

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	SALVATORE TRANCHINA
Qualifica	Dirigente sanitario: FARMACISTA
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	<i>Dirigente sanitario – Farmacista, c/o l'Ufficio Procedure Centralizzate (Settore Innovazione e Strategie del Farmaco)</i>
Numero telefonico dell'ufficio	06 59 78 401
Fax dell'ufficio	06 59 78 49 21
E-mail istituzionale	s.tranchina@aifa.gov.it
Titolo di studio	Laurea in FARMACIA con lode
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none"> • 2019: Master di 2° livello in “Tecnologie Farmaceutiche e Attività Regolatorie”, istituito presso il Dip.to di Sc. Farm.che dell'Università degli Studi di Pavia; • 2010: Diploma della Sc. di Spec.ne in “Statistica Sanitaria” (indirizzo <i>Programmazione Sanitaria</i>), istituita presso il Dip.to di Sanità Pubblica e Malattie Infettive della facoltà di Med. e Chir. dell'Univ. degli Studi di Roma – La Sapienza; • 1999: Diploma della Sc. di Spec.ne in “Farmacia Ospedaliera” istituita presso la facoltà di Farmacia dell'Università degli studi di Camerino (MC); • 1995: Diploma della Sc. di Spec.ne in “Chimica e Tecnologie Alimentari”, istituita presso la facoltà di Farmacia dell'Università degli studi di Catania; • 10.1990-10.1993: Diploma di Spec.ne post-laurea della Scuola della Regione Lombardia per “Specialisti Ricerca Farmacologica” (fruizione di borsa di studio triennale, ai sensi della legge 21.12.1978, n. 845 e della Legge Regionale 07.06.1980, n.95), istituita presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche “M. Negri”, sede di Milano; • 1991: Diploma della Sc. di Spec.ne (con borsa di studio triennale), in “Farmacognosia” istituita presso la facoltà di Farmacia dell'Università degli studi di Messina; • 1988: abilitazione all'esercizio della professione di farmacista;
Esperienze professionali (incarichi ricoperti), principali mansioni svolte e Gruppi di Lavoro	<p>Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dal <i>13 aprile 2017</i>, Dirigente Sanitario (farmacista), di ruolo, in servizio presso l'Uff. Procedure Centralizzate (settore Innovazione e Strategie del Farmaco) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA); - Incarico temporaneo con nomina a cura del Direttore Generale, per il periodo <i>01.07.-31.12.2018</i>, per la costituzione di una “task force” per l'Uff. Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC), Area Autorizzazioni Medicinali, per la valutazione dei dossier di registrazione con procedura nazionale - <i>01.07.2008 – 12.04.2017</i>, Dirigente delle Professionalità Sanitarie (Farmacista), di ruolo, dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), presso l'Ufficio Autorizzazione alla Immissione in Commercio (A.I.C.), già Ufficio Procedure Comunitarie (UPC) - <i>01.01.2005–30.06.2008</i>: Dirigente delle Professionalità Sanitarie (Farmacista) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), presso l'Uff. Procedure Comunitarie (UPC), con contratto di lavoro a tempo determinato - <i>24.05.1999–31.12.2004</i>: farmacista con contratto di collaborazione coordinata e continuativa (Co.Co.Co.), presso la Dir. Generale per la Valutazione dei Medicinali e la Farmacovigilanza del Ministero della Salute, a seguito di selezione pubblica per titoli ed esame; - <i>2012-2014</i>: nomina triennale in qualità di “<i>assessor for the Chemical Purity and microbiological quality evaluation for Certification scheme</i>”, presso EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare), Strasbourg, France, a seguito di contratto stipulato fra EDQM e AIFA; <p><i>2013 ad oggi: “impurity project”, partecipazione al progetto impurezze nei principi attivi, la cui monografia è riportata nella Farmacopea Europea, in collaborazione con European Directorate for the Quality of</i></p>

Medicines (EDQM), Strasbourg, France;

