

## Progetto Laurea Magistrale Plus

(realizzazione esperienza in azienda anno accademico 2025/26)

### Dati Università

Corso di Laurea <b>CTF</b>
Tutor Universitario/Relatore tesi - Ambito di competenza del tutor universitario <b>Prof.ssa Daniela Rossi -Chimica Farmaceutica</b>

### Dati Azienda

Nome Azienda <b>AstraZeneca</b>
Tutor aziendale e Funzione/ruolo del Tutor aziendale <b>Site Management &amp; Monitoring (SM&amp;M)</b>

### Contenuti del Progetto e informazioni sul tirocinio

<p><b>Titolo del progetto di tirocinio</b> <b>Il percorso degli studi clinici</b></p>
<p><b>Attività/obiettivi previsti nel tirocinio e area/dipartimento in cui sarà inserito il tirocinante</b></p> <p>Il tirocinante verrà inserito nel dipartimento di Ricerca Clinica (SMM) di AstraZeneca e durante il progetto verrà affiancato alle diverse figure del Local Study Team, Start Up Manager, Clinical study Administrator, Clinical Research Associate con l'obiettivo di acquisire nuove competenze riguardo ai principali aspetti della ricerca clinica, avendo la possibilità di approfondire sia la teoria che la pratica, dalla sottomissione e approvazione dello studio clinico alle visite di monitoraggio, gli audits e la verifica dei case report <i>forms</i>. 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. Gli orari e le modalità di svolgimento del tirocinio saranno concordati con il tutor universitario ed il tutor all'interno dell'azienda ospitante.</p> <p>La formazione prevederà le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Training sulla normativa europea e italiana che regola la conduzione di studi clinici;</li> <li>• Training sulle procedure locali e di casa madre che regolano i processi di gestione degli studi clinici;</li> <li>• Supporto nella preparazione dei documenti necessari per la preparazione e invio della Clinical Trial Application ai</li> <li>• Comitati Etici e Competent Authority coinvolte negli studi clinici</li> <li>• Contatto con i Comitati etici coinvolti negli studi in corso o in fase di attivazione per il monitoraggio delle</li> <li>• autorizzazioni;</li> <li>• Aggiornamento dei sistemi utilizzati per la gestione degli studi clinici;</li> <li>• Affiancamento a CRA esperto per visite di monitoraggio;</li> <li>• Supporto nella gestione delle attività di Quality Control degli studi clinici in corso;</li> </ul> <p>La gestione di tutte le attività avverrà in accordo ai Valori aziendali, al Codice Etico di AstraZeneca e nel rispetto delle normative nazionali e regionali</p>
<p><b>Requisiti/ competenze tirocinante</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Inglese fluente</li> <li>• Flessibilità, adattabilità e proattività</li> <li>• Lavoro in <i>team</i></li> </ul>
<p><b>Corsi di formazione offerti dall'azienda durante l'esperienza di tirocinio</b> (specificare se saranno offerti dei corsi di formazione e nel caso il titolo e l'ambito sul quali il tirocinante sarà formato)</p> <p>No</p>

**Potenziale ambito e argomento di tesi**

Approfondimento di un aspetto specifico della Ricerca Clinica

**Sede del Tirocinio**

AstraZeneca  
MIND Viale del Decumano, 39 20157, Milano

**Durata del tirocinio:**

12 mesi

**Rimborso spese -**

Rimborso spese: **850,00 Euro**

**Richieste specifiche dall'azienda**

- E' richiesta una presenza in sede a Milano di 3 giorni a settimana

Note/ da segnalare