

FOFI

Da: Segreteria SEFAP <segreteria.sefap@unimi.it>
Inviato: martedì 29 gennaio 2019 13:28
A: FOFI
Oggetto: Re: 1067 - Comunicaizone patrocinio

Gentilissimi,

ringrazio a nome del Prof. Alberico Catapano del patrocinio concesso ai nostri corsi formativi.

Chiedo cortesemente la possibilità che possiate diffondere le nostre proposte ai vostri soci. Il bando per iscriversi al Master scadrà il prossimo

1 febbraio. Di seguito il link al nostro sito:

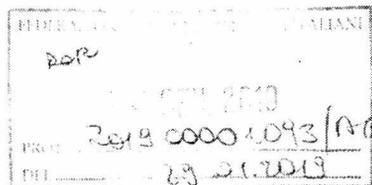
<http://www.sefap.it/web/ms/index.php?idms=10&idvm=62>

Cordiali saluti

Elena Loggia

At 13:03 29/01/2019, you wrote:

>



[Home](#)

MASTER

[Segreteria](#)

PRINT

SHARE

LEVEL

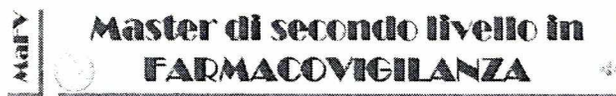
[Sede dei corsi](#)

[Patrocini](#)

[Master](#)

[Corso di Perfezionamento](#)

 [Area download](#)



[Comitato ordinatore](#)

[Obiettivi formativi](#)

[Iscrizione](#)

[Struttura del corso](#)

[Esami](#)

[Crediti](#)



▼ Comitato ordinatore

Prof. Alberico L. Catapano (coordinatore)

Prof. Alberto Corsini

Prof.ssa Paola Minghetti

Prof. Gianenrico Rovati

Dott.ssa Elena Tragni

Prof.ssa Antonella Zambon

Prof. Mario Zanchetti

▼ Obiettivi formativi

Il Master ha lo scopo di fornire gli strumenti appropriati per poter comprendere i concetti di base della farmacovigilanza, per svolgere attività di sorveglianza sulla sicurezza ed appropriatezza d'uso dei farmaci, adeguandole alle necessità della società moderna, anche alla luce di una utilizzazione sempre più ampia dei farmaci nella popolazione, e per affrontare e risolvere i problemi delle attuali strutture di farmacovigilanza (statali, regionali, locali, pubbliche e private), prefiggendosi quindi di formare una figura professionale con conoscenze teoriche e pratiche necessarie per la valutazione del rischio e per il monitoraggio di effetti indesiderati associati ad un trattamento farmacologico.

Ogni industria farmaceutica operante nel mercato italiano deve avere un Servizio di farmacovigilanza sui prodotti che commercializza. Inoltre, l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) del Ministero della Salute gestisce un servizio di farmacovigilanza esteso su tutto il territorio nazionale. Infine, i Dipartimenti sanitari regionali si stanno dotando di strutture di farmacovigilanza territoriali. In questa realtà è richiesta la figura del laureato esperto in farmacovigilanza, che deve essere in grado di raccogliere, verificare, interpretare e codificare le segnalazioni di reazioni avverse indotte da farmaci.

I settori produttivi e professionali che possono offrire possibili sbocchi occupazionali ai possessori del titolo di Master in Farmacovigilanza sono quindi strutture pubbliche e private che operano nel sistema sanitario nazionale ed internazionale, quali:

- Organizzazione Mondiale della Sanità
- EMA
- AIFA
- Università
- Osservatori Regionali di Farmacovigilanza
- ASL
- Aziende Ospedaliere
- Medicina Generale e Specialistica

- Industrie Farmaceutiche
- Contract Research Organization
- Organizzazioni no profit

▷ Iscrizione

▷ Struttura del corso

▷ Esami

▷ Crediti

**Master di secondo livello in
FARMACOVIGILANZA**

▷ Comitato ordinatore

▷ Obiettivi formativi

▽ Iscrizione

Il corso si rivolge ai possessori di laurea magistrale o laurea conseguita secondo l'ordinamento vigente anteriormente all'applicazione del D.M. 509/99.

Va sottolineato che, vista la natura interdisciplinare della farmacovigilanza, il Master rappresenta una valida opportunità di evoluzione professionale per i laureati di vari corsi di Laurea (magistrale o specialistica), quali Farmacia, Chimica e Tecnologie Farmaceutiche, Medicina e Chirurgia, Medicina Veterinaria, Odontoiatria e Protesi Dentaria, Biologia, Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche e Giurisprudenza.

Il bando 2018-2019, con le modalità di iscrizione e tutte le necessarie informazioni, è disponibile online sul sito dell'Università degli Studi di Milano.

