

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Eugenia COGLIANDRO
Data di nascita	11/12/1967
Qualifica	Dirigente sanitario - Chimico
Amministrazione	Agenzia Italiana del Farmaco - AIFA
Incarico attuale	Coordinatore nell'Area Autorizzazioni Medicinali - fascia AS
Numero telefonico dell'ufficio	06 5978 4241
E-mail istituzionale	e.cogliandro@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche, Università degli Studi di Messina, 23 dicembre 1992 (110/110 e lode)
Altri titoli di studio e professionali	-Specializzazione in Farmacognosia, Università degli Studi di Messina, 12 dicembre 1996 (50/50 e lode) -Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista, 21 giugno 1994 -Idoneità al concorso per un posto di ricercatore (settore scientifico disciplinare: Chim/01 Chimica Analitica) CNR - giugno 2001
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	ATTIVITA' SVOLTA PRESSO AIFA Dal 01.05.12 ad oggi: Dirigente Chimico di ruolo presso AIFA Dal 01.11.2004 al 30.04.12: Dirigente Chimico del ruolo sanitario del Ministero della Salute in comando presso AIFA - Dal 15 aprile 2017 ad oggi: incarico triennale (e successivo rinnovo) di coordinatore nell'Area Autorizzazioni Medicinali - fascia AS - delle attività relative agli aspetti di qualità dei prodotti medicinali di origine chimica, nell'ambito sia delle valutazioni delle procedure di autorizzazione all'immissione in commercio (nuove AIC e variazioni) che delle pertinenti attività di interfaccia con altri uffici e/o Enti esterni. Coordinamento delle attività correlate e conseguenti a problematiche di qualità (rapid alert, sospensioni/ritiri CEP, difetti di qualità, controlli post-marketing e problematiche GMP), di interfaccia con gli uffici di relativa competenza, per la parte con impatto sui dossier regolativi di prodotti chimici. - Dal 1 ottobre 2016 ad oggi: delega di funzioni, in assenza del Direttore dell'Area Autorizzazioni Medicinali, per la gestione delle attività ordinarie dell'Ufficio di Area e la firma di note di competenza dello stesso. - Dall'11 ottobre 2010 al 31 dicembre 2016: incarico di Coordinatore nell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione - fascia AS - delle procedure di nuove AIC nazionali, di mutuo riconoscimento e decentrate e delle variazioni, per gli aspetti relativi alla Qualità dei dossier di autorizzazione. Supervisione e supporto della gestione trasversale di rapid alert,

sospensioni/ritiri CEP, difetti di qualità, Programma di Controllo Annuale (PCA) e problematiche GMP con impatto sui dossier registrativi.

- Agosto 2012 - giugno 2019: coordinatore per la gestione scientifica e tecnico amministrativa dell'attività di Scientific Advice nazionale.

- Dal 28 aprile 2011 al 5 agosto 2012: sostituto del coordinatore ed esperto di qualità della segreteria scientifica della Funzione trasversale dedicata al Coordinamento degli Scientific Advice nazionali.

- Gennaio 2012 - dicembre 2016: coordinamento delle attività formative della dirigenza sanitaria dell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione (2015 e 2016 limitatamente alla formazione dei quality assessor).

- Settembre 2010 – ad oggi: attività in ambito di sistema di gestione della qualità:

- Da aprile 2022: referente per l'Area Autorizzazioni medicinali per la visita di Benchmarking Europeo (BEMA) 2022
- Agosto 2019 ad oggi: responsabile interno per la qualità (RIQ) dell'Area Autorizzazioni Medicinali
- Ottobre 2016 - luglio 2019 referente dell'Area Autorizzazioni Medicinali per le POS/Agreement trasversali AIFA
- Partecipazione all'attività di audit interni all'agenzia con specifico supporto in ambito tecnico scientifico. Componente del team di assessor nell'attività di audit svolta presso i seguenti uffici: ottobre 2015 - Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione (ora Ufficio PQ-PhCC) e luglio 2016 - Ufficio Assessment Europeo (ora Ufficio PC)
- Settembre 2015 - novembre 2015: coordinatore per l'Ufficio Valutazione e Autorizzazione delle attività relative alla preparazione dell'audit volto a verificare la conformità del Sistema ispettivo italiano ai requisiti europei nell'ambito del Joint Audit Programme (JAP)
- Marzo 2014 - settembre 2014: coordinatore delle attività relative alla preparazione della visita di benchmarking delle Agenzie Europee (ciclo BEMA III) per l'Ufficio Valutazione e Autorizzazione
- Settembre 2010 - maggio 2011: coordinatore delle attività relative alla preparazione della visita di benchmarking delle Agenzie Europee (ciclo BEMA II) per l'AREA 2 – Registrazione
- Settembre 2010 - settembre 2014: responsabile della preparazione/revisione delle Procedure Operative Standard (POS) dell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione

