



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MESSINA
DIPARTIMENTO CLINICO E SPERIMENTALE DI MEDICINA E FARMACOLOGIA



Ordine dei
Farmacisti della
Provincia di
Messina



Società Italiana di
Farmacologia



AOU Policlinico
"G. Martino" di
Messina



Società Italiana di
Farmacia Ospedaliera e
dei Servizi Farmaceutici
delle Aziende Sanitarie

Master di II livello in
**CORRETTA PREPARAZIONE DEI FARMACI ANTIBLASTICI E
FARMACOVIGILANZA IN ONCOLOGIA**

IV EDIZIONE
ANNO ACCADEMICO 2011 – 2012

L'Università degli Studi di Messina, su proposta del *Dipartimento Clinico e Sperimentale di Medicina e Farmacologia*, in collaborazione con il *Dipartimento di Patologia Umana e con la SIFO-Sezione Sicilia*, con il patrocinio della *Società Italiana di Farmacologia*, dell'*Ordine dei Farmacisti della Provincia di Messina*, dell'*AOU Policlinico "G. Martino"* e della *SIFO*, ha attivato, per l'anno accademico 2011-2012, la 4^a edizione del Master Universitario di II livello in "Corretta Preparazione dei Farmaci Antiblastici e Farmacovigilanza in Oncologia". Il Master è stato approvato dal Senato Accademico nella seduta del 09 Dicembre 2011 e dal Consiglio di Amministrazione nella seduta del 09 Dicembre 2011.

GENERALITÀ

Le strutture sanitarie eroganti chemioterapia antiblastica sono tenute, come da disposizioni legislative, alla 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). E' prevista, inoltre, sempre per quanto attiene la manipolazione dei farmaci antiblastici, l'adozione di adeguati strumenti di protezione e misure di prevenzione che consentano di raggiungere e mantenere adeguati standard di sicurezza, a tutela tanto del personale sanitario quanto del paziente.

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.

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 sulle finalità e funzionalità delle UFA, che consenta loro di:

1. acquisire le conoscenze teoriche essenziali derivanti dalle scienze di base;
2. approfondire gli aspetti clinici e le problematiche derivanti dalla peculiarità della terapia oncologica ed attuare, attraverso l'apprendimento di specifiche ed avanzate metodologie di farmacovigilanza, un attento controllo ed una concreta prevenzione di eventuali errori terapeutici mediante una costante verifica delle corrette modalità d'impiego dei farmaci;
3. maturare specifiche competenze nella manipolazione dei farmaci antitumorali secondo adeguati standard di sicurezza e prevenzione;
4. acquisire gli elementi essenziali dei problemi organizzativi e gestionali delle UFA, nonché degli aspetti legislativi inerenti la normativa vigente in tema di rischio professionale legato alla manipolazione dei farmaci antitumorali.

REQUISITI DI ACCESSO

Laurea specialistica o magistrale conseguita in una delle seguenti classi: 14/S - Farmacia e Farmacia industriale, 9/S -Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche, 46/S - Medicina e Chirurgia, Farmacia, Chimica e Tecnologia Farmaceutiche, Biotecnologie, Medicina e Chirurgia conseguita secondo l'ordinamento vigente anteriormente all'applicazione del D.M. 509/99 o altro titolo rilasciato all'estero riconosciuto idoneo in base alla normativa vigente.

DESTINATARI

Possessori di una delle lauree previste per l'accesso al Master.

SBOCCHI OCCUPAZIONALI

- ASL
- 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 presso la Sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico e Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Facoltà di Medicina e Chirurgia, dell'Università degli Studi di Messina ovvero presso altri locali dello stesso Ateneo. Le lezioni saranno tenute mensilmente cinque giorni al mese.

