

Experto Universitario

Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería





Experto Universitario

Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería

- » Modalidad: online
- » Duración: 6 meses
- » Titulación: TECH Universidad FUNDEPOS
- » Acreditación: 18 ECTS
- » Horario: a tu ritmo
- » Exámenes: online

Acceso web: www.techtute.com/enfermeria/experto-universitario/experto-investigacion-desarrollo-medicamentos-enfermeria

Índice

01

Presentación

pág. 4

02

Objetivos

pág. 8

03

Dirección del curso

pág. 12

04

Estructura y contenido

pág. 16

05

Metodología de estudio

pág. 22

06

Titulación

pág. 30

01

Presentación

Invertir en investigación farmacológica es fundamental para lograr encontrar nuevos medicamentos que permitan mejorar la salud y calidad de vida de los pacientes. Pero, para ello, es imprescindible también contar con profesionales capacitados para llevar a cabo dichas investigaciones. En concreto, este programa orientado a los enfermeros pretende capacitarlos para la Investigación y Desarrollo de fármacos.



“

Ofrecemos una capacitación imprescindible para los enfermeros que deseen capacitarse en el ámbito de la Investigación y Desarrollo de Fármacos”

Este Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos está destinado a especializar a los enfermeros con vocación en la investigación en la rama farmacológica, una faceta fundamental para encontrar nuevos tratamientos para la lucha de enfermedades para las que aún no se ha encontrado una cura.

Gracias a este Experto Universitario, los alumnos se adentrarán en el estudio de la investigación preclínica del medicamento, así como la estadística, fundamental para llegar a conclusiones razonables y precisas. Pero como no podía ser de otra manera, en cualquier investigación también es fundamental tener un amplio conocimiento sobre la legislación vigente en la materia para evitar errores normativos o éticos.

En definitiva, tras la realización de este Experto Universitario, el alumno estará capacitado para el cumplimiento con las normas éticas en los Ensayos Clínicos, no solo el cumplimiento de la legislación para garantizar la protección y el cumplimiento de los derechos de los participantes, sino también en áreas como la metodológica, para garantizar el cumplimiento con los estándares de validez y fiabilidad para los datos obtenidos y el correcto diseño de los Ensayos Clínicos.

Además, este programa cuenta con la ventaja de ofertarse en un formato 100% online, por lo que el alumno no tendrá obligaciones de horario ni de trasladarse a un espacio físico, pudiendo organizar por sí mismo dónde y cuándo estudiar. Una autogestión de su tiempo que le permitirá compaginar sus estudios con el resto de sus obligaciones diarias.

Este **Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos 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 Investigación y Desarrollo de Medicamentos
- ♦ 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 Investigación y Desarrollo de Medicamentos
- ♦ Los ejercicios prácticos donde realizar el proceso de autoevaluación para mejorar el aprendizaje
- ♦ Su especial hincapié en metodologías innovadoras en Investigación y Desarrollo de Medicamentos
- ♦ 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 Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos que te permitirá capacitarte hasta conseguir la excelencia en este ámbito”

“

Este Experto Universitario 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 Investigación y Desarrollo de Medicamentos, obtendrás una titulación avalada por la mayor Universidad Digital del mundo: TECH”

Incluye en su cuadro docente a profesionales pertenecientes al ámbito de la Sanidad, que vierten en esta especialización 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 especialización 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 curso académico. Para ello, el enfermero contará con la ayuda de un novedoso sistema de vídeo interactivo realizado por reconocidos expertos en el campo de la Investigación y Desarrollo de Medicamentos, y con gran experiencia.

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

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



02 Objetivos

El programa en Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería está orientado a facilitar la actuación del profesional investigador con los avances más novedosos en el sector.



“

Gracias a este Experto Universitario podrás capacitarte en Investigación y Desarrollo de Medicamentos, y conocer los últimos avances en la materia”



