

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Ranalli Roberta
Data di nascita	29/01/1977
Qualifica	Dirigente sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario Farmacista (fascia BS) - Ufficio Procedure Post Autorizzative
Numero telefonico dell'ufficio	06 59784232
Fax dell'ufficio	0659784806
E-mail istituzionale	r.ranalli@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	- Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche - votazione 110 /110 e lode presso Università "La Sapienza" di Roma
Altri titoli di studio e professionali	- Master di II livello in "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco : aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici." Direttore Prof. Pierluigi Navarra presso Università "Cattolica del Sacro Cuore" di Roma. - Master di II livello in "Metodologie Farmaceutiche Industriali " Direttore Prof. Franco Alique presso Università "La Sapienza" di Roma. - Esame di stato per l'abilitazione alla professione di Farmacista ed iscrizione all'Albo dell'Ordine dei Farmacisti di Roma presso l'Università "La Sapienza" di Roma.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Marzo 2021 a Oggi Contratto a tempo indeterminato da Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie, con incarico di alta specializzazione, di consulenza, studio e ricerca, ispettivi di verifica e controllo, fascia BS, nell'ambito dell'Ufficio Procedure Post Autorizzative; Marzo 2019 a Marzo 2021 Contratto a tempo indeterminato da Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie, con incarico di alta specializzazione, di consulenza, studio e ricerca, ispettivi di verifica e controllo, fascia BS, nell'ambito dell'Area Vigilanza Post-

	<p>Marketing;</p> <p>Aprile 2017 a Marzo 2019 - Contratto a tempo indeterminato da Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie, con incarico di alta specializzazione, di consulenza, studio e ricerca, ispettivi di verifica e controllo, fascia BS, nell'ambito dell'Ufficio di Farmacovigilanza;</p> <p>Giugno 2005 ad Aprile 2017 -Contratto a tempo indeterminato da Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie, con incarico di alta specializzazione, di consulenza, studio e ricerca, ispettivi di verifica e controllo, fascia BS, nell'ambito dell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione, incardinato presso l'Area 2 Registrazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco (dal 14 Dicembre 2012);</p> <p>-Contratto a tempo indeterminato da Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie –presso l'Ufficio V&A dell'Agenzia Italiana del Farmaco (1 Luglio 2008 – 13 Dicembre 2012);</p> <p>- Contratto triennale da Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie presso l'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio dei Medicinali dell'Agenzia Italiana del Farmaco (15 Giugno 2005 – 1 Luglio 2008).</p> <p>Aprile 2003 a Giugno 2005 Contratto di collaborazione coordinata e continuativa per conto dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma come Stagista presso Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio dei Medicinali (Ministero della Salute - Agenzia Italiana del Farmaco).</p>																	
<p>Capacità linguistiche</p>	<p>Lingua madre Italiano</p> <table border="1"> <tr> <td rowspan="2">Altre lingue</td> <td colspan="2">COMPRESIONE</td> <td colspan="2">PARLATO</td> <td>PRODUZIONE SCRITTA</td> </tr> <tr> <td>Ascolto</td> <td>Lettura</td> <td>Interazione</td> <td>Produzione orale</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Inglese</td> <td>B1</td> <td>C1</td> <td>B1</td> <td>B1</td> <td>C1</td> </tr> </table> <p>Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue</p>	Altre lingue	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale		Inglese	B1	C1	B1	B1	C1
Altre lingue	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA													
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale														
Inglese	B1	C1	B1	B1	C1													
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>Competenza digitale</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="5">AUTOVALUTAZIONE</td> </tr> <tr> <td>Elaborazione delle informazioni</td> <td>Comunicazione</td> <td>Creazione di Contenuti</td> <td>Sicurezza</td> <td>Risoluzione di problemi</td> </tr> <tr> <td>Avanzato</td> <td>Avanzato</td> <td>Avanzato</td> <td>Intermedio</td> <td>Intermedio</td> </tr> </table> <p>Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione</p> <ul style="list-style-type: none"> - Uso abituale del computer, di Internet e della posta elettronica; - Conoscenza degli applicativi Microsoft e del pacchetto Office, in modo particolare Excel; - Conoscenza delle Banche Dati AIFA, Sistema Office241, CTS client utilizzati nell'Ufficio Autorizzazioni all'Immissione in Commercio 	AUTOVALUTAZIONE					Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi	Avanzato	Avanzato	Avanzato	Intermedio	Intermedio		
AUTOVALUTAZIONE																		
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi														
Avanzato	Avanzato	Avanzato	Intermedio	Intermedio														

	<p>dell’Agenzia Italiana del Farmaco.</p> <p>- Conoscenza di EPITT, Rete Nazionale di FV, Eudravigilance (EVDAS e EVWEB), PSUR Repository utilizzati nell’Ufficio di Farmacovigilanza.</p>
<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>Stesura e pubblicazione sul portale AIFA del documento “Medicinali biosimilari – Analisi di sicurezza”, il primo rapporto che l’Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) dedica agli aspetti di sicurezza dei medicinali biosimilari, partendo dall’analisi dei dati di farmacovigilanza disponibili.</p> <p>Nomina come membro della Commissione di valutazione della selezione pubblica, per titoli e colloquio, finalizzata al conferimento di n. 2 (due) incarichi di collaborazione coordinata e continuativa della durata di 36 mesi - presso l’Agenzia Italiana del Farmaco - per le esigenze del Progetto Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV) progetto per l’innovazione tecnica e normativa ai fini dell’efficientamento delle attività di farmacovigilanza articolate a livello regionale (Det. n 805/2019 del 15/05/2019)</p> <p>Relatrice al corso "Foglio illustrativo e test di leggibilità" –Temas, il 27 Febbraio 2014 - Milano</p> <p>Relatrice al Seminario “Variazioni 2014” organizzato da Pharma Education Center, il 28 Maggio 2014 a Roma</p> <p>Relatrice al corso “Regulatory Affairs Forum” organizzato da Pharma Education Center il 16 ottobre 2014 - Milano</p> <p>Relatrice al corso "Pil User Test" –Temas, il 4 Marzo 2015 – Milano</p> <p>Relatrice alla Giornata di Studio AFI “V Incontro Nazionale degli Affari Regolatori (RA) – Una professione al passo con innovatività e tecnologia” Roma il 20 marzo 2015</p> <p>Relatrice al Seminario “Aspetti di compliance e di strategia regolatoria nel lifecycle del farmaco” organizzato da Pharma Education Center, il 23 Giugno 2015 a Firenze</p> <p>Relatrice al Seminario “Quadro normativo: Direttive, Regolamenti e Linee Guida” ABOUTPHARMA – 26/02/2016</p> <p>Relatrice al corso “Labelling & Packaging Day”, organizzato da Pharma Education Center – Milano, 18/05/2016</p> <p>Tutor nell’elaborato “Adempimenti regolatori per la commercializzazione dei farmaci del Readability testing alle modifiche stampati” della Dott.ssa Zuppardi per il Master di II Livello “Sviluppo Preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico scientifici, regolatori ed etici”</p>

Roma, 01/04/2022