Le domande di ammissione dovranno essere presentate per via telematica, tramite l'accesso ai servizi on line SIFA, direttamente dal sito internet dell'Ateneo, **entro le ore 14.00 del 1 febbraio 2019**.

La selezione per l'ammissione al corso viene effettuata attraverso un colloquio, diretto a verificare le conoscenze di base di farmacologia, inglese scientifico e le motivazioni dei candidati, nonché sulla base della valutazione del curriculum vitae et studiorum.

I criteri di valutazione sono:

- colloquio: 60%;

- valutazione del curriculum vitae et studiorum: 40% (voto di laurea, pubblicazioni, partecipazione a scuole di specializzazione, dottorato di ricerca o master, partecipazione a corsi di aggiornamento in campo farmacologico-clinico).

Il punteggio minimo per l'ammissione al corso è pari a 60/100.

La prova di selezione si terrà il **12 febbraio 2019 alle ore 11.00** presso il Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Via Balzaretti 9 - Milano.

Per i candidati residenti all'estero è possibile un colloquio telematico purché risulti accertata alla Commissione la loro identità (solo se richiesto dall'interessato già nella domanda di iscrizione e/o nella presentazione del curriculum vitae indicando recapito telefonico, indirizzo e-mail e contatto skype).

Il numero di posti disponibili per l'ammissione al corso è determinato in **16**. L'Università si riserva di verificare se sussistano le condizioni per ampliare il predetto contingente di posti. Parimenti l'Università si riserva di valutare se avviare o meno il corso, qualora per sopravvenute circostanze dovessero venire meno le condizioni per la sua attivazione.

Gli ammessi al corso sono tenuti al versamento di un contributo d'iscrizione pari a **€ 4.400,00** (compresa la quota assicurativa). Il contributo di iscrizione deve essere corrisposto in due soluzioni:

- prima rata, di importo pari a **€ 1.516,00**, **entro la data di immatricolazione**, mediante pagamento con carta di credito oppure utilizzando il bollettino MAV che verrà generato dallo stesso servizio online;
- seconda rata, di importo pari a **€ 2.900,00**, a saldo **entro il 31 luglio 2019**, pagamento con carta di credito oppure utilizzando il bollettino MAV.

Nella prima rata è compresa l'imposta di bollo.

Per coloro i quali hanno già partecipato al corso di perfezionamento in Farmacovigilanza il contributo di iscrizione è determinato in € 3.000,00 (compresa la quota assicurativa).

▷ Struttura del corso

▷ Esami

▷ Crediti



▷ Comitato ordinatore

▷ Obiettivi formativi

▷ Iscrizione

▽ Struttura del corso

Il Master si svolgerà a partire da marzo 2019 e sino a marzo 2020.

Le attività previste sono:

- Didattica frontale
- Studio individuale
- Didattica interattiva
- Tirocinio formativo

DIDATTICA FRONTALE: 172 ore

L'attività è suddivisa in 5 moduli, ciascuno articolato su una settimana al mese (da martedì/mercoledì a venerdì 8 ore; sabato 4-5 ore) da marzo a giugno.

Calendario delle lezioni:

- Modulo 1: da mercoledì 6 marzo a sabato 9 marzo 2019
- Modulo 2: da martedì 9 aprile a sabato 13 aprile 2019
- Modulo 3: da martedì 7 maggio a sabato 11 maggio 2019
- Modulo 4: da lunedì 3 giugno a sabato 8 giugno 2019
- Modulo 5: da martedì 25 giugno a sabato 29 giugno 2019

▷ Modulo 1: Biostatistica e farmacoepidemiologia

▷ Modulo 2: Farmacologia clinica

▷ Modulo 3: Farmaco: sviluppo clinico e AIC

▷ Modulo 4: Farmaco nel post-marketing - Parte 1

▷

STUDIO INDIVIDUALE: 658 ore

Ad ogni modulo, vengono forniti numerosi testi (articoli, review, capitoli di libri) agli studenti per uno studio individuale mirato ed approfondito sulle tematiche affrontate dai docenti. Il materiale bibliografico viene aggiornato di continuo in base alle novità emerse dalla letteratura di settore ed è reso disponibile sulla piattaforma ARIEL (<http://masterfv.ariel.ctu.unimi.it>), con accesso riservato agli studenti.

