

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MESSINA
ANNO ACCADEMICO 2015 – 2016

DIPARTIMENTO “SCIENZE DEL FARMACO E PRODOTTI PER LA SALUTE”
SIFO
ORDINE DEI FARMACISTI DELLA PROVINCIA DI MESSINA

Master di II livello in
FARMACIA CLINICA: COMPOUNDING ONCOLOGICO

L'Università degli Studi di Messina, su proposta del *Dipartimento “Scienze del Farmaco e Prodotti per la Salute (SCIFAR)”* e con il patrocinio della *SIFO (Società Italiana di Farmacia Ospedaliera)* e dell'*Ordine dei Farmacisti della Provincia di Messina*, ha attivato, per l'anno accademico 2015-2016, la II edizione del Master Universitario di II livello in “**Farmacia clinica: compounding oncologico**”. Il Master è stato approvato con Decreto Rettorale del 13 luglio 2015 nr. 1575.

GENERALITÀ

L'impiego di farmaci antiblastici è notevolmente aumentato in questi ultimi anni, sia perché sono stati immessi sul mercato nuovi chemioterapici antitumorali, sia perché alcuni farmaci antiblastici vengono utilizzati nel trattamento di patologie non oncologiche, quali l'artrite reumatoide e la piastrinopenia autoimmune. L'esposizione a tali farmaci comporta rischi non solo per i pazienti, ma anche per gli operatori sanitari addetti alla manipolazione.

Le strutture sanitarie eroganti chemioterapia antiblastica sono tenute, come da disposizioni legislative, all'istituzione, al loro interno, di una specifica *Unità Farmaci Antiblastici (UFA)*, ai cui operatori affidare l'intero ciclo lavorativo riguardante la manipolazione dei farmaci antiblastici (approvvigionamento, dispensazione, allestimento delle terapie oncologiche, smaltimento dei residui e degli escreti contaminati). Nelle strutture sanitarie è stato quindi istituito un sistema integrato di gestione che deve rispondere all'esigenza fondamentale di salvaguardia della salute, e del personale sanitario, e del paziente. Nelle esposizioni di tipo professionale, il successo degli interventi di prevenzione è strettamente legato ad approfondite conoscenze dei rischi e dei metodi atti a prevenirli e, a tale scopo, esiste una notevole richiesta, da parte di diversi settori del sistema sanitario, di figure professionali con specifica esperienza di farmacia e farmacologia oncologica.

Inoltre, un dato rilevante che trova sempre più conferme nella letteratura scientifica, è l'elevata incidenza, in ambito oncologico, di eventi avversi attribuibili ad errori di terapia. Proprio nella prevenzione di tali errori, un ruolo importante, insieme al medico clinico, può svolgere il farmacista clinico, il quale, attraverso le proprie conoscenze farmaco-terapeutiche, è in grado di verificare la correttezza delle prescrizioni, assicurando in tal modo la qualità del farmaco, requisito essenziale a tutela della sicurezza del paziente. Il compounding oncologico ha pertanto i seguenti obiettivi primari:

- maggiore garanzia sulla qualità del prodotto finito
- sicurezza per gli operatori esposti
- contenimento dei costi

Sulla base di queste premesse, è evidente che oggi riveste notevole importanza la presenza, nelle strutture sanitarie, di operatori in grado di gestire tutti gli aspetti della terapia oncologica.

OBIETTIVI FORMATIVI

Il Master, unico per obiettivi e piano formativo nell'area centro-meridionale, è finalizzato alla formazione professionale teorico-pratica di figure sanitarie con specifica ed avanzata competenza sui diversi aspetti legati alla gestione delle terapie oncologiche. Tali figure professionali devono assicurare l'ottimizzazione e l'equità di utilizzo dei farmaci antitumorali e possono agire da supporto qualificato e costante allo specialista oncologo.

