



**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 Servizi - 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"



	- 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
Risultati formativi raggiunti	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)
Impegno dei docenti	<i>Sono stati coinvolti docenti come dal piano formativo e altri esterni che hanno applicato ad un bando docenze.</i>
Analisi delle opinioni degli studenti frequentanti	Complessivamente soddisfatti
Analisi degli esiti occupazionali	

Il Direttore del Master