

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

<b>Nome</b>	Eugenia Morabito
<b>Data di nascita</b>	03/07/1961
<b>Qualifica</b>	Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, valutazioni inerenti la conformità alle GMP, inclusi sopralluoghi ispettivi e relativi processi autorizzativi, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati. adeguata autonomia gestionale presso l'Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP medicinali
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario - Biologo
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4788
<b>Fax dell'ufficio</b>	/
<b>E-mail istituzionale</b>	e.morabito@aifa.gov.it

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

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Scienze Biologiche conseguita con Lode presso l'Università degli Studi Federico II di Napoli
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	Idoneità a "Qualified Person"; Abilitazione all'esercizio delle professione di Biologo; Corso di perfezionamento in Bioetica Università Cattolica-Roma <u>Corsi di management:</u> ✓ Project management ✓ La gestione del Team ✓ Finance for non financial people ✓ La gestione delle riunioni ✓ Corso Lean Manufacturing
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	- Da marzo 2019 ad oggi: AIFA-Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP medicinali, responsabile nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, di valutazioni inerenti la conformità alle GMP, inclusi sopralluoghi ispettivi e relativi processi autorizzativi, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati. - Ottobre 2017 a marzo 2019, AIFA-Area Pre Autorizzazione, Ufficio Sperimentazione Clinica:

	<p>Responsabile nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti, della valutazione di qualità dei medicinali sperimentali al fine del rilascio delle autorizzazioni di sperimentazioni cliniche ed attività, atti o adempimenti correlati, come valutazione Emendamenti e VHP.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Settembre 1989-Settembre 2017, industria farmaceutica, Quadro, ricopre ruoli di crescente rilievo in ambito Technical Operations: Quality Assurance GMP e Controllo Qualità, Responsabile dei corsi di training GMP al personale dell'area Technical Operations. Coinvolta attivamente in audit con agenzie regolatorie e partners commerciali. In Ricerca e Sviluppo: Farmacocinetica, Farmacologia e Biologia Cellulare e Molecolare, Sperimentazione Clinica.</li> <li>- Luglio 1987-Agosto 1989: Research Fellow presso il Department of Pathology, Washington University Medical School of St. Louis, MO, USA;</li> <li>- Research fellow al Dipartimento di Biochimica, Facoltà di Medicina, Università di Roma, Prof. Cavallini, al Dipartimento di Genetica, Facoltà di Medicina, Università di Torino, Prof. Silengo;</li> <li>- Grant CNR per il progetto: Genetical Engineering and Molecular Basis of Inherited Diseases con il Laboratorio di Genetica Molecolare dell'Istituto G.Gaslini Genova, Prof. Romeo, e con il Dipartimento di Biochimica Cellulare e Molecolare dell'Università degli Studi di Napoli II Facoltà di Medicina, Università di Napoli, Prof.ssa Di Natale.</li> </ul>
<b>Capacità linguistiche</b>	Inglese, livello B2
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pacchetto Office-avanzato;</li> <li>• Labsystem-User;</li> <li>• SAP-User;</li> <li>• Track Wise-User;</li> <li>• DOCEBO LMS-Administrator.</li> </ul>
<b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pubblicazioni e partecipazioni a congressi:</li> <li>• Innumerevoli partecipazioni a congressi, pubblicazioni ed abstract;</li> <li>• "Invited Speaker" al Corso: "Aspetti pratici Sulla Convalida ", organizzato da GE - Kaye, a Firenze 2002;</li> <li>• "Chairman" al congresso internazionale: 15th European Clinical Trial Supply Conference, Roma 2014.</li> </ul>

Roma, 28 marzo, 2022