Objetivos generales

- ♦ Establecer las fases que implica el desarrollo de un nuevo medicamento
- ♦ Analizar los pasos previos al desarrollo de un ensayo clínico (investigación preclínica)
- ♦ Examinar cómo se introduce un medicamento en el mercado tras la realización del ensayo clínico
- ♦ Desarrollar conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo, en un contexto de investigación
- ♦ Aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución en la elaboración de protocolos
- ♦ Estructurar los métodos y técnicas estadísticas
- ♦ Comunicar y transmitir los resultados estadísticos mediante la elaboración de distintos tipos de informe, utilizando terminología específica de los campos de aplicación
- ♦ Compilar, identificar y seleccionar fuentes de información biomédicas públicas, de los organismos internacionales y de las organizaciones científicas, sobre el estudio y dinámica de las poblaciones
- ♦ Analizar el método científico y trabajar habilidades en el manejo de fuentes de información, bibliografía, elaboración de protocolos y demás aspectos que se consideran necesarios para el diseño, ejecución y evaluación crítica
- ♦ Demostrar un pensamiento lógico y un razonamiento estructurado en la determinación de la técnica estadística apropiada
- ♦ Analizar los principios éticos universales
- ♦ Definir la legislación vigente en materia de investigación con medicamentos y productos sanitarios en general y aquella que regula los Ensayos Clínicos en particular
- ♦ Compilar los derechos y deberes de los diferentes implicados en Ensayos Clínicos





Objetivos específicos

Módulo 1. Investigación y Desarrollo de Medicamentos

- ♦ Fundamentar los procesos farmacocinéticos que sufre un fármaco en el organismo
- ♦ Identificar la legislación que regula cada uno de los pasos de desarrollo y autorización de un medicamento
- ♦ Definir la regulación específica de algunos fármacos (biosimilares, terapias avanzadas)
- ♦ Definir el uso en situaciones especiales y sus tipos
- ♦ Examinar el proceso de financiación de un medicamento
- ♦ Concretar estrategias de difusión de los resultados de la investigación
- ♦ Presentar cómo leer información científica de forma crítica
- ♦ Compilar fuentes de información de medicamentos y sus tipos

Módulo 2. Bioestadística

- ♦ Identificar e incorporar en el modelo matemático avanzado, que representa la situación experimental, aquellos factores aleatorios que intervienen en un estudio biosanitario de alto nivel
- ♦ Diseñar, recoger y depurar un conjunto de datos para su posterior análisis estadístico
- ♦ Identificar el método apropiado para determinar el tamaño muestral
- ♦ Distinguir entre los distintos tipos de estudios y elegir el tipo de diseño más adecuado en función del objetivo de la investigación
- ♦ Comunicar y transmitir los resultados estadísticos correctamente, mediante la elaboración de informes
- ♦ Adquirir un compromiso ético y social

Módulo 3. Bioética y normativas

- ♦ Desarrollar los principios básicos y las normas éticas que regulan la investigación biomédica
- ♦ Fundamentar la justificación de la bioética en el ámbito de la investigación
- ♦ Establecer la aplicación de los principios éticos en la selección de participantes
- ♦ Concretar los principios del balance beneficio-riesgos en la investigación con medicamentos y productos sanitarios
- ♦ Definir qué es el consentimiento informado y la hoja de información al paciente
- ♦ Analizar las garantías de seguridad de los pacientes en Ensayos Clínicos
- ♦ Establecer las Normas de Buenas Prácticas Clínicas y su correcta aplicación
- ♦ Analizar la legislación española y europea actual en materia de Ensayos Clínicos
- ♦ Establecer los procedimientos de autorización de fármacos y productos sanitarios
- ♦ Presentar la función y estructura de los comités de ética de investigación clínica



Un curso intensivo que te permitirá convertirte en Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería en un breve plazo y con la mayor flexibilidad"

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 Investigación y Desarrollo de Medicamentos 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 por la Universidad Complutense de Madrid con diploma por obtención de Matrícula de Honor
- Examen Farmacéutico Interno Residente (F.I.R) con obtención del Nº 1 en dicha prueba selectiva
- Farmacéutico Interno Residente (F.I.R) del Servicio de Farmacia del Hospital 12 de Octubre

Profesores

Dña. Valtueña Murillo, Andrea

- ♦ Técnico en Calidad, Regulación y Farmacovigilancia en Cantabria Labs
- ♦ Máster industria Farmacéutica y Parafarmacéutica en CESIF
- ♦ Grado en Farmacia en la Universidad Complutense de Madrid

Dña. Martín-Arriscado Arroba, Cristina

- ♦ Bioestadística en la Unidad de Investigación y Soporte Científico del Hospital Universitario 12 de Octubre (i+12) y de la Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos (SCReN)
- ♦ Miembro del Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del Hospital Universitario 12 de Octubre

Dña. Pérez Indigua, Carla

- ♦ Grado en Enfermería. Universidad Complutense de Madrid
- ♦ Máster en Investigación en Cuidados de la Salud por la UCM
- ♦ Doctorando en Cuidados de la Salud. Universidad Complutense de Madrid
- ♦ Enfermera de Investigación en el servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínico San Carlos
- ♦ Profesora de la asignatura de "Ética de la investigación con seres humanos" en el Máster de Éticas Aplicadas de la Facultad de Filosofía de la UCM