- Novembre 2004 – ad oggi: assessor per la valutazione della parte di qualità dei dossier dei farmaci presentati tramite procedure registrative europee di Mutuo Riconoscimento (MRP), decentrate (DCP) e centralizzate (CP) con Italia CMS, RMS o Rapporteur/Co-rapporteur, per la valutazione dei quesiti di qualità relativi a procedure di Scientific Advice sia EMA che nazionali, peer review di procedure centralizzate, referral.

- Marzo 2009 - maggio 2009: coordinatore "Area per la Valutazione di Qualità" dell'Ufficio Regolatorio.

- Gennaio 2007 - maggio 2009: coordinatore per la parte di qualità delle procedure di AIC decentrate con Italia RMS.

- Dicembre 2005 - dicembre 2006: incarico per funzioni vicarie del Dirigente dell'Ufficio Procedure Comunitarie per il conseguimento degli obiettivi affidati allo stesso.

- Novembre 2004 - dicembre 2011: project manager di procedure di AIC europee con Italia *Reference Member State* (RMS) e *Concerned Member State* (CMS) e revisore dei testi (RCP, Fogli illustrativi ed etichette) di prodotti autorizzati tramite procedure europee.

Nomine in gruppi di lavoro internazionali

- Da marzo 2021 ad oggi: membro del "QWP Expert Group-nitrosamines"

- Dal 20 marzo 2009 ad oggi (rinnovi triennali): delegato italiano presso la Commissione di Farmacopea Europea-Strasburgo, con nomina del Ministro della Salute

- Dal 1 febbraio 2005 ad oggi: delegato italiano per il gruppo "Joint CHMP/CVMP Quality Working Party (QWP)" - EMA

- Aprile 2019 - giugno 2020: esperto coinvolto nel "Lesson Learnt Exercise (LLE)": "esercizio" concernente una revisione approfondita delle cause che hanno portato al problema di contaminazione da nitrosammine ed una riflessione sulla modalità di prevenzione di casi futuri ed eventuale gestione degli stessi nell'ambito del sistema regolatorio europeo

- Luglio 2008 - settembre 2013: rappresentante per l'Italia per il "CMD/EMA subgroup on variation regulation"

- Gennaio 2007 - dicembre 2010: delegato italiano per il gruppo "Notice to Applicant" presso la Commissione Europea, Bruxelles

- Novembre 2005 - dicembre 2006: rappresentante "alternate" per l'Italia per il gruppo CMD(h) (Co-ordination group for Mutual Recognition and Decentralised procedures)

- Novembre 2004 - ottobre 2005: rappresentante "alternate" per l'Italia nel gruppo MRFG (Mutual Recognition Facilitation group) presso l'EMA (European Medicines Evaluation Agency)

Nomine in gruppi di lavoro e commissioni

-Componente del "Gruppo di Lavoro BEMA Assessment" - referente per l'Area Autorizzazioni medicinali, nomina direttoriale 7 aprile 2022

-Componente del "Gruppo di lavoro nitrosammine" nomina direttoriale del 24 ottobre 2019

-Sostituto del coordinatore del "Segretariato di supporto e coordinamento dell'Area Autorizzazioni Medicinali", nomina direttoriale dell'11 settembre 2019

-Componente del Comitato di Indirizzo per il corso di laurea in CTF-Università La Sapienza - Roma, in qualità di rappresentante AIFA, da novembre 2018 e successivo rinnovo marzo 2022

-Componente, da luglio 2018, del segretariato interno per la valutazione dei medicinali omeopatici, al fine di contribuire ai processi decisionali che portano al rilascio delle AIC degli stessi, nomina formalizzata dal direttore AAM il 31 luglio 2019