- 2015-2017: rinnovo della nomina triennale in qualità di "assessor for the Chemical Purity and microbiological quality evaluation for Certification scheme", presso EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare), Strasbourg, France, a seguito di rinnovo del contratto stipulato fra EDQM e AIFA;

Principali mansioni svolte c/o l'Ufficio Procedure Centralizzate:

- Attività di PTL su procedure autorizzative di nuovi farmaci e attività PTL su procedure post-autorizzative di cui l'Italia è "Rapporteur" o "Co-Rapporteur"
- Supporto alla valutazione scientifica e stesura di *Assessment Report*, relativamente alla qualità dei farmaci di nuova registrazione per le cui procedure centralizzate l'Italia svolge il ruolo di "Rapporteur" o "Co-Rapporteur";
- Supporto alla valutazione scientifica di *line extension* ed altre procedure post-autorizzative gestite da AIFA;
- Contributo alla valutazione scientifica ed alla stesura di *report* per procedure SA/PA/QA EMA di cui l'Italia è Coordinator;
- Verifica della qualità delle traduzioni ed aderenza alle linee guida delle informazioni su prodotti autorizzati con procedura centralizzata;
- Partecipazioni a riunioni e Gruppi di Lavoro AIFA e internazionali, attività di consulenza a supporto di altri Uffici AIFA;
- Contributo allo svolgimento delle attività regolatorie di "nazionalizzazione" dei medicinali approvati con procedura centralizzata;
- attività istruttoria per il Segretariato dell'Uff. Autorizzazione alla Immissione in Commercio (AIC) della Commissione Tecnico Scientifica (CTS), già Sottocommissione CTS dell'Uff. V.&A. e dell'Uff. Proc. Comunitarie/UPC, già Sottocommissione della Commissione Unica del Farmaco (CUF);

Principali mansioni svolte in precedenza:

- "assessor" per la valutazione della parte di qualità dei dossiers per l'Autorizzazione alla Immissione in Commercio (AIC) relativamente alle procedure europee di Mutuo Riconoscimento (MR) e Decentrate (DCP), con l'Italia nel ruolo di "Concerned Member State (CMS)/Stato coinvolto" e AIC con procedura nazionale;
- "project manager" di procedure autorizzative europee di Mutuo riconoscimento (MR) e Decentrate (DCP) con l'Italia nel ruolo di "Concerned Member State (CMS)/Stato coinvolto";
- revisione testi finali (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Fogli illustrativi ed etichette), prima del rilascio della relativa determina di Autorizzazione alla Immissione in Commercio (AIC) e pubblicazione sulla G.U. della Repubblica Italiana;
- "peer review" della parte di qualità, di domande di registrazione con procedura europea centralizzata;
- Risposte a interrogazioni parlamentari su questioni relative alla sicurezza di farmaci autorizzati e disponibili sul mercato italiano;

fino al 2010:

- "project manager" di procedure autorizzative europee di Mutuo Riconoscimento (MR) e Decentrate (DCP) con l'Italia nel ruolo di "Reference Member State (RMS)";
- "assessor" della parte di qualità relativamente a procedure europee di rinnovo della AIC di MR, con l'Italia nel ruolo di Stato membro di Riferimento (Reference Member State -RMS-);
- "assessor" per *Summary of Product Characteristics (SPC)*, *Package Leaflet (PL)* e test di leggibilità e *Labelling*, in procedure europee per nuove Autorizzazioni alla Immissione in Commercio e di variazioni (MR e DCP), con l'Italia nel ruolo di Stato Membro di Riferimento (Reference Member State -RMS-);

Gruppi di lavoro (c/o AIFA e, prima, c/o la Direz. Gen. per la Valutaz. dei Medicinali e la Farmacovigilanza, del Min. della Salute)

