

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Cinzia Piazza
Data di nascita	06.08.1968
Qualifica	Dirigente Sanitario - Biologo
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Assessor di Qualità Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici – Area Autorizzazioni Medicinali
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4458
Fax dell'ufficio	06/5978 4806
E-mail istituzionale	c.piazza@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Scienze Biologiche presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"
Altri titoli di studio e professionali	Specializzazione in "Allergologia e Immunologia Clinica" presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" Abilitazione all'esercizio della professione di biologo presso l'Università degli Studi della Tuscia di Viterbo Biologo iscritto all'Ordine Nazionale
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Incarichi attuali: ➤ - Assessor di Qualità presso l'Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici Valutazione della parte di qualità dei procedimenti inerenti ai medicinali biologici relativamente a: • Rilascio delle nuove Autorizzazioni all' Immissione in Commercio (AIC) e delle Estensioni di Linea: procedura Nazionale (N), di Mutuo Riconoscimento (MRP) e Decentrate (DCP) con Italia Concerned Member State (CMS) [D.Lgs. 219/2006 e s.m.i; Dir. 2001/83/CE] • Variazioni dell'AIC per le seguenti tipologie di procedure: Variazioni dell'AIC tipo II, IB, IAin, IA, Grouping, Worksharing nell'ambito di procedure Nazionali (N), di Mutuo Riconoscimento (MRP) e Decentrate (DCP) con Italia Concerned Member State (CMS) [D.Lgs. 219/2006 e s.m.i; Dir. 2001/83/CE] • Rinnovi di AIC dei medicinali biologici nell'ambito di procedure di tipo Nazionale (N), di Mutuo Riconoscimento (MRP) e Decentrate (DCP) con Italia Concerned Member State (CMS) [D.Lgs. 219/2006 e s.m.i; Dir.

	<p>2001/83/CE]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Revisione delle Informazioni sul Prodotto per le procedure di variazioni all’AIC, nuove AIC e rinnovi di AIC per i medicinali biologici, registrati con procedura nazionale, di mutuo riconoscimento e decentrata. • Gestione delle Procedure di Importazione ed Esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti destinati alla produzione di medicinali emoderivati in possesso di un’autorizzazione all’immissione in commercio destinati al mercato italiano, europeo e/o di Paesi terzi D.M. 2 dicembre 2016 e s.m.i.. D.M. 24 aprile 2018) • Valutazione e Certificazione nazionale iniziale dei Master File del Plasma di medicinali emoderivati autorizzati al commercio con procedura nazionale e relative variazioni e rinnovi. Guideline on Requirements for Plasma Master File (PMF) Certification CPMP/BWP/4663/03. <ul style="list-style-type: none"> ➤ Esperto EMA ➤ Additional Expert al Biological Working Party (BWP) – EMA ➤ Referente Procedure di Qualità Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici ➤ Referente Anticorruzione Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici ➤ Referente per la Privacy Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici <p>Esperienze professionali pregresse:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Direttore Tecnico Laboratorio di Analisi Chimico-Cliniche-Società convenzionate con il SSN -Congresses Coordination Manager - Azienda farmaceutica -Product/Project Manager - Aziende farmaceutiche -Informatore Scientifico del Farmaco- Azienda farmaceutica -Ricercatore - Dipartimento Ricerca e Sviluppo - Azienda farmaceutica -Ricercatore con private scholarship - Dip. Biologia cellulare e dello sviluppo, Università degli Studi di Roma “La Sapienza” 						
Capacità linguistiche	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>INGLESE</td> <td>B2</td> <td>B2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	INGLESE	B2	B2
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
INGLESE	B2	B2					
Capacità nell’uso delle tecnologie	<p>Applicazioni e software per la gestione delle attività regolatorie (Office241, CTS-Client, Eudralink, Banche dati, DOCsPA). Programmi generali (Microsoft, Windows, pacchetto Office).</p> <p>Strumentazioni di laboratorio e software maggiormente utilizzati nei laboratori di analisi chimico-cliniche.</p>						
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>Partecipazione a congressi, convegni, seminari e corsi nell’ambito della formazione continua in medicina, dell’innovazione tecnico-scientifica e del regulatory affairs.</p>						