

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Maria Grazia Evandri
Data di nascita	15/02/1972
Qualifica	Dirigente professionalità sanitarie - Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente delle professionalità sanitarie presso il Settore Innovazione e Strategia del Farmaco
Numero telefonico	0659784121
E-mail istituzionale	m.evandri@aifa.gov.it

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

Titolo di studio	Laurea in Farmacia conseguita con tesi sperimentale in Farmacognosia nel 1997 presso l'Università Sapienza di Roma. Votazione 110/110 con lode.
Altri titoli di studio e professionali	<p>Executive Master in "Healthcare and Pharmaceutical Administration" conseguito nel 2010 presso la LUISS Guido Carli di Roma.</p> <p>Master di II livello "Scientific and Regulatory Assessment of New Medicines" conseguito nel 2008 presso l'Università Tor Vergata di Roma. Votazione 110/110 e lode.</p> <p>Post-Dottorato in "Farmacologia" conseguito nel 2004 presso l'Università Sapienza di Roma.</p> <p>Specializzazione in "Farmacia Ospedaliera" conseguita nel 2004 presso l'Università Sapienza di Roma. Votazione 70/70.</p> <p>Dottorato di Ricerca in "Farmacologia, Farmacognosia e Tossicologia" conseguito nel 2001 presso l'Università Sapienza di Roma.</p> <p>Abilitazione alla professione di Farmacista conseguita nel 1997 presso l'Università Sapienza di Roma. Votazione 272/400.</p> <p>Iscrizione n. 12085 all'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma dal 2005.</p>
Esperienze professionali	AIFA Da Settembre 2004 con contratto di collaborazione coordinata e

(incarichi ricoperti)

continuativa, da Gennaio 2005 con contratto a tempo determinato e da Luglio 2008 con contratto a tempo indeterminato ha svolto la funzione di Farmacista Dirigente principalmente negli Uffici "Rapporti con l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) e con le altre Agenzie dell'Unione Europea", "Assessment Europeo" e nel Settore "Innovazione e Strategia del Farmaco" in cui da Aprile 2017 ha ricevuto l'incarico caratterizzato da elevata autonomia gestionale e dal coordinamento di attività e/o risorse interne e/o esterne all'AIFA.

Principali attività svolte:

-dal 2005 è esperto europeo con competenza nella valutazione degli aspetti non-/pre-clinici (farmacologici, farmacocinetici e tossicologici) dei medicinali durante le fasi del loro sviluppo, pre-approvazione e approvazione. In questo ambito, da Settembre 2013 partecipa alle riunioni del Safety Working Party come esperto addizionale e da Gennaio 2018 è stato nominato membro dello stesso.

In tale ambito fa parte del "non clinical curriculum group" che si occupa di evidenziare le necessità e promuovere le attività formative in ambito europeo per valutatori dei dati non clinici.

E' referente tecnico-amministrativo di diversi medicinali approvati con procedura centralizzata, supportando le attività svolte dai membri Italiani al Comitato per i Medicinali per Uso Umano (CHMP).

-dal 2005 fino al 2019 (su rinuncia) è stato membro Italiano del Quality Review of Documents Working Group. In tale ambito, ha partecipato alla redazione di linee guida per la standardizzazione di contenuto e forma del materiale informativo sui medicinali (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed etichettatura). In tale ruolo, è stata relatrice a 3 seminari per le aziende farmaceutiche nel 2006, 2008 e 2013.

E' impegnata nella revisione linguistica delle traduzioni in Italiano del materiale informativo sui medicinali, e nella valutazione dei risultati del test di leggibilità del foglio illustrativo, parte integrante del processo di autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali.

-da Marzo 2016 a Ottobre 2019 è stata componente del Segretariato di Supporto e Coordinamento alle attività di Health Technology Assessment nel settore farmaceutico per la valutazione delle domande di ammissione alla rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale e di innovatività.

-da Giugno 2013 è il contatto nazionale per l'accordo di collaborazione AIFA - World Health Organisation sui vaccini prequalificati autorizzati con procedura centralizzata.

-dal 2005 al 2011 è stata referente principale dell'EMA Experts Data Base. In tale ambito ha partecipato alla ideazione e realizzazione del prototipo dell'AIFA Experts Data Base e alla stesura della prima emissione delle Procedure Operative Standard dell'AIFA in materia di gestione degli esperti esterni a supporto alle attività tecnico-scientifiche svolte dall'AIFA, e in materia di coordinamento della partecipazione dei membri Italiani alle riunioni internazionali.

-nel 2007, 2011 e 2014 ha partecipato alle visite di benchmarking da

parte dell'EMA.

-nel 2014 ha partecipato alla organizzazione a Roma della riunione informale del CHMP nell'ambito del semestre di Presidenza del Consiglio dell'Unione Europea.

