



SEGUIMIENTO 2015-2016 MÁSTER EN I + D DE MEDICAMENTOS

Aprobado pola Comisión do Título en Máster en I+D de Medicamentos o 30/01/2017

Aprobado pola Comisión de Calidade do Centro o 30/01/2017

Aprobado pola Xunta de Facultade o 30/01/2017

Xaneiro 2017

ANEXOS

ANEXO I. AUTOINFORME DE SEGUIMIENTO

1.- DATOS DO TÍTULO	
DENOMINACIÓN DO TÍTULO	Máster Universitario en Investigación e Desenvolvemento de Medicamentos
MENCIONS/ESPECIALIDADES	
UNIVERSIDADE RESPONSABLE ADMINISTRATIVA	Universidade de Santiago de Compostela
EN CASO DE TÍTULOS INTERUNIVERSITARIOS, UNIVERSIDADE/S PARTICIPANTE/S	
CENTRO RESPONSABLE	Facultade de Farmacia. Campus Santiago
CENTRO/S ONDE SE IMPARTE	Facultade de Farmacia
RAMA DE COÑECEMENTO	Ciencias da Saúde
NÚMERO DE CRÉDITOS	60 ECTS
PROFESIÓN REGULADA	Non
MODALIDADE DE IMPARTICIÓN	Presencial
CURSO DE IMPLANTACIÓN	2009-2010
DATA ACREDITACIÓN EX ANTE (VERIFICACIÓN)	29/07/2009
DATA RENOVACIÓN ACREDITACIÓN	08/07/2015
CURSO ACADÉMICO OBJECTO DE SEGUIMIENTO	2015-2016

2.- CUMPRIMENTO DO PROXECTO ESTABLECIDO			
Critérios	Nº	Evidencia/indicador	Onde se atopa*
1	E3	Análise do perfil real de ingreso/egreso.	PDF 1
1,6	E4	Guías docentes das materias (competencias, actividades formativas, metodoloxías docentes, sistemas de avaliación, resultados de aprendizaxe)	Páxina web da Facultade de Farmacia Páxina web do título
1,3	E5	Actas do último curso da Comisión Académica/Comisión de Titulación/Comisión de Garantía de Calidade.	PDF 2
1,7	I1	Evolución do número de estudantes de novo ingreso por curso académico.	4311777_P.Ind_2015-2016 5035_INF.03_2015-2016 4311777_INF.16_2015-2016
1	I2	Evolución dos indicadores de mobilidade (Número e porcentaxe de estudantes que participan en programas de mobilidade sobre o total de estudantes matriculados)	4311777_P.Ind_2015-2016 5035_INF.03_2015-2016
	E6	Páxina web da universidade/centro/título (debe estar incluída como mínimo a información referida no Anexo II)	Páxina web da USC Páxina web do centro Páxina web do título
3	E7	Documentación do SGC (política e obxectivos de calidade, manual e procedementos)	Páxina web do centro
3	E8	Evidencias da implantación dos procedementos do SGC (procedementos completos, revisados e actualizados que desenvolvan as directrices do SGC: Política de calidade, Deseño, revisión periódica e mellora dos programas formativos, Garantía do aprendizaxe, ensinanza e avaliación centrados no estudante, Garantía e mellora da calidade dos recursos humanos, Garantía e mellora da calidade dos recursos materiais e servizos e Información Pública)	Páxina web do centro
3	E9	Plans de mellora derivados da implantación do SGC.	Páxina web do centro
3,7	E10	Análise das enquisas de satisfacción (% participación, resultados, evolución,...)	PDF 3
3, 7	I3	Resultados das enquisas de satisfacción de todos os grupos de interese do título.	4311777_P.Ind_2015-2016 4311777_INF.04_2015-2016 5035_INF.05_2015-2016 4311777_INF.06_2015-2016 4311777_INF.07_2015-2016 4311777_INF.08_2015-2016 4311777_INF.09_2015-2016 5035_INF.10_2015-2016 5035_INF.11_2015-2016 4311777_INF.13_2015-2016 4311777_INF.14_2015-2016 5035_INF.21_2015-2016