-Componente della task force per la valutazione delle criticità e delle emergenze legate alle carenze dei medicinali - nomina direttoriale del 30 luglio 2019

-Componente della commissione esaminatrice per il concorso pubblico, per titoli ed esami, per il conferimento di n. 14 posti a tempo indeterminato e pieno nel profilo di dirigente chimico delle professionalità sanitarie nel ruolo dei dirigenti dell'Agenzia Italiana del Farmaco, determina direttoriale n.1491 del 19 settembre 2018

-Componente, in qualità di rappresentante AIFA, del Tavolo di lavoro tecnico per la revisione e l'aggiornamento della Farmacopea ufficiale della Repubblica Italiana, istituito con decreto del Ministro della Salute, 28 novembre 2017, e successivo rinnovo con decreto del Ministro della Salute 12 marzo 2019

-Componente della commissione esaminatrice istituita con determina direttoriale n. 1356 del 20 ottobre 2015, per la procedura selettiva relativa al "progetto per la promozione dell'Italia come Paese di riferimento nelle procedure autorizzative e di Scientific Advice e di sviluppo del ruolo internazionale di AIFA"

-Componente della commissione esaminatrice istituita con determina direttoriale n. 983 del 17 luglio 2015, per la procedura selettiva relativa al "progetto medicinali omeopatici 2015/2018"

-Componente della commissione esaminatrice istituita con determina direttoriale n. 337 marzo 2015, per la procedura selettiva relativa al "progetto medicinali emoderivati 2014/16"

-Componente del gruppo di lavoro Anticorruzione, costituito con Determina del Direttore Generale n.372 del 14 aprile 2014 ed aggiornato con determina n. 430 del 16 aprile 2015

-Componente del team trasversale di esperti interni a supporto della Task Force per la valutazione degli studi clinici (prot. STDG/P 57747 - 3/6/2013)

-Componente del Gruppo di Lavoro "Sunset Clause" - Determine del Direttore Generale del 24 aprile 2009, 16 settembre 2009 e 29 luglio 2010

-Componente del Comitato di vigilanza delle attività del Dipartimento di Biologia Cellulare e Neuroscienze (BICN)

-Componente Comitato di Vigilanza AIFA per il controllo delle attività svolte dall'ISS nell'ambito della Convenzione AIFA-ISS/Dip del Farmaco, Determina del Direttore Generale del 1 luglio 2009

-Componente della Commissione per la "Semplificazione ed ottimizzazione delle procedure", Determina del Direttore Generale del 1 settembre 2008

-Segretaria Sottocommissione Procedure Comunitarie della CTS (Commissione Tecnico Scientifica) dell'AIFA (2004-2009)

ATTIVITA' SVOLTA PRESSO IL MINISTERO DELLA SALUTE
Ministero della Salute (Dir. Gen Farmaci)

Dal 10.05.1999 al 31.10.2004: farmacista Co.Co.Co. a seguito di selezione pubblica, per titoli ed esame, indetta con D.D. 31 luglio 1998 e successivi rinnovi del contratto

Incarichi ricoperti (Ufficio Procedure Comunitarie)

Assessor per la valutazione della parte di qualità dei dossier dei farmaci presentati tramite procedure registrative europee di Mutuo Riconoscimento (MRP) e centralizzate (CP) con Italia CMS, RMS o Rapporteur/Co-rapporteur; Project Manager di procedure registrative europee con Italia CMS ed RMS; Revisore dei testi (RCP, Fogli illustrativi ed etichette) di prodotti autorizzati tramite procedure registrative europee

Nomine in gruppi di lavoro internazionali

- Giugno 2001 - ottobre 2004: rappresentante "alternate" al "Joint CHMP/CVMP Quality Working Party (QWP)" - EMEA
- Marzo 2004: rappresentante italiano "extraordinary QRD/PIM"
- Gennaio 2003 – dicembre 2003: rappresentante italiano EURS (European Union Review System)

Nomine in gruppi di lavoro e commissioni

- Segretaria Sottocommissione Procedure Comunitarie della CUF (Commissione Unica del Farmaco)
- Componente del gruppo di lavoro: "Distribuzione dei Farmaci in dose unitaria", istituito con determina del Direttore Generale del 1 giugno 2001

Ministero della salute (Dir. Gen. Alimenti e Veterinaria)