Il piano didattico sarà articolato in modo da consentire ai corsisti di:

- acquisire gli elementi essenziali dei problemi organizzativi e gestionali delle UFA;
- approfondire le conoscenze teoriche che stanno alla base dell'utilizzazione dei farmaci antitumorali;
- approfondire gli aspetti clinici delle terapie oncologiche;
- attuare una costante verifica dell'uso appropriato e corretto dei farmaci;
- maturare specifiche competenze nella manipolazione dei farmaci antitumorali;
- approfondire gli aspetti legislativi inerenti la normativa vigente in tema di rischio professionale legato alla manipolazione dei farmaci antitumorali.

In sintesi, il corso consente di acquisire specifiche competenze sulla gestione delle problematiche oncologiche secondo una visione globale, sia dal punto di vista tecnico ed economico, sia da quello della sicurezza dell'operatore e del paziente.

REQUISITI DI ACCESSO

Lauree Magistrali: LM-13 - Farmacia e Farmacia Industriale; LM-9 - Biotecnologie per la salute; LM-41 - Medicina e Chirurgia; LM-6 - Biologia.

Lauree Specialistiche: 14S - Farmacia e Farmacia Industriale; 46S - Medicina e Chirurgia; 6S - Biologia; 9S - Biotecnologie Mediche, Veterinarie e Farmaceutiche.

Laurea in Farmacia, CTF, Biotecnologie, Medicina e Chirurgia, Scienze Biologiche, conseguite secondo l'ordinamento vigente anteriormente all'applicazione del D.M. 509/99. Titolo rilasciato all'estero riconosciuto idoneo in base alla normativa vigente.

Conoscenza della lingua inglese

DESTINATARI

Possessori di una delle lauree precedentemente indicate.

SBOCCHI OCCUPAZIONALI

- Aziende Sanitarie
- Industrie farmaceutiche
- Farmacie ospedaliere
- Strutture ospedaliere pubbliche e private

ORGANIZZAZIONE DEL PIANO FORMATIVO

Il Master si svolge nell'arco di 12 mesi e consta di 4 moduli, con un impegno teorico e pratico complessivo di 1500 ore, pari a 60 CFU (Crediti Formativi Universitari).

Il percorso formativo prevede attività didattica tradizionale frontale, attività didattica interattiva (sia diretta sia on-line), lavoro a piccoli gruppi, seminari, esercitazioni guidate e individuali, verifiche *in itinere*. Tali attività si svolgeranno nelle aule del Dipartimento SCIFAR, o presso altri locali dell'Università degli Studi di Messina.

Le lezioni saranno tenute una o due volte al mese, sempre di venerdì e sabato, tenendo conto degli impegni lavorativi dei corsisti.

È previsto, inoltre, lo svolgimento di uno *stage* per un totale di 225 ore che si svolgerà nelle UFA delle strutture ospedaliere che hanno aderito al Master e precisamente:

Azienda Ospedaliera Papardo-Piemonte
Azienda Sanitaria Provinciale-5-Ospedale S. Vincenzo-Taormina
ARNAS Garibaldi Nesima- Catania
Azienda Sanitaria Provinciale-1-Agrigento
Azienda Sanitaria Provinciale 7- Ragusa
ARNAS Civico Maurizio Ascoli - Palermo
Azienda Ospedaliera Melacrino-Morelli - Reggio Calabria
Azienda Ospedaliera Pugliese Ciccio - Catanzaro
Azienda Ospedaliera di Cosenza

Il Comitato Tecnico Scientifico si riserva la possibilità di aggiungere qualche Azienda che eventualmente fosse interessata a partecipare al Master.

Ogni corsista avrà la facoltà di scegliere, in base alla posizione occupata in graduatoria all'atto della selezione di accesso al Master, in quale struttura svolgere lo stage. Le richieste dei corsisti, inerenti le sedi in cui effettuare lo stage, dovranno pervenire alla segreteria del Master entro 10 giorni dalla pubblicazione della graduatoria degli ammessi alla frequenza del Corso. Rendendosi necessaria un'equa distribuzione dei corsisti tra le aree e al fine di evitare situazioni di sovraffollamento nelle UFA, eventuali aggiustamenti saranno vagliati e decisi dal Comitato Tecnico Scientifico.

