

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Pina Guido
Data di nascita	02/06/1982
Qualifica	Dirigente Sanitario Farmacista - Ispettore Senior GVP
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente Farmacista - Fascia BS- Ufficio Ispezioni GVP
Numero telefonico dell'ufficio	06/59784277
E-mail istituzionale	p.guido@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea Magistrale in Farmacia presso Università della Calabria-Facoltà di Farmacia e Scienze della Nutrizione e della Salute
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- Abilitazione e idoneità all'esercizio della professione di Farmacista- Master I livello in "Quality Control Manager della Filiera Agro-alimentare Biologica e Biotecnologica" presso Università della Calabria, Facoltà di Farmacia e Scienze della Nutrizione e della Salute- Master II livello in "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici" presso Università Cattolica del Sacro Cuore-Facoltà di Medicina e Chirurgia "A. Gemelli"
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- 15 Aprile 2017 ad oggi Inserimento nell'Ufficio Ispezioni GVP relativo allo svolgimento di ispezioni nazionali e/o internazionali selezionate dall'UFF/GVP (ispezioni di routine); ispezioni nazionali incluse nel programma triennale dall'EMA per aziende con prodotti CAP; ispezioni straordinarie a seguito di richieste degli Uffici interessati dell'Agenzia Italiana del Farmaco o da altre strutture pubbliche interessate; ispezioni straordinarie richieste dal CHMP dell'EMA e/o dalla Commissione Europea- responsabile Interno Qualità Sistema Ispettivo GVP- referente per la stesura degli obiettivi strategici per l'Ufficio Ispezione GVP- 3 Ottobre 2011 al 14 Aprile 2017 Inserimento nell'Ufficio Ufficio Valutazione e Autorizzazione dei farmaci relativo alla valutazione tecnica delle procedure di variazione di tipo I e tipo II per le modifiche di sicurezza di prodotti medicinali autorizzati secondo procedura Nazionale e procedure comunitarie connesse

	<p>all'attività tecnica dell'Agenzia</p> <ul style="list-style-type: none"> - 28 Aprile 2008 - Novembre 2009 borsista presso Università Cattolica del Sacro Cuore-Roma Istituto di farmacologia- Facoltà di Medicina e Chirurgia - 3 Dicembre 2007- 7 Marzo 2008 Tecnico della Filiera Olivicolo-Olearia presso CRA-Centro di Ricerca per l'Olivicoltura e l'Industria Olearia sede amministrativa e scientifica-Rende (CS)-Consiglio per la ricerca e la sperimentazione in agricoltura
Capacità linguistiche	<p><u>Lingua inglese:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Livello scritto BUONO • Livello parlato BUONO
Capacità nell'uso delle tecnologie	<ul style="list-style-type: none"> - Ottima conoscenza del pacchetto Office - Notevole padronanza di applicazioni e software per la gestione delle attività regolatorie (Front End, Office241, CTS-client, Banche dati del farmaco, Banche dati stampati, Eudravigilance EVWEB),
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazioni a riviste, ecc., ed ogni altra informazione e che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> - Partecipazione al corso Risk Management Plans (EU-RMP) Creation Virtual Live Training Course on September 14 - 16, 2021 organizzato dall'associazione DIA (Drug Information Association); - Partecipazione al corso AIFA Team building e gestione del conflitto 15 aprile 2021 - Partecipazione al corso EMA Instrument for Pre-accession Assistance (IPA) advanced virtual EMA training 12-13-14 April 2021 - Partecipazione al Simposio AFI 2020 Sessione Farmacovigilanza e Qualità Processi e interazioni, 27 novembre 2020 - Partecipazione al corso SIMEF: webinar Business continuity in Farmacovigilanza: quanto abbiamo appreso dall'esperienza Covid-19, 30 ottobre 2020 - Partecipazione al corso AFI: Webinar sulla Sperimentazione Clinica Realizzare e gestire uno studio clinico: un percorso ad ostacoli. La gestione dello studio clinico e la valorizzazione dei risultati, 6 ottobre 2020 - Partecipazione al corso AFI: Webinar sulla Sperimentazione Clinica Realizzare e gestire uno studio clinico: un percorso ad ostacoli Il Protocollo Clinico e la gestione del materiale sperimentale; 29 Settembre 2020 - Partecipazione al corso AFI/CRS/ADRITELF: Webinar Ricerca, sviluppo di nuovi farmaci e nuove tecnologie:Il Drug Delivery nella sfida dell'Antibiotico Resistenza, 29 settembre 2020 - Partecipazione al Good Pharmacovigilance Practise Symposium MHRA2020, 11 febbraio 2020 - Partecipazione al Corso di formazione "L'attività ispettiva nella Pubblica Amministrazione", organizzato da Scuola Nazionale dell' Amministrazione (SNA), Roma 11 Giugno 2019; - Partecipazione al Corso di formazione "Metodi della Ricerca: pianificazione di uno studio sperimentale", organizzato da Istituto superiore Sanità, Roma 4-6 Giugno 2019 - Partecipazione al Convegno " Ricerca clinica indipendente: attuali criticità e nuovi scenari." Organizzato da Istituto Superiore di Sanità Unità di Bioetica, Roma 17

