

ALLEGATO 25-FARM-M2-525

Sommario

Art. 1 - Tipologia	2
Art. 2 - Obiettivi formativi, sbocchi professionali e attrattività del corso	2
Art. 3 - Ordinamento didattico	2
Art. 4 - Valutazione dell'apprendimento in itinere	4
Art. 5 - Prova finale e conseguimento del titolo	4
Art. 6 - Docenti	4
Art. 7 - Requisiti di ammissione	4
Art. 8 - Scadenza procedura on-line di iscrizione al corso	5
Art. 9 - Allegati alla procedura on-line di iscrizione al corso	6
Art. 10 - Tasse e contributi	6
Art. 11 - Sito web e segreteria organizzativa	6

Art. 1 - Tipologia

L'Università degli Studi di Pavia attiva per l'a.a. 2025/26, il master Universitario di secondo livello in **Preformulazione, Sviluppo Farmaceutico e Controllo di Medicinali** presso il **DIPARTIMENTO DI SCIENZE DEL FARMACO**.

Edizione: 24

Area di afferenza: AREA FARMACEUTICA

Art. 2 - Obiettivi formativi, sbocchi professionali e attrattività del corso

Il Master è pensato per fornire competenze avanzate e multidisciplinari nella gestione integrata dei principali aspetti chimico-fisici, fisici e tecnologici legati allo sviluppo dei medicinali. L'obiettivo è formare professionisti capaci di affrontare con competenza e visione d'insieme le sfide relative alla veicolazione di un principio attivo in una forma farmaceutica, alla produzione di formulati ed al loro controllo.

La figura professionale formata nel Master potrà trovare sbocchi occupazionali:

- Laboratori di ricerca e sviluppo nelle industrie farmaceutiche (sia in ambito umano che veterinario) e cosmetiche;
- Laboratori di controllo qualità di materie prime, semilavorati e forme finite nelle industrie farmaceutiche (sia in ambito umano che veterinario) e cosmetiche;
- Reparti di Quality Assurance nell'industria farmaceutica;
- Strutture ospedaliere per attività che richiedono una solida preparazione nell'ambito della tecnologia farmaceutica;
- Enti pubblici preposti al controllo dei medicinali ad uso umano e veterinario.

Il percorso formativo combina solidi fondamenti teorici con una forte impronta pratica job-oriented e consente di acquisire competenze specialistiche su:

- Principali metodiche di caratterizzazione chimico-fisica e fisica di principi attivi ed eccipienti farmaceutici;
- Metodiche di ottimizzazione per la progettazione e lo sviluppo di forme farmaceutiche e calcolo statistico per la valutazione e previsione della stabilità dei prodotti;
- Fattori formulativi e di processo che influenzano il rilascio del farmaco da una forma farmaceutica;
- Procedure GxP adottate nell'industria farmaceutica per garantire sicurezza, qualità ed efficacia dei medicinali.

Art. 3 - Ordinamento didattico

Il Master è di durata annuale e prevede un monte ore di 1500 ore, articolato secondo la tabella sottostante.

All'insieme delle attività formative previste corrisponde l'acquisizione da parte degli iscritti di 60 crediti formativi universitari (CFU).

I Moduli di insegnamento sono così organizzati e verranno tenuti in lingua Prevalentemente Italiana

Nome	SSD	Lingua	DF(h)	STD(h)	DAD(h)	ES(h)	Tot(h)	CFU
Physical pharmacy								
1) Stato solido e tecniche di indagine	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Inglese	16	30	0	4	50	2
	Contenuti: Stato solido e tecniche di indagine							
2) Solubilità e solubilizzazione	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Solubilità e solubilizzazione							
3) Fenomeni interfacciali e sistemi dispersi	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Fenomeni interfacciali e sistemi dispersi							

4) Proprietà fisiche delle polveri farmaceutiche	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Proprietà fisiche delle polveri farmaceutiche							
Eccipienti Farmaceutici								
5) Caratterizzazione funzionale degli eccipienti	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	16	30	0	4	50	2
	Contenuti: Caratterizzazione funzionale degli eccipienti							
6) Compatibilità farmaco-eccipiente	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Compatibilità farmaco-eccipiente							
Stabilità e stabilizzazione								
7) Stabilità chimica e fisica	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Stabilità chimica e fisica							
8) Studi di stabilità e approcci statistici	CHIM/08 CHIMICA FARMACEUTICA	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Studi di stabilità e approcci statistici							
Sviluppo delle forme farmaceutiche								
9) Fattori formulativi e di processo che influenzano il rilascio del farmaco I. Forme solide	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	16	30	0	4	50	2
	Contenuti: I. Forme solide							
10) Fattori formulativi e di processo che influenzano il rilascio del farmaco II. Forme semisolide e liquide		Italiano	16	30	0	4	50	2
	Contenuti: II. Forme semisolide e liquide							
11) Disegni sperimentali e ottimizzazione	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Disegni sperimentali e ottimizzazione							
12) Technology transfer	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Technology transfer							
Controlli delle forme farmaceutiche								
13) Problematiche analitiche e convalida di metodi	CHIM/08 CHIMICA FARMACEUTICA	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Problematiche analitiche e convalida di metodi							
14) Proprietà tecnologiche delle forme farmaceutiche	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Proprietà tecnologiche delle forme farmaceutiche							
Assicurazione della Qualità nell'Industria Farmaceutica								
15) Assicurazione della Qualità nell'Industria Farmaceutica	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO	Italiano	8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Assicurazione della Qualità nell'Industria Farmaceutica							
Attività Regolatorie								