L'attività di stage, avrà inizio il mese di maggio 2016 per concludersi entro novembre 2016.

I corsisti saranno assistiti da un tutor nello svolgimento delle attività didattico-pratiche e nell'elaborazione della tesi. Agli iscritti al Master sarà consentito di richiedere, o affrontare personalmente, la trattazione di argomenti di interesse generale e segnalare per il dibattito in aula, esperienze professionali caratterizzate da divergenza di posizioni o contenziosi legislativi.

Il superamento delle prove in itinere e dell'esame finale porterà al conseguimento di 60 CFU.

Lo svolgimento dell'attività didattica avviene secondo queste modalità: Lezioni Frontali (L.F.), Attività Didattica Interattiva (D.I. sia diretta sia on-line), Lavoro a Piccoli Gruppi (L.P.G.), Seminari (S), Stages (St). Il numero di ore totali (1500) viene raggiunto con lo Studio Individuale (S.I.) e con la preparazione della tesi, secondo lo schema seguente:

Riepilogo delle 1500 ore (equivalenti a 60 CFU) *

	Modulo 1		Modulo 2		Modulo 3		Modulo 4		Subtotale		TOTALE	
L.F.	37,5	(1,5)	18,75	(0,75)	12,5	(0,5)	6,25	(0,25)	75	(3)		
D.I	100	(4)	50	(2)	50	(2)	12,5	(0,5)	212,5**	(8,5)		
L.P.G.	50	(2)	50	(2)	6,25	(0,25)	6,25	(0,25)	112,5**	(4,5)		
Stages	0	0	25	(1)	175	(7)	25	(1)	225	(9)		
Seminari	12,5	(0,5)	6,25	(0,25)	6,25	(0,25)	0	0	25	(1)		
S.I.	125	(5)	125	(5)	275	(11)	150	(6)	675	(27)		
Subtotale	325	(13)	275	(11)	525	(21)	200	(8)	1325	(53)	1325	(53)
Tesi									175	(7)	175	(7)
TOTALE											1500	(60)

* I numeri in corsivo e parentesi corrispondono ai CFU sulla base dell'equivalenza 1 CFU = 25 ore.

** In base alle esigenze lavorative dei corsisti, una percentuale di queste ore di DI e/o di LPG potrà essere svolta on line, con modalità docente-assistita in tempo reale.

Schema dell'articolazione didattica del corso (sequenzialità degli argomenti, attinenza ai vari settori scientifico-disciplinari, tempo dedicato a ciascun modulo, CFU):

N	Modulo	Obiettivi formativi specifici e contenuti	SSD	Ore frontali	CFU
1	Ruolo delle UFA nella gestione delle terapie antitumorali	<u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u> Organizzazione delle UFA come strutture centralizzate. Cancerogenesi. Farmaci antitumorali: farmacodinamica, farmaco-cinetica, resistenza, tossicità. Stabilità delle preparazioni. Interazioni. I tumori solidi: tumore della mammella e del polmone. Immunosoppressori. Aspetti legislativi e medico legali delle UFA. Requisiti standard tecnici per la galenica oncologica. Modalità di ricerca online delle informazioni sulle terapie oncologiche secondo i principi dell' <i>EBM</i> . Terapie analgesiche. Terapie palliative.	BIO/14 BIO/15 MED/06 CHIM 08 CHIM 09	37,5	1,5

