

ORDINAMENTO MASTER

Art. 1 – Informazioni generali

1	Denominazione	Ricerca clinica: metodologia, farmacovigilanza, aspetti legali e regolamentari
2	Denominazione in Inglese	Master in Clinical Research: methodology, pharmacovigilance, legal and regulatory aspects
3	Livello	Secondo
4	Dipartimento	Medicina Traslazionale e di Precisione
5	Facoltà	Medicina e odontoiatria
6	Codice Master	27695
7	Area tematica	Area medica
8	Tipologia	universitario
9	Eventuali strutture istituzionali partner	Unità di Ricerca Clinica e Clinical Competence - Policlinico Umberto I, Roma
10	Sede delle attività didattiche	Roma
11	Durata	Annuale
12	CFU	60

Articolo 2 – Informazioni didattiche

13	Obiettivi formativi	Il Master si propone di realizzare un percorso formativo finalizzato a fornire nozioni di base e
		specialistiche relative a tutti gli aspetti



		dell'organizzazione e gestione di studi clinici relativi a farmaci, dispositivi medici, alimenti ed è diretto a soggetti interessati a sviluppare una specifica professionalità nel campo della progettazione, gestione e monitoraggio di trial clinici.
14	Risultati di apprendimento attesi	Formazione di esperti nella conduzione e gestione di trial clinici
15	Numero minimo	10
16	Numero massimo	30
17	Uditori ammissibili	Si
18	Corsi Singoli	No
19	Obbligo di Frequenza	75%
20	Lingua di erogazione	Italiano

Articolo 3 – Fonti di finanziamento del Master

21	Importo quota di iscrizione	€ 4000
22	Articolazione del pagamento	due rate di pari importo