CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Paola di Basilio	
Data di nascita	15/05/1971	
Qualifica	Dirigente sanitario – [Farmacista]	
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA	
Incarico attuale	Dirigente sanitario – Ufficio Attività ispettive GCP	
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4493	
E-mail istituzionale	p.dibasilio@aifa.gov.it	

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"			
Altri titoli di studio e professionali				
	Diploma di Specializzazione in "Farmacologia"- Indirizzo di Farmacologia Applicata presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"			
	Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista.			
	Abilitazione all'insegnamento di "Scienza degli alimenti"			
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	·			
	Formazione in qualità di ispettore GMP nell' Ufficio GCP/GMP presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici- del Ministero della Salute.			
	Precedentemente:			

	I					
	 insegnante di chimica presso le scuole secondarie pubbliche farmacista collaboratore in farmacia privata 					
Capacità linguistiche						
		Lingua	Livello Parlato	Livello scritto]	
		Inglese	Intermedio	Intermedio		
		0	superiore	superiore		
			-		•	
Capacità nell'uso delle	Uso e gestione di sistemi operativi Windows (XP) e dei relativi applicativi					
tecnologie	del pacchetto Office Word, Excel, Power Point .					
Altro (partecipazione a	Numerose partecipazioni a convegni, corsi di formazione e d					
convegni e seminari,	aggiornamento nazionali e internazionali in materia di GCP, GMP, GxP.					
pubblicazioni,						
collaborazione a riviste,		Coordinatrice della gestione organizzativa e documentale e responsabile				
ecc., ed ogni altra	_	della Segreteria scientifica per l'organizzazione dei seguenti 5 corsi:				
informazione che il	o Corsi per la promozione delle GCP e per il miglioramento della					
dirigente ritiene di dover	qualità nelle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini					
pubblicare)	industriali; 1° ciclo: I edizione (20-22 novembre 2006); II edizione (4-					
	6 dicembre 2006); III edizione (22-24 gennaio 2007); 2° ciclo (16-18 aprile 2007)					
	o Corso AIFA in collaborazione con ISS e CNT per l'utilizzo dei					
	medicinali per terapia cellulare (13-14 novembre 2007)					
		·	•			
	Coordinatrice della gestione organizzativa e documentale e responsabile					
	della Segreteria scientifica per l'organizzazione dei seguenti 2 gruppi di lavoro:					
	Riunione con i rappresentanti delle Unità Operative per la garanzia					
	della conformità delle sperimentazioni degli IRCCS e degli Ospedali					
			i requisiti di qualità d		-	
			rofondimento sulla			
		•	sta dal D.L.vo 200	•	•	
	conformità alle GCP delle strutture sanitarie che eseguono					
	sperimentazioni di Fase I, limitatamente ai centri clinici di tali				inici di tali	
	strutture (11 maggio 2009)					
	Coordinatrice della gestione organizzativa e documentale per il progetto					
	AIFA CTQT					
		•	ità di relatore al 1°	•		
			evento TAIEX Study	Visit on Good Clini	cal Practice	
	svoltosi dal 2 al 5 novembre 2015					
	Collaborazi	ione al Proge	etto per l'avvio del ne	twork dei Centri di I	Fase I.	
	Collaborazione con il Gruppo di lavoro AIFA per la redazione del Rapporto sulle Ispezioni GCP per gli anni 2015-2017, pubblicato nel 2019.					
	-	one, come L dicembre 2	relatore, al seminari 019.	o su studi spontan	ei tenuto a	

Partecipazione in qualità di relatore al Workshop per le FASI I ai sensi della

Determina AIFA 809/2015, tenutosi il 12 settembre 2019.