2	Farmacologia clinica e farmacovigilanza in oncologia.	<p><u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u></p> <p>Procedure operative standard, tecnico-farmaceutiche e pratiche inerenti la corretta manipolazione dei farmaci antiblastici e l'allestimento di preparazioni di vario uso . Smaltimento di materiale contaminato.</p> <p>Uso compassionevole, uso off-label dei farmaci.</p> <p>Segnalazione di sospette reazioni avverse da farmaci.</p> <p>Terapia antiemetica. Terapie di supporto nei pazienti chemio trattati.</p> <p>Terapia domiciliare.</p>	<p>CHIM/09</p> <p>MED/06</p> <p>BIO/14</p> <p>MED/44</p>	18,75	0.75
3	<p>Manipolazione dei farmaci antiblastici:</p> <p>Aspetti legislativi e medico-legali.</p>	<p><u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u></p> <p>I tumori uro-genitali</p> <p>Interventi di risanamento ambientale.</p> <p>Dispositivi medico-sanitari specifici.</p> <p>Verifica appropriatezza prescrizioni oncologiche. Gestione risk-sharing.</p>	<p>BIO/14</p> <p>CHIM/09</p> <p>MED/07</p> <p>MED/43</p> <p>MED/44</p> <p>MED/06</p>	12,5	0,5
4	Rischi e sistemi di prevenzione nella utilizzazione dei farmaci antiblastici	<p><u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u></p> <p>Tumore neuro –endocrino.</p> <p>Neuro-oncologia.</p> <p>Sperimentazione clinica.</p> <p>Misure di controllo e prevenzione dei rischi.</p> <p>Programma di sorveglianza sanitaria.</p> <p>La comunicazione in oncologia.</p> <p>Day drug therapy.</p> <p>Il consenso del paziente.</p> <p>La responsabilità professionale.</p>	<p>CHIM/09</p> <p>MED/06</p> <p>MED/44</p> <p>MED 43</p> <p>M-PSI/08</p>	6,25	0,25
TOTALE				75	3

ATTIVITA' DI STAGE (225 ore complessive corrispondenti a 9 CFU)

	Struttura	Obiettivi formativi specifici e contenuti
1	Azienda Ospedaliera Papardo-Piemonte	Acquisire le competenze per la gestione manageriale delle UFA.
2	Azienda Sanitaria Provinciale-5- Ospedale S. Vincenzo-Taormina	Acquisire conoscenza diretta ed eseguire personalmente l'insieme di attività di manipolazione: tecniche di allestimento, gestione dei protocolli oncologici, smaltimento RSO.
3	ARNAS Garibaldi Nesima- Catania	
4	Azienda Sanitaria Provinciale-1- Agrigento	Acquisire conoscenza ed applicazione delle norme che riguardano: il rischio clinico, i mezzi di protezione individuale e collettiva, GMP e NBP della FUI.
5	Azienda Sanitaria Provinciale 7- Ragusa	
6	ARNAS Civico Maurizio Ascoli, Palermo	
7	Azienda Ospedaliera Melacrino-Morelli, Reggio Calabria	
8	Azienda Ospedaliera Pugliese Ciaccio Catanzaro	
9	Azienda Ospedaliera di Cosenza	

Tolleranza delle assenze previste: non superiore al 20% (300 ore)

Qualora vi siano motivate esigenze di riorganizzare i moduli didattici, il Comitato Tecnico Scientifico potrà deliberare, su proposta del Direttore del Master, modifiche al piano di studi, fermo restando il numero totale dei crediti e fatti salvi gli obiettivi formativi. Ogni variazione sarà tempestivamente segnalata ai partecipanti.

ORGANI DEL MASTER

Gli organi del Master sono: il Direttore, il Comitato Tecnico Scientifico e il Segretario amministrativo. Il Master potrà avvalersi inoltre della collaborazione di tutor.

FREQUENZE ALLE LEZIONI

Le lezioni saranno tenute da docenti universitari ed esperti nei settori attinenti il Master.

Il periodo di svolgimento del Master è compreso tra novembre 2015 e novembre 2016. La frequenza alle attività didattiche (lezioni frontali, attività pratiche, didattica interattiva, seminari, stage) è obbligatoria e sarà certificata, volta per volta, su apposito registro. Le assenze totali non potranno superare il 20% delle ore di attività didattica tradizionale e alternativa (lavoro a piccoli gruppi sia diretto, sia on-line, seminari, esercitazioni guidate e individuali, verifiche *in itinere*) e di attività di stage.