- **2010-2016**: nomina in qualità di "alternate delegate" del gruppo di lavoro "Quality Working Party – Joint CHMP/CVMP" dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), con sede a Londra;
- **2009-2013**: componente del gruppo "Paediatric Work Sharing", istituito presso l'AIFA, relativo alla raccolta dei dati pediatrici di farmaci già in commercio e all'aggiornamento delle schede tecniche e dei fogli illustrativi, secondo quanto previsto dagli artt. 45 e 46 del regolamento pediatrico;
- **2006-2013**: nomina del Direttore Generale a rappresentante italiano, presso il "Telematic Implementation Group-electronic submission (TIGes)", gruppo responsabile dello sviluppo della versione elettronica del

	<p><i>Common Technical Document (eCTD)</i>, con sede presso l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), Londra;</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2005: componente d'Ufficio della "Commissione/Tavolo tecnico sui <i>Farmaci Generici</i>"; - 2004: componente della delegazione italiana in occasione della riunione sulla gestione elettronica delle informazioni sul prodotto (<i>PIM – Product Information Management</i>), tenutasi presso la sede dell'EMA a Londra; - 2003-2007: componente della delegazione italiana per il gruppo "<i>Communication and Tracking System (CTS-EURS)</i>", supporto informatico per la migrazione verso il dossier di registrazione elettronica per le domande AIC, con sede presso l'agenzia Europea dei Medicinali (EMA), Londra; - 2001: nomina con decreto dirigenziale a cura Direttore Generale quale componente del gruppo di lavoro "<i>Distribuzione dei Farmaci in dose Unitaria</i>"; gruppo di lavoro costituito al fine di definire le modalità per l'allestimento e la distribuzione dei farmaci in "dose unitaria" in ambito ospedaliero. <p><u>Ministero della Sanità (Dip.to Alimenti, Nutrizione e Sanità Pubblica Veterinaria)</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - 03.06.1997-31.03.1999: incarico di "<i>farmacista coadiutore</i>", a seguito di utile collocazione in graduatoria per il conferimento di incarichi a tempo determinato a veterinari, farmacisti e chimici, presso gli Uffici Veterinari centrali e periferici del Ministero della Sanità; <p><u>Principali mansioni ricoperte presso l'Ufficio V (Controllo Ufficiale alimenti) del Ministero della Sanità, Dip.to Alimenti, Nutrizione e Sanità Pubblica Veterinaria:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Gestione del punto di contatto per l'Italia, nell'ambito del sistema rapido di allerta dell'Unione Europea, per la gestione di casi urgenti connessi al riscontro di frode tossica o di prodotti alimentari suscettibili di causare un pericolo grave ed immediato per la salute e la sicurezza dei consumatori; - Interventi di sanità pubblica nei casi di sospetto botulismo e di altre tossinfezioni alimentari; - Coordinamento degli Uffici di Sanità Marittima ed Aerea e di frontiera per gli aspetti relativi al Controllo Ufficiale dei prodotti alimentari; - Controllo in materia di radioattività nei prodotti alimentari; - Predisposizione del sistema rapido di allerta nazionale e comunitario in materia di alimenti e bevande, d'intesa con gli uffici competenti per tipologia di alimento e/o di contaminante; <p><u>C/o Istituto di Ricerche Farmacologiche e Biomediche "M. Negri", Milano (Lab. di Neurofarmacologia e Biologia Vascolare)</u></p> <p>01.10.1990-31.10.1993: borsa di studio dell'istituto di ricerche Farmacologiche "M. Negri" di durata triennale per la <i>Scuola della Regione Lombardia</i> per "<i>Specialisti Ricerca Farmacologica</i>";</p> <ul style="list-style-type: none"> - Modelli sperimentali per lo studio del comportamento cognitivo "<i>in vivo</i>"; - Isolamento e messa in coltura di cellule endoteliali sia umane che animali e provenienti da differenti distretti vascolari (cordone ombelicale umano, aorta bovina); - Purificazione di piastre e separazione di differenti popolazioni leucocitarie (neutrofili e monociti) da sangue umano; - Test di adesione di popolazioni leucocitarie (neutrofili e monociti) marcate con isotopi radioattivi, a cellule endoteliali in coltura; - Test "<i>in vitro</i>" della funzione leucocitaria (produzione di anioni superossido); - Test "<i>in vitro</i>" di permeabilità delle cellule endoteliali.
<p>FORMAZIONE</p>	<ul style="list-style-type: none"> - 16.02.2018: corso di formazione organizzato dall'AIFA, presso la sua sede, su "<i>Processi di produzione biotecnologici</i>" e - 15.12.2017: corso di formazione organizzato dall'AIFA, presso la sua sede, su "<i>Annex 1 – Revision and Technology Innovation</i>" e "<i>Aggiornamenti IWG EMA</i>"; - 10.05.2017: corso di formazione organizzato dall'AIFA, presso la sua sede, su "<i>Il procedimento amministrativo alla luce delle più recenti modifiche normative</i>"; - 11.04.2017: corso di formazione organizzato dall'AIFA, presso la sua sede, su "<i>L'Unione Europea: profili istituzionali e politiche materiali</i>"; - 6-7.12.2016: corso di formazione internazionale "<i>Quality assessment on specific types of products</i>", organizzato dall'AIFA presso la stessa sede; - 12.09.2016: corso di formazione su "<i>Sterilizzazione e validazione: teoria e approcci pratici</i>", organizzato dall'AIFA presso la sua sede con il supporto e la collaborazione dell'azienda Fedegari produttrice di autoclavi; - 24.11.2015: corso di formazione ECM, organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), dal titolo "<i>Innovazione in immunoncologia</i>"; - 24.06.2015: corso di formazione ECM organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), dal titolo "<i>Le malattie infiammatorie croniche intestinali: focus sulla colite ulcerosa. Appropriata prescrizione, costi e sostenibilità della cura</i>"; - 19.06.2015: corso di formazione ECM organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia

