

Università degli Studi di



Parma



Pavia



Perugia



Sassari

MASTER
Di II livello in:

**TECNOLOGIE FARMACEUTICHE
ED ATTIVITA' REGOLATORIE**



Consorzio Interuniversitario Nazionale di Tecnologie
Farmaceutiche Innovative
"TEFARCO Innova"
Segreteria scientifica Dr. Vidale Elena
www.tefarco.unipr.it
0521905073 - fax 0521905006

In collaborazione con



Consorzio Interuniversitario Nazionale
di Tecnologie Farmaceutiche Innovative



Associazione
Farmaceutici Industria

Titolo di accesso, posti disponibili, scadenze, contributi e modalità di iscrizione: visitare il sito www.tefarco.unipr.it
MASTER

Per l'anno di frequenza al Master gli iscritti sono esentati dall'obbligo di acquisizione di crediti ECM.
(Circ. 5 marzo 2002, Ministero della Salute)

Per informazioni contattare i coordinatori:

Prof. Ruggero Bettini
Dipartimento Farmaceutico
Università degli Studi di Parma,
Viale delle Scienze 27/A – 43100 - Parma
Tel. 0521 905089 - Fax. 0521 905006
e-mail: ruggero.bettini@unipr.it

Prof.ssa Bice Conti
Dipartimento di Chimica Farmaceutica
Università degli Studi di Pavia
Viale Taramelli 12 – 27100 - Pavia
Tel. 0382 987371 - Fax. 0382 422975
e-mail: bice.conti@unipv.it

Prof.ssa Luana Perioli
Dipartimento di Chimica e Tecnologia del Farmaco
Università degli Studi di Perugia
Via del Liceo 1 – 06123 – Perugia
Tel. 075 5855133 – Fax 075 5855163
e-mail: luanaper@unipg.it

Prof. Paolo Giunchedi
Dipartimento di scienze del farmaco
Università degli Studi di Sassari
Via Muroni 23 – 07100 - Sassari
Tel. 079 228754 - Fax. 079 228733
e-mail: pgiunc@uniss.it

OBIETTIVI FORMATIVI:

Integrare conoscenze teorico-pratiche avanzate nel campo della Tecnologia Farmaceutica tradizionale e innovativa con un adeguato supporto regolatorio sia alle attività registrative che produttive dei farmaci.

La Tecnologia Farmaceutica tradizionalmente occupa nella formazione farmaceutica un ruolo centrale per quanto concerne la gestione delle norme e disposizioni di produzione e registrazione di un medicinale.

L'evoluzione dei medicinali con l'avvento delle nuove tecnologie di somministrazione dei farmaci, è stata tale che la registrazione, la fabbricazione, il mercato e l'utilizzo delle forme farmaceutiche nuove, ormai sempre più veri e propri sistemi di rilascio di farmaco, richiedono un approfondimento parallelo degli argomenti d'innovazione tecnologica e delle norme di fabbricazione e di registrazione vigenti ed in evoluzione.

Il bilanciamento fra aspetto tecnologico e aspetto regolatorio è stato voluto per fornire un'opportunità di crescita professionale ai laureati che operano sia nell'industria farmaceutica che in organismi pubblici di controllo dei medicinali.

ATTIVITÀ DIDATTICHE E FORMATIVE:

L'attività didattica avrà una durata di sei mesi. Le lezioni frontali si terranno il venerdì pomeriggio (indicativamente da Febbraio a Giugno) con frequenza obbligatoria per il 75% delle ore previste.

La restante parte della didattica assistita verrà svolta in modalità informatizzata in tempi e modi da determinare a seconda delle esigenze degli iscritti. Circa la metà dei crediti riguarderanno la parte regolatoria mentre l'altra metà riguarderà la parte di tecnologia farmaceutica.

La formazione sarà completata da seminari tenuti da esperti (2 crediti in totale) e dall'approfondimento di un tema di interesse specifico tramite un tirocinio o stage da svolgersi in strutture esterne o lo sviluppo di un progetto di ricerca personale (40 crediti compresa la relazione finale).

La valutazione dell'apprendimento avverrà tramite valutazioni in itinere ed una valutazione finale essenzialmente basata sulla discussione della relazione finale relativa al tirocinio o al progetto di ricerca.