

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Marilena Lastella
Data di nascita	08/06/1976
Qualifica	Dirigente Sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente Sanitario Farmacista – Settore HTA ed Economia del Farmaco
Numero telefonico dell'ufficio	06/59784180
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	m.lastella@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea Specialistica in Farmacia e Farmacia Industriale conseguita presso l'Università degli Studi di Bari
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">• Abilitazione alla professione di farmacista conseguita presso l'Università degli studi di Bari;• Corso di perfezionamento in Preparazioni Galeniche fitoterapiche conseguito presso l'Università di Siena;• Master di II livello in Sperimentazione clinica dei farmaci conseguito presso l'Università di Pisa.• Master di II livello in Sviluppo preclinico e clinico del farmaco conseguito presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">• Supporto all'attività della Segreteria tecnica Istituzionale della Direzione Generale;• Attività istituzionali dell'Area Pre-Autorizzazione AIFA e dell'Ufficio Sperimentazione Clinica;• Docente supplente classe di insegnamento A034 Scienze e Tecnologie Chimiche;• Farmacista territoriale in farmacie private.
Capacità linguistiche	INGLESE livello B2.1
Capacità nell'uso delle tecnologie	Ottima conoscenza del sistema operativo Windows XP – Office
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni,	Pubblicazioni: <ul style="list-style-type: none">• "La sperimentazione clinica e le differenze di genere. Regolamentazione giuridica e consenso morale" - Capitolo III, "Lo

<p>collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p>	<p>sviluppo di un Farmaco – sezione 3.5 "La nuova normativa sulla sperimentazione clinica dei medicinali per uso umano: Regolamento (UE) n.536/2014";</p> <ul style="list-style-type: none"> • Agenzia Italiana del Farmaco "La sperimentazione clinica dei medicinali in Italia - 14° Rapporto nazionale - 2015"; • Agenzia Italiana del Farmaco "La sperimentazione clinica dei medicinali in Italia - 13° Rapporto nazionale - 2014"; • Agenzia Italiana del Farmaco "La Sperimentazione Clinica dei Medicinali in Italia - 12° rapporto nazionale 2013"; • Agenzia Italiana del Farmaco "La Sperimentazione Clinica dei medicinali in Italia" - 11° Rapporto nazionale 2012; • Agenzia Italiana del Farmaco "La Sperimentazione Clinica dei medicinali in Italia" 10° Rapporto Nazionale 2011.
--	---

Roma, Luglio 2023