

Numero di posti 20

Quota di partecipazione 4500

Periodo di svolgimento

Da ottobre 2006 a luglio 2007 con frequenza alle lezioni (240 ore), distribuite in una settimana ogni mese, e un periodo di stage formativo (300 ore) in strutture esterne pubbliche o private; frequenza obbligatoria

Informazioni didattiche

(Dipartimento di Farmacologia)

tel. **051 2091856 - 051 2091798**

e-mail: **masterfarmaepi@biocfarm.unibo.it**

web: **www.masterfarmaepi.it**

Informazioni amministrative

(Ufficio Master)

tel. **051 2098037/8**

e-mail: **master@ammc.unibo.it**

web: **www.unibo.it (vai a Master)**

Scadenza del bando: **4 agosto 2006**

Prove di ammissione: **4 e 7 settembre 2006**



UNIVERSITÀ DI BOLOGNA
DIPARTIMENTO DI FARMACOLOGIA

Anno accademico 2006-2007

Master universitario di II livello

**VALUTAZIONE
DEI FARMACI E
FARMACOEPIDEMIOLOGIA**

Direttore Prof. Nicola Montanaro



Perché questo Master

La sempre maggiore integrazione europea anche nel campo dei medicinali e, d'altro lato, la tendenza ad assumere forti poteri decisionali in campo di assistenza farmaceutica da parte delle regioni italiane sta creando una forte esigenza di personale qualificato che sia in grado di valutare le informazioni precliniche e cliniche sui farmaci, dai punti di vista più diversi.

- **L'industria farmaceutica** sente la necessità di figure professionali idonee ad allestire dossier regolatori di livello europeo, di predisporre presentazioni convincenti dei farmaci alle autorità nazionali e regionali per la negoziazione dei prezzi e delle condizioni di rimborsabilità, di monitorare il profilo di sicurezza dei propri farmaci.
- **L'Agenzia Italiana del Farmaco** e altre strutture dell'amministrazione sanitaria centrale richiedono giovani preparati ad affrontare i compiti istituzionali di valutazione dei dossier regolatori, di esame e aggiornamento delle schede tecniche sui farmaci, di programmazione e attuazione di farmacovigilanza e farmacoutilizzazione.
- **Gli assessorati regionali alla sanità e le aziende sanitarie** (AUSL e Ospedali), in particolare alla luce della più recente normativa di tipo "devolutivo", hanno parimenti una forte esigenza di personale preparato alla valutazione dei farmaci, alla costruzione di prontuari terapeutici aziendali o interaziendali, alla effettuazione di studi sulla appropriatezza d'uso dei farmaci ai fini di una politica di risparmio compatibile con il mantenimento dei livelli adeguati di assistenza sanitaria.

Destinatari

Laureati in Medicina e Chirurgia, Farmacia, Chimica e Tecnologia Farmaceutiche, Biotecnologie, Scienze Biologiche e Medicina Veterinaria orientati al settore privato (Aziende farmaceutiche) o pubblico (AIFA, Assessorati regionali, Aziende sanitarie).

Insegnamenti

Elementi di biostatistica (Giampaolo Scalia Tomba)

I benefici e i rischi dei farmaci nell'individuo e nella popolazione (Fabrizio De Ponti, Paola Fiacchi)

La medicina basata sulle evidenze nella valutazione dei farmaci: come leggere gli studi clinici (Roberto D'Alessandro, Elisabetta Poluzzi, Luca Vignatelli)

Procedure nazionali ed europee di autorizzazione dei farmaci (Pierluigi Navarra, Lucio Lemme, Maria Grazia Leone, Pasqualino Rossi)

Elementi di farmacoepidemiologia per la valutazione del rischio da farmaci (Roberto Raschetti, Francesca Menniti Ippolito, Marina Maggini)

Disciplina dei medicinali e assistenza farmaceutica in una prospettiva di devoluzione dei poteri alle Regioni (Claudio De Giuli, Silvia Arcà)

La prescrivibilità, la rimborsabilità e i prezzi dei farmaci (Domenico Motola, Antonio Addis, Mario Bruzzone, Nicola Montanaro)

I prontuari terapeutici regionali e locali (Cristina Malvi)

La scelta dei farmaci in terapia in base alle prove di efficacia e ai costi (Elisabetta Poluzzi, Andrea Messori)

Farmacoutilizzazione e farmacovigilanza (Alberto Vaccheri, Chiara Silvani, Carla Sorrentino, Mauro Venegoni)