- Ospedaliera (SIFO), dal titolo "HTA per la valutazione dei farmaci";
- 2015-2016: partecipazione con profitto al corso di Inglese organizzato dall'AIFA per il proprio personale;
 - 2014-2015: partecipazione con profitto corso di Inglese organizzato dall'AIFA per il proprio personale;
 - 2013-2014: partecipazione con profitto corso di Inglese organizzato dall'AIFA per il proprio personale;
 - 28.10.2013: corso di formazione ECM organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO) dal titolo "La metanalisi a rete: metodologia ed applicazioni pratiche";
 - 20.11.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA, dal titolo "La responsabilità disciplinare del personale dopo la riforma Brunetta: tipologie di illeciti, le competenze punitive del dirigente, i rapporti con l'illecito penale, la gestione del procedimento. Il codice disciplinare";
 - 12.11.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA, dal titolo "Qualità dei medicinali: gestione dei reclami e controlli post-marketing";
 - 15.06.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Produzioni sterili in asepsi: media fill e convalide";
 - 11.05.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "La convalida dei metodi analitici e l'analisi statistica";
 - 23.03.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Produzione di prodotti solidi orali criticità e convalide, micronizzazione: tecniche e controlli";
 - 14.03.2012: corso di formazione interno, organizzato dall'AIFA dal titolo "Appropriatezza d'uso dei medicinali ed il rapporto tra diagnosi e terapia";
 - 20.01.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "PAT: tecnica di miglioramento continuo";
 - 13.01.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Sanque e tessuti: lo stato dell'arte";
 - 16.11.2011: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "La convalida del metodo analitico";
 - 15.11.2011: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Quality by Design";
 - 15.09.2011: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Training on the EDQM & Certification Procedure";
 - 13.04.2011: corso di formazione organizzato Pharma Education Center (PEC) in "Statistica per la convalida chimico-analitica", Pomezia, Roma;
 - 29-30.03.2010: corso di formazione per quality assessors, tenutosi presso la sede dell'Agenzia del Farmaco dei Paesi Bassi (MEB/NL) dal titolo "EU assessor training on efficient and effective quality assessment", The Hague, Netherlands;
 - 12-13.11.2009: corso ECM su "Piano Nazionale di Farmacovigilanza in corso di pandemia influenzale", organizzato dall'AIFA, corso che ha previsto l'assegnazione di 12 crediti formativi ECM;
 - 28-29.09.2009: corso di formazione per quality assessors e inspectors tenutosi presso la sede dell'EMA, dal titolo "Quality by Design", London, UK;
 - 17-18.03.2008: corso "eCTD training for Agencies", a cura di Klever-Life science solutions", organizzato presso AIFA;
 - 29-30.01.2007: corso su "Convalida di Processi di Materie Prime F.A." organizzato dall'AIFA;
