

30. ASSOCIATO DI RICERCA CLINICA	
Il livello	
Dipartimento di Scienze della Salute (DSS)	
Coordinatore del corso	Francesco De Logu
Comitato ordinatore	Domenico Pellegrini Francesco De Logu Gianluca Villa
Persona di riferimento cui rivolgersi per informazioni relative all'organizzazione della didattica, calendario delle lezioni, contenuti del corso	Marina di Pirro marina.dipirro@unifi.it
Profilo pratico-professionale del percorso formativo e mercato del lavoro di riferimento	<p>Il Master per Associato di Ricerca Clinica si propone di creare una figura professionale, sempre più richiesta dalle aziende farmaceutiche, Contract Research Organization (CRO) o altra organizzazione che svolga attività di monitoraggio nel corso delle sperimentazioni cliniche dei farmaci. Tale figura è richiesta dalla normativa italiana ed europea, come previsto dalle norme di buona pratica clinica.</p> <p>Il corso ha una durata di 14 mesi, che comprendono 2 mese di “full immersion” di formazione teorica residenziale (presso il Dipartimento di Scienze della Salute) e 12 mesi di tirocinio presso un Azienda Farmaceutica, CRO od altra istituzione che svolga ricerca clinica. Il tirocinio, proprio per il carattere professionalizzante del master, riveste un ruolo formativo fondamentale e si basa su di uno stage di 12 mesi all'interno di aziende farmaceutiche, CRO od altre istituzioni che svolgono attività di ricerca clinica.</p> <p>Al termine del corso i discenti avranno acquisito le tutte le conoscenze e competenze necessarie per poter lavorare nell'ambito della ricerca clinica.</p>
Titoli di accesso	<p>Laurea magistrale conseguita secondo l'ordinamento ex D.M. n. 270/2004 (oppure laurea specialistica ex D.M. n. 509/1999 equiparata ai sensi del D.I. 9 luglio 2009) in una delle seguenti classi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • LM-6 Biologia • LM-8 Biotecnologie industriali • LM-9 Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche • LM-13 Farmacia e Farmacia industriale • LM-54 Scienze Chimiche • LM/SNT1, Scienze infermieristiche e ostetriche • LM/SNT2, Scienze riabilitative delle professioni sanitarie <p>Laurea magistrale a ciclo unico conseguita secondo l'ordinamento ex D.M. n. 270/2004 (oppure laurea specialistica ex D.M. n. 509/1999 equiparata ai sensi del D.I. 9 luglio 2009) conseguita in una delle seguenti classi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • LM-41 Medicina e Chirurgia • LM-42 Medicina Veterinaria • LM-46 Odontoiatria e Protesi dentaria <p>Diploma di laurea conseguito secondo un ordinamento antecedente al D.M. n. 509/1999 in</p> <ul style="list-style-type: none"> • Biotecnologie farmaceutiche • Biotecnologie indirizzo Biotecnologie industriali • Biotecnologie indirizzo Biotecnologie mediche • Biotecnologie indirizzo Biotecnologie veterinarie • Biotecnologie • Chimica e tecnologie farmaceutiche

	<ul style="list-style-type: none"> • Chimica industriale • Chimica • Farmacia • Medicina e chirurgia • Medicina veterinaria • Odontoiatria e protesi dentaria • Scienze biologiche <p>altro diploma di laurea conseguito secondo un ordinamento antecedente al D.M. n. 509/1999 di contenuto strettamente affine, ritenuto idoneo dal Comitato Ordinatore o da una Commissione appositamente nominata dallo stesso.</p>
Modalità di svolgimento delle selezioni per l'ammissione al corso	Colloquio in presenza
Durata	12 mesi
Modalità didattiche	In presenza
Le attività formative saranno erogate in lingua	Italiana
Obblighi di frequenza	80%
Sede di svolgimento	Dipartimento di Scienze della Salute (DSS), Viale Pieraccini 6, Firenze
Articolazione temporale di massima	2 mesi di lezioni frontali e 6 mesi di tirocinio
Le modalità ed i tempi di svolgimento delle verifiche di profitto	Quiz alla fine delle attività formative.
Prova finale	La prova finale consiste nella presentazione di un elaborato.
Posti disponibili e quote di iscrizione	
Ordinari	
Numero minimo	5
Numero massimo	6
Quota di iscrizione	2000 euro
Posti in sovrannumero gratuiti	
Dipendenti UNIFI	1
Moduli singoli	
Non previsti	
Descrizione delle attività e degli obiettivi formativi del tirocinio	<p>L'obiettivo formativo del tirocinio è quello di rendere lo studente edotto sugli aspetti pratici della professione di Associato di ricerca clinica. In particolare lo studente dovrà affiancare un associato di ricerca clinica per seguire tutte le procedure richieste per una sperimentazione clinica, incluse gli investigator meetings, le pratiche necessarie per l'approvazione da parte di un comitato etico e l'amministrazione ospedaliera, le visite di monitoraggio e le visite conclusive gli audits e la compilazione dei case report forms. Per raggiungere tali obiettivi lo studente dovrà svolgere la sua attività presso l'azienda sede dello stage e anche presso le strutture dove si svolgono le varie fasi della sperimentazione, inclusi ospedali, cliniche universitarie, etc.</p> <p>Attività osservazionale. 600 ore complessive di tirocinio.</p>