2.- CUMPRIMENTO DO PROXECTO ESTABLECIDO			
Critérios	Nº	Evidencia/indicador	Onde se atopa*
3, 7	I4	Resultados dos indicadores que integran o SGC.	4311777_P.Ind_2015-2016
4	E11	Plan de Ordenación Docente: información sobre o profesorado (número, experiencia docente e investigadora, categoría, materias que imparte, área, etc.)	Páxina web do título
4	E12	Información sobre persoal de apoio por Centro (número e cargo/posto desempeñado)	Páxina web do centro
4	E13	Análise das enquisas de avaliación da docencia (% participación, resultados, evolución,...)	PDF 4
4	I5	Porcentaxe de participación do profesorado do título en plans de formación da universidade e en actividades formativas específicas.	5035_I5_I6_2015-2016
4	I6	Porcentaxe de participación do PAS do centro en plans de formación da universidade e en actividades formativas específicas.	5035_I5_I6_2015-2016
4	I7	Resultados das enquisas de avaliación da docencia (% participación, resultados, evolución,...)	4311777_INF.13_2015-2016 4311777_INF.14_2015-2016
4	I8	Porcentaxe de profesorado do título avaliado polo programa DOCENTIA ou similares.	----
4	I9	Evolución dos indicadores de mobilidade (número e porcentaxe de profesores que participan en programas de mobilidade sobre o total de profesorado do título).	5035_I9_2015-2016
5	E14	Información sobre os recursos materiais directamente relacionados co título.	Páxina web do centro Páxina web do centro/biblioteca
5	E15	Información sobre servizos de orientación académica e programas de acollida.	Páxina web da USC (ver páxina 18)
5	E16	Listaxe dos centros /entidades para a realización de prácticas externas curriculares ou extracurriculares.	A titulación non oferta prácticas externas
5	I10	Distribución alumnado por centros de prácticas.	
6	E17	Listaxe de traballos fin de máster do último curso académico (título, titor e cualificación)	PDF 5
6	E18	Informes das cualificacións de cada unha das materias do título.	PDF 6
7	E19	Análise dos resultados do título (incluídos indicadores inserción laboral e SIIU)	PDF 7
6,7	I11	Indicadores de resultados (estas taxas facilitaranse de forma global para o título. As taxas de rendemento, éxito e avaliación facilitaranse tamén por materia): <ul style="list-style-type: none"> ➤ Taxa de graduación ➤ Taxa de abandono ➤ Taxa de eficiencia ➤ Taxa de rendemento ➤ Taxa de éxito ➤ Taxa de avaliación. 	4311777_P.Ind_2015-2016 4311777_INF.17_2015-2016 4311777_INF.18_2015-2016 4311777_INF.19_2015-2016
7	I12	Relación da oferta/demanda das prazas de novo ingreso.	4311777_P.Ind_2015-2016

2.- CUMPRIMENTO DO PROXECTO ESTABLECIDO			
Criterios	Nº	Evidencia/indicador	Onde se atopa*
7	113	Resultados de inserción laboral.	4311777_EIL-SIU_2015-2016

* *Insertar enlace a un pdf ou indicar se está público na web.*

3.- PLAN DE MELLORAS

(Ver Anexo III)

4.- MODIFICACIONES DO PLAN DE ESTUDO

MODIFICACIONES	XUSTIFICACIÓN DA MODIFICACIÓN
Las modificaciones no sustanciales realizadas en el curso 2015-16 en la memoria del Máster en I+D de Medicamentos se notificaron al SXOPRA. No hay modificaciones para realizar .	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS

En el plan de mejoras del Máster en I+D de Medicamentos se utiliza el siguiente código:

