

Rendiconto consuntivo (art. 8, co. 2, lett. a del Regolamento Master) per l'attivazione a.a. 2025-2026

Dipartimento Scienze Odontostomatologiche e Maxillo-Facciali

Facoltà Medicina e Odontoiatria

Master di II livello in Gestione Integrata dei Dispositivi Medici-Medical Technologies Regulatory Affairs

RELAZIONE SULLE ATTIVITÀ DIDATTICHE E SUGLI ESITI FORMATIVI RELATIVA ALL'ULTIMA EDIZIONE CONCLUSA (anno accademico 2023-2024)

Iscritti	n. 10
Tasso di conseguimento titolo	% 70
Attività didattiche svolte (con particolare riferimento a stage e tirocini)	Ciascun discente ha svolto uno Stage formativo previsto dal modulo 3 del Master per il conferimento di 15 CFU Nello specifico: Corridore Denise, 120 ore dal 1° ottobre 2024 – 21 gennaio 2025, Comitato Etico Territoriale Lazio Area 1, Policlinico Umberto I Cubeddu Fabio, 120 ore, dal 5 dicembre 2024 al 7 febbraio 2025 Confindustria Dispositivi Medici Serviz La Manna Maria Cristina, 80 ore dal 23 settembre 2024 al 15 novembre 2025 presso Comitato Etico Territoriale Lazio Area 1, Policlinico Umberto I, 40 ore dal 20 gennaio 2025 al 7 febbraio 2025, Almaviva SpA. Marra Gabriella 120 ore dal 11 novembre 2024 – 31 gennaio 2025, Comitato Etico Territoriale Lazio Area 1, Policlinico Umberto I Mattera Francesca 50 ore dal 11 novembre 2024 – 29 novembre 2024, Comitato Etico Territoriale Lazio Area 1, Policlinico Umberto I, 70 ore dal 8 gennaio 2025 – 7 febbraio 2025, Comitato Etico Territoriale Campania 1 presso l'Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"

10



 Morroni Valeria 120 ore dal 9 dicembre 2024 – 31 gennaio 2025, Fater SpA Pietrantoni Giovanni 120 ore dal 28 novembre 2024 al 12 febbraio 2025, Istituto Superiore di Sanità
Sviluppo di competenze trasversali; Acquisite competenze in ambito di progettazione e pianificazione dello studio clinico; gestione dello studio clinico su dispositivi medici; valutazione dei risultati; preparazione di report dettagliati sui risultati dello studio clinico necessari per la presentazione dei risultati alle autorità regolatorie e per la marcatura CE. Acquisite competenze nell'ambito della proprietà intellettuale e HTA Sviluppate competenze necessarie per monitorare la sicurezza e l'efficacia dei dispositivi medici immessi sul mercato, gestendo segnalazioni di eventi avversi Acquisita padronanza delle normative di settore (es. MDR 745/2017)
Sono stati coinvolti docenti come dal piano formativo e altri esterni che hanno applicato ad un bando docenze.
Complessivamente soddisfatti

Il Direttore del Master