Specifiche deroghe all'obbligatorietà potranno essere valutate dal Comitato Tecnico Scientifico del Master. Particolari ed oggettivamente documentate assenze più lunghe saranno esaminate a cura del Direttore e del Comitato Tecnico Scientifico. Il calendario delle varie attività sarà pubblicato nella bacheca del Dipartimento SCIFAR. Ulteriore pubblicità potrà esser data sulla casella individuale di posta elettronica degli iscritti.

In caso di inadempienza al vincolo di frequenza, di scarso profitto o di comportamenti comunque censurabili, in base a quanto previsto nel Regolamento d'Ateneo, il Comitato Tecnico Scientifico potrà disporre la sospensione o l'esclusione del partecipante dal Master. In tal caso, le tasse pagate non verranno rimborsate.

MODALITÀ DI SELEZIONE DEI CANDIDATI

I candidati verranno selezionati sulla base dei titoli presentati, di un colloquio attitudinale inerente le tematiche generali del Master e sulla conoscenza della lingua inglese. Il Master prevede un numero massimo di 30 posti disponibili e non sarà attivato qualora il numero degli iscritti sia inferiore a 15.

La data della prova di selezione sarà comunicata dopo la scadenza del Bando con avviso pubblicato sul sito http://www.unime.it/dipartimenti/scifarm/_bandi_e_concorsi_studenti.

Qualora il numero delle domande non dovesse superare quello dei posti disponibili, la selezione non verrà effettuata.

Il Comitato Tecnico Scientifico, con decisione motivata, potrà attivare il Master con un numero inferiore di iscritti, fatta salva la congruità finanziaria, ovvero rinviarne l'attivazione.

Ai fini dell'ammissione al Master la graduatoria degli ammessi verrà redatta calcolando il punteggio in centesimi sulla base dei sottoelencati criteri di valutazione:

1) colloquio (fino ad un massimo di 40 punti)

2) conoscenza della lingua inglese (fino ad un massimo di 10 punti)

3) valutazione del *curriculum vitae et studio rum*:

-voto di laurea (fino ad un massimo di 5 punti)

-tesi di laurea attinente le materie del Master (fino ad un massimo di 5 punti)

-altri titoli di studio e/o professionali (seconda laurea, dottorato di ricerca, master, specializzazioni, abilitazione e attività professionali e/o scientifiche attinenti (fino ad un massimo di punti 10).

L'esito della procedura di ammissione verrà comunicato con avviso, avente valore di notifica sul sito web dell'Università di Messina:

http://www.unime.it/dipartimenti/scifarm/_bandi_e_concorsi_studenti.

In caso di rinuncia (pervenuta per iscritto, oppure automatica per mancata regolarizzazione dell'iscrizione) i posti liberi saranno assegnati in base allo scorrimento della graduatoria.

ISCRIZIONE AL MASTER

La domanda di partecipazione al Master redatta in carta semplice (vedi **allegato A**), debitamente compilata e firmata, intestata al Magnifico Rettore dell'Università degli Studi di Messina, dovrà essere presentata alla Segreteria del Master in "Farmacia clinica: compounding oncologico", presso il Dipartimento SCIFAR Vill. SS Annunziata, 98168 Messina, dal lunedì al venerdì dalle ore 9,00 alle ore 13,00, **entro il termine perentorio di 30 giorni decorrenti dal giorno successivo a quello della pubblicazione del presente bando sul sito web dell'Università degli Studi di Messina http://www.unime.it/dipartimenti/scifarm/_bandi_e_concorsi_studenti**. La domanda, in alternativa, potrà essere spedita in un plico a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento al medesimo indirizzo o all'indirizzo PEC del Dipartimento SCIFAR dipartimento.scifarm@pec.unime.it.