MIDM_S_DX_CY_AMZ_TW_15-16

Donde,

MIDM = Máster en I+D de Medicamentos

S = Seguimiento

D = Dimensión

C = Criterio

AM = Acción de Mejora

T = Tarea

15-16 = 2015-2016

SGIC = Sistema de Garantía Interna de la Calidad

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 1	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C1_AM01_15-16 Implementación del contenido entre asignaturas. Equiparación nivel de perfil del alumnado.
Punto débil detectado/Análise das causas	Posible solapamiento de contenidos entre asignaturas. Distintos perfiles de formación en el alumnado.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Hacer incidir en la necesidad de concordancia entre contenidos de las guía docentes y los expuestos al alumno. Entrevista al alumnado para nivelación.
Actuacións a desenvolver	Se proponen reuniones periódicas de profesores para analizar esta situación. En la entrevista se valorará la necesidad de apoyo.
Período de execución	En realización continua cada curso académico.
Recursos/financiamento	No requiere financiamiento.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster.
Indicadores de execución	Opinión de los alumnos en encuestas. Las Tasas de eficiencia/rendimiento de las asignaturas que evidencian si los alumnos son capaces de alcanzar el nivel requerido para superarlas.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Los datos de las tasas citadas que proporciona la USC permite seguir la evolución de esta acción de mejora.
Observacións	
Se viene consultando la adecuación de la formación de los alumnos a los objetivos planteados en la Memoria de Verificación. A la espera de la evolución en la procedencia de nuestros alumnos, y su deseable estabilización, se sugiere aconsejar a los mismos, si manifiestan cierta dificultad, bibliografía que facilite su formación e incluso proponer que acudan a clases de algunas asignaturas que les permitirían disponer de mayor aprovechamiento en las materias en las que manifiesten dificultades.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 1	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C1_AM02_15-16 Consecución de concordancia entre guías y programaciones.
Punto débil detectado/Análise das causas	Cierta incoherencia entre los contenidos de las guías docentes y las programaciones recogidas en la Memoria de verificación del Máster.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Revisión y corrección de las guías docentes/memoria de verificación.
Actuacións a desenvolver	Análisis de la información contenida en las Guías Docentes/Memoria de verificación del Título.
Período de execución	Curso 2015-2016.
Recursos/financiamento	No requiere financiamiento.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Enero 2017.
Indicadores de execución	La Memoria y las Fichas de las asignaturas son públicas y están disponibles en la página web del Título.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Queda recogida toda la actuación en las fichas de las asignaturas.
Observacións	
<p>La labor propuesta como acción de mejora en el informe de seguimiento del MI+DM 14-15 consistió en la revisión de las guías docentes de las asignaturas y de la información contenida en la memoria de Verificación y posterior corrección de las guías para hacerlas concordantes. Esta tarea se ha concluido en tiempo y forma durante el curso académico 2015-2016.</p> <p>La Coordinadora del Máster informa por tanto de la ejecución total de esta acción de mejora propuesta como acción de mejora para el curso 2015-16.</p>	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO1	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C1_AM03_15-16 Constatación del proceso de coordinación con evidencias.
Punto débil detectado/Análise das causas	Sugerencia de sistematización del proceso de coordinación generando evidencias.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Reflejar las reuniones de la Comisión del Título de Máster en I+D de Medicamentos en actas.
Actuacións a desenvolver	Seguir realizando reuniones periódicas de la Comisión para abordar aspectos del máster y gestionar conjuntamente soluciones.
Período de execución	No tiene periodo de ejecución definido. Debe hacerse de forma continua.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Enero 2017.
Indicadores de execución	Reuniones de la Comisión del Título de Máster en I+D de Medicamentos.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Actas de las reuniones de la Comisión de Título de Máster en I+D de Medicamentos.
Observacións	
A lo largo del curso 2015-16 se han realizado 9 reuniones de la Comisión del Título de Máster en I+D de Medicamentos, lo que supone una reunión mensual de la citada comisión. Sin tener una cadencia de reuniones previamente establecida, es conveniente indicar que se proponen reuniones cada vez que se considera conveniente. Hasta el momento este sistema ha resultado adecuado.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 1	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C1_AM04_15-16 Análisis/Estudio de Propuestas Internacionales de Colaboración. Movilidad de estudiantes y profesorado.
Punto débil detectado/Análise das causas	Recomendación de analizar y fomentar los programas de movilidad de estudiantes, principalmente de cara a la internacionalización del máster.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Coordinadora del Máster. Responsable de Calidad del Centro.
Obxectivos específicos	Dar respuesta a la invitación de colaboración recibida por parte de Universidades de Argentina y Brasil. Posibilidad de ofertar movilidad para estudiantes y profesores del Máster.
Actuacións a desenvolver	Se proponen reuniones entre profesores del Máster y profesores de las Universidades que han solicitado colaborar al Máster para analizar esta situación.
Período de execución	En realización a lo largo de los cursos académicos 2016-17 y 2017-18.
Recursos/financiamento	Posibilidad de financiación a través de convocatorias internacionales y de programas de movilidad.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. CTMIDM y Responsable de Calidad del Centro. Curso 2017-19.
Indicadores de execución	Convenios de colaboración entre universidades. Matrícula de alumnos de las universidades con las que se está estudiando la posibilidad de colaboración..
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Acuerdos entre universidades al amparo de programas de movilidad.
Observacións	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 2	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C2_AM01_15-16 Actualización y revisión periódica de la página web del Máster.
Punto débil detectado/Análise das causas	Falta de información de los grupos de interés.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Incorporar la información del Máster en un espacio propio que incluya datos para los distintos grupos de interés .
Actuacións a desenvolver	Seguir realizando revisiones periódicas de la información pública que figura en la página web que la Facultad de Farmacia tiene asignada para el Máster en I+D de Medicamentos.
Período de execución	No tiene periodo de ejecución definido. Debe hacerse de forma continua.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Enero 2017.
Indicadores de execución	Información pública en la que figuren los datos de los grupos de interés.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Página web de la Facultad de Farmacia con información detallada del Máster en I+D de Medicamentos.
Observacións	
Parte de la información que contiene el espacio que la página web de la Facultad de Farmacia reserva para el Máster en I+D de Medicamentos se cubre con información proporcionada por el ACMP. Se hará hincapié en la necesidad de que la información que quede expuesta contenga datos útiles para los distintos grupos de interés (estudiantes, empleadores, administraciones educativas,...)	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 2	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C2_AM02_15-16 Análisis de contenidos experimentales.
Punto débil detectado/Análise das causas	Posible demanda de prácticas de carácter experimental.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Actualizar/adecuar los contenidos ante posibles demandas de formación en I+D de medicamentos.
Actuacións a desenvolver	Revisión de contenidos prácticos con metodología <i>in vivo</i> . Introducción de charlas prácticas de expertos en diversos aspectos de la I+D de Medicamentos. Visitas empresas biotecnológicas relacionadas con la I+D medicamentos.
