

**CURRICULUM VITAE****Teresa D'Addetta****INFORMAZIONI PERSONALI**

<b>Nome</b>	Teresa D'Addetta
<b>Data di nascita</b>	06/02/1977
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario – Farmacista
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	In servizio presso l'Agencia Italiana del Farmaco (AIFA), assegnata all'Ufficio Procedure Post Autorizzative (Area Autorizzazione Medicinali) con la qualifica di Dirigente Sanitario - Farmacista.
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/59784290
<b>Fax dell'ufficio</b>	06/59784806
<b>E-mail istituzionale</b>	t.daddetta <a href="mailto:t.daddetta@aifa.gov.it">@aifa.gov.it</a>

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

<b>Titolo di studio</b>	<b>Marzo 2003:</b> Laurea in Farmacia (103/110), conseguita presso l'Università degli Studi di Perugia.
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<b>Luglio 2006:</b> specializzazione post-laurea in Farmacia Ospedaliera e Territoriale, conseguita presso l'Università degli Studi di Perugia. <b>Giugno 2003:</b> abilitazione all'esercizio della professione di farmacista, conseguita presso l'Università degli studi di Perugia
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<b>Da Maggio 2020 ad oggi assegnata all'Ufficio Procedure Post Autorizzative (PPA) – Area Autorizzazioni Medicinali</b> <b>Competenze e attività:</b> - Valutazione della parte di sicurezza nelle domande di variazioni e rinnovi alle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali autorizzati con Procedure Nazionali, di Mutuo Riconoscimento e Decentrate con Italia Reference Member State (IT RMS) e Italia Concerned Member State (IT CMS); - Supporto al Dirigente e ai coordinatori per questioni specifiche, armonizzazione dell'approccio all'assessment ed efficientamento dei processi

-Supporto alle attività del segretariato AAM e CTS.

**da Aprile 2017 a Maggio 2020 assegnata all'Ufficio Procedure Post Autorizzative (PPA)- Area Autorizzazioni Medicinali**

**Competenze e attività:**

-Valutazione scientifico-regolatoria e chimico-farmaceutica delle modifiche alle autorizzazioni all'immissione in commercio (variazioni I e II) di medicinali autorizzati con Procedure Nazionali, di Mutuo Riconoscimento e Decentrate con Italia Reference Member State (IT RMS) e Italia Concerned Member State (IT CMS);

-Valutazione delle Procedure di RINNOVO delle autorizzazione immissione in commercio di medicinali

-Referente e relatrice al Segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Area Autorizzazione Medicinali per la presentazione delle istruttorie relative variazioni tipo I e II di medicinali autorizzati con procedure Nazionali, di Mutuo Riconoscimento e Decentrate;

-Predisposizione atti istruttori per provvedimento finale;

- Predisposizione atti CTS, se pertinente;

Referente tecnico per lo svolgimento di procedure di Scientific Advice di Pre-submission dove l'Italia svolge ruolo di Paese di Riferimento.

**da Novembre 2008 ad Aprile 2017:** in servizio presso l'Ufficio Valutazione ed Autorizzazione (UVA) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA).

*Attività e competenze:*

-Assessor di variazioni di tipo II per le procedure nazionali di qualità e variazioni di tipo I per le procedure nazionali di qualità e sicurezza;

-Assessor delle variazioni di tipo II per le Procedure di Mutuo Riconoscimento (MRP) e Decentrate (DCP) con Italia Reference Member State (RMS) e Concerned Member State (CMS) (parte di qualità) e variazioni di tipo I procedure MRP e DCP (parte di qualità e sicurezza) ;

-Referente e Assessor di nuove Autorizzazioni all'Immissione in Commercio (AIC) per le MRP e DCP (parte di qualità e sicurezza).

Referente e Assessor di nuove Autorizzazioni all'Immissione in

-Commercio (AIC) procedure nazionali e 'Line Extension' (parte di qualità e sicurezza) (attività svolta da luglio 2009 a maggio 2012)

Partecipazione al Segretariato Ufficio Valutazione e Autorizzazione.