In tal caso la validità dell'istanza è subordinata all'utilizzo da parte del candidato di una casella di posta elettronica certificata (PEC), riconducibile univocamente all'aspirante candidato; pertanto,

NON sarà ritenuta ammissibile la domanda inviata da casella di posta certificata di soggetto diverso dall'istante o da casella di posta elettronica semplice, pena esclusione. L'invio deve avvenire in unica spedizione (non superiore a 4 Mb), allegando uno o più documenti informatici in formato statico non modificabile (preferibilmente PDF), contenenti l'istanza e gli allegati. Si consiglia di allegare documenti informatici in formato PDF bianco e nero, al fine di non superare il predetto limite di 4 Mb. Qualsiasi altra modalità di trasmissione telematica non conforme alle predette indicazioni, NON sarà ritenuta valida e comporterà l'esclusione. La validità della trasmissione e ricezione del messaggio di posta elettronica certificata è attestata rispettivamente dalla ricevuta di accettazione e dalla ricevuta di avvenuta consegna fornite dal gestore di posta elettronica ai sensi dell'art. 6 del D.P.R. 11 febbraio 2005, n. 68.

Sul plico andrà specificata la seguente dicitura: "Master "Farmacia Clinica: Compounding Oncologico". Il plico dovrà contenere la seguente documentazione:

- Domanda di ammissione in carta semplice intestata al Magnifico Rettore (vedi allegato A)

-Ricevuta di versamento di Euro 100,00 (cento/00) effettuato sul c.c.IBAN **IT38J0200816511000102370751** intestato a: Dipartimento "SCIENZE DEL FARMACO E PRODOTTI PER LA SAUTE", Vill. SS Annunziata 98168 Messina, con la causale "Preiscrizione al Master in "Farmacia Clinica: Compounding Oncologico"

-Certificato di laurea in carta semplice con indicazione dei voti riportati nell'esame di laurea e nei singoli esami di profitto o dichiarazione sostitutiva;

-Curriculum vitae ed eventuali titoli ritenuti utili ai fini della valutazione;

-Fotocopia di un documento d'identità in corso di validità debitamente firmata;

- Fotocopia del codice fiscale;

-Due foto formato tessera;

-Indicazione di indirizzo, recapito telefonico, fax ed e-mail cui far pervenire eventuali comunicazioni.

TASSE

La somma totale a carico dell'ammissibile è di euro 2.500,00 (duemilacinquecento/00), di cui euro 100,00 (cento/00) quale tassa di partecipazione ed euro 2.400,00 (duemilaquattrocento/00) quale tassa d'iscrizione. Tale somma può essere versata in un'unica soluzione (entro 15 giorni dalla data di comunicazione dell'ammissione al Master) oppure in due rate. La prima rata di euro 1.200,00 dovrà essere versata entro 15 giorni dalla data di comunicazione di ammissione al Master; la seconda di euro 1.200,00 entro 90 giorni dall'inizio del Master. Il versamento va effettuato sul c.c. **IT38J0200816511000102370751**, intestato a: Dipartimento di SCIENZE DEL FARMACO E PRODOTTI PER LA SALUTE, Vill. SS Annunziata 98168 Messina, con la causale "Iscrizione al Master in "Farmacia Clinica: Compounding Oncologico", specificando la rata (vedi **allegato B**). Il mancato pagamento intero o parziale della quota di partecipazione non consente l'ammissione né all'esame finale né alla discussione della tesi. Non è previsto rimborso in caso di ritiro.

ESAME FINALE E TESI

Al termine del Corso, gli iscritti in regola con tutti gli adempimenti (pagamento delle tasse, frequenze, verifiche in itinere, etc..) dovranno sostenere una prova finale di accertamento delle competenze acquisite, oltre alla discussione di una tesi da loro elaborata con la supervisione di un docente o di una delle figure costituenti gli "Organi del Master". La composizione della commissione esaminatrice, presieduta dal Direttore, avverrà all'interno degli "Organi del Master", integrati di volta in volta dal docente che ha seguito il corsista nella stesura della tesi.

Il superamento della prova finale comporterà il rilascio da parte del Magnifico Rettore dell'Università degli Studi di Messina e del Direttore del Master, del diploma di Master Universitario di II livello in "Farmacia Clinica: Compounding Oncologico".

