

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Elena Matarangolo
Data di nascita	25/02/1968
Qualifica	Dirigente delle professionalità sanitarie – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente delle professionalità sanitarie – Ufficio di Farmacovigilanza
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4966
E-mail istituzionale	e.matarangolo@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di laurea in Farmacia Diploma di Master Universitario di II livello in “Evidence Based Medicine e Metodologia della Ricerca Sanitaria”
Altri titoli di studio e professionali	Partecipazione a numerosi corsi di formazione nelle materie di interesse per il ruolo coperto, qui indicati i principali: <ul style="list-style-type: none">· l'Agencia Europea dei Medicinali (EMA EudraVigilance DataAnalysis System (EVDAS, Use of EPITT (NUI, Rapid Alerts, Signals);· webinar specifici per assessor di farmacovigilanza: (AIFA/EMA Assessors training on the PSUR, RMP, Referral, assessment procedure, PSUSA with NAPS Assessor's Training, The revised RMP assessment process for new MA in the CP, Pharmacovigilance assessments – challenges and solutions for pharmacovigilance assessors);· Sif-Siar-SSFA Novità In Farmacovigilanza Analisi della Direttiva 2010/84/EU e del Regolamento EU n 1235/2010 , PSUSA NAP;· Assessor's-Inspector's Training.· Istituto Superiore di Sanità, Roma: XIV corso “Strumenti e metodi per l'analisi delle prescrizioni farmaceutiche”· Istituto Superiore di Sanità, Roma: modelli di malattia per la sperimentazione preclinica in oncologia.· Istituto Superiore di Sanità, Roma: Riconoscimento e segnalazione di reazioni avverse da prodotti di origine naturale”· Agenzia Italiana del Farmaco, Roma: Corso avanzato di

	<p>farmacovigilanza: II edizione.</p> <ul style="list-style-type: none"> · Istituto Superiore di Sanità, Roma: Come scrivere un articolo scientifico. · Agenzia Italiana del Farmaco, Roma: Corso avanzato di farmacovigilanza: I edizione. · Istituto Superiore di Sanità, Roma: XV Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia: Epidemiologia e Statistica · Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista
<p>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</p>	<p>Attività svolte presso AIFA:</p> <p>Attualmente svolge presso l'Ufficio di Farmacovigilanza dell'Agenzia Italiana del Farmaco le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> · Valutazione scientifica e regolatoria dei Rapporti Periodici di Sicurezza (PSUR) dei medicinali autorizzati con procedura nazionale, mutuo riconoscimento e centralizzata. · Valutazione di Piani di gestione del Rischio (RMP) nell'ambito di procedure regolatorie · Attività di farmacovigilanza a livello nazionale ed europeo. · Predisposizione di comunicazioni di sicurezza rivolte a cittadini e operatori sanitari. · Valutazione delle domande di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) di medicinali autorizzati con procedura centralizzata, nazionale e di mutuo riconoscimento. · Membro del segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Area Vigilanza Post Marketing. <p>in precedenza ha svolto le seguenti attività presso gli uffici AIFA indicati:</p> <p>Ufficio Misure di Gestione del Rischio, afferente all'Area Vigilanza Post-marketing:</p> <ul style="list-style-type: none"> · valutazione della documentazione di sicurezza predisposta dai titolari AIC: Risk Management Plans (RMP) con la predisposizione delle relazioni di valutazione per le principali procedure autorizzative dei medicinali: procedura centralizzata, procedura nazionale e di mutuo riconoscimento nonché alle domande di variazione ad esse correlate; · valutazione delle misure aggiuntive di minimizzazione del rischio (aRMM), quali ad es: i Materiali Educazionali. <p>Ufficio di Farmacovigilanza (prec Regolamento)</p> <ul style="list-style-type: none"> · Attività di farmacovigilanza a livello nazionale ed europeo. · Monitoraggio della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e Rete Europea di Farmacovigilanza (Eudravigilance) e relativa Analisi dei Segnali, PSUR, RMP. <p>Ufficio Valutazione e Autorizzazione:</p> <ul style="list-style-type: none"> · attività di valutazioni di variazioni chimiche di tipo I, II; modifiche stampati Procedure Comunitarie. <p>Centro di Informazione indipendente sul Farmaco</p> <ul style="list-style-type: none"> · attività di ricezione e predisposizione delle risposte verso gli operatori del settore e il pubblico relativamente all'efficacia, alla sicurezza ed alla disponibilità di farmaci in Italia; · Collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sui Farmaci. · coordinatore tecnico-scientifico di un progetto pilota per la

	<p>definizione di standard qualitativi e quantitativi per la realizzazione di una rete italiana di servizi di Informazione e Documentazione sul Farmaco</p> <ul style="list-style-type: none"> · Realizzazione della I indagine conoscitiva dei servizi di Informazione e Documentazione sul Farmaco italiani, con visite e analisi tramite questionario delle principali sedi dei centri di Informazione sul farmaco italiani · Attività di selezione delle fonti documentative più accreditate, di analisi critica della selezione effettuata e la realizzazione e scrittura di documenti (definiti statements) e Frequently Asked Questions (FAQ) utili a fornire una informazione indipendente esaustiva ed aggiornata sui farmaci. <p>Attività precedenti AIFA</p> <ul style="list-style-type: none"> · Collaboratrice presso farmacia aperta al pubblico privata. 						
<p>Capacità linguistiche</p>	<table border="1"> <tr> <td>Lingua</td> <td>Livello Parlato</td> <td>Livello scritto</td> </tr> <tr> <td>Inglese</td> <td>Buono</td> <td>Buono</td> </tr> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	Buono	Buono
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	Buono	Buono					
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>Rete Nazionale Di Farmacovigilanza Banca Dati Europea Eudravigilance Banca Dati Del Farmaco dell'AIFA Dizionario Meddra Principali Banche Dati Biomediche Pacchetto office: word, excell Power point</p>						
<p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p>	<p>Partecipazione a numerosi corsi, convegni, anche in qualità di relatore, nell'ambito della farmacovigilanza e dell'informazione scientifica.</p> <p>Partecipazioni a gruppi di lavoro e commissioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> · Nell'ambito della collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sul Farmaco produzione di articoli scientifici. · Componente della Commissione di Vigilanza AIFA per la valutazione dell'avanzamento dei lavori del progetto "La comunicazione in tema di farmacovigilanza dei medicinali" 						