

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI PERSONALI**

<b>Nome</b>	Marco Paolo Fulfaro
<b>Data di nascita</b>	11/07/1973
<b>Qualifica</b>	Ispettore Senior GMPMED – Ispettore Junior APIMED
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente Sanitario (Chimico) – Ufficio Attività Ispettive GMPED
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4438
<b>Fax dell'ufficio</b>	06/5978 4643
<b>E-mail istituzionale</b>	m.fulfaro@aifa.gov.it

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

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Chimica indirizzo Biochimica
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	Idoneità all'esercizio delle funzioni di Qualified Person ai sensi del D.Lgs 219/06 e s.m. Abilitazione all'esercizio della Professione di Chimico Master Universitario di secondo livello in "Scienze Regolatorie del Farmaco" - Università degli Studi di Roma "La Sapienza" e AIFA (votazione 110/110 e lode)
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	01/2010 ad oggi Agenzia Italiana del Farmaco (Ispettore Senior GMP – Ispettore Junior API) – 220 Ispezioni condotte in Italia e all'estero anche congiuntamente a FDA/MHRA/WHO/BFARM/ANSM/MALTA - 170 come Team Leader  01/2008 - 12/2009 Azienda Farmaceutica Multinazionale Supply Chain & Demand Manager  12/2005 - 12/2007 Azienda Farmaceutica Multinazionale Regulatory Affairs Manager  07/2001 - 12/2005 Azienda Farmaceutica Multinazionale Regulatory Affairs Assistant  10/2000 - 06/2001 Azienda Farmaceutica Responsabile di Produzione (reparto di produzione medicinali sterili)

	04/2000 - 09/2000 Azienda Farmaceutica Addetto al controllo Qualità									
<b>Capacità linguistiche</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>C1 Avanzato</td> <td>C1 Avanzato</td> </tr> <tr> <td>Spagnolo</td> <td>A2 Elementare</td> <td>A2 Elementare</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	C1 Avanzato	C1 Avanzato	Spagnolo	A2 Elementare	A2 Elementare
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	C1 Avanzato	C1 Avanzato								
Spagnolo	A2 Elementare	A2 Elementare								
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	Ottima conoscenza MS-Office; MS-Windows, SAP (WM-IM-FICO, MRP), SAP-APO.									
<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>Partecipazione in qualità di relatore ai seguenti corsi di formazione</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ GAS Medicinali: Deviazioni ricorrenti – AIFA – Roma 16/03/2011</li> <li>▪ GAS Medicinali: CTD vs conformità processi di produzione- AIFA – Roma 09/11/2011</li> <li>▪ Microbiological monitoring – AIFA – Roma 02-05-2012</li> <li>▪ GAS Medicinali: review deviazioni riscontrate in corso d'ispezione – AFI Rome Sheraton Hotel 15/11/2012</li> <li>▪ Oral solid dosage: product development &amp; production - AIFA – Roma 17/06/2013</li> <li>▪ GMP per Gas Medicinali: corso Formazione per CC NAS Roma 19-21/11/2014</li> <li>▪ How to inspect an IT system step by step and how to collect evidence - 7th PIC/S Expert Circle Meeting on API - 20-22 October 2015 EDQM, Strasbourg, France</li> <li>▪ "Data integrity": aspettative AIFA - IX QP National Meeting – AFI Roma Sheraton Hotel 01/12/2015</li> <li>▪ "Data Integrity" Deviazioni riscontrate in corso d'ispezione – AIFA Roma 22/01/2016</li> <li>▪ Aide Memoire for Medicinal Gas inspection – AIFA Roma 30/05/2016</li> <li>▪ Data Integrity: dalla Teoria alla Pratica - Specific consideration for paper – based systems – 11/05/2017 AFI Roma</li> <li>▪ Data Integrity: dalla Teoria alla Pratica - Specific consideration for paper – based systems – 18/05/2017 AFI Milano</li> <li>▪ Feed back on PIC/S "Quality Control Laboratories: How to inspect". AIFA Roma 13/10/2017</li> <li>▪ Feed Back on data integrity e linea guida PIC/S – AIFA Roma 23/10/17</li> <li>▪ Feed back Linea Guida GMP for ATMP – AIFA Roma 12/03/2018</li> <li>▪ EU GMP for ATMP – ISS &amp;AIFA meeting ANVISA - Roma 10-13/06/2019</li> <li>▪ Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP medicinali: attività svolte nell'anno 2019 - XIII QP National Meeting – AFI Roma Hotel 28/11/2019</li> </ul>									