# **CURRICULUM VITAE**

## INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Maria Di Marzo		
Data di nascita	12/08/1974		
Qualifica	Dirigente sanitario – Farmacista		
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA		
Incarico attuale	Dirigente sanitario – Settore Innovazione e Strategia del Farmaco		
Numero telefonico dell'ufficio	06 59784129		
E-mail istituzionale	m.dimarzo@aifa.gov.it		

# TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Dottorato di Ricerca in Scienze Farmaceutiche - Università degli Studi di Salerno (Stage di dottorato presso i laboratori del Prof. Jean-Marie Lehn – Institut de Science et Ingégnerie Supramoléculaires I.S.I.S Strasburgo, Francia) (2002).  Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche - Università degli Studi di Napoli "Federico II" (1999).		
Altri titoli di studio e professionali	, , , , , , , , , , , , , , , ,		
	Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista - Università degli Studi di Napoli "Federico II" (1999). Iscritta all'Ordine dei Farmacisti di Roma.		
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dirigente farmacista presso Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA, Roma), Settore Innovazione e Strategia del Farmaco.		
	Principali funzioni:		
	Coordinamento delle attività di gestione delle procedure di Scientific Advice EMA e delle ulteriori attività presso il SAWP (Scientific Advice Working Party) EMA.		
	Coordinamento delle attività finalizzate al supporto scientifico e regolatorio alle realtà che sviluppano prodotti e tecnologie innovativi, anche in relazione alle attività dell'European Innovation Network		

(EU-IN).

Partecipazione a Gruppi di lavoro AIFA ed EMA/HMA, con particolare riferimento alle attività dell'EU-IN e suoi sottogruppi.

#### 11.11.2009 - 15.04.2017:

Dirigente farmacista I livello presso Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA, Roma), Ufficio Assessment Europeo. Principali funzioni:

Referente scientifico/regolatorio di procedure europee centralizzate di prima autorizzazione e post-autorizzative, supportando le attività svolte dal membro Italiano al Comitato per i Medicinali per Uso Umano (CHMP) presso l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA).

Quality assessor (in Experts Database EMA dal 2006) per le procedure centralizzate, con competenze sugli aspetti di qualità farmaceutica dei medicinali.

Membro del Gruppo di Lavoro AIFA sui Radiofarmaci da Febbraio 2009 (referente scientifico/regolatorio di procedure nazionali di autorizzazione di radiofarmaci 'pre-92').

Membro 'Observer' del Quality Working Party dell'EMA da Agosto 2012 a Dicembre 2016.

Valutazione dei Dossier di Prodotti per Sperimentazioni Cliniche (Investigational Medicinal Products Dossier - IMPD, aspetti di qualità di prodotti chimici, 2013-2015).

Revisione linguistica degli stampati (riassunto delle caratteristiche del prodotto, etichettatura e foglio Illustrativo) dei prodotti autorizzati con procedura centralizzata.

### 21.11.2005 - 10.11.2009:

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa presso Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA, Roma), Ufficio Assessment Europeo. Principali funzioni:

Referente scientifico/regolatorio di procedure europee centralizzate di prima autorizzazione e post-autorizzative.

Quality assessor (Experts Database EMA dal 2006) per le procedure centralizzate.

Membro del Gruppo di Lavoro AIFA sui Radiofarmaci da Febbraio 2009 (referente scientifico/regolatorio di procedure nazionali di autorizzazione di radiofarmaci 'pre-92').

Revisione linguistica degli stampati.

Referente europeo per l'AIFA del progetto EMA 'Product Information Management' - PIM): partecipazione all'iter di sviluppo e attivazione del progetto. Partecipazione a corsi di formazione presso EMA (progetto chiuso da EMA nel marzo 2011).

