

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Eugenia Morabito
Data di nascita	03/07/1961
Qualifica	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
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario - Biologo
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4788
Fax dell'ufficio	/
E-mail istituzionale	e.morabito@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Scienze Biologiche conseguita con Lode presso l'Università degli Studi Federico II di Napoli
Altri titoli di studio e professionali	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
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	- 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"> - 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. - Luglio 1987-Agosto 1989: Research Fellow presso il Department of Pathology, Washington University Medical School of St. Louis, MO, USA; - 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; - 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.
Capacità linguistiche	Inglese, livello B2
Capacità nell'uso delle tecnologie	<ul style="list-style-type: none"> • Pacchetto Office-avanzato; • Labsystem-User; • SAP-User; • Track Wise-User; • DOCEBO LMS-Administrator.
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> • Pubblicazioni e partecipazioni a congressi: • Innumerevoli partecipazioni a congressi, pubblicazioni ed abstract; • "Invited Speaker" al Corso: " Aspetti pratici Sulla Convalida ", organizzato da GE - Kaye, a Firenze 2002; • "Chairman" al congresso internazionale: 15th European Clinical Trial Supply Conference, Roma 2014.

Roma, 28 marzo, 2022