Período de execución	Curso 2016-2017. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	Condicionado a disponer de ayuda económica para los desplazamientos de los conferenciantes.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM).
Indicadores de execución	Conferencias y desplazamientos de los conferenciantes. Mejora en la formación de los alumnos. Visitas a biotecnológicas.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Desplazamientos de los conferenciantes. Visitas a biotecnológicas.
Observacións	
Aclarar de nuevo que todos los TFM son de investigación experimental. Adicionalmente diversas asignaturas realizan prácticas experimentales. Se ha procedido a revisar los contenidos prácticos y se está intentando ampliar y actualizar para su adecuación a las demandas de formación actuales en la I+D de medicamentos. Se cuenta con profesionales expertos en el estudio y desarrollo clínico de los medicamentos que organizan cursos prácticos para ampliar y consolidar los contenidos de las asignaturas implicadas en esta faceta de la I+D de medicamentos.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 2	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C2_AM03_15-16 Concordancia de la información en todos los idiomas.
Punto débil detectado/Análise das causas	Discrepancias en la información pública en los diferentes idiomas utilizados.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Revisión de la información pública para que exista concordancia en todos los idiomas. Actualización periódica de la misma.
Actuacións a desenvolver	Revisión de contenidos en castellano, gallego e inglés. Actualización periódica de la misma.
Período de execución	Curso 2016-2017. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM).
Indicadores de execución	Información coincidente en los tres idiomas.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Información pública en la web del máster.
Observacións	
En julio de 2015 se procedió a la actualización de esta información. Al ser una acción de mejora que no tiene finalización, se hará seguimiento cada curso.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 2	
Denominación da proposta	MIDM_S_D1_C2_AM04_15-16 Publicación de la información en inglés.
Punto débil detectado/Análise das causas	La Comisión evaluadora de la acreditación recomienda facilitar la información pública del título en inglés.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Difundir la información pública del Máster en inglés para mejorar la proyección internacional.
Actuacións a desenvolver	Difusión en inglés. Actualización periódica de la misma.
Período de execución	Curso 2016-2017. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM)..
Indicadores de execución	Información en inglés.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Información pública en inglés en la web del máster.
Observacións	
En julio de 2015 se procedió a la actualización de esta información. Al ser una acción de mejora que no tiene finalización, se hará seguimiento cada curso. Incidir en que la información de las guías de las materias está actualizada en los tres idiomas desde julio de 2015. Hasta el momento son los propios profesores del Máster los que asumen voluntariamente esta tarea. Existe información del Máster en inglés en la sección de Másteres de la USC.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 3	
Denominación da proposta	SGIC_S_D1_C3_AM01_15-16 Adecuación de la composición de las Comisiones de acuerdo con la normativa del ACMP.
Punto débil detectado/Análise das causas	Discrepancia en la Normativa aplicada a la Comisión Académica del Máster .
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster. ACMP. Responsable de Calidad del Centro.
Obxectivos específicos	Actualizar/adecuar la composición de CAM del Máster en I+D de Medicamentos de acuerdo con la normativa del ACMP de la USC.
Actuacións a desenvolver	Actualizar composición de la CAM incluyendo al responsable de Calidad del Centro como miembro nato de la misma.
Período de execución	No tiene finalización. Los cambios de los miembros de la CTMIDM serán actualizados cada vez que se requiera.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Responsable de Calidad del Centro. ACMP USC. Enero 2017.
Indicadores de execución	Nueva denominación de la comisión CTMIDM que cuenta con la presencia del responsable de calidad del centro y que asume todas las funciones de la anteriormente denominada CAM .
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Documentación acreditativa de la gestión de esta adecuación a la normativa de calidad vigente en la USC.
Observacións	
Esta acción de mejora queda recogida en el informe de seguimiento 14-15 del Máster en I+D de Medicamentos. Con fecha 27 de noviembre de 2015 se decide por unanimidad el cambio de denominación de la CAM y se inician las gestiones para que el Responsable de Calidad del Centro sea miembro nato de la misma. Tras varios meses de gestión ininterrumpida para tramitar este cambio, el Servicio de Xestión y Mellora dos Procedementos (SXOPRA) se pronuncia el 6 de septiembre de 2016 indicando la nueva composición y denominación de la Comisión e incluyendo como miembro nato de la misma al Responsable de Calidad del Centro, de acuerdo a lo indicado en la normativa de 2013 por la que se rige el ACMP.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 3	
Denominación da proposta	SGIC_S_D1_C3_AM02_15-16 Fluidez de la información. Análisis y mejora de los títulos del Máster.
Punto débil detectado/Análise das causas	Falta de Fluidez en la comunicación entre la CCC y la Comisión de los Títulos de Máster .
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster. ACPM. Responsable de Calidad del Centro.
Obxectivos específicos	Incrementar la comunicación y facilitar el análisis y mejora del título.
Actuacións a desenvolver	Recopilación de información y análisis conjunto de los datos.
Período de execución	No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Responsable de Calidad del Centro. ACPM USC. Enero 2017.
Indicadores de execución	Análisis conjunto de la información referente al Máster por la presencia del Responsable de Calidad del Centro por invitación a asistir a todas las convocatorias de la citada comisión.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Presencia del Responsable de Calidad del Centro entre los asistentes a las Comisiones como quedará recogida en las actas de la Comisión del Título de Máster en I+D de Medicamentos.
Observacións	
Desde el 27 de noviembre de 2015, y a la espera de que se pronuncie el SXOPRA acerca de la composición de la Comisión del Título de Máster en I+D de Medicamentos, se invita al Responsable de Calidad del Centro a asistir a todas las convocatorias de la citada comisión por lo que la conexión y la fluidez de la información entre ambos organismos es directa.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 3	
Denominación da proposta	SGIC_S_D1_C3_AM03_15-16 Utilización de la AASX
Punto débil detectado/Análise das causas	Falta un repositorio de almacenamiento de convocatorias y actas de las reuniones.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster. ACMP. Responsable de Calidad del Centro.
Obxectivos específicos	Utilizar la AASX como sistema de gestión de la calidad del Centro.
Actuacións a desenvolver	Realizar cursos de formación en AASX e implementar su utilización.
Período de execución	No tiene finalización.
Recursos/financiamento	Financiación a través de la USC con la organización de cursos de formación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Responsable de Calidad del Centro. ACMP USC. Enero 2017.
Indicadores de execución	Se apreciará su utilización por la documentación que debemos introducir para enviar el informe de seguimiento.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Presencia de la documentación entregada para realizar los informes de los indicadores para el seguimiento 15-16. El autoinforme deberá entregarse por este procedimiento.
Observacións	
Seguimos a la espera de la convocatoria de un curso de formación por el ACMP. Se dispone de un manual y de las indicaciones señaladas por el ACMP de utilizar este sistema de gestión. Toda la documentación para el seguimiento se ha tramitado a través del mismo pero señalo deficiencias en la formación para su utilización eficiente y la no posibilidad de corrección de las convocatorias si se observa un error en las mismas.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D1: LA GESTIÓN DEL TÍTULO