- dal 07.04.1999 al 08.05.1999: farmacista coadiutore a seguito di utile collocazione in graduatoria formata sulla base di avviso pubblico per il conferimento di incarichi a tempo determinato presso gli uffici veterinari centrali e periferici del Ministero della Sanità, pubblicato in GU n.52 del 07.07.1998
- dal 03.11.1997 al 31.12.1997: farmacista coadiutore a seguito di utile collocazione in graduatoria formata sulla base di avviso pubblico per il conferimento di incarichi a tempo determinato presso gli uffici veterinari centrali e periferici del Ministero della Sanità, pubblicato in GU n.2 del 07.01.1997

ATTIVITA' DI RICERCA

CNR - Istituto di Cromatografia Area della ricerca di Roma

- dal 01.01.1999 al 06.04.1999: attività di ricerca presso l'Istituto di Cromatografia del CNR di Montelibretti (area della Ricerca di Roma) in qualità di ospite.
- dal 01.01.1998 al 31.12.1998 borsa di studio del Comitato Nazionale per le Scienze Chimiche del C.N.R. (bando n.201.03.25 del 13.03.1997 per titoli) con programma di ricerca: "Development of Capillary Electrophoretic and micro-HPLC Techniques for determination of proteins, peptides, glycoconjugates and other biopolymers"
- dal 01.04.1996 al 31.03.1997 borsa di studio del Comitato Nazionale per le Scienze Chimiche del C.N.R. (bando n.201.03.23 del 12.06.1995 per titoli) con programma di ricerca: "Development of innovator high resolution micro analytical methods for the analysis of complex matrices"
- dal 01.03.1995 al 15.02.1996 borsa di studio del Ministero del Lavoro e della Previdenza Sociale del programma del Fondo Strutturale Europeo (F.S.E) con programma di ricerca: "High resolution chromatographic and electrophoretic techniques-Methods for separation and determination of substances with biological activity an synthetic chemical products"

UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MESSINA

- dal 01.01.1993 al 31.12.1994: collaboratore presso il laboratorio di Chimica degli Alimenti del Dipartimento Chimico-Farmaceutico dell'Università di Messina, per attività di ricerca riguardante l'isolamento (LC) separazione (HPLC) e caratterizzazione (NMR, MS) di composti eterociclici di oli essenziali agrumari.

Capacità linguistiche	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto
	Italiano	Madrelingua	Madrelingua
	Inglese	avanzato	avanzato
Capacità nell'uso delle tecnologie	Ottima conoscenza dei principali pacchetti applicativi ed operativi		
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>Attività di Docenza</p> <ul style="list-style-type: none"> - Master di II livello in Tecnologie Farmaceutiche ed Attività Regolatorie (TFAR), Università di Pavia, 2018 - Master Discipline regolatorie Università di Pavia "Analytical procedures under regulatory perspective: requirements to be considered in the assessment of the registration dossier - Workshop " Modern analytical techniques in Pharmaceutical Industry"- 21 ottobre 2016 - Master di II livello "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco" Università Cattolica, Roma, anni accademici 2007/08, 2008/09, 2009/10, 2010/11, 2011/12, 2012/13, 2013/14, 2014/15, 2015/16, inclusa l'attività di relatore di tesi finali - Master di II livello in Scienze regolatorie del Farmaco, organizzato dall'AIFA e dal Dipartimento di Fisiologia e Farmacologia dell'Università "La Sapienza" di Roma, anni accademici 2012/2013, 2013/2014 e 2014/15 - 19th Summer School on Pharmaceutical Analysis - Advanced analytical Methodologies in Chemical Drug Manufacturing, Università degli Studi di Milano, Rimini Campus, Settembre 2014 - Corso di perfezionamento "La gestione dei medicinali e dei prodotti ad attività salutare: aspetti regolatori ", Università degli Studi di Milano, anni 2011 e 2012 - Master di I livello "Gestione delle sperimentazioni: dalla programmazione al coordinamento di uno studio clinico", Università degli studi di Modena e Reggio Emilia, Anno Accademico 2006/07 e 2007/08 - European School for Scientific and Regulatory Assessment of New Medicines, Università di Roma Tor Vergata, 2007 - Master di II livello in Scienze Regolatorie del Farmaco, Università di Chieti, anno accademico 2003-2004 - Contratto di insegnamento per la formazione di addetto tecnico di laboratorio di ricerca presso l'Istituto Professionale per l'Industria e l'Artigianato Armando Diaz - Roma dal 01.11.1997 al 31.10.1998 <p>Pubblicazioni:</p> <p>Riviste Internazionali</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Danilo Corradini, Eugenia Cogliandro, Luca D'Alessandro, Isabella Nicoletti. Influence of electrolyte composition on the electroosmotic flow and electrophoretic mobility of proteins and peptides, <i>Journal of Chromatography A</i>, 1013 (2003) 221-232 2. Danilo Corradini, Eugenia Cogliandro, Isabella Nicoletti. Improved peptide mapping by capillary zone electrophoresis using triethylenetetramine phosphate 		