È previsto, inoltre, uno **stage obbligatorio** (per un totale di 225 ore) che si svolgerà nelle UFA delle Aziende Ospedaliere che hanno aderito al Master e precisamente: ARNAS Civico Maurizio Ascoli di Palermo; AO Umberto I, Siracusa; Presidio Ospedaliero San Vincenzo, Taormina; Istituto Oncologico del Mediterraneo Viagrande (CT), A.R.N.A.S Garibaldi-Catania, ASP Paternò Arezzo di Ragusa . I corsisti saranno assistiti da tutor nello svolgimento delle attività didattico-pratiche e nell'elaborazione della tesi. Agli iscritti al Master sarà consentito 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 complessiva avviene secondo le seguenti 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	<i>(1,5)</i>	18,75	<i>(0,75)</i>	12,5	<i>(0,5)</i>	6,25	<i>(0,25)</i>	75	<i>(3)</i>		
D.I.	100	<i>(4)</i>	50	<i>(2)</i>	50	<i>(2)</i>	12,5	<i>(0,5)</i>	212,5	<i>(8,5)</i>		
L.P.G.	50	<i>(2)</i>	50	<i>(2)</i>	6,25	<i>(0,25)</i>	6,25	<i>(0,25)</i>	112,5	<i>(4,5)</i>		
Stages	0	<i>0</i>	25	<i>(1)</i>	175	<i>(7)</i>	25	<i>(1)</i>	225	<i>(9)</i>		
Seminari	12,5	<i>(0,5)</i>	6,25	<i>(0,25)</i>	6,25	<i>(0,25)</i>	0	<i>0</i>	25	<i>(1)</i>		
S.I.	125	<i>(5)</i>	125	<i>(5)</i>	275	<i>(11)</i>	150	<i>(6)</i>	675	<i>(27)</i>		
Subtotale	325	<i>(13)</i>	275	<i>(11)</i>	525	<i>(21)</i>	200	<i>(8)</i>	1325	<i>(53)</i>	1325	<i>(53)</i>
Tesi									175	<i>(7)</i>	175	<i>(7)</i>
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 online con modalità docente-assistita in tempo reale.

Schema dell'articolazione didattica del corso (sequenzialità degli argomenti, attinenza ai vari settori scientifico-disciplinari, ore di lezioni frontali (LF) dedicate a ciascun modulo, CFU):

N	Modulo	Obiettivi formativi specifici e contenuti	SSD	LF	CFU
1	Biologia del cancro e principi di terapia	<u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u> biologia della trasformazione e della crescita neoplastica, neoangiogenesi e immunobiologia del cancro. Tecnologie di diagnosi nella individuazione e visualizzazione dei tumori. Epidemiologia dei tumori nella popolazione: fattori genetici e/o ambientali. Il trattamento farmacologico delle neoplasie (polmone, colon, CA mammario). Farmaci a bersaglio molecolare. Trapianto di cellule staminali. Terapia adiuvante e neoadiuvante. La resistenza agli antitumorali. Farmacogenetica in Oncologia. La chemioprevenzione.	BIO/14 MED/05 MED/06 MED/08 MED/15 MED/36 MED/13	37,5	1,5

2	Farmacologia clinica e farmacovigilanza in oncologia	<u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u> Sperimentazione clinica dei farmaci in oncologia. La registrazione dei farmaci oncologici. Modalità di ricerca online delle informazioni sulle terapie oncologiche secondo i principi dell' <i>EBM</i> . Il registro dei tumori. Valutazione di studi clinici. La farmacovigilanza in Oncologia. Tossicità ed interazioni egli antineoplastici. Terapia antalgica e farmaci di supporto. I fattori dicrescita emopoietici. Vie di somministrazione e dispositivi per l'infusione.	BIO/14 MED/06	18.75	0.75
3	Manipolazione dei farmaci antiblastici: rischi e sistemi di prevenzione	<u>Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su:</u> procedure operative standard, tecnico-farmaceutiche e pratiche inerenti la corretta manipolazione dei farmaci antiblastici e l'allestimento di preparazioni di uso diverso. Contaminazione ambientale, misure di controllo e prevenzione dei rischi. Interventi di decontaminazione e smaltimento. Linee guida ministeriali: aspetti legislativi e medico-legali.	BIO/14 MED/43 MED/44	12,5	0,5
4	UFA: aspetti manageriali e gestionali	Fare acquisire conoscenze e competenze avanzate su organizzazione, gestione e corretta funzionalità delle UFA.	BIO/14	6,25	0,25
TOTALE				75	3

Attività di Stage (225 ore complessive pari a 9 CFU)