“

*Una vía de capacitación
y crecimiento profesional
que te impulsará hacia una
mayor competitividad en el
mercado laboral”*

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 Experto Universitario contiene el programa científico más completo y actualizado del mercado”

Módulo 1. Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería

- 1.1. Desarrollo de nuevos medicamentos
 - 1.1.1. Introducción
 - 1.1.2. Fases de desarrollo de nuevos medicamentos
 - 1.1.3. Fase de descubrimiento
 - 1.1.4. Fase preclínica
 - 1.1.5. Fase clínica
 - 1.1.6. Aprobación y registro
- 1.2. Descubrimiento de una sustancia activa
 - 1.2.1. Farmacología
 - 1.2.2. Cabezas de serie
 - 1.2.3. Interacciones farmacológicas
- 1.3. Farmacocinética
 - 1.3.1. Métodos de análisis
 - 1.3.2. Absorción
 - 1.3.3. Distribución
 - 1.3.4. Metabolismo
 - 1.3.5. Excreción
- 1.4. Toxicología
 - 1.4.1. Toxicidad a dosis única
 - 1.4.2. Toxicidad a dosis repetida
 - 1.4.3. Toxicocinética
 - 1.4.4. Carcinogenicidad
 - 1.4.5. Genotoxicidad
 - 1.4.6. Toxicidad reproductiva
 - 1.4.7. Tolerancia
 - 1.4.8. Dependencia
- 1.5. Regulación de medicamentos de uso humano
 - 1.5.1. Introducción
 - 1.5.2. Procedimientos de autorización
 - 1.5.3. Cómo se evalúa un medicamento: expediente de autorización
 - 1.5.4. Ficha técnica, prospecto y EPAR
 - 1.5.5. Conclusiones

- 1.6. Farmacovigilancia
 - 1.6.1. Farmacovigilancia en desarrollo
 - 1.6.2. Farmacovigilancia en autorización de comercialización
 - 1.6.3. Farmacovigilancia en post autorización
- 1.7. Usos en situaciones especiales
 - 1.7.1. Introducción
 - 1.7.2. Normativa en España
 - 1.7.3. Ejemplos
- 1.8. De la autorización a la comercialización
 - 1.8.1. Introducción
 - 1.8.2. Financiación de medicamentos
 - 1.8.3. Informes de posicionamiento terapéutico
- 1.9. Formas especiales de regulación
 - 1.9.1. Terapias avanzadas
 - 1.9.2. Aprobación acelerada
 - 1.9.3. Biosimilares
 - 1.9.4. Aprobación condicional
 - 1.9.5. Medicamentos huérfanos
- 1.10. Difusión de la investigación
 - 1.10.1. Artículo científico
 - 1.10.2. Tipos de artículos científicos
 - 1.10.3. Calidad de la investigación. *Checklist*
 - 1.10.4. Fuentes de información sobre medicamentos

Módulo 2. Bioestadística

- 2.1. Diseño del estudio
 - 2.1.1. Pregunta de investigación
 - 2.1.2. Población a analizar
 - 2.1.3. Clasificación
 - 2.1.3.1. Comparación entre grupos
 - 2.1.3.2. Mantenimiento de las condiciones descritas
 - 2.1.3.3. Asignación a grupo de tratamiento
 - 2.1.3.4. Grado de enmascaramiento
 - 2.1.3.5. Modalidad de intervención
 - 2.1.3.6. Centros que intervienen

