## **CURRICULUM VITAE**

## INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Rita Pacello
Data di nascita	28/06/1980
Qualifica	Dirigente sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente Sanitario Farmacista – Fascia retributiva AS –  Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime  Coordinamento delle attività inerenti le ispezioni di produttori/importatori di sostanze attive e ai relativi folllow-up ispettivi, coordinamento delle attività inerenti i procedimenti di autorizzazione/registrazione della produzione/importazione di sostanze attive ed attività ad esse correlate.
Numero telefonico dell'ufficio	0659784454
Fax dell'ufficio	0659784617
E-mail istituzionale	r.pacello@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea In Farmacia
Altri titoli di studio e professionali	<ul> <li>Specializzazione in Farmacia Ospedaliera</li> <li>Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista</li> </ul>
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Da Aprile 2017 ad oggi: Dirigente Farmacista presso l'Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime –AIFA da Febbraio 2010 ad Aprile 2017 - Dirigente Sanitario Farmacista presso l'Ufficio Autorizzazioni Officine- AIFA ricoprendo nel tempo i seguenti incarichi:
	<ul> <li>da Giugno 2020 Coordinatore del processo di digitalizzazione e dei flussi interni e dell'Ufficio</li> <li>da Agosto 2019 - Coordinatore delle attività inerenti le ispezioni di produttori/importatori di sostanze attive e relativi folllow-up ispettivi, e delle attività inerenti i procedimenti di autorizzazione/registrazione della produzione/importazione di</li> </ul>

	<ul> <li>sostanze attive</li> <li>da Aprile 2017 - Referente per la gestione del Sistema di Qualità dell'ufficio Ispezioni ed Autorizzazioni GMP Materie Prime</li> <li>Da Febbraio 2019 - Referente per la gestione delle attività di formazione degli ispettori GMP materie prime</li> <li>Da Gennaio 2014 Ispettore Senior GMP per officine di produzione/importazione di sostanze attive nazionali ed extra-UE</li> <li>e svolgendo le seguenti attività: <ul> <li>Valutazione di follow-up ispettivi di officine di produzione/importazione di sostanze attive</li> <li>Valutazione delle istanze di registrazione/autorizzazione per la produzione/importazione di sostanze attive</li> <li>Partecipazioni a gruppi di lavoro nazionali ed internazionali</li> </ul> </li> <li>Da Gennaio 2005 a Febbraio 2010 esperienze lavorative presso aziende farmaceutiche e medicali e, come Farmacista e Preparatrice galenica, presso farmacie private e farmacie ospedaliere.</li> </ul>
Capacità linguistiche	Buona conoscenza della lingua inglese parlata e scritta.
Capacità nell'uso delle	Buone conoscenze delle tecnologie informatiche e dei
tecnologie	pacchetti applicativi della suite Office.
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	Partecipazione a più di 100 corsi di formazione GMP

Roma, 05/04/2022