

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

<b>Nome</b>	SABRINA GIACOMELLI
<b>Data di nascita</b>	18/10/1965
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario – Farmacista
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario – Ispettore GCP presso l'Ufficio Ispezioni GCP
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4318
<b>Fax dell'ufficio</b>	06/5978 4662
<b>E-mail istituzionale</b>	s.giacomelli@aifa.gov.it

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

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" con la votazione di 110/110 e lode.
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>– Specializzazione in Farmacologia - indirizzo Tossicologia - conseguita presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" con la votazione di 70/70;</li><li>– Specializzazione in Discipline Regolatorie, conseguita presso l'Università degli Studi di Pavia con la votazione di 70/70 e lode;</li><li>– Dottorato di Ricerca in Farmacologia, Farmacognosia e Tossicologia conseguito presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza";</li><li>– Vincita del concorso per titoli ed esami per l'assegnazione di borse di studio di durata biennale per attività di ricerca Post-Dottorato;</li><li>– Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista conseguita presso l'Università di Roma "La Sapienza".</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	Dal maggio 1999 a tutt'oggi — presso il Ministero della Salute prima e presso l'AIFA poi — i principali ambiti di attività sono: <ul style="list-style-type: none"><li>– Ispettore senior GCP (Buona Pratica Clinica) da febbraio 2022 ad oggi;</li><li>– Ispettore Junior GCP (Buona Pratica Clinica) da ottobre 2019 ad oggi;</li></ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– istruttoria regolatoria e tecnico-scientifica dei dossier presentati a corredo delle domande di autorizzazione di sperimentazioni cliniche;</li> <li>– istruttoria regolatoria e tecnico-scientifica dei dossier presentati a corredo delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali (AIC) e delle relative istanze di variazione, sia per procedure nazionali che per quelle di mutuo riconoscimento con Italia come paese di riferimento;</li> <li>– monitoraggio delle sperimentazioni cliniche no-profit finanziate dall'AIFA;</li> <li>– vigilanza sull'informazione medico-scientifica privata;</li> <li>– analisi dei dati sulla pubblicità dei medicinali rivolta agli operatori sanitari e predisposizione del relativo rapporto annuale;</li> <li>– partecipazione a gruppi di lavoro a livello nazionale ed europeo;</li> <li>– stesura di linee guida nazionali;</li> <li>– stesura di procedure operative standard.</li> </ul> <p>In precedenza, a partire dal 1989:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– attività di ricerca farmaco-tossicologica in ambito pre-clinico presso l'Istituto di Farmacologia e Farmacognosia dell'Università di Roma "La Sapienza";</li> <li>– post doctoral fellowship e guest researcher presso The Population Council, Rockefeller University, New York – USA: attività di ricerca in biochimica e in biologia molecolare;</li> <li>– guest researcher presso il Karolinska Institute, Stoccolma – Svezia;</li> <li>– attività di ricerca farmaco-tossicologica in ambito pre-clinico presso l'Istituto di Ginecologia ed Ostetricia del Policlinico A.Gemelli;</li> <li>– attività di consulenza presso una organizzazione di ricerca a contratto (CRO) nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali.</li> </ul>						
<p><b>Capacità linguistiche</b></p>	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">Lingua</td> <td style="text-align: center;">Livello Parlato</td> <td style="text-align: center;">Livello scritto</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Inglese</td> <td style="text-align: center;">Buono</td> <td style="text-align: center;">Buono</td> </tr> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	Buono	Buono
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	Buono	Buono					
<p><b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b></p>	<p>Buona conoscenza dei pacchetti applicativi Microsoft Office (Word, Excel, Access, Power Point).</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>Nell'attuale ambito professionale:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– redazione di numerosi documenti a carattere regolatorio;</li> <li>– redazione di articoli pubblicati nel Bollettino d'Informazione sui Farmaci (BIF);</li> <li>– primo autore della Linea Guida "Variazioni di tipo I – Linea guida sull'applicazione del Regolamento 1084/2003/CE";</li> <li>– partecipazione in qualità di docente a scuole di</li> </ul>						

	specializzazione e master e, come relatore, a convegni e seminari.
--	--

Roma, 04 aprile 2022