

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

<b>Nome</b>	Velia Pellegrino
<b>Data di nascita</b>	31/07/1984
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario - Farmacista
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente Sanitario – Area Vigilanza Post-Marketing
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/59784272
<b>Fax dell'ufficio</b>	
<b>E-mail istituzionale</b>	v.pellegrino@aifa.gov.it

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

<b>Titolo di studio</b>	Diploma di Laurea Specialistica in Chimica e tecnologia farmaceutiche conseguito a marzo 2008 presso l'Università degli Studi di Napoli Federico II con votazione 110/110 e lode.
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista conseguita nella I sessione dell'anno 2008 presso l'Università degli Studi di Napoli Federico II</li><li>• Diploma di Master di II livello in Valutazione dei farmaci e farmacoepidemiologia conseguito nell'Anno accademico 2009-2010 presso l'Università degli Studi di Bologna Alma Mater Studiorum.</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<p>Attività svolte presso l'Area Vigilanza Post-Marketing AIFA da giugno 2021:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Verifica e Valutazione dei progetti e delle attività svolte dalle Regioni a seguito dell'assegnazione dei Fondi Regionali di Farmacovigilanza attiva di cui alla legge n. 296 del 27/12/2006 e attività scientifiche correlate.</li><li>• Monitoraggio delle attività svolte dai Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV) ed espletamento di attività, atti e adempimenti ad essi correlati.</li></ul> <p>Attività svolte presso l'Ufficio AIC fino a maggio 2021:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• valutazione di qualità delle domande di nuova AIC per le procedure nazionali e comunitarie, con Italia Reference Member State (RMS) e Concerned Member State (CMS).</li><li>• valutazione di qualità delle sostanze medicinali ancillari nei dispositivi</li></ul>

	<p>medici, nonché della revisione degli stampati delle domande di nuova AIC per procedure di mutuo riconoscimento, decentrate e nazionali;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• revisione degli stampati di medicinali autorizzati con procedura nazionale, di mutuo riconoscimento e decentrate.</li> <li>• affiancamento e formazione del personale operante nell'ambito delle convenzioni e del personale di nuovo ingresso, per le attività di valutazione tecnico-scientifica di dossier di nuove AIC e revisione degli stampati di medicinali autorizzati secondo le procedure comunitarie.</li> <li>• valutazione della parte di qualità delle variazioni alle AIC nazionali e comunitarie e delle variazioni di efficacia e sicurezza di medicinali autorizzati con procedure comunitarie.</li> <li>• da luglio 2012 componente del Segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Ufficio Prezzi e Rimborsi (ora Settore HTA ed economia del farmaco).</li> </ul> <p>Precedentemente all'assunzione presso AIFA (ottobre 2011) ha ricoperto i seguenti incarichi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Da giugno 2010 a settembre 2011: titolare di assegno di ricerca nell'ambito di una convenzione tra il Dipartimento di Farmacologia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna, e l'AIFA sul tema di ricerca dal titolo "Realizzazione di procedure standard per la stesura di stampati di farmaci ex-galenici".</li> <li>• A.A. 2009/2010: nell'ambito dell'attività di stage prevista dal Master ha svolto servizio presso il CREVIF - Centro Regionale di Valutazione e Informazione sui Farmaci.</li> <li>• Da aprile 2009 a settembre 2009: collaboratore di ricerca presso l'istituto per i materiali compositi e biomedici del Consiglio Nazionale delle Ricerche.</li> </ul>		
<b>Capacità linguistiche</b>	<b>Lingua</b>	<b>Livello Parlato</b>	<b>Livello scritto</b>
	Inglese	ottimo	ottimo
	Spagnolo	buono	buono
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	<p>Ottima conoscenza di: sistemi operativi Windows, pacchetto Microsoft Office (Word, Excel, PowerPoint e Access), Internet, Microsoft Outlook.</p> <p>Ottima padronanza di applicazioni e software per la gestione delle attività regolatorie (Sistema Front End, Office241, CTS-client, Banche dati Farmaco, Farmadati).</p> <p>Ottima capacità di utilizzo delle principali banche dati medico-scientifiche.</p> <p>Conoscenza di tecniche di separazione mediante cromatografia su colonna, spettroscopia NMR, spettroscopie di assorbimento UV-Vis, spettrometria di Massa, spettrofotometria Infrarossa FT-IR, cromatografia Ionica, gas-cromatografia. Utilizzo della microscopia confocale e a fluorescenza</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>Da settembre 2009 iscritta all'Albo dell'Ordine Professionale dei Farmacisti di Caserta (matricola 1735).</p> <p>Partecipazione a seminari, corsi di aggiornamento, gruppi di lavoro e progetti in tutti i contesti lavorativi frequentati.</p> <p>Madrid 23-26 maggio 2016 - AEMPS EU Network Training Center <i>Assessment of equivalence of products acting locally in the gastrointestinal</i></p>		

	<p><i>tract, nose and lungs by means of pharmacokinetic and in vitro data.</i></p> <p><i>Practical course on Bioequivalence Study Assessment.</i></p> <p><i>Course for update on the new guideline on the assessment pharmacokinetic studies investigating the effect of renal impairment and the draft guideline in reporting PBPK modeling and simulation.</i></p> <p><i>Practical Course on BCS and additional strength biowaiver assessment.</i></p> <p>Da settembre 2008 a febbraio 2009 ha partecipato al progetto “Leonardo da Vinci – Unipharma Graduates 4” presso l’Universitat de Barcelona, Spagna - Facultat de Farmacia - Departament de Nutrició i Bromatologia.</p>
--	---

Roma, 05/04/2022