	<p>Maggio 2019;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Signal Management in Pharmacovigilance on Novembre 14-15, 2018 Lyon - organizzato dall'associazione DIA (Drug Information Associatio); - Partecipazione al corso "Audit interni di Sistemi di Gestione per la Qualità" svoltosi presso AICQ (Associazione Italiana Cultura Qualità), Roma 4-6 Luglio 2018; - Partecipazione alla giornata di studio sulla Farmacovigilanza organizzato dall'associazione AFI, Roma 27 Febbraio 2018; - Partecipazione al corso "The new EVDAS functionalities and EVWEB" – AIFA 20 febbraio 2018 - Partecipazione al XXVI Seminario Nazionale "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia" – Istituto Superiore di Sanità, Roma 11-12 Dicembre 2017; - Partecipazione al "Secondo incontro con gli operatori della farmacovigilanza sulle novità della RNF e di EudraVigilance" – AIFA 13 Novembre 2017; - Partecipazione all'incontro "Gestione dei Segnali" – AIFA 23-24 ottobre 2017; - Pharmacovigilance Inspectors Working Group Training Course 16 – 18 October 2017, London (UK); - Partecipazione al Corso di formazione "Quality Assessment on specific types of product", AIFA 6-7 Dicembre 2016; - Partecipazione al Corso di formazione "Guideline on setting health based exposure limits for use in risk identification in the manufacture of different medicinal products in shared facilities", AIFA 16 Giugno 2015 - Partecipazione al Seminario MedDRA (Dictionary for Regulatory Activities, tenuto dal Prof Ugo Moretti- Centro di riferimento Regionale sul Farmaco, AIFA 13 Dicembre 2012; - Partecipazione al Corso di aggiornamento per Assessor su la convalida dei metodi analitici e analisi statistica organizzato in collaborazione con L'AFI, svoltosi presso AIFA 11 Maggio 2012; - Giornata di formazione AIFA sull'appropriatezza d'uso dei medicinali ed il rapporto tra diagnosi e terapia, 14 Marzo 2012; - V Foresight Training Course: "Science, Regulation and Business in pharmacotherapies: how to solve conflicts and exploit synergies for the benefit of Patients", 29-30 Settembre 2012; - Partecipazione al XXI CORSO INTRODUTTIVO DI FARMACOEPIDEMIOLOGIA presso l'Istituto Superiore di Sanità, Roma 17-21 Settembre 2012; - Partecipazione al Corso di Aggiornamento per Quality Assessor su studi di dissoluzione e bioequivalenza, tenutosi da rappresentanti EDQM e svoltosi presso AIFA 16 Novembre 2011; - Partecipazione al Corso di formazione AIFA- Training on the EDQM & Certification procedure, Roma 15 Settembre 2011; - Partecipazione al V Corso "Riconoscimento e segnalazione di reazioni avverse da prodotti di origine naturale" organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità, 12-14 Settembre 2011; - Partecipazione al 5° Corso di Aggiornamento "Novità e Criticità nell'attività
--	---

	<p>Regolatoria dei Farmaci”Organizzato dalla SIAR, Roma 22-23 Ottobre 2010;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Partecipazione al “Corso-Biosimilari: Impatto in Terapia”, tenutosi presso l’Università Cattolica del Sacro Cuore- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Roma 30 Settembre 2009; - Partecipazione al seminario di informazione e formazione sulla sicurezza per il personale medico e non medico dei laboratori- Rischio chimico e cancerogeno, tenutosi presso l’Università Cattolica del Sacro Cuore- Facoltà di Medicina e Chirurgia-Roma 28 Maggio 2008; - Partecipazione alla giornata di formazione al VII Programma Quadro Europeo per la ricerca L’ambito prioritario “Biotecnologie, prodotti alimentari e agricoltura”, organizzata dall’Università della Calabria, in collaborazione con l’APRE, Rende 5 Marzo 2007; - partecipazione al primo seminario AISF/SIFO sul tema: Farmacoeconomia-ottimizzazione della spesa per farmaci e metodologia scientifica: binomio possibile, 27-30 Giugno 2002. <p>COMUNICAZIONE A CONGRESSI</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Eugenio Barone¹, Sonia Trombino², Roberta Cassano², Pina Guido¹, Alessandro Sgambati¹ and Cesare Mancuso¹ (2009). Bilirubin and nitric oxide interaction: the formation of a new entity. <i>34° Congresso Nazionale della Società Italiana di Farmacologia, Rimini, 14 – 17 Ottobre 2009</i> 2. Eugenio Barone, Pina Guido, Raffaella Siciliano, Alessia Lofaro and Cesare Mancuso (2009). Effect of endogenous versus dietary antioxidants to prevent oxidative damage in rat brain. <i>34° Congresso Nazionale della Società Italiana di Farmacologia, Rimini, 14 – 17 Ottobre 2009</i>• <p>PUBBLICAZIONI</p> <p>Cesare Mancuso^{a,*}, Eugenio Barone^a, Pina Guido^{a,1}, Fiorella Miceli^a, Fabio Di Domenico^a, Marzia Perluigi^b, Rosaria Santangelo^c, Paolo Preziosi^a. Inhibition of lipid peroxidation by endogenous and exogenous antioxidants in rat brain microsomes in vitro. <i>Free Radical Biology and Medicine</i> 518 (2012) 101– 105</p>
--	---

Roma 25 gennaio 2022