

**CURRICULUM VITAE****Teresa D'Addetta****INFORMAZIONI PERSONALI**

|                                       |   |
|---------------------------------------|---|
| <b>Nome</b>                           | Teresa D'Addetta  |
| <b>Data di nascita</b>                | 06/02/1977  |
| <b>Qualifica</b>                      | Dirigente delle professionalità sanitarie – Farmacista  |
| <b>Amministrazione</b>                | AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA   |
| <b>Incarico attuale</b>               | In servizio presso l'Agencia Italiana del Farmaco (AIFA), assegnata all'Ufficio Procedure Post Autorizzative (Area Autorizzazione Medicinali) con la qualifica di Dirigente delle Professionalità Sanitarie - Farmacista. |
| <b>Numero telefonico dell'ufficio</b> | 06/59784290   |
| <b>Fax dell'ufficio</b>               | 06/59784806   |
| <b>E-mail istituzionale</b>           | t.daddetta <a href="mailto:t.daddetta@aifa.gov.it">@aifa.gov.it</a>   |

**TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE**

|   |   |
|---|---|
| <b>Titolo di studio</b>                               | <b>Marzo 2003:</b> Laurea in Farmacia (103/110), conseguita presso l'Università degli Studi di Perugia.   |
| <b>Altri titoli di studio e professionali</b>         | <b>Luglio 2006:</b> specializzazione post-laurea in Farmacia Ospedaliera e Territoriale, conseguita presso l'Università degli Studi di Perugia.<br><b>Giugno 2003:</b> abilitazione all'esercizio della professione di farmacista, conseguita presso l'Università degli studi di Perugia  |
| <b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b> | <b>da Aprile 2017 ad oggi assegnata all'Ufficio Procedure Post Autorizzative (PPA)- Area Autorizzazioni Medicinali</b><br><b>Competenze e attività:</b><br>-Valutazione scientifico-regolatoria e chimico-farmaceutica delle modifiche alle autorizzazioni all'immissione in commercio (variazioni I e II) di medicinali autorizzati con Procedure Nazionali, di Mutuo Riconoscimento e Decentrate con Italia Reference Member State (IT RMS) e Italia Concerned Member State (IT CMS);<br>-Valutazione delle Procedure di RINNOVO delle autorizzazione immissione in commercio di medicinali |

-Referente e relatrice al Segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Area Autorizzazione Medicinali per la presentazione delle istruttorie relative variazioni tipo I e II di medicinali autorizzati con procedure Nazionali, di Mutuo Riconoscimento e Decentrate;

-Predisposizione atti istruttori per provvedimento finale;

- Predisposizione atti CTS, se pertinente;

Referente tecnico per lo svolgimento di procedure di Scientific Advice di Pre-submission dove l'Italia svolge ruolo di Paese di Riferimento.

**da Novembre 2008 ad Aprile 2017:** in servizio presso l'Ufficio Valutazione ed Autorizzazione (UVA) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA).

*Attività e competenze:*

-Assessor di variazioni di tipo II per le procedure nazionali di qualità e variazioni di tipo I per le procedure nazionali di qualità e sicurezza;

-Assessor delle variazioni di tipo II per le Procedure di Mutuo Riconoscimento (MRP) e Decentrate (DCP) con Italia Reference Member State (RMS) e Concerned Member State (CMS) (parte di qualità) e variazioni di tipo I procedure MRP e DCP (parte di qualità e sicurezza) ;

-Referente e Assessor di nuove Autorizzazioni all'Immissione in Commercio (AIC) per le MRP e DCP (parte di qualità e sicurezza).

Referente e Assessor di nuove Autorizzazioni all'Immissione in

-Commercio (AIC) procedure nazionali e 'Line Extension' (parte di qualità e sicurezza) (attività svolta da luglio 2009 a maggio 2012)

Partecipazione al Segretariato Ufficio Valutazione e Autorizzazione.

**da Luglio 2008:** contratto a tempo indeterminato di Dirigente Farmacista di I livello presso l'AIFA.

**da Gennaio 2008:** contratto biennale di Dirigente Farmacista di I livello presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) per la valutazione e il rilascio di autorizzazione delle istanze presentate dalle Aziende Farmaceutiche per la partecipazione e la sponsorizzazione di Convegni e Congressi, ai sensi dell'art. 124 del Decreto Legislativo 219/2006.

**Gennaio 2005 - Dicembre 2007:** Contratto triennale di Dirigente Farmacista di I livello presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) per la valutazione e il rilascio di autorizzazione delle istanze presentate dalle Aziende Farmaceutiche per la partecipazione e la sponsorizzazione di Convegni e Congressi, ai sensi dell'art. 124 del Decreto Legislativo 219/2006.

