

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Patrizia Apollonio
Data di nascita	31/07/1973
Qualifica	Dirigente sanitario – Farmacista - BS
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario – Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici – Area Autorizzazioni Medicinali
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4234
E-mail istituzionale	p.apollonio@aifa.gov.it

**TITOLI DI STUDIO E
PROFESSIONALI ED
ESPERIENZE LAVORATIVE**

Titolo di studio	Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche (Tesi sperimentale in Farmacologia e Farmacognosia)
Altri titoli di studio e professionali	- Master di II Livello in “Scienze Regolatorie del Farmaco” - Dottorato di Ricerca in “Patologia molecolare in ginecologia oncologica” - Abilitazione all’esercizio della professione di Farmacista
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Incarichi attualmente ricoperti: - Gestione e Valutazione tecnico-scientifica delle domande di nuova autorizzazione e di line extension, delle domande di variazione e di rinnovo nelle procedure nazionali, comunitarie IT- <i>Concerned Member State</i> e IT- <i>Reference Member State</i> per i medicinali biologici, con particolare riferimento agli aspetti di qualità. Preparazione e revisione degli stampati e dei <i>Public Assessment Report</i> per la successiva pubblicazione, laddove applicabile. - Referente per gli aspetti regolatori dei vaccini e dei medicinali biologici. Svolgimento di attività di supporto nelle problematiche di carattere generale di competenza dell'Ufficio, con particolare riguardo agli aspetti legati ai vaccini. - Partecipazione all'attività di gruppi nazionali ed internazionali (es. Segretariato dell'Area Autorizzazione Medicinali, <i>l'Ad hoc Influenza Working Group</i> - BWP/EMA ed il <i>flu vaccine gene sequencing data</i> - EMA) - Gestione e verifica delle procedure di notifica e dei rendiconti annuali. Valutazione delle istanze di autorizzazione relative all'import-export del sangue umano e dei suoi prodotti

	<ul style="list-style-type: none"> - Referente per la formazione dell'ufficio e per la performance - Ulteriori compiti connessi con l'attività dell'Ufficio <p>Esperienza pregressa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Incarico di collaborazione con l'Ufficio ispezioni ed autorizzazioni GMP medicinali - Referente per la valutazione delle domande di autorizzazione (nuove AIC e variazioni) e revisione degli stampati per i prodotti autorizzati con procedure di Mutuo Riconoscimento presso l'Ufficio Procedure Comunitarie dell'AIFA e precedentemente presso il medesimo Ufficio del Ministero della Salute, Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici. - Attività di ricerca e sperimentazione di nuovi farmaci nel campo della chemioterapia dei tumori ginecologici in qualità di "Responsabile di attività del Laboratorio di Farmacologia e Tossicologia in vivo" nell'ambito di diversi progetti presso l'Istituto di Clinica Ostetrica e Ginecologica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma - Predisposizione e valutazione di protocolli di ricerca sperimentale secondo le Linee Guida Internazionali (OECD) per Studi di tossicità (Dose Range Finding, Limit Test), Studi di farmacocinetica, Studi di attività antitumorale e Studi di chemioprevenzione, presso l'Istituto di Clinica Ostetrica e Ginecologica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma 						
<p>Capacità linguistiche</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>INGLESE</td> <td>B2</td> <td>B2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	INGLESE	B2	B2
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
INGLESE	B2	B2					
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Uso abituale del computer, di Internet e della posta elettronica - Ottima conoscenza dei sistemi operativi Windows e dei programmi di Microsoft Office - Ottima conoscenza dei programmi in uso per svolgere l'attività lavorativa presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici) 						
<p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p>	<p>Diverse pubblicazioni scientifiche <i>in extenso</i> su riviste internazionali. Diversi <i>Abstracts</i> e Congressi</p>						