CRITERIO 3	
Denominación da proposta	SGIC_S_D1_C3_AM04_15-16 Utilización de la AASX.
Punto débil detectado/Análise das causas	Baja participación en las encuestas de satisfacción de los grupos de interés.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster. ACMP. Responsable de Calidad del Centro.
Obxectivos específicos	Difundir y dar a conocer la importancia de las encuestas de satisfacción, explicando su utilidad para mejorar la calidad del título.
Actuacións a desenvolver	Publicitar la realización de las encuestas acompañando con información para aumentar la participación.
Período de execución	No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Responsable de Calidad del Centro. ACMP USC. Enero 2017.
Indicadores de execución	Incremento de la participación de los grupos de interés en la realización de las encuestas de satisfacción.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Presencia de la encuestas realizadas e incremento del porcentaje de participación.
Observacións	
Señalar que la participación del alumnado en las encuestas de satisfacción es elevada (66,67%) y superior a la media apreciada en la USC. La participación del profesorado es inferior a la de los estudiantes pero se aprecia una tendencia al alza con un incremento notable en el curso 15-16, pasando de un 15% en los cursos 12/13 y 13/14 a un 38,46% el 14/15, valor que se ha mantenido el curso sometido a seguimiento 15/16, con un dato de participación del profesorado del 37,04%. El objetivo es elevar la participación de todos los grupos de interés.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D3: RESULTADOS