- 2.2. Tipos de Ensayos Clínicos aleatorizados: validez y sesgos
 - 2.2.1. Tipos de Ensayos Clínicos
 - 2.2.1.1. Estudio de superioridad
 - 2.2.1.2. Estudio de Igualdad o bioequivalencia
 - 2.2.1.3. Estudio de no inferioridad
 - 2.2.2. Análisis y validez de resultados
 - 2.2.2.1. Validez interna
 - 2.2.2.2. Validez externa
 - 2.2.3. Sesgos
 - 2.2.3.1. Selección
 - 2.2.3.2. Medida
 - 2.2.3.3. Confusión
- 2.3. Tamaño de la muestra. Desviaciones del protocolo
 - 2.3.1. Parámetros a utilizar
 - 2.3.2. Justificación del protocolo
 - 2.3.3. Desviaciones del protocolo
- 2.4. Metodología
 - 2.4.1. Manejo de datos faltantes
 - 2.4.2. Métodos estadísticos
 - 2.4.2.1. Descripción de los datos
 - 2.4.2.2. Supervivencia
 - 2.4.2.3. Regresión logística
 - 2.4.2.4. Modelos mixtos
 - 2.4.2.5. Análisis de sensibilidad
 - 2.4.2.6. Análisis de multiplicidad
- 2.5. Cuándo empieza a formar parte del proyecto el estadístico
 - 2.5.1. Rol de estadístico
 - 2.5.2. Puntos del protocolo que deben ser revisados y descritos por el estadístico
 - 2.5.2.1. Diseño del estudio
 - 2.5.2.2. Los objetivos del estudio, principal y secundarios.
 - 2.5.2.3. Cálculo del tamaño de la muestra
 - 2.5.2.4. Variables
 - 2.5.2.5. Justificación estadística
 - 2.5.2.6. Material y métodos utilizados para estudiar los objetivos del estudio

- 2.6. Diseño del CRD
 - 2.6.1. Recogida de Información: diccionario de variables
 - 2.6.2. Variables y entrada de datos
 - 2.6.3. Seguridad, chequeo y depuración de la base de datos
- 2.7. Plan de análisis estadístico
 - 2.7.1. ¿Qué es un plan de análisis estadístico?
 - 2.7.2. Cuando se debe realizar el Plan de análisis estadístico
 - 2.7.3. Partes de Plan de análisis estadístico
- 2.8. Análisis intermedio
 - 2.8.1. Razones para una detención anticipada de un ensayo clínico
 - 2.8.2. Implicaciones del término anticipado de un ensayo clínico
 - 2.8.3. Diseños estadísticos
- 2.9. Análisis final
 - 2.9.1. Criterios de Informe final
 - 2.9.2. Desviaciones del plan
 - 2.9.3. Guía para la elaboración del informe final de ensayo clínico
- 2.10. Revisión estadística de un protocolo
 - 2.10.1. *Checklist*
 - 2.10.2. Errores frecuentes en la revisión de un protocolo

Módulo 3. Bioética y Normativas

- 3.1. Principios éticos básicos y normas éticas más relevantes
 - 3.1.1. Fines de la ciencia biomédica
 - 3.1.2. Derechos y libertades de los investigadores
 - 3.1.3. Límites al derecho de la investigación
 - 3.1.4. Principios éticos de la investigación clínica
 - 3.1.5. Conclusiones
- 3.2. Evaluación ética de la investigación clínica con medicamentos y con productos sanitarios
 - 3.2.1. Introducción
 - 3.2.2. Áreas de la bioética
 - 3.2.1.1. Generalidades
 - 3.2.1.2. Ética en investigación

