

Módulo VI. Trabajo Fin de Máster

Materia 6.1. Trabajo Fin de Máster (30 ECTS TFM)

ASIGNATURAS

*Trabajo Fin de
Máster*

| COMPETENCIAS | | |
|---------------------|--|---|
| CB6 | Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación | X |
| CB7 | Que los estudiantes sepan aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio | X |
| CB8 | Que los estudiantes sean capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios | X |
| CB9 | Que los estudiantes sepan comunicar sus conclusiones y los conocimientos y razones últimas que las sustentan a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades | X |
| CB10 | Que los estudiantes posean las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo. | X |
| CG1 | Desarrollar capacidad de liderazgo, creatividad, iniciativa y espíritu emprendedor. | X |
| CG2 | Comunicar sobre su área de conocimiento tanto de forma oral como escrita en congresos, reuniones de trabajo y entrevistas de trabajo. | X |
| CG3 | Trabajar formando parte de equipos multidisciplinares y colaborar con otros profesionales del área. | X |
| CE1 | Utilizar las herramientas necesarias para la investigación, el desarrollo y la innovación de medicamentos. | X |
| CE2 | Aplicar el método científico y adquirir habilidades en el manejo de la legislación, fuentes de información, bibliografía, elaboración de protocolos, animales de laboratorio y demás aspectos que se consideran necesarios para el diseño y evaluación crítica de ensayos preclínicos y clínicos. | X |
| CE3 | Diseñar y evaluar la actividad biológica y toxicológica de un nuevo principio activo cumpliendo las especificaciones técnicas, de calidad y de seguridad. | X |
| CE4 | Conocer las tareas relacionadas con la investigación clínica en todas sus fases y saber monitorizarlas | X |

| | | |
|----------------|---|---|
| CE5 | Conocer los requerimientos y sistemas exigidos por la empresa moderna del sector del medicamento, con el fin de garantizar y asegurar la calidad de los medicamentos. | X |
| CE6 | Realizar el registro de una especialidad farmacéutica teniendo en cuenta los requerimientos exigidos y el procedimiento de registro. | X |
| CE7 | Conocer las técnicas de gestión y dirección de proyectos y personas que les permitan dirigir actividades en empresas farmacéuticas, proyectos o grupos de investigación. | X |
| CE8 | Aplicar las técnicas de marketing y publicidad de especialidades farmacéuticas que faciliten la venta de los medicamentos. | X |
| CE9 | Aplicar los principios éticos según las disposiciones legales, reglamentarias y administrativas que rigen el ejercicio profesional, comprendiendo las implicaciones éticas de la salud en un contexto social en transformación. | X |
| CE10 | Conocer la importancia de la propiedad intelectual, su necesidad en el mundo farmacéutico y en la I+D+i, para la transferencia de tecnología. | X |
| CE11 a CE24 | Posibles competencias a desarrollar por el alumno en función del área de conocimiento en la que realice el Trabajo Fin de máster | X |