

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Dri Diego Alejandro
Data di nascita	19/08/1970
Qualifica	Dirigente sanitario - Chimico
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario - Ufficio Sperimentazione Clinica
Numero telefonico dell'ufficio	0659784118
Fax dell'ufficio	0659784806
E-mail istituzionale	da.dri@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Chimica presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"		
Altri titoli di studio e professionali	- Master di secondo livello in "Sostanze Organiche Naturali" presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"; - Iscrizione all'Albo Interregionale dei Chimici del Lazio, Umbria, Abruzzo e Molise; - Esame di Stato, abilitazione all'esercizio della professione di Chimico.		
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 01/07/2015 - Dirigente Chimico delle Professionalità Sanitarie, a seguito di selezione per concorso pubblico, presso l'Agenzia Italiana del Farmaco. Altre precedenti esperienze professionali: - Associate Director, Regional Clinical Project Manager; - Clinical Project Manager; - Regulatory Administration Manager & Outsourcing Point of Contact; - Clinical Research Associate / Clinical Monitor; - Ricercatore.		
Capacità linguistiche	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
	Italiano	Madrelingua	Madrelingua
	Spagnolo	Madrelingua	Madrelingua
	Inglese	Avanzato	Avanzato
	Portoghese	Base	Base
	Francese	Base	Base

<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Amministratore di sistema "Clinical Trials Information System" per l'Italia; - Coordinamento del Team in AIFA per esecuzione di User Acceptance Testing (UAT) del sistema CTIS (EU Portal & Database Reg. UE 536/2014); - Applicativi di comune utilizzo in diversi sistemi operativi; - Software ad indirizzo scientifico/chimico; - Tecniche cromatografiche e spettroscopiche; - Applicativi gestionali di sperimentazioni cliniche quali CTMS in ambiente Oracle, EDC web based, IVRS, OsSC, CTIS; - Superuser per varie applicazioni: Clinical Trial Management System (2009-2010), Clinical Portal Administration and Collaboration (2007-2009), Global Learning System (2008), Trial Master File (2004-2008); - Coordinamento del Team per la messa in opera e gestione della archiviazione elettronica e esecuzione di User Acceptance Testing (UAT) per il sistema Trial Master File;
<p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p>	<p>Inserito nella lista di esperti dell'EMA; Attività di docenza certificata; Pubblicazioni su:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Qualità di prodotti medicinali sperimentali; - Clinical Trials; - Machine Learning; - Sintesi di prodotti medicinali e di elettroliti;

Roma, 04/04/2022