

CURRICULUM VITAE**Antonella CASELLI****INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Antonella Caselli
Data di nascita	10 luglio 1968
Qualifica	Dirigente sanitario - medico
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Clinical & Safety Assessor – Ufficio Sperimentazione Clinica
Numero telefonico dell'ufficio	06 59784209
Fax dell'ufficio	-----
E-mail istituzionale	a.caselli@aifa.gov.it

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

Titolo di studio	1986 – 1993 Laurea in Medicina e Chirurgia – Università Cattolica del S.Cuore - Roma
Altri titoli di studio e professionali	2019 -... Dirigente delle professioni sanitarie – medico- Agenzia Italiana del Farmaco 2005 – 2019 Responsabile nazionale di farmacovigilanza, Rilettura Medica, Medical Information e Uso Compassionevole per il Gruppo Servier in Italia (Istituto di Ricerca Servier srl, Servier Italia spa, IFB Stroder srl) 2005 Medico diabetologo presso Centro Concordia - Associazione dei Cavalieri Italiano del Sovrano Militare Ordini di Malta (A.C.I.S.M.O.M.) 2003 – 2005 Medico specialista a contratto – Dipartimento di Malattie Dismetaboliche e medicina Interna – Policlinico di Tor Vergata - Roma 1992 - 1999 Medico presso Reparto Malattie Dismetaboliche c/o Complesso Integrato Columbus 2002 – 2005 Professore in Semeiotica Medica - Facoltà di Podologia- Università di Tor vergata 2000-2002 Research Fellowship c/o Beth Israel Deaconess Hospital – Harvard University-Boston MA, USA 1999 – 2003

	<p>Dottorato di Ricerca in Nutrizione Clinica e Preventiva – Università di Tor Vergata - Roma 1994 - 1999</p> <p>Specializzazione in Endocrinologia e Malattie del metabolismo – Dipartimento di Malattie Dismetaboliche C/o Complesso Integrato Columbus - Università di Tor Vergata - Roma 1993</p> <p>Abilitazione alla Professione di Medico Chirurgo</p>
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>2019 – 2022 Clinical & Safety assessor – Ufficio Sperimentazione Clinica – Agenzia Italiana del farmaco. Membro attivo del CTCG safety subgroup per la stesura di regolamenti e linee guida sulla sicurezza negli studi clinici. National senior expert nella JA EU4Health su cooperazione nella valutazione sicurezza negli studi clinici</p> <p>2005 – 2019 Responsabile nazionale di farmacovigilanza, Rilettura Medica, Medical Information e Uso Compassionevole per il Gruppo Servier in Italia (Istituto di Ricerca Servier srl, Servier Italia spa, IFB Stroder srl)</p> <p>1993 – 2005 Medico c/o Policlinico Universitario di Tor Vergata con responsabilità cliniche (reparto e ambulatorio), di ricerca e didattica.</p>
Capacità linguistiche	Conoscenza avanzata dell'inglese (scritto e orale)
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Windows e Windows NT: buona dimestichezza</p> <p>World, Excel, Power Point: ottima conoscenza</p> <p>Internet e posta elettronica: ottima conoscenza</p>
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> - Co-investigatore in vari studi clinici con sponsor commerciali e in studi spontanei (di cui ha curato la pubblicazione dei risultati) - “Invited speaker” a numerosi Corsi, Seminari in ambito diabetologico e farmaceutico (farmacovigilanza nella ricerca clinica e post-marketing) - (Co-)Autrice di numerosi articoli scientifici e capitoli di libri in ambito diabetologico

Roma, 05/04/2022