

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Immacolata Pagano
Data di nascita	09/09/1974
Qualifica	Dirigente sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
Incarico attuale	Dirigente farmacista - Area Pre-Autorizzazione
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4136
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	i.pagano@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna
Altri titoli di studio e professionali	Specializzazione in Farmacia Ospedaliera presso l'Università degli Studi di Bologna Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista presso l'Università degli Studi di Bologna Master II livello "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici" presso l'Università Cattolica Sacro Cuore - Roma Corso di perfezionamento in Fitoterapia presso l'Università degli Studi di Siena
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<u>Attività svolte presso AIFA</u> Area Pre-Autorizzazione (attività di coordinamento) <ul style="list-style-type: none">• Analisi, valutazione e monitoraggio delle richieste relative di inserimento, proroga, modifica dei medicinali negli elenchi istituiti ai sensi della Legge n.648/96• Revisione e aggiornamento degli elenchi istituiti ai sensi della Legge n.648/96• Analisi, valutazione delle richieste relative all'accesso al fondo AIFA 5% (Legge n. 326/2003)• Valutazione programmi di uso compassionevole• Predisposizione e supervisione dei documenti del Gruppo di

supporto per l'Area pre Autorizzazione e documenti di guidance in materia di accessi precoci ai farmaci non autorizzati

- Membro del Segretariato dell'Area Pre-Autorizzazione

Ufficio Ricerca Indipendente

- Predisposizione bando di ricerca indipendente
- Monitoraggio stato avanzamento dei progetti finanziati
- Valutazione degli aspetti specifici per la ricerca indipendente dei Protocolli e degli Emendamenti Sostanziali degli studi finanziati da AIFA ai fini dell'autorizzazione
- Supporto tecnico a bandi per progetti strategici dell'Agenzia
- Membro Segretariato dell'Area Pre-autorizzazione

Ufficio Ricerca e Sperimentazione clinica:

- Analisi e valutazione richieste relative alla Legge n. 648/96
- Analisi e valutazione richieste relative al fondo AIFA 5% (Legge n. 326/2003)
- Gruppo di lavoro per gestione dell'Osservatorio Nazionale sulle Sperimentazioni Cliniche

Ufficio Qualità dei Prodotti

- Gestione dei difetti di qualità dei medicinali, rapid alert, delle carenze dei medicinali sul territorio nazionale, gestione tecnica delle revoche su rinuncia e delle variazioni di tipo I relative alle soppressioni di confezioni dei medicinali

Ufficio Valutazione e Autorizzazione

- Valutazione delle variazioni di tipo II e 1B di medicinali autorizzati con procedura nazionale
- Valutazione delle variazioni di tipo II di medicinali autorizzati con procedura di mutuo riconoscimento e decentrata
- Revisione degli stampati relativi a procedure nazionali e comunitarie

Ufficio di Farmacovigilanza

- Referente per valutazione tecnico-scientifica dei progetti regionali di farmacovigilanza attiva
- Monitoraggio, analisi e valutazione delle segnalazioni spontanee di sospette reazioni avverse da farmaci
- Valutazione dei rapporti periodici di sicurezza
- Valutazione dei Risk Management System
- Attività di collaborazione con l'Agenzia Europea dei Medicinali e le altre Agenzie europee per la valutazione del profilo di sicurezza dei medicinali e l'adozione di misure regolatorie specifiche Centro di Informazione indipendente sul Farmaco
- Gestione richieste di informazioni sui medicinali
- Pianificazione di attività organizzative nel sistema nazionale di gestione delle carenze

Centro di Informazione indipendente sul Farmaco, Farmaci-line

- Gestione delle richieste relativamente all'efficacia, alla sicurezza e alla disponibilità in commercio dei farmaci in Italia

	<p><u>Attività precedenti AIFA</u></p> <p>Farmacista ospedaliero con contratto di ricerca presso Comitato Etico degli Istituti Ortopedici Rizzoli di Bologna</p> <p>Farmacista collaboratore presso farmacia privata in Bologna</p>									
<p>Capacità linguistiche</p>	<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> <tr> <td>Francese</td> <td>buono</td> <td>buono</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	buono	buono	Francese	buono	buono
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	buono	buono								
Francese	buono	buono								
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>Ottima capacità di utilizzo del PC in ambiente Windows e delle principali applicazioni del pacchetto Office: Word, PowerPoint, Excel</p> <p>Ottima conoscenza dell'utilizzo di:</p> <ul style="list-style-type: none"> • motori di ricerca in Internet • ricerche su banche dati biomediche • Rete Nazionale di Farmacovigilanza • Banca Dati del farmaco e amministrativa dell'AIFA / NSIS • Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali 									
<p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p>	<p><u>Partecipazioni a gruppi di lavoro e commissioni:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Commissione per la valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del progetto di formazione a distanza per i medici e farmacisti destinatari del Bollettino di Informazione sui Farmaci (BIFAD) il dirigente ritiene di dover pubblicare) • Gruppo di lavoro per la predisposizione di un sistema di valutazione istruttoria e gestione delle segnalazioni di medicinali carenti sul territorio nazionale denominato SIRIO Carenze • Commissione di collaudo relativo all'obiettivo "FMR_SIR_LO estensione delle funzionalità di SIRIO" <p><u>Collaborazione con riviste scientifiche/ Bollettini</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Reazioni: componente della redazione • Bollettino d'Informazione sui Farmaci • Farmacovigilanza News <p>Autrice di pubblicazioni su argomenti correlati ai medicinali Partecipazione a numerosi corsi, convegni, anche in qualità di relatore, nell'ambito di farmacovigilanza, sperimentazione clinica, malattie rare.</p>									