

# תואר שני ב"פיתוח ורגולציה של תרופות ומכשור רפואי"

הפקולטה לרפואה באוניברסיטת תל אביב, בשיתוף עם משרד הבריאות

ורשת הבריאות 8400, גאים להכריז:

<b>התואר</b>	תוכנית ראשונה מסוגה בארץ לתואר שני ב"פיתוח ורגולציה של תרופות ומכשור רפואי".
<b>מטרות</b>	נפתחה ההרשמה לשנת הלימודים שתיפתח באוקטובר 23. התוכנית משלבת לימודים על תהליכי המחקר והפיתוח של תרופות; תרכייה תאית וגנית; חיסונים; תוצרים של BioConvergence; מכשור רפואי ורפואה דיגיטלית, בדגש על רגולציה החל מפיתוח ועד יציאה לשוק בארץ ובעולם.
<b>היקף</b>	התוכנית הינה מולטי-דיסציפלינרית ומקנה כלים להשתלבות באקדמיה, בתעשייה ובמערכות הבריאות. התוכנית נמשכת שנתיים וישנם שני מסלולים לבחירה: (i) כולל תזה מחקרית; במעבדה (ii) כולל עבודת גמר לאחר התמחות בתעשייה או במשרד הבריאות.
<b>הקורסים</b>	לימודי המסלול מרוכזים ליום בשבוע, ימי ג, בנוסף לקורסי קיץ מרוכזים בני שבוע, קורסי חובה אחרים או קורסי בחירה יתכנו בימים אחרים. בתוכנית מסלולי התמחות במחקר, בתעשייה או במשרד הבריאות.
<b>קהל היעד</b>	התוכנית מיועדת לקהילה רחבה של חוקרים ומנהלים מקצועיים מהתעשייה, משרד הבריאות, בתי חולים וגופי רגולציה שרוצים לקדם פיתוח תרופות ומכשור רפואי. כולל בעלי רקע בתחומי הרפואה, הנדסה ביו-רפואית, רוקחות, ביוטכנולוגיה, ביולוגיה ומדעי הרפואה (BSc, MSc, PhD), רופאים (MD), ובוגרי מקצועות הבריאות.
<b>מובילי התוכנית</b>	פרופ' נועם שומרון (פקולטה לרפואה, אוניברסיטת תל אביב) וד"ר מיכל רול (מומחית ברגולציה ביו-רפואית), צוות מרצים: מרצים מהפקולטה לרפואה ומומחים מובילי דעה בארץ ובח"ל.