ULTERIORI INFORMAZIONI

Sulla base del Decreto del MURST del 3.11.1999 n. 509, pubblicato nella G.U. n.2 del 4.01.2000, i partecipanti al Master sono esonerati dall'obbligo dell'ECM per tutto il periodo di formazione (anno di frequenza).

La sede del Master e della relativa Segreteria è presso il Dipartimento "SCIENZE DEL FARMACO E PRODOTTI PER LA SALUTE", Vill. SS Annunziata 98168 Messina; Segretario amministrativo: Dott. S. Calabrese tel. 090 6766586; scalabrese@unime.it

Per ulteriori informazioni sul Master contattare la prof.ssa Enza Maria Galati (Direttore del Master, tel. 090 6766545; emgalati@unime.it).

RINVIO

Per quanto non espressamente previsto nel presente bando, si fa riferimento al vigente Regolamento sui Master universitari in vigore presso l'Università degli Studi di Messina.



Il Direttore
Prof. Maria Zappalà

Maria Zappalà

Allegato A) Domanda di partecipazione alla selezione

[Dattiloscivere preferibilmente oppure scrivere manualmente in stampatello. Riportare prima il nome e poi il cognome, e riportare per esteso il mese di nascita]

Al Magnifico Rettore dell'Università di
Messina

c/o Segreteria Master Universitario di II livello in
“Farmacia Clinica: Compounding Oncologico”
Dipartimento SCIFAR, Vill. SS. Annunziata 98168 Messina

Il/La sottoscritto/a nato/a a
..... (prov.....) il,
cod.fiscale.....residente a..... (prov.....),
via, CAP,
recapito..telefonico..abitazione.....tel...cellulare.....,
fax.....,email,
recapito eletto (se diverso da residenza)
.....

CHIEDE

di partecipare alla selezione per l'ammissione al Master universitario di 2° livello in “Farmacia Clinica: Compounding Oncologico” anno accademico 2015/2016.

A tal fine, il/la sottoscritto/a , sotto la propria responsabilità , avvalendosi delle disposizioni di cui al D.P.R. 28/12/2000 n° 445, consapevole delle responsabilità civili e penali per dichiarazioni non veritiere, nonché della decadenza dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato in base alle dichiarazioni non veritiere,

DICHIARA

- di possedere la laurea in conseguita in data
- presso l'Università di con il voto di
- discutendo una tesi dal titolo
- di impegnarsi a frequentare il Master assolvendo agli oneri finanziari previsti ;
- di impegnarsi a comunicare tempestivamente le variazioni di residenza o recapito ;
- di aver preso visione integrale del bando;
- che i dati sopra riportati sono veritieri.

ALLEGA ALLA PRESENTE

1. ricevuta di versamento di euro 100,00 (cento/00) effettuato sul c.c. IBAN **IT38J0200816511000102370751**, intestato a: Dipartimento “SCIENZE DEL FARMACO E PRODOTTI PER LA SALUTE”, Vill. SS Annunziata 98168 Messina, con la causale "Preiscrizione al Master in “Farmacia Clinica: Compounding Oncologico”.

2. *curriculum vitae* in formato europeo secondo le indicazioni del bando;

3. autocertificazione, resa ai sensi del D.P.R. 445/2000, attestante la laurea posseduta con indicazione del voto finale;

4. autocertificazione, resa ai sensi del D.P.R. 445/2000, attestante eventuale ulteriore documentazione utile ai fini della valutazione (ad es. eventuali pubblicazioni e/o altri titoli, attività svolte, ecc.) nel rispetto dei criteri introdotti dai recenti interventi normativi in materia di certificazione;

5. fotocopia fronte/retro di un documento di identità in corso di validità debitamente firmata.

Il sottoscritto esprime il proprio assenso affinché i dati personali forniti possano essere trattati, nel rispetto del d.lgs. 196/03, per gli adempimenti connessi alla presente procedura.