CRITERIO 6	
Denominación da proposta	MIDM_S_D3_C6_AM01_15-16 Análisis de la adquisición de competencias en las materias.
Punto débil detectado/Análise das causas	Ausencia de datos que relacionen ambos parámetros y que permitan analizar los resultados de aprendizaje.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Disponer de mecanismos para analizar el impacto docente en las competencias. Análisis de la metodología docente en las competencias.
Actuacións a desenvolver	Elaboración de tablas que correlacionen las competencias con los contenidos/criterios/metodología docente.
Período de execución	Curso 2017-2018. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Profesorado Máster.
Indicadores de execución	Tablas en las guías docentes de las asignaturas.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Tablas en las guías docentes de las asignaturas disponibles en la página web del Máster.
Observacións	
Esta acción de mejora se inició el curso 2016-17 y se irá implementando una vez se aprecie la conveniencia de disponer de estas tablas para la evaluación de la adquisición de las competencias en las asignaturas en las que se ha instaurado.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D3: RESULTADOS

CRITERIO 6	
Denominación da proposta	MIDM_S_D3_C6_AM02_15-16 Análisis de la relación aprendizaje/perfil egreso esperado.
Punto débil detectado/Análise das causas	Ausencia de datos que relacionen el aprendizaje con el perfil de egreso esperado.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Disponer de herramientas que permitan el análisis de la relación aprendizaje/egreso.
Actuacións a desenvolver	Elaboración de cuestionarios para los egresados que permitan hacer un seguimiento de su evolución profesional.
Período de execución	Curso 2017-2018. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Profesorado Máster.
Indicadores de execución	Disponer de datos de la evolución personal de los egresados del máster.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Tablas elaboradas con los datos recopilados de la evolución personal de los egresados del máster.
Observacións	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D3: RESULTADOS