- 3.2.3. Justificación de la bioética
 - 3.2.3.1. Indeterminación clínica
 - 3.2.3.2. Pertinencia de los objetivos científicos
 - 3.2.3.3. Datos preclínicos
- 3.2.4. Condiciones éticas de los diseños de Ensayos Clínicos
- 3.2.5. Comités de ética en investigación con medicamentos
 - 3.2.5.1. Definición
 - 3.2.5.2. Funciones
 - 3.2.5.3. Composición
 - 3.2.5.4. Conclusiones
- 3.3. Selección de sujetos en Ensayos Clínicos
 - 3.3.1. Criterios
 - 3.3.2. Pacientes especiales y vulnerabilidad
 - 3.3.3. Valoración de la vulnerabilidad
 - 3.3.3.1. Edad
 - 3.3.3.2. Gravedad de la enfermedad
 - 3.3.3.3. Otros tipos de vulnerabilidad
 - 3.3.3.4. Protección de la vulnerabilidad
 - 3.3.4. Conclusiones
- 3.4. Balance beneficio-riesgo en los ensayos clínicos
 - 3.4.1. Beneficios potenciales
 - 3.4.2. Riesgos potenciales
 - 3.4.3. Minimización de riesgos
 - 3.4.4. Evaluación del nivel de riesgos
 - 3.4.5. Valoración final del balance beneficio-riesgo
 - 3.4.6. Conclusiones
- 3.5. Protección, consentimiento informado y hoja de información a los participantes
 - 3.5.1. Hoja de información al participante (HIP)
 - 3.5.1.1. Tipo de información facilitada
 - 3.5.1.2. Proceso de información
 - 3.5.2. Consentimiento informado
 - 3.5.2.1. Conceptos
 - 3.5.2.2. Procedimiento de obtención
 - 3.5.2.3. Ensayos clínicos con menores
 - 3.5.2.4. Ensayos clínicos con personas con capacidad modificada para dar su consentimiento
 - 3.5.2.5. Ensayos clínicos en situaciones de urgencia
 - 3.5.2.6. Ensayos clínicos en embarazadas o en periodo de lactancia
 - 3.5.2.7. Ensayos clínicos con discapacitados
 - 3.5.2.8. Consentimiento informado para estudios genéticos
 - 3.5.3. Seguro y compensaciones económicas
 - 3.5.3.1. Seguro
 - 3.5.3.2. Indemnización
 - 3.5.3.3. Compensaciones
 - 3.5.4. Confidencialidad
 - 3.5.5. Infracciones
 - 3.5.6. Continuación del tratamiento tras el ensayo
 - 3.5.7. Conclusiones
- 3.6. Buenas prácticas clínicas en Ensayos Clínicos
 - 3.6.1. Historia
 - 3.6.2. Marco ético y legal
 - 3.6.3. Guía de las Buenas Prácticas Clínicas (BPC)
 - 3.6.3.1. Principios básicos
 - 3.6.3.2. CEIM
 - 3.6.3.3. Investigador
 - 3.6.3.4. Promotor
 - 3.6.3.5. Protocolo
 - 3.6.3.6. Manual del investigador
 - 3.6.3.7. Manual del promotor
 - 3.6.3.8. Documentos esenciales
 - 3.6.4. Conclusiones
- 3.7. Legislación de Ensayos Clínicos con medicamentos y productos sanitarios
 - 3.7.1. Introducción
 - 3.7.2. Legislación española
 - 3.7.2.1. Ley 26/2006
 - 3.7.2.2. RD 1090/2015
 - 3.7.2.3. Ley 41/2002



- 3.7.3. Medicamentos utilizados en Ensayos Clínicos
 - 3.7.3.1. Fabricación e importación
 - 3.7.3.2. Etiquetado
 - 3.7.3.3. Adquisición
 - 3.7.3.4. Medicación sobrante
- 3.7.4. Legislación europea
- 3.7.5. FDA, EMA y AEMPS
- 3.7.6. Comunicaciones
- 3.7.7. Conclusiones
- 3.8. Legislación de Ensayos Clínicos con productos sanitarios
 - 3.8.1. Introducción
 - 3.8.2. Legislación española
 - 3.8.3. Investigación clínica con productos sanitarios
 - 3.8.4. Legislación europea
 - 3.8.5. Conclusiones
- 3.9. Procedimientos de autorización y registro de fármacos y productos sanitarios
 - 3.9.1. Introducción
 - 3.9.2. Definiciones
 - 3.9.3. Autorización de medicamentos
 - 3.9.4. Distribución de medicamentos
 - 3.9.5. Financiación pública
 - 3.9.6. Conclusiones
- 3.10. Legislación sobre estudios post-autorización
 - 3.10.1. ¿Qué son los ensayos post-autorización?
 - 3.10.2. Justificación de estudios
 - 3.10.3. Clasificación
 - 3.10.3.1. Seguridad
 - 3.10.3.2. Estudios de Utilización de Medicamentos (EUM)
 - 3.10.3.3. Estudios farmacoeconómicos
 - 3.10.4. Directrices
 - 3.10.5. Procedimientos administrativos
 - 3.10.6. Conclusiones

05

Metodología de estudio

TECH es la primera universidad en el mundo que combina la metodología de los **case studies** con el **Relearning**, un sistema de aprendizaje 100% online basado en la reiteración dirigida.

Esta disruptiva estrategia pedagógica ha sido concebida para ofrecer a los profesionales la oportunidad de actualizar conocimientos y desarrollar competencias de un modo intensivo y riguroso. Un modelo de aprendizaje que coloca al estudiante en el centro del proceso académico y le otorga todo el protagonismo, adaptándose a sus necesidades y dejando de lado las metodologías más convencionales.



“

TECH te prepara para afrontar nuevos retos en entornos inciertos y lograr el éxito en tu carrera”

El alumno: la prioridad de todos los programas de TECH

En la metodología de estudios de TECH el alumno es el protagonista absoluto. Las herramientas pedagógicas de cada programa han sido seleccionadas teniendo en cuenta las demandas de tiempo, disponibilidad y rigor académico que, a día de hoy, no solo exigen los estudiantes sino los puestos más competitivos del mercado.

