

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

<b>Nome</b>	Elena Matarangolo
<b>Data di nascita</b>	25/02/1968
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario – Farmacista
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario – Ufficio di Farmacovigilanza
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4966
<b>E-mail istituzionale</b>	e.matarangolo@aifa.gov.it

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

<b>Titolo di studio</b>	Diploma di laurea in Farmacia  Diploma di Master Universitario di II livello in “Evidence Based Medicine e Metodologia della Ricerca Sanitaria”
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	Partecipazione a numerosi corsi di formazione nelle materie di interesse per il ruolo coperto, qui indicati i principali: <ul style="list-style-type: none"><li>· l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA EudraVigilance DataAnalysis System (EVDAS, Use of EPITT (NUI, Rapid Alerts, Signals);</li><li>· Istituto Superiore di Sanità - Genetica e Genomica pratica - Corso base</li><li>· webinar specifici per assessor di farmacovigilanza: (AIFA/EMA Assessors training on the PSUR, RMP, Referral, assessment procedure, PSUSA with NAPS Assessor's Training, The revised RMP assessment process for new MA in the CP, Pharmacovigilance assessments – challenges and solutions for pharmacovigilance assessors);</li><li>· Sif-Siar-SSFA Novità In Farmacovigilanza Analisi della Direttiva 2010/84/EU e del Regolamento EU n 1235/2010 , PSUSA NAP;</li><li>· Assessor's-Inspector's Training.</li><li>· Istituto Superiore di Sanità, Roma: XIV corso “Strumenti e metodi per l'analisi delle prescrizioni farmaceutiche”</li><li>· Istituto Superiore di Sanità, Roma: modelli di malattia per la sperimentazione preclinica in oncologia.</li><li>· Istituto Superiore di Sanità, Roma: Riconoscimento e segnalazione di reazioni avverse da prodotti di origine naturale”</li></ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>· Agenzia Italiana del Farmaco, Roma: Corso avanzato di farmacovigilanza: II edizione.</li> <li>· Istituto Superiore di Sanità, Roma: Come scrivere un articolo scientifico.</li> <li>· Agenzia Italiana del Farmaco, Roma: Corso avanzato di farmacovigilanza: I edizione.</li> <li>· Istituto Superiore di Sanità, Roma: XV Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia: Epidemiologia e Statistica</li> <li>· Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista</li> </ul>
<p style="text-align: center;"><b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b></p>	<p><b>Attività svolte presso AIFA:</b></p> <p>Attualmente svolge presso l'<b>Ufficio di Farmacovigilanza</b> dell'Agenzia Italiana del Farmaco le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Valutazione scientifica e regolatoria dei Rapporti Periodici di Sicurezza (PSUR) dei medicinali autorizzati con procedura nazionale, mutuo riconoscimento e centralizzata.</li> <li>· Valutazione di Piani di gestione del Rischio (RMP) nell'ambito di procedure regolatorie</li> <li>· Attività di farmacovigilanza a livello nazionale ed europeo.</li> <li>· Predisposizione di comunicazioni di sicurezza rivolte a cittadini e operatori sanitari.</li> <li>· Valutazione delle domande di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) di medicinali autorizzati con procedura centralizzata, nazionale e di mutuo riconoscimento.</li> <li>· Membro del segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Area Vigilanza Post Marketing.</li> </ul> <p>in precedenza ha svolto le seguenti attività presso gli <b>uffici AIFA</b> indicati:</p> <p><b>Ufficio Misure di Gestione del Rischio</b>, afferente all'Area Vigilanza Post-marketing:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· valutazione della documentazione di sicurezza predisposta dai titolari AIC: Risk Management Plans (RMP) con la predisposizione delle relazioni di valutazione per le principali procedure autorizzative dei medicinali: procedura centralizzata, procedura nazionale e di mutuo riconoscimento nonché alle domande di variazione ad esse correlate;</li> <li>· valutazione delle misure aggiuntive di minimizzazione del rischio (aRMM), quali ad es: i Materiali Educazionali.</li> </ul> <p><b>Ufficio di Farmacovigilanza (prec Regolamento)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Attività di farmacovigilanza a livello nazionale ed europeo</li> <li>· Monitoraggio della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e Rete Europea di Farmacovigilanza (Eudravigilance) e relativa Analisi dei Segnali, PSUR, RMP.</li> </ul> <p><b>Ufficio Valutazione e Autorizzazione:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· attività di valutazioni di variazioni chimiche di tipo I, II; modifiche stampati Procedure Comunitarie.</li> </ul> <p><b>Centro di Informazione indipendente sul Farmaco</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· attività di ricezione e predisposizione delle risposte verso gli operatori del settore e il pubblico relativamente all'efficacia, alla sicurezza ed alla disponibilità di farmaci in Italia;</li> <li>· Collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sui Farmaci.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>· coordinatore tecnico-scientifico di un progetto pilota per la definizione di standard qualitativi e quantitativi per la realizzazione di una rete italiana di servizi di Informazione e Documentazione sul Farmaco</li> <li>· Realizzazione della I indagine conoscitiva dei servizi di Informazione e Documentazione sul Farmaco italiani, con visite e analisi tramite questionario delle principali sedi dei centri di Informazione sul farmaco italiani</li> <li>· Attività di selezione delle fonti documentative più accreditate, di analisi critica della selezione effettuata e la realizzazione e scrittura di documenti (definiti statements) e Frequently Asked Questions (FAQ) utili a fornire una informazione indipendente esaustiva ed aggiornata sui farmaci.</li> </ul> <p><b>Attività precedenti AIFA</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Collaboratrice presso farmacia aperta al pubblico privata.</li> </ul>						
<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>Buono</td> <td>Buono</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	Buono	Buono
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	Buono	Buono					
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	<p>Rete Nazionale Di Farmacovigilanza  Banca Dati Europea Eudravigilance  Banca Dati Del Farmaco dell'AIFA  Dizionario Meddra  Principali Banche Dati Biomediche  Pacchetto office: word, excell Power point</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>Partecipazione a numerosi corsi, convegni, anche in qualità di relatore, nell'ambito della farmacovigilanza e dell'informazione scientifica.</p> <p>Partecipazioni a gruppi di lavoro e commissioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Nell'ambito della collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sul Farmaco produzione di articoli scientifici.</li> <li>· Componente della Commissione di Vigilanza AIFA per la valutazione dell'avanzamento dei lavori del progetto "La comunicazione in tema di farmacovigilanza dei medicinali"</li> </ul>						