CRITERIO 7	
Denominación da proposta	MIDM_S_D3_C7_AM01_15-16 Indicadores de Satisfacción y Rendimiento.
Punto débil detectado/Análise das causas	Ausencia de valores de referencia para los resultados académicos.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Incluir valores de referencia de los resultados académicos. Específicamente exponer datos de tasas de eficiencia, graduación y rendimiento.
Actuacións a desenvolver	Incluir los valores de las de eficiencia, graduación y rendimiento en la información pública disponible del máster.
Período de execución	Curso 2017-2018. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Profesorado Máster. Enero de 2017.
Indicadores de execución	Valores expuestos en la página web.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Valores expuestos en la página web.
Observacións	
Esta acción de mejora se inició el curso 2015-16 y no tiene finalización, se irán incluyendo los datos al finalizar cada curso académico.	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D3: RESULTADOS

CRITERIO 7	
Denominación da proposta	MIDM_S_D3_C7_AM02_15-16 Fomentar la captación de estudiantes.
Punto débil detectado/Análise das causas	Recomendación de fomentar la captación de estudiantes por difusión del Máster.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Se propone difundir información del Máster en distintos ámbitos para publicitarlo.
Actuacións a desenvolver	Participar en convocatorias que permitan la difusión. Participar en programas que ayuden a conocer e Máster.
Período de execución	Curso 2017-2018. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Profesorado Máster. Enero de 2017.
Indicadores de execución	Presencia de información del Máster en I+D de Medicamentos en distintos medios y ámbitos.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Presencia de información del Máster en I+D de Medicamentos en distintos medios y ámbitos.
Observacións	
Siguiendo la sugerencia de la comisión evaluadora el máster ha participado en sucesivas convocatorias del suplemento del diario El Mundo 250 Másteres, estando incluido entre los 5 mejores seleccionados [posiciones 3 (2014 y 2016) y 4 (2015)]. Se están llevando a cabo otras acciones como propiciar convenios con otras universidades para que acojan a nuestros alumnos al finalizar el máster, comunicar nuestros datos en Sociedades de Farmacología y Tecnología farmacéutica, ofertar plazas en convocatorias de Erasmus Mundus,...	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	

ANEXO III. PLAN DE MELLORAS. D3: RESULTADOS

CRITERIO 7	
Denominación da proposta	MIDM_S_D3_C7_AM03_15-16 Analizar la inserción laboral de los egresados.
Punto débil detectado/Análise das causas	Recomendación de prestar atención a la inserción laboral de los egresados.
Ámbito de aplicación	Máster en I+D de Medicamentos.
Responsable da súa aplicación	Comisión de Título en I+D de Medicamentos (TMIDM). Coordinadora del Máster.
Obxectivos específicos	Se propone hacer un seguimiento de la inserción laboral de los alumnos que han cursado el máster.
Actuacións a desenvolver	Se propone la realización de cuestionarios a los egresados para seguir su inserción laboral.
Período de execución	Curso 2017-2018. No tiene finalización.
Recursos/financiamento	No requiere financiación.
Responsable do seguimento e data	Coordinadora del Máster. Comisión de Título en I+D de Medicamentos (CTMIDM). Profesorado Máster. Enero de 2017.
Indicadores de execución	Disponer de datos de la evolución profesional de los egresados del máster.
Evidencias documentais e/ou rexistros que se presentan/presentarán para evidencias a súa implantación	Tablas elaboradas con los datos recopilados de la evolución profesional de los egresados del máster.
Observacións	
<p>Los alumnos egresados reciben un cuestionario de opinión desde la USC que permite mantener su contacto. Sin embargo somos conocedores de la dificultad de mantener esta relación, por lo que desde la Comisión del Título de Máster en I+D de Medicamentos se promueve la participación de los egresados haciendo recordatorios, para reforzar la labor de la ACMP de la USC, de la importancia de estas opiniones. Esta acción se realizará cada curso pero consideramos conveniente disponer de otras herramientas de refuerzo. Este es, en nuestra opinión, el punto más difícil de conseguir de todo el plan de mejoras.</p>	
Revisión/Valoración	
Nivel de cumprimento (total ou parcial)	
Responsable da revisión e data	
Resultados obtidos	
Grao de satisfacción	
Accións correctoras a desenvolver	