

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Francesca Alteni
Data di nascita	11/06/1969
Qualifica	Farmacista Dirigente Sanitario
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Ispettore Junior GMPAPI/Ispettore Senior GMPMED
Numero telefonico dell'ufficio	06-59784445
Fax dell'ufficio	//
E-mail istituzionale	f.alteni@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche
Altri titoli di studio e professionali	Diploma di specializzazione in Farmacia Ospedaliera Diploma di specializzazione in Scienza e Tecnologia Cosmetiche
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 02/05/2007 al 01/11/2008: Ufficio AIC Dal 02/11/2008 al 30/09/2016: Ufficio Attività Ispettive GMP. Dal 1/10/2016 al 19/10/2021: Ufficio Ispezioni ed Autorizzazioni GMP Medicinali. Dal 20/10/2021: Ufficio Ispezioni ed Autorizzazioni GMP API.
Capacità linguistiche	Italiana madrelingua Inglese (Capacità di lettura e di espressione orale: avanzato. Capacità di scrittura: buono.) Russo: principiante.
Capacità nell'uso delle tecnologie	Conoscenza dell'informatica di base nell'ambito di applicazione: Microsoft Office: Word, Excel e buona capacità di uso della rete Internet. Utilizzo degli applicativi legati allo svolgimento del lavoro.
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che	Partecipazione a gruppi di lavoro e progetti nazionali/internazionali: -Gruppo di lavoro congiunto per le ispezioni ai centri trasfusionali di raccolta sangue/plasma, situati all'estero e alle officine di produzione di plasma-derivati al fine di formare e integrare un gruppo ispettivo stabile di collaborazione fra AIFA, Centro Nazionale Sangue e Istituto Superiore di Sanità per la conduzione delle ispezioni in Italia e all'estero

il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>(Determinazione n. 1050/2015/DG del 31/07/2015).</p> <ul style="list-style-type: none">-Gruppo di lavoro per le tematiche concernenti le EU-GMP dei medicinali per terapie avanzate, ai fini di supportare la Commissione Europea nello sviluppo delle EU-GMP dei medicinali per terapie avanzate ed aumentare la competenza degli ispettori sulla materia (Determinazione n. 596/2016/DG del 29/04/2016).-Progetto TAIEX “Study Visit on Inspection in medicinal products and manufacturing of active substances, clinical trials and pharmacovigilance system” organizzato dalla Commissione Europea per la Bosnia- Erzegovina (25-29/03/2019).-Progetto “Dosi unitarie” (2019).-Stesura del documento” Analisi di fattibilità per la produzione di flaconi/siringhe pre-riempite in confezioni monodose del medicinale Bevacizumab” (2019).-Riunioni EMA sulla certificazione del PMF Baxter –Italia (2021).-Gruppo di lavoro EMA: Guideline on the responsibilities of the sponsor with regard to handling and shipping of investigational medicinal products for human use in accordance with Good Clinical Practice and Good Manufacturing Practice (2021).
--	---

Roma, 05/04/2022