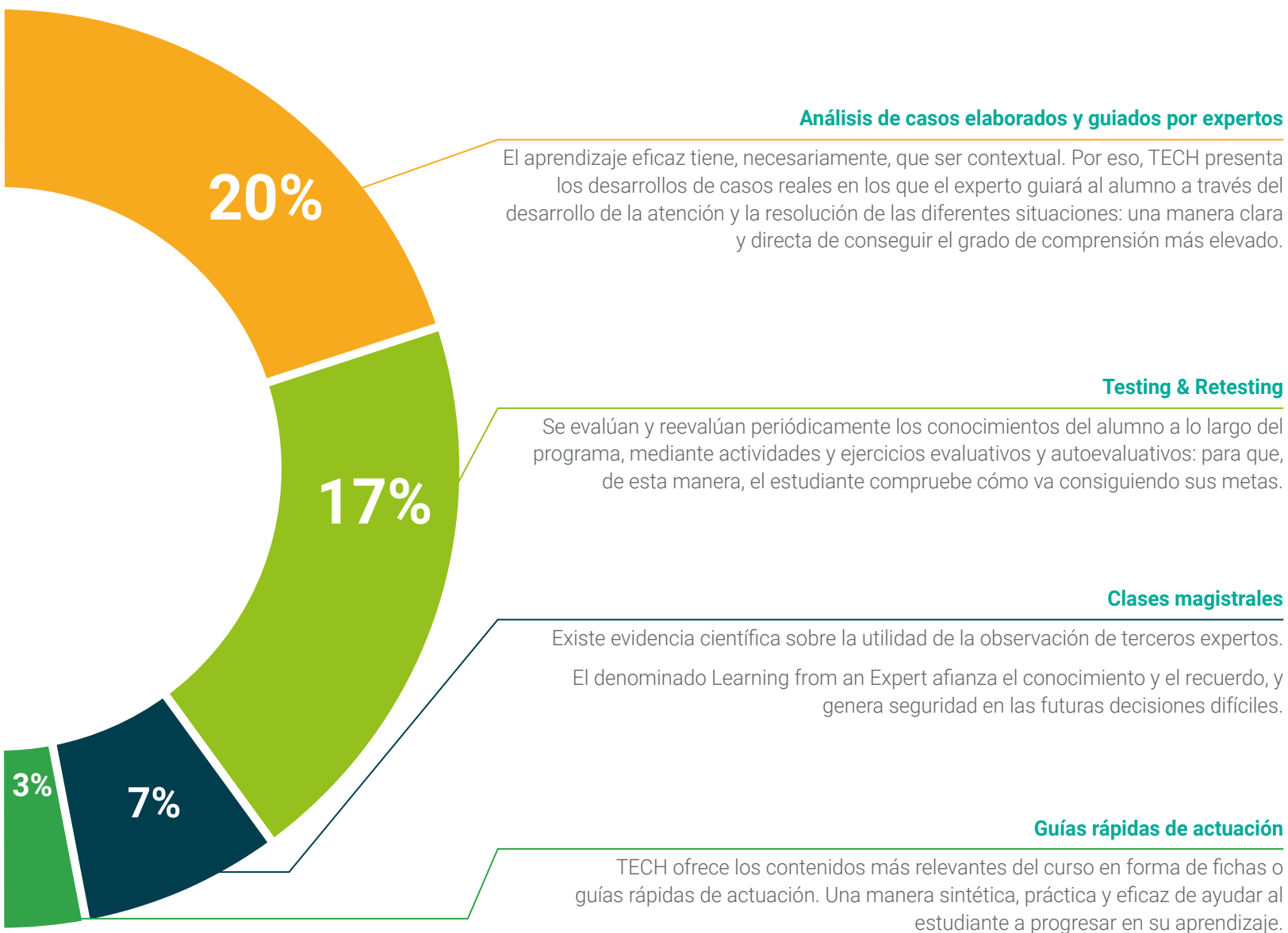
Este exclusivo sistema educativo para la presentación de contenidos multimedia fue premiado por Microsoft como "Caso de éxito en Europa".



#### Lecturas complementarias

Artículos recientes, documentos de consenso y guías internacionales, entre otros. En la biblioteca virtual de TECH el estudiante tendrá acceso a todo lo que necesita para completar su capacitación.





# 06 Titulación

El Diplomado en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería garantiza, además de la capacitación más rigurosa y actualizada, el acceso a un título de Diplomado expedido por TECH Universidad Tecnológica.



“

*Supera con éxito este programa y recibe tu titulación universitaria sin desplazamientos ni farragosos trámites”*

Este **Diplomado en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería** contiene el programa científico más completo y actualizado del mercado.

Tras la superación de la evaluación, el alumno recibirá por correo postal\* con acuse de recibo su correspondiente título de **Diplomado** emitido por **TECH Universidad Tecnológica**.

El título expedido por **TECH Universidad Tecnológica** expresará la calificación que haya obtenido en el Diplomado, y reunirá los requisitos comúnmente exigidos por las bolsas de trabajo, oposiciones y comités evaluadores de carreras profesionales.

Título: **Diplomado en Coordinación de Ensayos Clínicos para Enfermería**

N.º Horas Oficiales: **300 h.**



\*Apostilla de La Haya. En caso de que el alumno solicite que su título en papel recabe la Apostilla de La Haya, TECH EDUCATION realizará las gestiones oportunas para su obtención, con un coste adicional.



## Diplomado

Coordinación de Ensayos  
Clínicos para Enfermería

Modalidad: Online

Duración: 12 semanas

Titulación: TECH Universidad Tecnológica

Horas lectivas: 300 h.

**Diplomado**

Coordinación de Ensayos Clínicos  
para Enfermería

