

Farmacovigilanza, farmacoepidemiologia e farmacoeconomia: valutazioni tramite utilizzo di real world data

Direttore Scientifico: Prof. Gianluca Trifirò (Università degli Studi di Messina)

Membri del Comitato Tecnico Scientifico (CTS): Prof. Dario Maimone Ansaldo Patti, Prof.ssa Daniela Baglieri, Prof. Edoardo Otranto (Università di Messina), Prof. Achille P. Caputi, Dott. Giuseppe Traversa (Istituto Superiore di Sanità), Prof.ssa Stefania Boccia (Università Cattolica di Roma)

A.A. 2018 - 2019
INIZIO LEZIONI: NOVEMBRE 2018
1.500 ore con stage formativo

Sede

A.O.U. Policlinico "G. Martino"

Via Consolare Valeria I, Messina

Dipartimento di Scienze Biomediche,
Odontoiatriche e delle Immagini Morfologiche e
Funzionali

Bando disponibile sul sito www.unime.it
da settembre 2018

Segreteria organizzativa

Telefono: 090/2213651

email: master_realworld_data@unime.it

Seguici su:



www.facebook.com/master3F



www.twitter.com/3FUnime



www.linkedin.com/in/MasterRealWorldData

Il Master è rivolto a Laureati in:

- Farmacia o Chimica e Tecnologie Farmaceutiche,
- Medicina e Chirurgia od Odontoiatria e Protesi Dentaria,
- Scienze Biologiche, Scienze Economiche o Statistiche,
- Altre Lauree a discrezione del CTS.

Posti disponibili: 40

quota d'iscrizione: 2.000 € suddivisibili in 2 rate da 1.000 €

Finalità

Ottenere una formazione teorica e pratica in merito alla pianificazione e realizzazione di studi postmarketing su pattern d'uso, sicurezza, effectiveness e costo-efficacia dei farmaci in commercio attraverso l'utilizzo di real world data già disponibili in banche dati sanitarie amministrative e di medicina generale o raccolti prospetticamente ad hoc in pratica clinica.

Formare professionalità in grado di programmare, condurre così come interpretare correttamente i risultati di studi osservazionali atti a monitorare il profilo beneficio-rischio, l'appropriatezza prescrittiva dei farmaci ed il loro impatto economico nella reale pratica clinica.

Le suddette professionalità possono inserirsi in: Aziende farmaceutiche, con particolare riferimento a responsabili di farmacovigilanza, market access, farmacoeconomia; Università od altri enti di ricerca pubblici (es. CNR); enti regolatori del farmaco (es. AIFA); Aziende sanitarie pubbliche (es. servizi di farmaceutica, comitati etici, pianificazione sanitaria, controllo di gestione, osservatorio epidemiologico, commissioni farmaco e prontuari regionali a livello di Aziende Sanitarie Locali od Assessorati Regionali della Salute od Agenzie Regionali della Sanità); Società di servizi/Contract Research Organization (CRO) od altri enti di ricerca attivi in ambito di farmacovigilanza, farmacoepidemiologia e farmacoeconomia.

Stage formativo

Gli studenti avranno la possibilità di svolgere le 350 ore di tirocinio formativo presso: università, enti pubblici, Contract Research Organization (CRO) ed aziende farmaceutiche già convenzionate con il suddetto master.