	<p>buffer as the electrolyte solution", <i>Journal of liquid chromatography & related technologies</i>, 2785-2800, vol. 24 (2001)</p> <p>3. I. Nicoletti, Eugenia Cogliandro, C. Corradini, D. Corradini, Laura Pizzoferrato. Determination of furosine in hydrolyzate of processed milk by HPLC using a narrow bore column and diode-array detector, <i>Journal of liquid chromatography & related technologies</i>, vol. 23 (5), 717-726 (2000)</p> <p>4. Isabella Nicoletti, Claudio Corradini, Eugenia Cogliandro, Antonella Cavazza. Determination of alpha-hydroxy acids in cosmetic products by high-performance liquid chromatography with a narrow-bore column, <i>International Journal of Cosmetic Science</i>, 265-274 (1999)</p> <p>5. Paola Dugo, Luigi Mondello, Eugenia Cogliandro, Antonella Cavazza, and Giovanni Dugo. On the genuiness of citrus essential oils. Part LIII. Determination of the composition of the oxygen heterocyclic fraction of lemon essential oils (<i>Citrus limon</i> (L.) Burm. f.) by normal-phase high performance liquid chromatography, <i>Flavour. Frag. J.</i> 13, 329-334 (1998)</p> <p>6. Laura Pizzoferrato, Pamela Manzi, Vittorio Vivanti, Isabella Nicoletti, Claudio Corradini ed Eugenia Cogliandro (1998) Maillard Reaction in Milk-Based Foods: Nutritional Consequences, <i>Journal of Food Protection</i>, Vol. 61, No. 2, pp. 235-239 (February 1998)</p> <p>7. Claudio Corradini, Giovanni Canali, Eugenia Cogliandro, Isabella Nicoletti. Separation of alditols of interest in food products by high-performance anion-exchange chromatography with pulsed amperometric detection, <i>Journal of Chromatography A</i>, vol 791, 343-349 (1997)</p> <p>8. I. Nicoletti, Eugenia Cogliandro, Claudio Corradini, Danilo Corradini Analysis of -N-2-Furoylmethyl-L-Lysine (Furosine) in concentrated milk by reversed phase chromatography with a microbore column, <i>J. Liq. Chrom. & Rel. Technol.</i> 20 (5), 719-729 (1997)</p> <p>9. I. Nicoletti, Claudio Corradini, Eugenia Cogliandro, Danilo Corradini Identification and dosage of 2-Furaldehyde and 5-Hydroxymethyl-2-Furaldehyde in beverage by reversed phase chromatography with a microbore column, <i>J. Liq. Chrom. & Rel. Technol.</i> 19 (8), 1241-1254 (1996)</p> <p>10. Paola Dugo, Luigi Mondello, Eugenia Cogliandro, Antonella Verzera, and Giovanni Dugo. On the Genuiness of Citrus Essential Oils. 51. Oxygen Heterocyclic Compounds of Bitter Orange Oil (<i>Citrus aurantium</i> L.), <i>J. Agric. Food Chem.</i> 44(2) 544 -549 (1996)</p> <p>11. Paola Dugo, Luigi Mondello, Eugenia Cogliandro, Ildefonsa Stagno d'Alcontres, and Antonella Cotroneo. On the Genuiness of Citrus Essential Oils. Part XLVI. Polymethoxylated Flavones of the Non Volatile Residue of Italian Sweet Orange and Mandarin Essential Oils, <i>Flavour Fragr. J.</i> 9, 105-111 (1994)</p> <p>Riviste nazionali</p> <p>12. E. Cogliandro, M. Nicotra: I controlli e le ispezioni a garanzia dei requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia dei farmaci equivalent - La qualità delle materie prime e dei prodotti finiti, <i>Bollettino d'Informazione sui Farmaci (BIF)</i>, XV N.3 2008</p> <p>13. Claudio Corradini, Eugenia Cogliandro, Isabella Nicoletti. Detection and determination of furosine by HPLC with a diode array detector (HPLC-DAD), <i>Laboratorio 2000</i>, 124-126 (1997)</p> <p>14. I. Nicoletti, Eugenia Cogliandro, C. Corradini. Alpha-Hydroxy acids in cosmetic formulations, <i>Laboratorio 2000</i>, 50-52 (1999)</p> <p>Proceeding:</p> <p>15. Claudio Corradini, Giovanni Canali, Antonella Cavazza, Eugenia Cogliandro, Isabella Nicoletti. Determination of honey authenticity and its botanical origin by micellar electrokinetic chromatography (MEKC) and HPLC, vol. Authenticity and Adulteration of Food - The analytical approach- edited by R. Amadò, R. Battaglia - <i>Euro Food Chem IX</i>, 664-670 Interlaken (1997)</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