16) Attività Regolatorie	CHIM/09 FARMACEUTICO TECNOLOGICO APPLICATIVO		8	15	0	2	25	1
	Contenuti: Cenni delle attività regolatorie in aziende farmaceutiche produttrici di API e di medicinali.							
PARZIALE			160	300	0	40	500	20
Tirocinio/Stage		Italiano					500	20
Prova finale							500	20
TOTALE							1500	60
DF Didattica frontale; STD Studio; DAD Didattica a distanza; ES Esercitazione;								

Tirocinio/Stage

Il tirocinio pratico/stage potrà essere svolto presso Aziende Farmaceutiche ed Enti di Ricerca Pubblici o Privati. Le attività di tirocinio pratico/stage svolte presso Enti esterni all'Università di Pavia sono disciplinate da apposite convenzioni.

In considerazione delle esigenze dei docenti e degli studenti il Collegio Docenti si riserva la possibilità di organizzare gli insegnamenti in modalità blended. Verrà pubblicato sul sito del Master il calendario aggiornato.

Il periodo di formazione non può essere sospeso.

Non sono ammessi trasferimenti in Master analoghi presso altre sedi universitarie.

Art. 4 - Valutazione dell'apprendimento in itinere

La valutazione dell'apprendimento in itinere si baserà sulla compilazione da parte degli studenti di questionari di autovalutazione.

Art. 5 - Prova finale e conseguimento del titolo

L'esame finale consisterà nella presentazione di due tesine scritte su argomenti trattati nel corso e di una tesi sperimentale o di una tesi di rilevante interesse nell'ambito delle discipline del corso che verrà discussa davanti al Collegio Docenti. L'esame finale prevede un giudizio di merito da parte della Commissione.

A conclusione del Master, ai partecipanti che abbiano svolto tutte le attività ed ottemperato agli obblighi previsti, previo il superamento dell'esame finale verrà rilasciato il **Diploma di Master Universitario di secondo livello in "Preformulazione, Sviluppo Farmaceutico e Controllo di Medicinali"**

Art. 6 - Docenti

Gli insegnamenti del Master Universitario saranno tenuti da Docenti dell'Università degli Studi di Pavia, da Docenti di altri Atenei italiani e/o esteri e da Esperti esterni altamente qualificati.

Art. 7 - Requisiti di ammissione

Il master è rivolto a chi abbia conseguito il Diploma di Laurea magistrale ai sensi del D.M. 270/04, in una delle seguenti classi:

- (LM-6) Classe delle lauree magistrali in Biologia
- (LM-9) Classe delle lauree magistrali in Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche
- (LM-13) Classe delle lauree magistrali in Farmacia e farmacia industriale

- (LM-41) Classe delle lauree magistrali in Medicina e chirurgia
- (LM-54) Classe delle lauree magistrali in Scienze chimiche
- (LM-71) Classe delle lauree magistrali in Scienze e tecnologie della chimica industriale

Il master è rivolto anche a chi abbia conseguito il Diploma di laurea specialistica conseguito ai sensi del D.M. 509/99, in una delle seguenti classi:

- (6/S) Classe delle lauree specialistiche in biologia
- (9/S) Classe delle lauree specialistiche in biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche
- (14/S) Classe delle lauree specialistiche in farmacia e farmacia industriale
- (46/S) Classe delle lauree specialistiche in medicina e chirurgia
- (62/S) Classe delle lauree specialistiche in scienze chimiche
- (81/S) Classe delle lauree specialistiche in scienze e tecnologie della chimica industriale

e previgenti ordinamenti.

Il master è rivolto anche a chi abbia conseguito il Diploma di laurea ai sensi degli ordinamenti previgenti in:

- Scienze biologiche
- Biotecnologie Mediche, Veterinarie e Farmaceutiche
- Chimica e Tecnologie Farmaceutiche
- Farmacia
- Medicina e chirurgia
- Chimica
- Chimica industriale

L'equipollenza di altri titoli di studio verrà valutata dal Collegio dei docenti ai fini dell'ammissione.

Il numero di iscritti massimo è pari a 20.