DIDATTICA INTERATTIVA: 345 ore

TIPOLOGIA DI ATTIVITÀ

Modulo A. Inquadramento farmacologico relativo al disegno di uno studio clinico sperimentale

Modulo B. Inquadramento epidemiologico relativo al disegno di uno studio osservazionale

Modulo C. Inquadramento relativo ad un progetto di ricerca nell'ottica della farmacovigilanza

Modulo D. Disegno di un progetto di farmacovigilanza

La parte più cospicua di queste attività viene effettuata a distanza, con lo svolgimento di compiti, individualmente o a piccoli gruppi, assegnati dal corpo docente e incentrati su argomenti di epidemiologia e farmacoepidemiologia (disegno di studi osservazionali), sperimentazione clinica (disegno di studi di fase II e III), farmacovigilanza (analisi di casi clinici, valutazione di schede di segnalazione, discussione di interazioni farmacologiche).

Le ore rimanenti, che afferiscono principalmente al Modulo D, vengono dedicate al supporto dello studente nella scelta dell'argomento per il progetto di ricerca da svolgere durante il periodo di stage, nella stesura dell'articolo in inglese sui risultati del progetto e nella preparazione della relazione da discutere durante le sessioni di tesi conclusive del master.

TIROCINIO FORMATIVO: 500 ore

Il tirocinio si effettua presso una struttura pubblica o privata che si occupa in modo qualificato di farmacovigilanza. La sede viene assegnata in concerto con le strutture disponibili per l'anno accademico in corso.

Le attività svolte dallo studente durante il periodo formativo sono le seguenti:

- Inserimento nella struttura ed eventuale abilitazione alla rete nazionale di farmacovigilanza dell'AIFA.
- Apprendimento delle procedure operative in atto presso la struttura.
- Individuazione dell'argomento della ricerca con il tutor della struttura e confronto con il Coordinatore del corso.
- Avvio del progetto di ricerca.
- Verifiche in itinere con il Coordinatore del corso.
- Valutazione dei risultati ottenuti.

▷ Esami

▷ Crediti



▷ Comitato ordinatore

▷ Obiettivi formativi

▷ Iscrizione

▷ Struttura del corso

▽ Esami

L'ammissione alla prova finale per il conseguimento del master richiede il completamento di tutte le attività previste, con una frequenza minima del 70% alle lezioni della didattica frontale.

La prova finale consiste nella redazione e presentazione di un articolo di ricerca in lingua inglese, relativo al progetto sviluppato durante il periodo di tirocinio, che raggiunga i criteri di pubblicabilità su una rivista scientifica internazionale. Le verifiche di profitto e la prova finale non danno luogo a votazione, bensì a un giudizio di approvazione o di riprovazione, con conseguente ripetizione, in quest'ultimo caso, della prova.

▷ Crediti



▷ Comitato ordinatore

▷ Obiettivi formativi

▷ Iscrizione

▷ Struttura del corso

▽ Esami

L'ammissione alla prova finale per il conseguimento del master richiede il completamento di tutte le attività previste, con una frequenza minima del 70% alle lezioni della didattica frontale.

La prova finale consiste nella redazione e presentazione di un articolo di ricerca in lingua inglese, relativo al progetto sviluppato durante il periodo di tirocinio, che raggiunga i criteri di pubblicabilità su una rivista scientifica internazionale. Le verifiche di profitto e la prova finale non danno luogo a votazione, bensì a un giudizio di approvazione o di riprovazione, con conseguente ripetizione, in quest'ultimo caso, della prova.

▷ Crediti

MAFV **Master di secondo livello in**
FARMACOVIGILANZA

▷ Comitato ordinatore

▷ Obiettivi formativi

▷ Iscrizione

▷ Struttura del corso

▽ Esami

L'ammissione alla prova finale per il conseguimento del master richiede il completamento di tutte le attività previste, con una frequenza minima del 70% alle lezioni della didattica frontale.

La prova finale consiste nella redazione e presentazione di un articolo di ricerca in lingua inglese, relativo al progetto sviluppato durante il periodo di tirocinio, che raggiunga i criteri di pubblicabilità su una rivista scientifica internazionale. Le verifiche di profitto e la prova finale non danno luogo a votazione, bensì a un giudizio di approvazione o di riprovazione, con conseguente ripetizione, in quest'ultimo caso, della prova.

▽ Crediti

Il completamento del percorso didattico porterà all'ottenimento del Diploma di Master di II livello, con il riconoscimento di 70 crediti universitari (CFU).

Ai sensi della circolare del Ministero della Salute del 5 marzo 2002, l'ottenimento del diploma di Master esonera dall'obbligo ECM per l'anno di frequenza, in quanto il corso è di pertinenza alle professioni di Farmacista e Medico.

La richiesta di rendere il diploma di "Master di II livello in Farmacovigilanza" un titolo equipollente a quelli richiesti dall'articolo 130 (punto 4) del "Codice Comunitario per i Medicinali" per il Responsabile del Servizio di Farmacovigilanza dei Titolari di AIC è stata approvata dalle Autorità competenti. Si attende l'integrazione della normativa vigente.