16. Laura Pizzoferrato, Pamela Manzi, Vittorio Vivanti, Isabella Nicoletti, Claudio Corradini, Eugenia Cogliandro. Indirect determination of e-deoxyketosyl-lysine in milk based foods, Chemical Reactions in Food III, edited by J. Velisek and J. Davidek, Prague, 154-158 (1996)
17. Claudio Corradini, Antonella Cavazza, Giovanni Canali, Eugenia Cogliandro, Isabella Nicoletti. Elettroforesi capillare (CE): cenni teorici e sua applicazione in campo alimentare, A.N.CHI.D. "Research and chemical checks as a contribution to the fight against fraud within the EU, Venezia, 351-360 (1996)
18. Claudio Corradini, Giovanni Canali, Eugenia Cogliandro, Isabella Nicoletti. Determination of sugars and sugar alcohols in dietetic sweeteners and food by high-performance anion-exchange chromatography (HPAEC) coupled with pulsed amperometric detection (PAD), vol.2 Current Status and Future Trends in Analytical Chemistry - edited G. Sontag and W. Pfannhauser, Austrian Chemical Society, Vienna, 307-310 (1995)
19. P. Dugo, L. Mondello, E. Cogliandro, A. Verzera, G. Dugo, "I composti a nucleo eterociclico contenente ossigeno degli olii essenziali agrumari", 2° Congresso nazionale di Chimica degli Alimenti, 779-783, Messina (1995)
20. P. Dugo, L. Mondello, E. Cogliandro, A. Verzera, A. Cavazza, G. Dugo, "I composti a nucleo eterociclico contenente ossigeno dell'olio essenziale di arancia amara", 2° Congresso nazionale di Chimica degli Alimenti, 773-777, Messina (1995)
21. L. Mondello, P. Dugo, E. Cogliandro, G. Dugo, "Caratterizzazione dell'olio essenziale di pummelo mediante GC-MS, HPLC e indici chimico-fisici, 2° Congresso nazionale di Chimica degli Alimenti, 785-789, Messina (1995)
22. Claudio Corradini, Eugenia Cogliandro, Danilo Corradini Isabella Nicoletti "Cromatografia Elettrocinetica Micellare Capillare (MECC) e Cromatografia Liquida ad Alta Risoluzione (HPLC) con colonne microbore: due tecniche a confronto per la determinazione rapida della 2-furaldeide e del 5-idrossimetil 2-furaldeide negli alimenti, 2° Congresso nazionale di Chimica degli Alimenti, 25-36, Messina (1995)

