

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

<b>Nome</b>	Marialessia Marvulli
<b>Data di nascita</b>	18/10/1992
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario – Farmacista
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario – Area Vigilanza Post-Marketing -Ufficio Gestione dei Segnali
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	
<b>Fax dell'ufficio</b>	06 5978 4142
<b>E-mail istituzionale</b>	m.marvulli@aifa.gov.it

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

<b>Titolo di studio</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Laurea in Farmacia (110 e lode)</li></ul>
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Diploma di Master universitario di II livello in management, organizzazione e marketing della farmacia clinica e di comunità. Stock management</li><li>• Abilitazione alla professione di farmacista</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<p>- da 01 febbraio 2021 Dirigente delle professionalità sanitarie presso l'Agencia Italiana del Farmaco (AIFA) –Area Vigilanza Post-Marketing -Ufficio Gestione dei Segnali:</p> <p>- gestione della rete nazionale di farmacovigilanza , incluse compatibilità e comunicazione con la banca dati europea Eudravigilance; -attività di analisi dei segnali a livello nazionale e europeo; -collaborazione e scambio di informazioni con le altre Agenzie europee e l'Agencia Europea dei medicinali (EMA) per la valutazione di nuovi segnali; -adozione delle misure d'implementazione delle azioni regolatorie derivanti da segnali di sicurezza; -raccolta e valutazione delle segnalazioni di sospette reazioni avverse;</p>

	<p>Principali esperienze pregresse:</p> <p>- ottobre 2019 –gennaio 2021 Regulatory Affairs Consultant presso società di consulenza in affari regolatori</p> <p>-aprile 2019-ottobre2021 stage presso l'Area tecnico-scientifica, produzione industriale e qualità di una associazione di categoria</p> <p>-ottobre 2018-dicembre 2018 incarico di collaborazione coordinata e continuativa per conto di AGENAS, Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali, presso l'Ufficio Procedure Post-Autorizzative dell'Area Autorizzazione dei Medicinali di AIFA</p> <p>-luglio 2017-luglio 2018 stage presso l'Ufficio Misure Gestione del Rischio dell'Area Vigilanza Post-Marketing di AIFA</p>						
<p><b>Capacità linguistiche</b></p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello scritto</th> <th>Livello parlato</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>ottimo</td> <td>buono</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello scritto	Livello parlato	Inglese	ottimo	buono
Lingua	Livello scritto	Livello parlato					
Inglese	ottimo	buono					
<p><b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b></p>	<p>Gestione e utilizzo programmi Microsoft Office™; gestione e utilizzo programmi Internet Explorer and Firefox; gestione e utilizzo dei sistemi Apple e relativi programmi . Ottima padronanza dei principali applicativi utilizzati dall'Area Vigilanza Post-Marketing dell'AIFA: Rete Nazionale di Farmacovigilanza, Eudravigilance (EVWEBEVDAS- Art 57), Banca Dati del farmaco dell'AIFA, Front-End AIFA, Dizionario MedDRA.</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>							

Roma, 04/04/2022