 - 18-19.12.2006: corso ECM "La statistica nella ricerca clinica", organizzato dall'AIFA;
 - 07-08.11.2006: corso "GMP Basic Training" organizzato dall'AIFA;
 - 04.07.2006: partecipazione in qualità di reviewer al training su "Product Information Management (PIM)", organizzato dall'EMA, presso AIFA;
 - 23-25.01.2006: corso di formazione per quality assessors e inspectors organizzato dall'EMA, tenutosi a Bradford, presso la locale Università, dal titolo "Process validation Technology (PAT)", Bradford, UK;
 - 15.12.2005-24.05.2006: corso di aggiornamento ECM, organizzato dall'Ordine dei Farmacisti della provincia di Roma;
 - 20.12.2005: corso ECM "Principi di Farmacoeconomia", organizzato dall'AIFA;
 - 28.06.2005: corso ECM "Aggiornamenti in Farmacologia: i farmaci per le malattie cardiovascolari", organizzato dall'AIFA;
 - 21.06.2005: corso ECM "Aggiornamenti in Farmacologia: i farmaci per le malattie infettive", organizzato dall'AIFA;
 - 16-17.06.2005: corso di formazione per "Assessors", organizzato dall'AIFA, dal titolo "The evaluation of the clinical part of dossier: focus on trial methodology and conduct";
 - 27-29.10.2004: corso ECM "Farmacoeconomia e outcomes research" organizzato dalla Società Italiana Studi di Economia ed Etica sul Farmaco e sugli Interventi Terapeutici (SIFEIT);
 - 26.10.2004: corso ECM "Il buon uso del farmaco in ospedale", organizzato dall'Università Cattolica del Sacro Cuore – sede di Roma;
 - 29.05.2004: corso su "Comunicazione tra professionista sanitario e paziente. Come migliorare il rapporto di interrelazione", organizzato dalla Scuola di Direzione Aziendale dell'Università L. Bocconi", a Roma;
 - 23.12.2003: corso ECM su "Aggiornamenti in farmacotossicologia", organizzato dal Ministero della Salute, a Roma;
 - 04.04.2003: corso ECM "Farmaci generici, una questione di... principio", organizzato dalla Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), sezione Lazio;
 - 12.12.2003: XII seminario nazionale su "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia", organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità;
 - 03.11.2003: seminario su "La necessità di una ricerca biomedica indipendente", organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità;
 - 22.05.2003: convegno su "Farmacogenomica: attuali approcci farmaceutici, prospettive e riflessioni etiche", organizzato dalla Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), sezione Lazio;
 - 04.04.2003: corso di formazione, organizzato dalla Società Italiana di Farmacia Ospedaliera, sezione Lazio, dal titolo "Farmaci generici, una questione... di principio";
 - 17.12.2002: corso ECM "Aggiornamenti in farmacologia: aspetti scientifici e regolatori", organizzato dalla Direzione generale della Valutazione dei Medicinali e della Farmacovigilanza del Ministero della Salute;
 - 28.10.2002: seminario su "Evidente Base Medicine and Healthcare, Farmacoeconomia e gestione delle risorse: strumenti ed informazioni per passare dalla teoria alla pratica", organizzato dagli Istituti