-da Marzo 2012 è nominato addetto alla prevenzione incendi, lotta antincendio e gestione delle emergenze ai sensi dell'art.37 D.Lgs. 81/2008, rischio medio.

Università

-Gennaio-Dicembre 2005: borsa di studio della Fondazione "Enrico ed Enrica Sovena" per la valutazione dell'attività estrogenica e la sicurezza d'uso di droghe vegetali nel trattamento dei disturbi della menopausa, svolta presso il Dipartimento di Farmacologia e Fisiologia Umana dell'Università Sapienza.

-Ottobre 2004 - Febbraio 2005: professore a contratto dei corsi universitari di "Scienza e tecnologia dei prodotti erboristici" (insegnamento: Farmacognosia) e "Tossicologia dell'ambiente" (insegnamento: Farmacologia), presso la Facoltà di Farmacia, Università Sapienza.

-Gennaio-Dicembre 2004: consulente per il progetto di monitoraggio degli eventi avversi da prodotti erboristici, dell'Università Sapienza e l'Istituto Superiore di Sanità svolto presso il Dipartimento di Farmacologia e Fisiologia Umana dell'Università Sapienza.

-Gennaio-Dicembre 2001: borsa di studio del Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca sulla valutazione ecotossicologica di componenti rilasciati da polimeri plastici usati nell'industria chimica e alimentare, svolta presso il Dipartimento di Farmacologia e Fisiologia Umana dell'Università Sapienza.

-Giugno 2001-Gennaio 2002: borsa di studio di Research Toxicology Centre (RTC), sulla valutazione del rischio ambientale di acque reflue superficiali e profonde della regione Lazio, svolta presso la sede dell'RTC a Pomezia, Roma.

-2000-2009: membro e membro supplente delle commissioni per gli esami di profitto degli insegnamenti "Farmacognosia", "Farmacologia", "Saggi e dosaggi Farmacologici" presso la Facoltà di Farmacia e Chimica e Tecnologia Farmaceutica dell'Università Sapienza.

-Marzo-Dicembre 1997: borsa di studio della Fondazione "Enrico ed Enrica Sovena" per il controllo di qualità di droghe vegetali, svolta presso il Dipartimento di Farmacologia e Fisiologia Umana dell'Università Sapienza.

Altri incarichi

Da Giugno 2016 è consigliere del Consiglio di Amministrazione della Fondazione "Enrico ed Enrica Sovena" con sede in Roma. La Fondazione è un ente morale con lo scopo di prestare assistenza nelle forme più ampie a laureati in Medicina e Chirurgia e in altre discipline sanitarie.

Capacità linguistiche	Lingua	Livello Parlato *	Livello scritto *
	Inglese	B2: Livello intermedio superiore	B2: Livello intermedio superiore
	First Certificate in English (FCE) ottenuto a Giugno 2001.		
	* Quadro Comune Europeo di Riferimento per la conoscenza delle Lingue		
Capacità nell'uso delle tecnologie	Ottime conoscenze relative al sistema operativo MS-Windows e ai principali pacchetti applicativi che lo utilizzano (Microsoft Word® di Office®). Ottime conoscenze di programmi di elaborazione statistica di dati scientifici (Sigma stat®) e di preparazione di grafici scientifici (Sigma plot®). Uso di internet (Microsoft Explorer®).		
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc.)	<p><i>Pubblicazioni su riviste internazionali peer-reviewed:</i></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Luca Romanelli, Maria Grazia Evandri (2018) Permitted Daily Exposure for Diisopropyl Ether as a Residual Solvent in Pharmaceuticals. <i>Toxicological Research</i>, 34, 2: 1-15. 2. F. Maranghi, R. Tassinari, D. Marcocchia, I. Altieri, T. Catone, G. De Angelis, E. Testai, S. Mastrangelo, <u>M.G. Evandri</u>, P. Bolle, S. Lorenzetti (2010) The food contaminant semicarbazide acts as an Endocrine Disrupter: evidence from an integrated in vivo/in vitro approach. <i>Chemico-Biological Interactions</i>, 183: 40-48. 3. Mazzanti G., Battinelli L., Daniele C., Costantini S., Ciaralli L., <u>Evandri M.G.</u> (2008) Purity control of some Chinese crude herbal drugs marketed in Italy. <i>Food and Chemical Toxicology</i>, 46: 3043-3047. 4. Di Sotto A., <u>Evandri M.G.</u>, Mazzanti G. (2008) Antimutagenic and mutagenic activities of some terpenes in the bacterial reverse mutation assay. <i>Mutation Research</i>, Apr. 22, 653 (1-2): 129-132. 5. P. Bolle, S. Mastrangelo, F. Perrone, <u>M.G. Evandri</u> (2007) Estrogen-like effect of a <i>Cimicifuga racemosa</i> extract sub-fraction as assessed by in vivo, ex vivo and in vitro assays. <i>Journal of Steroid Biochemistry and Molecular Biology</i>, 107: 262-269. 6. S. Mastrangelo, <u>M.G. Evandri</u>, M. Tomassetti, P. Bolle (2005). Quercetin reduces chromosome aberrations induced by atrazine in the Allium cepa test. <i>Environmental and Molecular Mutagenesis</i>, 47: 254-259. 7. <u>Evandri M.G.</u>, Battinelli L., Daniele C., Mastrangelo S., Bolle P., Mazzanti G. (2005) The antimutagenic activity of Lavandula angustifolia (lavender) essential oil in the bacterial reverse mutation assay. <i>Food and Chemical Toxicology</i>, 43 (9): 1381-1387. 8. P. Bolle, S. Mastrangelo, P. Tucci, <u>M.G. Evandri</u> (2004) Clastogenicity of atrazine assessed with the Allium cepa test. <i>Environmental and Molecular Mutagenesis</i>, 43 (2): 137-141. 9. <u>M.G. Evandri</u>, L.G. Costa, P. Bolle (2003) Evaluation of brominated diphenyl ether-99 with <i>Raphidocelis subcapitata</i> and <i>Daphnia magna</i>. <i>Environmental Toxicology and Chemistry</i>, 22 (9): 2167-2172. 10. <u>M.G. Evandri</u>, S. Mastrangelo, L.G. Costa, P. Bolle (2003) In vitro assessment of mutagenicity and clastogenicity of a pentabrominated diphenyl ether (BDE-99) flame retardant. <i>Environmental and Molecular Mutagenesis</i>, 42 (2): 85-90. 		