#### 12.09.2003 – 18.11.2005:

Ricercatrice con incarichi di collaborazione tecnico-scientifica a progetto (Co.Pro.) presso Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche

	Riunite S.p.A Area Ricerca Chimica. Progetti di <i>drug discovery</i> per prodotti ad attività antitumorale: disegno, sviluppo sintetico, purificazione e caratterizzazione strutturale di nuove molecole.				
Capacità linguistiche					
	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto		
	Inglese	B1	B1		
	Francese	B1	A2		
Capacità nell'uso delle	Sistemi operativi Windows e Mac				
tecnologie	Programmi Office e Adobe				
	Software per la gestione dell'e-CTD (electronic submission dei				
	dossier di registrazione dei farmaci). Browser MedDRA ( <i>Medical Dictionary for Regulatory Activities</i> ) per la				
	terminologia medica internazionale				
	Banche dati (es. SCI-Finder Scholar, Beilstein, Medline, PubMed);				
	Da pregresse esperienze professionali: sintesi organica in fase solida e in soluzione; tecniche analitiche: <sup>1</sup> H, <sup>13</sup> C-NMR, MS, LC-MS,				
Altro (partecipazione a	MPLC, HPLC.  Pubblicazioni su riviste nazionali ed internazionali:				
convegni e seminari,					
pubblicazioni, collaborazione a	E. Agricola, M. Di Marzo. "Terapie digitali: il panorama regolatori europeo e nazionale". Forward - "(R)evolution" 4/2019.				
riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	M. Di Marzo, A. Casapullo, G. Bifulco, P. Cimino, A. Ligresti, V. <u>Di Marzo</u> , R. Riccio and L. Gomez-Paloma. "Synthesis, conformational analysis and CB1 binding affinity of hairpinlike anandamide mimetics of pseudopeptide nature". J. Pept. Science 2006, 12, 575-591.				
	G. Giannini, M. Marzi, R. Pezzi, T. Brunetti, G. Battistuzzi, M. Di Marzo, W. Cabri, L. Vesci, C. Pisano. "N-Hydroxy-(4-oxime)-cinnamide: A versatile scaffold for the synthesis of novel histone deacetilase (HDAC) inhibitors". Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters (2009) 19, 2346–2349.				
	Giannini, G., Marzi, M. Di Marzo, M., Battistuzzi, G., Pezzi, R., Brunetti, T., Cabri, W., Vesci, L., Pisano, C., Exploring Bis-(indolyl)methane moiety as an alternative and innovative CAP group in the design of Histone Deacetylase (HDAC) inhibitors, Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters, (2009) 19, 2840-2843.				
	Brevetti (la sottoscritta <u>non</u> ne è beneficiaria):				
	International Publication Number/Date: US007851621B2/14.12.2010. Inventors: M. Marzi, M. Di Marzo. "Synthesis of deoxybiotinyl hexamethylendiamine-DOTA".				
	Giannini, M. Marzi, L	s: C. Pisano, G. Ba . Vesci, F. Zunino, I	ttistuzzi, <u>M. Di Marzo,</u> G.		
		s: C. Pisano, G. Ba	JS008053460B2 / ttistuzzi, <u>M. Di Marzo,</u> G. 'Indole derivatives having		

anti-tumour activity".

## Altri campi di interesse:

# Salute globale e fenomeni migratori:

- Second WHO Global School on Refugee and Migrant Health. 25-29.10.2021.
- XXVIII Corso Base in Medicina delle Migrazioni. Caritas Diocesana di Roma. 22-24.10.2019.
- Amnesty Summer Lab Campo di attivazione per i diritti umani (Focus su migrazione). Lampedusa, 24-31.08.2019.
- Giornate monografiche su tematiche relative ai flussi migratori. Roma, 9-10.10.2019.

- <u>Arte e Fotografia</u>:
   Corsi di fotografia presso le scuole romane Officine fotografiche e WSP.
- Workshops di fotografia sociale con i fotografi Letizia Battaglia, Fausto Podavini, Alessandro Penso.

Roma, 05.04.2022

Firma Maria Di Marzo