**da Luglio 2008:** contratto a tempo indeterminato di Dirigente Farmacista di I livello presso l'AIFA.

**da Gennaio 2008:** contratto biennale di Dirigente Farmacista di I

	<p>livello presso l’Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) per la valutazione e il rilascio di autorizzazione delle istanze presentate dalle Aziende Farmaceutiche per la partecipazione e la sponsorizzazione di Convegni e Congressi, ai sensi dell’art. 124 del Decreto Legislativo 219/2006.</p> <p><b>Gennaio 2005 - Dicembre 2007:</b> Contratto triennale di Dirigente Farmacista di I livello presso l’Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) per la valutazione e il rilascio di autorizzazione delle istanze presentate dalle Aziende Farmaceutiche per la partecipazione e la sponsorizzazione di Convegni e Congressi, ai sensi dell’art. 124 del Decreto Legislativo 219/2006.</p> <p><b>Settembre 2004 - Dicembre 2004:</b> contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di Farmacista per il controllo e la gestione dei dati relativi al settore dei Convegni e Congressi presso il Ministero della Salute – Agenzia Italiana del Farmaco.</p>						
<p><b>Capacità linguistiche</b></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>Intermedio</td> <td>Intermedio</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	Intermedio	Intermedio
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	Intermedio	Intermedio					
<p><b>Capacità nell’uso delle tecnologie</b></p>	<p><i>Sistemi Operativi:</i> Windows;</p> <p><i>Applicativi:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Microsoft Office;</li> <li>- Browser di navigazione Internet: Internet Explorer, Google Chrome, Firefox;</li> <li>- Client di posta elettronica: Outlook, Mozilla Firefox;</li> <li>- Ricerche bibliografiche: Ovid, Pubmed, Metacrawler, Micromedex</li> </ul> <p><i>Utilizzo dei seguenti sistemi informativi adottati da AIFA:</i> Office 2.4.1, CTS-client, Eudralink, EURS is Yours.</p>						
<p><b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b></p>	<p><b>Formazione:</b> partecipazione a corsi, convegni e seminari, tra cui:</p> <p><b>06-07 dicembre 2016:</b> Quality Assessment on specific types of products, presso l’AIFA.</p> <p><b>10 giugno 2013:</b> Seminario: Stereoisomeria e polimorfismo nello sviluppo e nel controllo del farmaco, presso l’AIFA.</p> <p><b>10 novembre 2010:</b> partecipazione al Corso “Convalida analitica – corso intensivo teorico-pratico”, organizzato da Pharma Education Center (PEC), Milano.</p> <p><b>26-27 Ottobre 2009:</b> partecipazione al corso di “Training of Quality</p>						

Assessors”, presso l’European Medicines Agency (EMA), Londra.

**Pubblicazioni:**

[Garau A.](#), [Iommelli R.](#), [D’Addetta T.](#), [Periotto L.](#), [Addis A.](#), [Venegoni M.](#), [Capponi S.](#), [Pintus C.](#), [Renda F.](#), [Covezzoli A.](#), [Marano M.T.](#), [Bosio A.](#), [Fedozzi E.](#), [Tomino C.](#), [Marchesini G.](#)

Poster congressuale “ *Registro di monitoraggio intensivo per i farmaci antidiabetici Exenatide, Sitagliptin e Vildagliptin: dati preliminari*”, presentato al “III convegno - Prevenire le complicanze del diabete:dalla ricerca di base all’assistenza” organizzato presso l’Istituto Superiore di Sanità in Roma, 16 febbraio 2009; Abstract “Nuovi farmaci per il diabete: incretinomimetici” presentato al XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.

[D’Addetta T.](#), [Iommelli R.](#), [Periotto L.](#), [Garau A.](#), [Addis A.](#), [Covezzoli A.](#), [Marano M.T.](#), [Bosio A.](#), [Maggioni A.P.](#), [Del Taglia B.](#)

Poster congressuale “*Registro di Monitoraggio Ivabradina: dati preliminari*” presentato al XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.

[Del Taglia B.](#), [D’Addetta T.](#), [Iommelli R.](#), [Periotto L.](#), [Garau A.](#), [Addis A.](#), [Romeo G.](#), [Covezzoli A.](#), [Marano M.T.](#), [Bosio A.](#), [Maggioni A.P.](#)

“*Caratteristiche cliniche dei pazienti con angina stabile che non tollerano i farmaci betabloccanti: dati preliminari dal programma di monitoraggio della ivabradina*”, abstract presentato al XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.

[D’Addetta T.](#), [Iommelli R.](#), [Periotto L.](#), [Garau A.](#), [Addis A.](#), [Romeo G.](#),  
“*Valutazione del materiale promozionale sui medicinali potenzialmente innovativi (exenatide, sitagliptin, vildagliptin e ivabradina)*”, abstract presentato XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.

[D’Addetta T.](#)

“a proposito di... simvastatina equivalente”

BIF – Bollettino d’Informazione sui Farmaci, Maggio - Giugno 2007 (3): 131

[D’Addetta T.](#), [Garau A.](#), [Iommelli R.](#), [Periotto L.](#), [Romeo G.](#)

Convegni e Congressi: qualcosa è cambiato.

BIF – Bollettino d’Informazione sui Farmaci, Maggio-Giugno 2007 (3):

	99-102.
--	---------

Autorizzo al trattamento dei dati personali contenuti nel presente curriculum per le finalità e con le modalità di cui al Decreto Legislativo del 30 giugno 2003, n. 196 e successive modificazioni ed integrazioni.

Sono consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n. 445 e successive modificazioni ed integrazioni, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.

In fede

**Teresa D'Addetta**