Strutture UFA	Obiettivi formativi specifici e contenuti
A.R.N.A.S Garibaldi, Catania; ARNAS Civico Maurizio Ascoli, Palermo; AO Umberto I, Siracusa; Presidio Ospedaliero San Vincenzo, Taormina; Istituto oncologico del Mediterraneo Viagrande (CT), ASP Paternò Arezzo di Ragusa.	Acquisire conoscenza diretta ed eseguire personalmente l'insieme di attività di manipolazione, quali la preparazione ed il trasporto del farmaco antiblastico, la somministrazione e lo smaltimento dei residui, disponendo di mezzi operativi e misure di controllo adeguati in termini di sicurezza e di prevenzione.

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 si avvarrà inoltre della collaborazione di tutor.

FREQUENZE ALLE LEZIONI

Il periodo di svolgimento del Master è compreso tra Maggio 2012 e Settembre 2012. 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 lezioni saranno tenute da docenti universitari ed esperti nei settori attinenti il Master. Le assenze totali non potranno superare, nell'arco dell'anno, 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. E' competenza del Comitato Tecnico Scientifico del Master prevedere specifiche deroghe a tali obblighi. 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 della Sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia. 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 tali casi, 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 selezione si svolgerà il **12/04/2012**, con inizio alle ore 10,00 presso l'aula di Farmacologia della sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Policlinico Universitario "G. Martino", Torre Biologica 5° piano, via Consolare Valeria, 98125 Messina. 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 sotto elencati 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 studiorum
 - 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, sulla bacheca della Sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico e Sperimentale di Medicina e

Farmacologia, Policlinico Universitario “G. Martino”, Torre Biologica 5° piano, via Consolare Valeria, 98125 Messina. Ulteriore pubblicità sarà data sul sito web dell'Università di Messina (<http://www.unime.it/didattica/master>).

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**) e intestata al Magnifico Rettore dell'Università degli Studi di Messina, dovrà essere presentata alla Segreteria del Master in “Corretta Preparazione dei Farmaci Antiblastici e Farmacovigilanza in Oncologia”, presso la Sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico e Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Policlinico Universitario “G. Martino”, Torre Biologica 5° piano, Via Consolare Valeria, 98125 Messina, **entro il 01/03/2012**. La domanda, in alternativa, potrà essere spedita in un plico a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento al medesimo indirizzo. Ai fini della scadenza del termine di presentazione farà fede il timbro postale.

Sul plico andrà specificata la seguente dicitura: “Master in Corretta Preparazione dei Farmaci Antiblastici e Farmacovigilanza in Oncologia”.

Il plico dovrà contenere la seguente documentazione:

- Domanda di ammissione in carta semplice intestata al Magnifico Rettore (vedi allegato A) intestata a: Sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Policlinico Universitario, Torre Biologica, via Consolare Valeria, 98125 Messina, con la causale “Preiscrizione al Master in Corretta Preparazione dei Farmaci Antiblastici e Farmacovigilanza in Oncologia”.

- Certificato di laurea in carta semplice 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 (per i candidati italiani)
- 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'ammesso è di euro 2.500,00 (duemilacinquecento/00).

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 1.250,00

(milleduecentocinquanta/00) dovrà essere versata entro 15 giorni dalla data di comunicazione di ammissione al Master; la seconda di euro 1.250,00 (milleduecentocinquanta/00) entro 90 giorni dall'inizio del Master. Il versamento va effettuato sul c.c.IBAN IT93P0200816511000300071810, intestato a: Sezione di Farmacologia del Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Policlinico Universitario, Torre Biologica 5° piano, via Consolare Valeria, 98125 Messina, con la causale “Iscrizione al Master in Corretta Preparazione dei Farmaci Antiblastici e Farmacovigilanza in Oncologia”, specificando la rata (vedi **allegato B**),

Si informa che nessuna spesa grava sui versamenti direttamente effettuati presso l'Istituto Cassiere – Banco di Sicilia – Tesoreria enti, Agenzia corso Garibaldi, Messina.

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 Master, 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 "Corretta Preparazione dei Farmaci Antitumorali e Farmacovigilanza in Oncologia".

