

Valutazioni Premio SIARV 2026

N.	Candidato	Università	Titolo tesi	EDB	CDC	VS	SR	TOTALE
1	Basso	Uni Milano	Difetti di qualità dei farmaci e tutela della salute pubblica: analisi provvedimenti AIFA 2016-oggi	38	41	35	37	151
2	Caimi	Uni Piemonte Or.	L'influenza della tipologia di Marketing Authorisation a livello europeo sull'iter approvativo e di rimborso a livello nazionale in Italia: Un' Analisi Retrospettiva quinquennale con focus sulla Conditional Marketing Authorisation	40	38	40	38	156
3	Chiaro	Uni Sassari	Dispositivi Medici e Nanotecnologie: Riclassificazione ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745	37	38	35	36	146
4	Ciullo	Uni Torino	Evoluzione della normativa relativa ai dispositivi diagnostici in vitro in ambito EU e internazionale	36	35	35	38	144
5	De Bellis	Uni Milano	Novel Food Regulation	35	36	35	34	140
6	Della Corte	Uni Cattolica S.C.	Le tempistiche di valutazione della Commissione Scientifica ed Economica (CSE) dell'AIFA: analisi ed impatto sull'accesso al mercato	35	33	35	37	140
7	Di Stefano	Uni Torino	Uso compassionevole e strategie terapeutiche: l'uso di anticorpi monoclonali nelle Interferonopatie	38	32	39	38	147
8	Gherardi	Uni Pavia	Harmonisation in the EU Regulatory Landscape - ISO IDMP Standards and SPOR Data Mngmt Services	35	42	36	37	150
9	Giarda	Uni Torino	Nitrosamine Risk in Drug Substance: discussion and Risk Assessment approach	31	36	35	34	136
10	Greco	Uni Cattolica S.C.	Regolamento HTA n. 2021/2282: Mappatura europea e Prospettiva nazionale	41	34	42	38	155
11	Hoischen	Uni Torino	Regolamento (UE) 2017/746 sui dispositivi medico/diagnostici in vitro: qualità e sicurezza per accedere ai mercati internazionali	34	35	33	36	138
12	Lunetta	Uni Milano	Il Regolamento (UE) 2023/2055 sulle Microplastiche: analisi normativa e implicazioni per l'industria	33	43	33	36	145
13	Manellari	Uni Milano	Medical devices regulation in Europe, the United States and Australia: what does the future hold?	32	35	31	33	131
14	Marrulli	Uni Piemonte Or.	Il Regolamento Delegato (UE) 2024/1701 sulle variazioni AIC dei medicinali per uso umano: analisi comparativa con il quadro normativo previgente e focus su annual updates, super-groupings e worksharing procedure	35	40	34	35	144
15	Martellone	Uni Cattolica S.C.	Il sistema italiano di valutazione dell'innovatività terapeutica dei farmaci: analisi longitudinale delle valutazioni AIFA tra coerenza decisionale, tempistiche e sostenibilità finanziaria	34	39	36	38	147
16	Montarolo	Uni Piemonte Or.	Serializzazione dei medicinali in Italia: prospettiva regolatoria su implementazione e governance in una multinazionale farmaceutica	33	42	35	37	147
17	Romagnoli	Uni Pavia	L'importanza del monitoraggio in fase post-mktg: il ruolo della farmacovigilanza nei vaccini COVID-19	35	41	34	38	148
18	Rossi	Uni Torino	Investigating GenAI tools to draft IND Module 3 sections starting from an existing BLA for a new vaccine	35	42	36	37	150
19	Scampini	Uni Piemonte Or.	Analisi critica delle modifiche intercorse nella normativa regolatoria pre e post Autorizzazione all'Immissione in Commercio di un medicinale: un percorso verso la semplificazione e l'efficienza delle procedure regolatorie	33	38	32	33	136
20	Schena	Uni Milano	Biosimilars in Oncology: analysis of variability in CTD Clinical data	33	42	32	35	142
21	Storti	Uni Milano	Applicazione di algoritmi di intelligenza artificiale negli affari regolatori	32	44	34	37	147
22	Viva	Uni Cattolica S.C.	L'accesso alle tecnologie sanitarie 3.0: come l'industria farmaceutica si sta organizzando	34	38	34	36	142

3

1

2