CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Loriana Tartaglia
Data di nascita	07/02/1965
Qualifica	Dirigente sanitario – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Area Vigilanza Post-Marketing
Numero telefonico dell'ufficio	06/59784364
Fax dell'ufficio	06/59784142
E-mail istituzionale	I.tartaglia@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di Laurea in Farmacia
Altri titoli di studio e professionali	Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista
	Master II livello "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico - scientifici regolatori ed etici" Università degli Studi Cattolica del Sacro Cuore.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 15.04.2017 a tutt'oggi, nell'ambito dell'Area Vigilanza Post- Marketing dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), svolge il coordinamento delle seguenti attività: • definizione degli indirizzi per la realizzazione di un
	programma di farmacovigilanza attiva e gestione dei Fondi Regionali di Farmacovigilanza di cui all'art. 36, comma 14, della legge 27 dicembre 1997, n. 449; • verifica delle richieste di accesso ai finanziamenti avanzate
	dalle regioni per la realizzazione di progetti di farmacovigilanza attiva e per il mantenimento dei Centri Regionali di Farmacovigilanza/Strutture regionali di FV (CRFV);
	 monitoraggio dei piani di attività/progetti di farmacovigilanza attiva oggetto di finanziamento; verifica del funzionamento e della qualità dei CRFV.

partecipazione ai processi normativi Dal 20/03/2006 al 14.04.2017 ha svolto, presso l'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA, le seguenti attività: monitoraggio delle segnalazioni spontanee di sospette reazioni avverse a farmaci ed analisi dei segnali emersi dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza e dal database europeo Eudravigilance; valutazione scientifica e regolatoria della documentazione di sicurezza presentata dalle Aziende (Periodic Safety Update Reports, Risk Management Plan, Post-authorisation safety study), anche nell'ambito delle procedure di rinnovo all'autorizzazione di immissione in commercio dei medicinali; attività di comunicazione e informazione agli operatori sanitari collaborazione con l'EMA per l'implementazione della nuova normativa di farmacovigilanza (Regulation (EU) 1235/2010; Directive 2010/84/EU), nell'ambito del PSUR Project Team; partecipazione alla definizione degli indirizzi per l'utilizzo dei fondi di farmacovigilanza attiva, nell'ambito dell'Accordo Stato-Regioni- Province autonome; valutazione, approvazione e monitoraggio dei Progetti regionali di farmacovigilanza attiva presentati dalle Regioni; sviluppo di un programma di monitoraggio delle attività dei Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV). Visite in situ. In precedenza ha ricoperto gli incarichi di: Direttore tecnico presso magazzino di deposito distribuzione all'ingrosso di medicinali e gas medicinali Farmacista collaboratore - Farmacia privata Farmacista collaboratore - Farmacie comunali Capacità linguistiche Livello Parlato Livello scritto Lingua Inglese buono buono

Padronanza nell'utilizzo di Internet, dei sistemi operativi Windows e

degli applicativi Office (Word, PowerPoint, Excel).

Capacità nell'uso delle

tecnologie

Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)

Partecipazione a gruppi di lavoro istituiti presso AIFA, oltre che a gruppi di coordinamento e monitoraggio di studi post-marketing.

Partecipazione a project team europei per l'implementazione della della normativa di farmacovigilanza.

Membro della Commissione sui Progetti regionali di farmacovigilanza istituita presso AIFA.

Membro del Tavolo tecnico istituito presso il Ministero della salute su allattamento al seno e contestuale necessità di trattamento con farmaci.

Docente del Master II livello in Scienze Regolatorie presso AIFA.

Partecipazione a vari corsi di aggiornamento, convegni e seminari in qualità di discente e di docente.

Autore e coautore di articoli scientifici e poster presentati a Congressi nazionali e internazionali su tematiche di farmacovigilanza.