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 Clinico e Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Sezione di Farmacologia, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Policlinico Universitario "G. Martino", Torre Biologica 5° piano, via Consolare Valeria, 98125 Messina.

Segreteria amministrativa: Sig.ra Caterina Cutrona, tel. 0902213651, fax 0902212711,

Per ulteriori informazioni sul Master contattare il Prof. Salvatore Cuzzocrea, (Direttore del Master), tel. 090 2213877 o 090 2213644, fax 090 2212711, salvator@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.

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
Segreteria Master Universitario di II livello in
“Corretta Preparazione dei Farmaci Antitumorali e Farmacovigilanza in Oncologia”
Dip. Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Sezione di Farmacologia
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico “G.Martino”, Torre Biologica 5° piano
Via Consolare Valeria, 98125 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 per eventuali comunicazioni (se diverso da
residenza).....

CHIEDE

di partecipare alla selezione per l'ammissione al Master universitario di 2° livello in “Corretta Preparazione dei Farmaci Antitumorali e Farmacovigilanza in Oncologia”, anno accademico 2011/2012.
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

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

ALLEGA ALLA PRESENTE

1. certificato di laurea in carta semplice o dichiarazione sostitutiva;
2. *curriculum vitae* ed eventuali titoli ritenuti utili ai fini della valutazione;
3. due foto formato tessera;
4. fotocopia di documento di identità in corso di validità debitamente firmata;
5. fotocopia del codice fiscale.

Il sottoscritto esprime il proprio assenso affinché i dati personali forniti possano essere trattati, nel rispetto della legge 675/96, per gli adempimenti connessi alla presente procedura.

Luogo Data

Firma

Allegato B) Domanda di iscrizione da parte degli ammessi

[Dattiloscrivere preferibilmente oppure scrivere manualmente in stampatello]

Al Magnifico Rettore dell'Università di Messina
Segreteria Master Universitario di II livello in
“Corretta Preparazione dei Farmaci Antitumorali e Farmacovigilanza in Oncologia”
Dip. Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Sezione di Farmacologia
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico “G.Martino”, Torre Biologica 5° piano
Via Consolare Valeria, 98125 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 in “Corretta Preparazione dei Farmaci Antitumorali e Farmacovigilanza in Oncologia” (anno accademico 2011/2012).

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 impegnarsi a frequentare il Master assolvendo agli oneri finanziari previsti;
- c. di impegnarsi a comunicare tempestivamente le variazioni di residenza o recapito;
- d. di impegnarsi a presentare eventuali certificazioni richieste.

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 2.500,00 (duemilacinquecento/00) in unica soluzione entro 15 giorni dalla comunicazione dell’ammissione al Master.	Bonifico su conto corrente bancario intestato al Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia dell'Università degli Studi di Messina, specificando nella causale: "Tassa di partecipazione al Master Universitario di II livello in Corretta Preparazione dei Farmaci Antitumorali e

		<p><i>Farmacovigilanza in Oncologia"</i></p> <p>L'Istituto cassiere è il Banco di Sicilia - Tesoreria Enti . Ag. 1814, Corso G. Garibaldi, 120- 98122 Messina - le cui coordinate bancarie sono: IBAN: IT93P0200816511000300071810 Per i pagamenti dall'estero, utilizzare: BIC: BSICITR1523</p>
<input type="checkbox"/>	<p>Euro 2.500,00 (duemilacinquecento/00) in due rate, ciascuna di euro 1250,00 (milleduecentocinquanta/00): la prima rata entro 15 giorni dalla data di comunicazione dell'ammissione al Master; la seconda entro 90 giorni dall'inizio del Master.</p>	<p>Vedi sopra. Specificare di volta in volta il numero della rata (prima, seconda) .</p>

* Nota bene : Prima di effettuare i bonifici, riverificare col Segretario Amm.vo del Master (Sig.ra Caterina Cutrona, tel. 090.221.3651, fax 090.221.2711, ccutrona@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 dal Banco di Sicilia, così che l'importo finale accreditato al Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia sia al netto delle spese bancarie.

Il sottoscritto esprime il proprio assenso affinché i dati personali forniti possano essere trattati, nel rispetto della legge 675/96, per gli adempimenti connessi alla presente procedura.

Luogo Data

Firma