Luogo Data

Firma

Allegato B) Domanda di iscrizione da parte degli ammessi

[Dattiloscivere preferibilmente oppure scrivere manualmente in stampatello]

Al Magnifico Rettore dell'Università di
Messina

c/o Segreteria Master Universitario di II livello in
“Farmacia clinica: compounding oncologico”
Dip. SCIFAR, Vill. SS. Annunziata, 98168 Messina

Il/La sottoscritto/a nato/a a(prov.....)
il, cod. fiscale residente a (prov.....),
via, CAP,
recapito tel. abitazione.....,tel.cell.....,
fax.....,email,
recapito eletto (se diverso da residenza)
.....
avendo superato la selezione, ed avendo consegnato copia dei titoli ritenuti utili per la valutazione,

CHIEDE

di essere ammesso a frequentare il Master **“Farmacia clinica: compounding oncologico” (A.A. 2015/16).**

A tal fine, il/la sottoscritto/a , sotto la propria responsabilità , avvalendosi delle disposizioni di cui al D.P.R. 28/12/2000 n° 445, consapevole delle responsabilità civili e penali per dichiarazioni non veritiere, nonché della decadenza dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato in base alle dichiarazioni non veritiere,

DICHIARA

- a. che i dati sopra riportati sono veritieri ;
- b. di possedere la laurea in conseguita in data
... presso l'Università di con il voto di
- c. discutendo una tesi dal titolo
- d. di impegnarsi a frequentare il Master assolvendo agli oneri finanziari previsti;
- e. di impegnarsi a comunicare tempestivamente le variazioni di residenza o recapito;
- f. di impegnarsi a presentare eventuali certificazioni richieste

(continuazione dell'allegato B)

Il/La sottoscritto/a opta per la seguente regolarizzazione finanziaria (sbarrare con una X la casella prescelta nella tabella), consapevole che – come da bando – il mancato pagamento dell'intera tassa di partecipazione al Master non consente l'ammissione né all'esame finale né alla discussione della tesi e, conseguentemente, non consente il rilascio del titolo di Master.

Sbarrare	Tipologia prescelta per il pagamento della tassa di partecipazione	Sistema di pagamento *
<input type="checkbox"/>	Euro 2.400,00 (duemilaquattrocento/00) in unica soluzione entro 15 giorni dalla comunicazione dell'ammissione al Master.	Bonifico su conto corrente bancario intestato al Dipartimento SCIFAR dell'Università degli Studi di Messina, specificando nella causale: <i>"Tassa di partecipazione al Master Universitario di II livello in Farmacia Clinica: Compounding Oncologico</i> . L'Istituto cassiere è presso l'UNICREDIT ex Banco di Sicilia - Tesoreria Enti, Corso G. Garibaldi, 128 - 98122 Messina - le cui coordinate bancarie sono: IBAN: IT38J0200816511000102370751 cod. ente 9050745
<input type="checkbox"/>	Euro 2.400,00 (duemilaquattrocento/00) in due rate , ciascuna di euro 1200,00 (milleduecento/00): la prima rata entro 15 giorni dalla data di comunicazione dell'ammissione al Master; la seconda entro 90 giorni dall'inizio del Master.	Vedi sopra. Specificare di volta in volta il numero della rata (prima, seconda).

* Nota bene : Prima di effettuare i bonifici, riverificare col Segretario Amm.vo del Master (Dott. S. Calabrese, tel. 090 6766586, , scalabrese@unime.it) che le coordinate bancarie siano ancora valide. In caso di bonifico bancario proveniente dall'estero, contattare il Segretario Amm.vo del Master per informazioni su altro tipo di n. di conto corrente e coordinate bancarie, tenendo conto che l'importo dovrà essere maggiorato della somma pari a quella trattenuta dalla banca italiana o estera e da Unicredit , così che l'importo finale accreditato al Dipartimento SCIFAR sia al netto delle spese bancarie.

Il sottoscritto esprime il proprio assenso affinché i dati personali forniti possano essere trattati, nel rispetto del d.lgs. 196/03, per gli adempimenti connessi alla presente procedura.

Luogo Data

Firma