Il numero di iscritti minimo per attivare il corso è 8.

Il Collegio docenti potrà altresì valutare se sussistano le condizioni per ampliare il suddetto contingente di posti.

Nel caso in cui il numero di aspiranti sia superiore a quello massimo previsto, una Commissione composta dal Coordinatore/Direttore e da due docenti del Corso effettuerà una selezione e formulerà una graduatoria di merito, espressa in centesimi, determinata sulla base dei seguenti criteri di valutazione:

1. fino ad un massimo di 60 punti per il voto di laurea:

- Voto fino a 90/110 -> 20 punti
- Voto da 91 a 95/110 -> 35 punti
- Voto da 96 a 99/110 -> 45 punti
- Voto da 100 a 104/110 -> 50 punti
- Voto da 105 a 107/110 -> 55 punti
- Voto da 108 a 110/110 -> 58 punti
- Voto pari a 110/110 e lode -> 60 punti

2. fino ad un massimo di 40 punti per le pubblicazioni ed ogni eventuale altro titolo pertinente. Tra i titoli verranno considerati ad esempio: tesi sperimentale e competenze tecnico-sperimentali riguardanti le materie del master; possesso di dottorato di ricerca o diploma di master di II livello; fruizione di borse o assegni per attività di ricerca; pubblicazioni scientifiche; attività professionale in aziende operanti nel settore farmaceutico e loro indotto. Il Coordinatore a nome del Collegio Docenti si riserva la possibilità di effettuare un colloquio conoscitivo per valutare le motivazioni e l'attitudine al lavoro dei candidati nel settore Farmaceutico.

In caso di parità di punteggio in graduatoria prevale il candidato anagraficamente più giovane. In caso di rinuncia di uno o più candidati, i posti resisi disponibili saranno rimessi a disposizione secondo la graduatoria di merito, fino ad esaurimento dei posti stessi.

UDITORI

Per l'ammissione degli uditori sono richiesti i seguenti criteri:

Su richiesta, possono essere ammessi fino al 10% del numero di iscritti regolari per la frequenza di un numero massimo di 4 CFU. Come uditori sono eleggibili i candidati in possesso dei titoli di cui all'art 7. Il costo di accesso è calcolato sommando alle spese di segreteria (€ 32,00 + € 200,00 euro) € 270,00 euro per CFU.

Art. 8 - Scadenza procedura on-line di iscrizione al corso

I candidati devono completare la procedura di ammissione descritta dal bando a decorrere dal 22/09/2025 ed entro il 19/01/2026.
I requisiti richiesti dal bando e allegato devono essere posseduti entro la scadenza prevista per le iscrizioni.

Art. 9 - Allegati alla procedura on-line di iscrizione al corso

I candidati devono allegare durante la procedura on line di iscrizione al master:

1. **il curriculum vitae** completo dell'indicazione dei requisiti richiesti per l'ammissione e per l'eventuale selezione.
2. riassunto di massimo due pagine (**abstract**) della **tesi sperimentale**, se attinente le tematiche del Master.

Art. 10 - Tasse e contributi

Immatricolazione

L'iscritto al Master dovrà versare per l'a.a. 2025/26 la somma di **€ 4.000,00** comprensiva di: € 16,00 (imposta di bollo) e € 200,00 (Spese di segreteria).

Tale importo si verserà in 2 rate:

- rata 1 di € **2.800,00**, da versare **all'atto dell'immatricolazione**
- rata 2 di € **1.200,00**, da versare **entro il 23/04/2026**

Enti o Soggetti esterni nazionali o internazionali potranno contribuire al funzionamento del master mediante l'erogazione di borse di studio finalizzate ad iscrizione/frequenza tirocini. In caso di finalizzazione dei predetti accordi, ne verrà data pubblicità sul sito del master così come verranno pubblicati i criteri di assegnazione.

Prova finale

Per essere ammessi alla prova finale i candidati devono presentare apposita domanda di ammissione ed effettuare il versamento di 116,00 quale contributo per il rilascio della pergamena (che include 2 marche da bollo da € 16,00 assolute in modo virtuale: una sulla pergamena e l'altra per la domanda di ammissione). Il costo della pergamena potrebbe essere aggiornato con delibera del Consiglio di Amministrazione in data successiva alla pubblicazione del presente bando.

Art. 11 - Sito web e segreteria organizzativa

Qualsiasi comunicazione ai candidati verrà resa nota mediante pubblicazione al seguente sito web:

<https://masterpsc.unipv.it/>

Per informazioni relative all'organizzazione del corso:

Segreteria Organizzativa

La Segreteria Organizzativa sarà collocata presso:

Dipartimento di Scienze del Farmaco
Viale Taramelli, 12 - Pavia
E: masterdsf@unipv.it
T: 0382.987362

La persona di riferimento è Sig.ra Silvia Bonacasa