**Settembre 2004 - Dicembre 2004:** contratto di collaborazione

|  | <p>coordinata e continuativa in qualità di Farmacista per il controllo e la gestione dei dati relativi al settore dei Convegni e Congressi presso il Ministero della Salute – Agenzia Italiana del Farmaco.</p>   |                 |                 |                 |         |            |            |
|--|---|-----------------|-----------------|-----------------|---------|------------|------------|
| <p><b>Capacità linguistiche</b></p>  | <table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>Intermedio</td> <td>Intermedio</td> </tr> </tbody> </table>  | Lingua          | Livello Parlato | Livello scritto | Inglese | Intermedio | Intermedio |
| Lingua   | Livello Parlato   | Livello scritto |                 |                 |         |            |            |
| Inglese  | Intermedio  | Intermedio      |                 |                 |         |            |            |
| <p><b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b></p>   | <p><i>Sistemi Operativi: Windows;</i></p> <p><i>Applicativi:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Microsoft Office;</li> <li>- Browser di navigazione Internet: Internet Explorer, Google Chrome, Firefox;</li> <li>- Client di posta elettronica: Outlook, Mozilla Firefox;</li> <li>- Ricerche bibliografiche: Ovid, Pubmed, Metacrawler, Micromedex</li> </ul> <p><i>Utilizzo dei seguenti sistemi informativi adottati da AIFA: Office 2.4.1, CTS-client, Eudralink, EURS is Yours.</i></p>   |                 |                 |                 |         |            |            |
| <p><b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b></p> | <p><b>Formazione:</b> partecipazione a corsi, convegni e seminari, tra cui:</p> <p><b>06-07 dicembre 2016:</b> Quality Assessment on specific types of products, presso l'AIFA.</p> <p><b>10 giugno 2013:</b> Seminario: Stereoisomeria e polimorfismo nello sviluppo e nel controllo del farmaco, presso l'AIFA.</p> <p><b>10 novembre 2010:</b> partecipazione al Corso "Convalida analitica – corso intensivo teorico-pratico", organizzato da Pharma Education Center (PEC), Milano.</p> <p><b>26-27 Ottobre 2009:</b> partecipazione al corso di "Training of Quality Assessors", presso l'European Medicines Agency (EMA), Londra.</p> <p><b>Pubblicazioni:</b></p> <p><a href="#">Garau A., Iommelli R., D'Addetta T., Periotto L., Addis A., Venegoni M., Capponi S., Pintus C., Renda F., Covezzoli A., Marano M.T., Bosio A., Fedozzi E., Tomino C., Marchesini G.</a></p> <p>Poster congressuale " <i>Registro di monitoraggio intensivo per i farmaci antidiabetici Exenatide, Sitagliptin e Vildagliptin: dati preliminari</i>", presentato al "III convegno - Prevenire le complicanze del diabete:dalla ricerca di base all'assistenza" organizzato presso l'Istituto Superiore di Sanità in Roma, 16 febbraio 2009; Abstract "Nuovi farmaci per il diabete: incretinomimetici" presentato al XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia "Valutazione dell'uso</p> |                 |                 |                 |         |            |            |

|  |   |
|--|---|
|  | <p>e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.</p> <p><a href="#">D’Addetta T.</a>, Iommelli R., Periotto L., Garau A., Addis A., Covezzoli A., Marano M.T., Bosio A., Maggioni A.P., Del Taglia B.</p> <p>Poster congressuale “<i>Registro di Monitoraggio Ivabradina: dati preliminari</i>” presentato al XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.</p> <p>Del Taglia B, <a href="#">D’Addetta T.</a>, Iommelli R., Periotto L., Garau A., Addis A., Romeo G., Covezzoli A., Marano M.T., Bosio A., Maggioni A.P.</p> <p>“<i>Caratteristiche cliniche dei pazienti con angina stabile che non tollerano i farmaci betabloccanti: dati preliminari dal programma di monitoraggio della ivabradina</i>”, abstract presentato al XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.</p> <p><a href="#">D’Addetta T.</a>, Iommelli R., Periotto L., Garau A., Addis A., Romeo G., “<i>Valutazione del materiale promozionale sui medicinali potenzialmente innovativi (exenatide, sitagliptin, vildagliptin e ivabradina)</i>”, abstract presentato XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia “Valutazione dell’uso e sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia” organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in Roma 15 dicembre 2008.</p> <p><a href="#">D’Addetta T.</a></p> <p>“a proposito di... simvastatina equivalente”</p> <p>BIF – Bollettino d’Informazione sui Farmaci, Maggio - Giugno 2007 (3): 131</p> <p><a href="#">D’Addetta T.</a>, Garau A., Iommelli R., Periotto L., Romeo G.</p> <p>Convegni e Congressi: qualcosa è cambiato.</p> <p>BIF – Bollettino d’Informazione sui Farmaci, Maggio-Giugno 2007 (3): 99-102.</p> |
|--|---|

Autorizzo al trattamento dei dati personali contenuti nel presente curriculum per le finalità e con le modalità di cui al Decreto Legislativo del 30 giugno 2003, n. 196 e successive modificazioni ed integrazioni.

Sono consapevole delle sanzioni penali previste dall’art. 76 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n. 445 e successive modificazioni ed integrazioni, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.