	<p>Fisioterapici Ospitalieri di Roma Regina Elena-San Gallicano;</p> <ul style="list-style-type: none"> - 23-27.09.2002: X corso introduttivo alla "<u>Farmacoepidemiologia</u>", organizzato dall'ISS, presso la sede dello stesso; - 23.01.2002: giornata di studio sulla "<u>Farmacovigilanza</u>", organizzata dall'Università degli Studi di Camerino (MC); - 25-26.10.2001: corso di formazione organizzato dalla SIFO su "<u>Aspetti gestionali e progetti di Farmacovigilanza attiva</u>", a Roma; - 1998: corso teorico-pratico della Scuola Medica Ospedaliera di Roma e della Regione Lazio in "<u>Farmacologia e legislazione farmaceutica</u>"; - 22.11.2000: giornata di studio su "<u>Radiofarmacia: esigenze e prospettive</u>", organizzata dalla SIFO, a Roma; - 1988: corso teorico-pratico, della Scuola Medica Ospedaliera di Roma e della Regione Lazio in "<u>Aziendalizzazione e servizi ospedalieri (DRG, qualità, farmacoecconomia)</u>"; 									
<p>Capacità linguistiche</p>	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <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> <tr> <td>Spagnolo</td> <td>A2</td> <td>A2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	B2	B2	Spagnolo	A2	A2
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	B2	B2								
Spagnolo	A2	A2								
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>Principali pacchetti applicativi relativi sia alla piattaforma "Windows" (Office, Outlook, browser Explorer e Mozilla), che alla piattaforma "Apple-Macintosh" (Office per Mac, iWork e browser Safari, Mozilla).</p> <p>Banche dati: ottima capacità di uso della rete e delle banche dati biomediche disponibili "on-line", sia gratuite che in abbonamento (PubMed, Cochrane Library, Micromedex)</p>									
<p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente sanitario ritiene di dover pubblicare)</p>	<ul style="list-style-type: none"> - M. Carli, S. Tranchina and R. Samanin. 8-Hydroxy-2-(di-n-propylamino)tetralin, a 5-HT_{1A} receptor agonist, impairs performance in a passive avoidance task. <i>Eur. J. Pharmacol.</i>, 211(1992)227-234; - S. Tranchina, S. Bernasconi, E. Dejana and A. Del Maschio. Inhibition of human monocyte adhesion to endothelial cells by the coumarin derivative, cloricromene. <i>British J. Pharmacol.</i> (1994), 111, 575-581; - Del Maschio, S. Tranchina, E. Dejana. Adesione e migrazione transendoteliale dei leucociti. <i>Il Giornale Italiano della Arterosclerosi</i>, vol. 19, pag. 151-165, 1994; - Del Maschio, G. Bazzoni, S. Tranchina, A. Beltrán-Nunez, E. Dejana. Adhesion of polymorphonuclear leucocytes to endothelial cells in culture is inhibited by resting platelets. XIVth Congresso of the International Society on Thrombosis and Haemostasis, New York, USA, July 4-9, 1993; - R. Delgado, A. Beltran-Nunez, S. Tranchina, E. Dejana e P. Grezzi. Ruolo di alcuni mediatori infiammatori nel danno endoteliale. <i>XX Convegno nazionale del Gruppo di Cooperazione in Immunologia (GCI)</i>, Perugia, 18-20/06/1992; - E. Dejana, G. Bazzoni, S. Tranchina, A. Beltran-Nunez and A. Del Maschio. Cell-cell interactions in vascular pathology. <i>Pharmacological Research</i>, vol. 26, supplement 1, 1992 - R. Salotti, E. Sasso, S. Tranchina. L'Ufficio aziendale di Farmacovigilanza: un'altra occasione per il farmacista clinico di ASL. <i>Giornale italiano di Farmacia clinica, Supplemento al vol. 13, 2, 1999;</i> 									