11. P. Bolle, M.G. Evandri, L. Saso (2002) The controversial efficacy of vitamin E for human male infertility. *Contraception*, 65, (4): 313-315.
12. P. Tucci, M.G. Evandri, P. Bolle (2002) Tachykinin-independent activity on *in vitro* lamb detrusor. *Journal of Pharmacy and Pharmacology*, 54: 1-5.
13. C. Bartocci, M.G. Evandri, P. Tucci, P. Bolle (2001) Interactions between \square -9THC and capsaicin on isolated lamb bladder detrusor. *Il Farmaco*, 56, (5-7): 349-351.
14. L. Battinelli, B. Tita, M.G. Evandri, G. Mazzanti (2001) Antimicrobial activity of *Epilobium* spp. extracts. *Il Farmaco*, 56, (5-7): 345-348.
15. M.G. Evandri, P. Bolle (2001) Pharmaco-toxicological screening of commercially available Italian natural mineral waters. *Il Farmaco*, 56, (5-7): 475-482.
16. Evandri M.G., Tucci P., Bolle P. (2000) Toxicological evaluation of commercial mineral water bottled in polyethylene terephthalate: a cytogenetic approach with *Allium cepa*. *Food Additives and Contaminants*, 17, (12): 1037-1045.

Pubblicazioni su riviste Italiane:

1. M.G. Evandri (2007) La leggibilità del foglio illustrativo dei medicinali. *Notiziario Chimico Farmaceutico*, Marzo: 114-116.
2. Domenica Costantino, Brunella Piro, Rita Salotti, Alessia Buggè, Barbara Cerilli, Maria Grazia Evandri, Simona Galeassi, Antonio Annetta, Laura Veo (2005) L'uso dei fitoterapici in Italia: indagine collaborativa SIFO-Federfarma in due regioni Italiane. *Giornale Italiano di Farmacia Clinica*, 19 (1): 33-44.
3. Evandri M.G. et al. In: Costantini S., Mazzanti G., Menniti-Ippolito F. *Medicine tradizionali ayurvedica e cinese: qualità e sicurezza di alcune preparazioni*. Rapporti ISTISAN 04/33.
4. G. Mazzanti, M.G. Evandri, L. Battinelli (1998) Saggi farmacognostici su campioni commerciali di fiori e foglie di *Malva sylvestris* L.. *Bollettino Chimico Farmaceutico*, 137, (8): 337-340.

Capitoli di Libri/Testi:

1. Coautore nella pubblicazione AIFA "L'uso dei farmaci in Italia, anno 2014." Rapporto Nazionale dell'Osservatorio nazionale sull'impiego dei medicinali, Luglio 2015.
2. G. Bonanni, M.G. Evandri (2002) Levodropropizina e dropropizina nel trattamento della tosse. In: *Farmacia 2002, Tecniche Nuove* Milano: 19-24 (in Italiano).

Referee per riviste internazionali:

- 1 Environmental Research
- 2 Environmental and Molecular Mutagenesis
- 3 Food and Chemical Toxicology
- 4 Journal of Food Biochemistry
- 5 Natural Product Communication
- 6 Cell Proliferation
- 7 Phytotherapy Research
- 8 Journal of Pharmacological Sciences

Data, 09/03/2020