

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Giulia Lanni
Data di nascita	23/12/1991
Qualifica	Dirigente sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente Farmacista presso l'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio, Area Autorizzazioni Medicinali
Numero telefonico dell'ufficio	+39 06. 5978 4978
Fax dell'ufficio	+39 06. 5978 4806
E-mail istituzionale	g.lanni@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea Magistrale in Farmacia e Farmacia Industriale conseguita presso la Facoltà di Farmacia dell'Università degli Studi di Chieti "G. D'Annunzio" in data 16/03/2016.
Altri titoli di studio e professionali	Corso di Perfezionamento in Fitoterapia presso Università degli Studi di Siena, Dipartimento di Scienze fisiche, della terra e dell'ambiente - A.A. 2018/2019 Master Universitario di II livello in "Tecnologie Farmaceutiche ed Attività Regolatorie" conseguito presso Università degli studi di Pavia, Dipartimento di Scienze del Farmaco – A.A. 2016/2017 Esame di stato per l'abilitazione alla professione del farmacista , conseguito presso l'Università degli studi di Chieti "G. D'Annunzio" conseguito a luglio 2016.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Incarico attuale <u>Da ottobre 2019 ad oggi</u> - Quality assessor presso l'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC): Management tecnico-regolatorio delle procedure nazionali e di MR/DC, con valutazione dei dossier registrativi di medicinali per uso umano, relativamente agli aspetti di qualità e revisione degli stampati, atti o adempimenti ad essi correlati.

	<p>Esperienze professionali precedenti</p> <p><u>Giugno 2019 – Agosto 2019</u> Collaboratore Farmacista presso Farmacia Privata.</p> <p><u>Ottobre 2018 -Dicembre 2018</u> Contratto di Collaborazione per conto di AGENAS, Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali presso Agenzia Italiana del Farmaco, Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele: Valutazione dei dossier relativi alle domande di Importazione Parallela dei medicinali ad uso umano. Contatti con autorità del farmaco estere, predisposizione degli atti finali relativi alle autorizzazioni e successive variazioni del dossier.</p> <p><u>Giugno 2017 - Luglio 2018</u> Tirocinio curriculare ed extracurriculare presso Agenzia Italiana del Farmaco, Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele. Certificazione di un medicinale al fine del rilascio di un Certificato di Prodotto Farmaceutico (CPP); convalida delle domande di Importazione Parallela dei medicinali, collaborazione alla redazione di una procedura operativa standard sulle Importazioni Parallele.</p> <p><u>Maggio 2016 – Maggio 2017</u> Stage presso Manufacturing Compliance, Sanofi S.P.A. Apprendimento del processo di produzione di farmaci iniettabili sterili liofilizzati e liquidi, revisione dei batch record in accordo alle GMP, predisposizione report su attività di monitoraggio particellare.</p>									
<p>Capacità linguistiche</p>	<p>Lingua Madre: Italiano</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello Scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>Avanzato</td> <td>Avanzato</td> </tr> <tr> <td>Francese</td> <td>Base</td> <td>Base</td> </tr> </tbody> </table> <p>Certificazioni: FCE, UNIVERSITY OF CAMBRIDGE ESOL EXAMINATIONS</p>	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto	Inglese	Avanzato	Avanzato	Francese	Base	Base
Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto								
Inglese	Avanzato	Avanzato								
Francese	Base	Base								
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>-Ottima conoscenza del Personal Computer in ambiente Microsoft Windows e del pacchetto Office.</p> <p>-Uso corrente dei seguenti sistemi informatici in uso presso AIFA: Office 241, CTS-client, Eudralink, Banca Dati Stampati, MedDRA.</p> <p>-Uso frequente delle seguenti banche dati per analisi della letteratura scientifica: Pubmed, Embase, Cochrane library e Micromedex.</p>									
<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>Partecipazione a convegni: <u>Febbraio 2022</u> presso IKN Italy Training "Tossicologia per non Tossicologi".</p> <p><u>Luglio 2021 – Settembre 2021</u> presso Quality Working Party Training for beginners on Module 3 of Common Technical Document.</p> <p><u>Luglio 2021</u> presso WHO, World Health Organization 13th Annual PQT Medicines Quality Assessment Training</p> <p><u>Dicembre 2018</u> presso AIFA, Agenzia Italiana del Farmaco</p>									

	<p>Corso sull'entrata in vigore della direttiva anticontraffazione UE</p> <p><u>Dicembre 2018 presso Istituto Superiore di Sanità</u></p> <p>CNRVF - Farmacoepidemiologia XXVII Seminario Nazionale "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia"</p> <p><u>Ottobre 2017 presso Università degli Studi di Pavia, Dipartimento di Scienze del Farmaco</u></p> <p>Seminario su "Farmacovigilanza: evoluzione della normativa e prospettive future" organizzato da Prof.ssa Dossena e Prof.ssa Caramella</p> <p><u>Settembre 2017 presso Università degli Studi di Pavia, Dipartimento di Scienze del Farmaco</u></p> <p>WORKSHOP: "Dal Farmaco ai biofarmaci: certezze e sfide per la medicina del futuro" a cura di AFI, European BIOTECH week e Università di Pavia.</p>
--	--

Roma, 04/04/2022