Con el modelo educativo asincrónico de TECH, es el alumno quien elige el tiempo que destina al estudio, cómo decide establecer sus rutinas y todo ello desde la comodidad del dispositivo electrónico de su preferencia. El alumno no tendrá que asistir a clases en vivo, a las que muchas veces no podrá acudir. Las actividades de aprendizaje las realizará cuando le venga bien. Siempre podrá decidir cuándo y desde dónde estudiar.

“

*En TECH NO tendrás clases en directo
(a las que luego nunca puedes asistir)”*



Los planes de estudios más exhaustivos a nivel internacional

TECH se caracteriza por ofrecer los itinerarios académicos más completos del entorno universitario. Esta exhaustividad se logra a través de la creación de temarios que no solo abarcan los conocimientos esenciales, sino también las innovaciones más recientes en cada área.

Al estar en constante actualización, estos programas permiten que los estudiantes se mantengan al día con los cambios del mercado y adquieran las habilidades más valoradas por los empleadores. De esta manera, quienes finalizan sus estudios en TECH reciben una preparación integral que les proporciona una ventaja competitiva notable para avanzar en sus carreras.

Y además, podrán hacerlo desde cualquier dispositivo, pc, tableta o smartphone.

“

El modelo de TECH es asincrónico, de modo que te permite estudiar con tu pc, tableta o tu smartphone donde quieras, cuando quieras y durante el tiempo que quieras”

Case studies o Método del caso

El método del caso ha sido el sistema de aprendizaje más utilizado por las mejores escuelas de negocios del mundo. Desarrollado en 1912 para que los estudiantes de Derecho no solo aprendiesen las leyes a base de contenidos teóricos, su función era también presentarles situaciones complejas reales. Así, podían tomar decisiones y emitir juicios de valor fundamentados sobre cómo resolverlas. En 1924 se estableció como método estándar de enseñanza en Harvard.

Con este modelo de enseñanza es el propio alumno quien va construyendo su competencia profesional a través de estrategias como el *Learning by doing* o el *Design Thinking*, utilizadas por otras instituciones de renombre como Yale o Stanford.

Este método, orientado a la acción, será aplicado a lo largo de todo el itinerario académico que el alumno emprenda junto a TECH. De ese modo se enfrentará a múltiples situaciones reales y deberá integrar conocimientos, investigar, argumentar y defender sus ideas y decisiones. Todo ello con la premisa de responder al cuestionamiento de cómo actuaría al posicionarse frente a eventos específicos de complejidad en su labor cotidiana.



Método Relearning

En TECH los *case studies* son potenciados con el mejor método de enseñanza 100% online: el *Relearning*.

Este método rompe con las técnicas tradicionales de enseñanza para poner al alumno en el centro de la ecuación, proveyéndole del mejor contenido en diferentes formatos. De esta forma, consigue repasar y reiterar los conceptos clave de cada materia y aprender a aplicarlos en un entorno real.

En esta misma línea, y de acuerdo a múltiples investigaciones científicas, la reiteración es la mejor manera de aprender. Por eso, TECH ofrece entre 8 y 16 repeticiones de cada concepto clave dentro de una misma lección, presentada de una manera diferente, con el objetivo de asegurar que el conocimiento sea completamente afianzado durante el proceso de estudio.

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.



Un Campus Virtual 100% online con los mejores recursos didácticos

Para aplicar su metodología de forma eficaz, TECH se centra en proveer a los egresados de materiales didácticos en diferentes formatos: textos, vídeos interactivos, ilustraciones y mapas de conocimiento, entre otros. Todos ellos, diseñados por profesores cualificados que centran el trabajo en combinar casos reales con la resolución de situaciones complejas mediante simulación, el estudio de contextos aplicados a cada carrera profesional y el aprendizaje basado en la reiteración, a través de audios, presentaciones, animaciones, imágenes, etc.

Y es que las últimas evidencias científicas en el ámbito de las Neurociencias apuntan a la importancia de tener en cuenta el lugar y el contexto donde se accede a los contenidos antes de iniciar un nuevo aprendizaje. Poder ajustar esas variables de una manera personalizada favorece que las personas puedan recordar y almacenar en el hipocampo los conocimientos para retenerlos a largo plazo. Se trata de un modelo denominado *Neurocognitive context-dependent e-learning* que es aplicado de manera consciente en esta titulación universitaria.

Por otro lado, también en aras de favorecer al máximo el contacto mentor-alumno, se proporciona un amplio abanico de posibilidades de comunicación, tanto en tiempo real como en diferido (mensajería interna, foros de discusión, servicio de atención telefónica, email de contacto con secretaría técnica, chat y videoconferencia).