Presentazioni in qualità di relatore

- "Revision of the Pharmaceutical legislation Directive 2001/83. Concept paper on pharmaceuticals in the environment", formazione AAM AIFA 15 marzo 2022
- Lessons Learnt Exercise on Sartan Contamination-Prevention section and Ph. Eur Control of nitrosamines, corso di formazione per ispettori, AIFA 29 novembre 2019
- Study Visit Serbia-Kazakhstan: "Medicinal Products Authorization Department: Offices and activities-National, Mutual Recognition and Decentralised Procedures" e "Module 3 Chemicals: How to perform the assessment and key requirements", AIFA 9-13 luglio 2018
- Scientific Advice Nazionale: modalità di presentazione delle domande ed esperienza, Giornata di studio AFI - Roma 24 febbraio 2016
- Utrecht Pharmacy Students' Association, "Scientific Assessment: Quality", AIFA 17 aprile 2013
- Il modulo 3: parte 3.2.S - principio attivo e parte 3.2.P – prodotto finito - formazione quality assessor AIFA 4 e 26 novembre 2010, 11 gennaio 2011, 24 e 26 ottobre 2017
- Seminario Farmaindustria in collaborazione con AIFA: attuazione del regolamento CE 1234/2008 concernente le variazioni delle AIC: Novità introdotte dal Regolamento, Roma 19 gennaio 2010
- Seminario: Farmaci biologici e procedure di registrazione nazionali ed europee "Procedura decentrata: Criticità e differenze rispetto alla Procedura di Mutuo Riconoscimento, ISS 17 Dicembre 2008

	<p>-L'Italia come Concerned Member State: un anno di esperienza AIFA, 45° Simposio AFI, Rimini 16 giugno 2005</p> <p>Coautore di n. 35 presentazioni a convegni nazionali e internazionali (EU e USA), di cui n.16 in forma orale e n.19 poster.</p> <p>Corsi di formazione</p> <p>Partecipazione a oltre n.70 corsi di formazione/seminari nel campo della chimica analitica e delle scienze regolatorie. Vengono di seguito indicati solo i corsi più rilevanti, tra cui in particolare quelli organizzati nell'ambito dell'attività di coordinamento della formazione dei quality assessor dell'Area Autorizzazione Medicinali (prima Ufficio V&A) nel periodo 2012-2016 ed i corsi EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare-Council of Europe):</p> <ul style="list-style-type: none"> -“Getting the big picture: what’s changed in the Ph. Eur. General Notices”, webinar EDQM 7 aprile 2022 -"Approaches for CEPs and the Ph. Eur. strategy with regard to nitrosamine control: Current guidance and practical implementation", webinar EDQM 7 aprile 2021 - “N-Nitrosamine Impurities: Latest update on the Ph. Eur. Approach”, webinar EDQM 21 gennaio 2021 -Training course QWP “Quality assessment on specific type of products” Roma 6-7 dicembre 2016 -La compatibilità con il contenitore primario: extractables and leachables, Roma 16 dicembre 2015 -Lo sviluppo dei prodotti medicinali Dry Powder Inhalers (DPI), Roma 16 ottobre 2015 -Polimorfismo e Biodisponibilità, Roma 11 febbraio 2014 -Visita presso l’Officina di produzione BMS (Anagni), 14 novembre 2013 -Stereoisomeria e polimorfismo nello sviluppo e nel controllo del farmaco, Roma 10 giugno 2013 -Visita presso l’Officina di produzione Abbott di Aprilia (LT), 21 sett. 2012 -Visita presso l’Officina di produzione Eli Lilly Italia di Sesto Fiorentino (FI), 9 ottobre 2012 -Processi di sterilizzazione terminale per calore umido ed irraggiamento, Roma 28 settembre 2012 -Produzioni sterili in asepsi: media fill e convalide, Roma 15 giugno 2012 -La convalida dei metodi analitici e l’analisi statistica, Roma 11 maggio 2012 -Produzione di prodotti solidi: criticità e convalide - Micronizzazione: tecniche e controlli Roma 23 marzo 2012 -L'utilizzo di Process Analytical Technology (PAT) in Quality by Design (QbD), Roma 20 gennaio 2012 -Studi di dissoluzione e bioequivalenza, Roma 16 novembre 2011 -Quality by Design Roma, 15 novembre 2011 -Corso di formazione AIFA-EDQM “Training on the EDQM & Certification procedure” Roma 15 settembre 2011
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Il presente Curriculum Vitae è presentato ai sensi del Regolamento (EU) 2016/679, "Relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la Direttiva 95/46/CE (Regolamento generale sulla protezione dei dati)".

Ai sensi e per gli effetti del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e successive modificazioni, la sottoscritta, sotto la propria responsabilità, attesta la veridicità delle dichiarazioni riportate nel presente curriculum

Roma, 15 aprile 2022

Eugenia Cogliandro