

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI PERSONALI**

<b>Nome</b>	Patrizia Apollonio
<b>Data di nascita</b>	31/07/1973
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario – Farmacista - BS
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario – Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici – Area Autorizzazioni Medicinali
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4234
<b>E-mail istituzionale</b>	<a href="mailto:p.apollonio@aifa.gov.it">p.apollonio@aifa.gov.it</a>

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

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche (Tesi sperimentale in Farmacologia e Farmacognosia)
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	- Master di II Livello in “Scienze Regolatorie del Farmaco” - Dottorato di Ricerca in “Patologia molecolare in ginecologia oncologica” - Abilitazione all’esercizio della professione di Farmacista
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	Incarichi attualmente ricoperti: - Gestione e Valutazione tecnico-scientifica delle domande di nuova autorizzazione e di line extension, delle domande di variazione e di rinnovo nelle procedure nazionali, comunitarie <i>IT-Concerned Member State</i> e <i>IT-Reference Member State</i> per i medicinali biologici, con particolare riferimento agli aspetti di qualità. Preparazione e revisione degli stampati e dei <i>Public Assessment Report</i> per la successiva pubblicazione, laddove applicabile. - Referente per gli aspetti regolatori dei vaccini e dei medicinali biologici. Svolgimento di attività di supporto nelle problematiche di carattere generale di competenza dell'Ufficio, con particolare riguardo agli aspetti legati ai vaccini. - Partecipazione all'attività di gruppi nazionali ed internazionali (es. Segretariato dell'Area Autorizzazione Medicinali, <i>l'Ad hoc Influenza Working Group</i> - BWP/EMA ed il <i>flu vaccine gene sequencing data</i> - EMA) - Gestione e verifica delle procedure di notifica e dei rendiconti annuali. Valutazione delle istanze di autorizzazione relative all'import-export del sangue umano e dei suoi prodotti

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Referente per la formazione dell'ufficio e per la performance</li> <li>- Ulteriori compiti connessi con l'attività dell'Ufficio</li> </ul> <p>Esperienza pregressa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Incarico di collaborazione con l'Ufficio ispezioni ed autorizzazioni GMP medicinali</li> <li>- Referente per la valutazione delle domande di autorizzazione (nuove AIC e variazioni) e revisione degli stampati per i prodotti autorizzati con procedure di Mutuo Riconoscimento presso l'Ufficio Procedure Comunitarie dell'AIFA e precedentemente presso il medesimo Ufficio del Ministero della Salute, Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici.</li> <li>- Attività di ricerca e sperimentazione di nuovi farmaci nel campo della chemioterapia dei tumori ginecologici in qualità di "Responsabile di attività del Laboratorio di Farmacologia e Tossicologia in vivo" nell'ambito di diversi progetti presso l'Istituto di Clinica Ostetrica e Ginecologica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma</li> <li>- Predisposizione e valutazione di protocolli di ricerca sperimentale secondo le Linee Guida Internazionali (OECD) per Studi di tossicità (Dose Range Finding, Limit Test), Studi di farmacocinetica, Studi di attività antitumorale e Studi di chemioprevenzione, presso l'Istituto di Clinica Ostetrica e Ginecologica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma</li> </ul>						
<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>B2</td> <td>B2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	INGLESE	B2	B2
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
INGLESE	B2	B2					
<p><b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Uso abituale del computer, di Internet e della posta elettronica</li> <li>- Ottima conoscenza dei sistemi operativi Windows e dei programmi di Microsoft Office</li> <li>- Ottima conoscenza dei programmi in uso per svolgere l'attività lavorativa presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (Ufficio Valutazioni Medicinali Biologici)</li> </ul>						
<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>Diverse pubblicazioni scientifiche <i>in extenso</i> su riviste internazionali. Diversi <i>Abstracts</i> e Congressi</p>						