Asimismo, este completísimo Campus Virtual permitirá que el alumnado de TECH organice sus horarios de estudio de acuerdo con su disponibilidad personal o sus obligaciones laborales. De esa manera tendrá un control global de los contenidos académicos y sus herramientas didácticas, puestas en función de su acelerada actualización profesional.



La modalidad de estudios online de este programa te permitirá organizar tu tiempo y tu ritmo de aprendizaje, adaptándolo a tus horarios"

La eficacia del método se justifica con cuatro logros fundamentales:

1. Los alumnos 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 alumno una mejor integración en el mundo real.
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.

La metodología universitaria mejor valorada por sus alumnos

Los resultados de este innovador modelo académico son constatables en los niveles de satisfacción global de los egresados de TECH.

La valoración de los estudiantes sobre la calidad docente, calidad de los materiales, estructura del curso y sus objetivos es excelente. No en valde, la institución se convirtió en la universidad mejor valorada por sus alumnos en la plataforma de reseñas Trustpilot, obteniendo un 4,9 de 5.

Accede a los contenidos de estudio desde cualquier dispositivo con conexión a Internet (ordenador, tablet, smartphone) gracias a que TECH está al día de la vanguardia tecnológica y pedagógica.

Podrás aprender con las ventajas del acceso a entornos simulados de aprendizaje y el planteamiento de aprendizaje por observación, esto es, Learning from an expert.

Así, en este programa estarán disponibles los mejores materiales educativos, preparados a conciencia:



Material de estudio

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

Estos contenidos son aplicados después al formato audiovisual que creará nuestra manera de trabajo online, con las técnicas más novedosas que nos permiten ofrecerte una gran calidad, en cada una de las piezas que pondremos a tu servicio.



Prácticas de habilidades y competencias

Realizarás actividades de desarrollo de competencias y habilidades específicas en cada área temática. Prácticas y dinámicas para adquirir y desarrollar las destrezas y habilidades que un especialista precisa desarrollar en el marco de la globalización que vivimos.



Resúmenes interactivos

Presentamos los contenidos de manera atractiva y dinámica en píldoras multimedia que incluyen audio, vídeos, imágenes, esquemas y mapas conceptuales con el fin de afianzar el conocimiento.

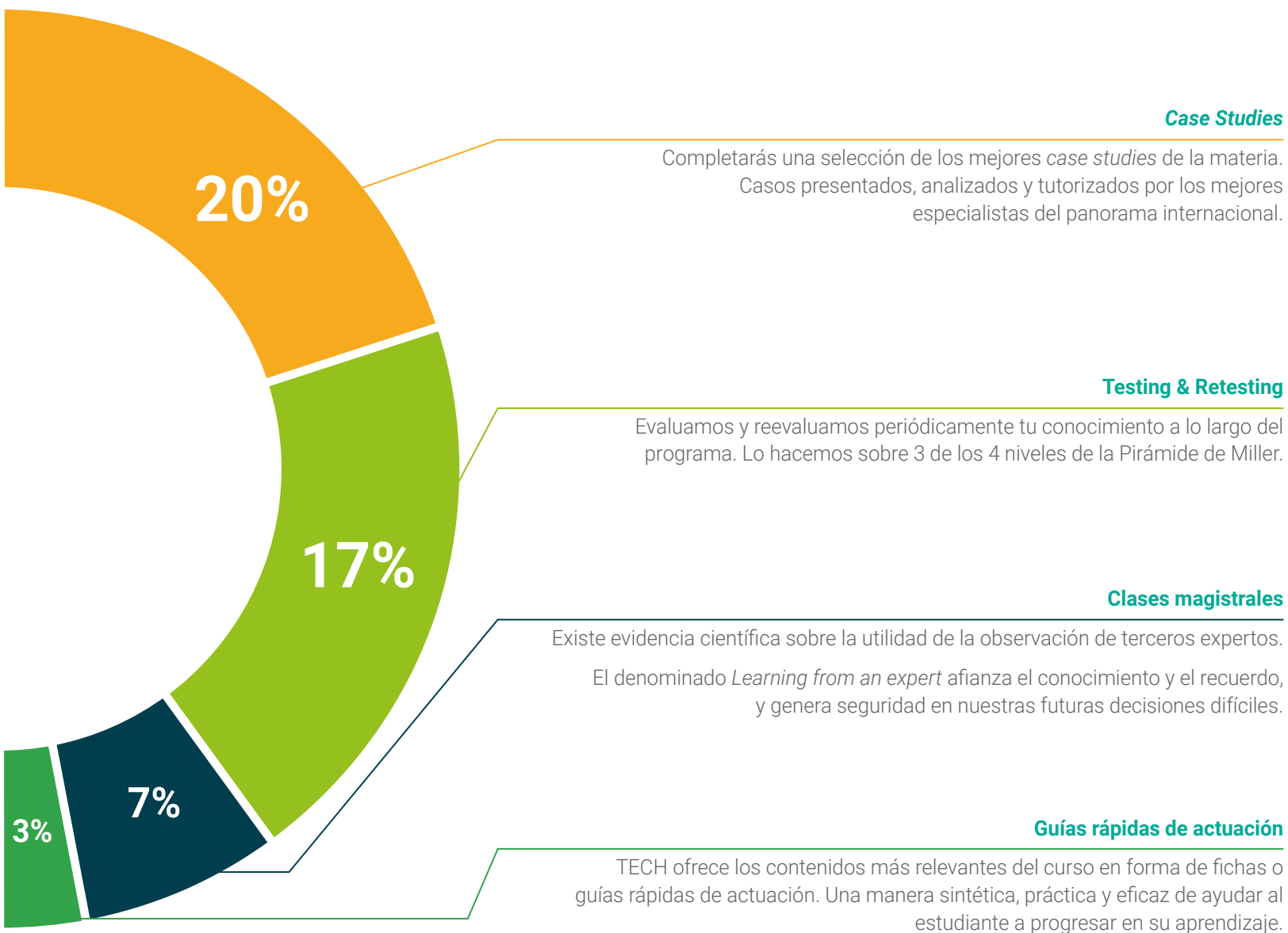
Este sistema exclusivo educativo para la presentación de contenidos multimedia fue premiado por Microsoft como "Caso de éxito en Europa".



Lecturas complementarias

Artículos recientes, documentos de consenso, guías internacionales... En nuestra biblioteca virtual tendrás acceso a todo lo que necesitas para completar tu capacitación.





Case Studies

Completarás una selección de los mejores *case studies* de la materia. Casos presentados, analizados y tutorizados por los mejores especialistas del panorama internacional.



Testing & Retesting

Evaluamos y reevaluamos periódicamente tu conocimiento a lo largo del programa. Lo hacemos sobre 3 de los 4 niveles de la Pirámide de Miller.



Clases magistrales

Existe evidencia científica sobre la utilidad de la observación de terceros expertos. El denominado *Learning from an expert* afianza el conocimiento y el recuerdo, y genera seguridad en nuestras futuras decisiones difíciles.



Guías rápidas de actuación

TECH ofrece los contenidos más relevantes del curso en forma de fichas o guías rápidas de actuación. Una manera sintética, práctica y eficaz de ayudar al estudiante a progresar en su aprendizaje.



06 Titulación

El Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería garantiza, además de la capacitación más rigurosa y actualizada, el acceso a dos diplomas de Experto Universitario, uno expedido por TECH Global University y otro expedido por Universidad FUNDEPOS.





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

El programa del **Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería** es el más completo del panorama académico actual. A su egreso, el estudiante recibirá un diploma universitario emitido por TECH Global University, y otro por Universidad FUNDEPOS.

Estos títulos de formación permanente y actualización profesional de TECH Global University y Universidad FUNDEPOS garantizan la adquisición de competencias en el área de conocimiento, otorgando un alto valor curricular al estudiante que supere las evaluaciones y acredite el programa tras cursarlo en su totalidad.

Este doble reconocimiento, de dos destacadas instituciones universitarias, suponen una doble recompensa a una formación integral y de calidad, asegurando que el estudiante obtenga una certificación reconocida tanto a nivel nacional como internacional. Este mérito académico le posicionará como un profesional altamente capacitado y preparado para enfrentar los retos y demandas en su área profesional.

Título: **Experto Universitario en Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería**

Modalidad: **online**

Duración: **6 meses**

Acreditación: **18 ECTS**





Experto Universitario
Investigación y Desarrollo de
Medicamentos para Enfermería

- » Modalidad: online
- » Duración: 6 meses
- » Titulación: TECH Universidad FUNDEPOS
- » Acreditación: 18 ECTS
- » Horario: a tu ritmo
- » Exámenes: online

Experto Universitario

Investigación y Desarrollo de Medicamentos para Enfermería