

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Valentina Di Giovanni
Data di nascita	02/10/1976
Qualifica	Dirigente sanitario - Biologo
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	<ul style="list-style-type: none">• Ufficio Gestione dei Segnali, Area Vigilanza Post-Marketing• Ispettore Junior c/o Ufficio Ispezioni GVP, Area ispezioni e certificazioni
Numero telefonico dell'ufficio	06 5978 4786
Fax dell'ufficio	06 5978 4142
E-mail istituzionale	v.digiovanni@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di laurea in Scienze Biologiche, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" (110/110 e lode, A.A. 1999-2000)
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">• Diploma di specializzazione in Farmacologia, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" (70/70, A.A. 2005)• Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" ed iscrizione all'Ordine Nazionale dei Biologi (2002).• Master in Ricerca Clinica per Industria Farmaceutica, CRO Opera Srl (2005)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>Svolge, nell'ambito dell'Ufficio Gestione dei Segnali, Area Vigilanza Post-Marketing, dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none">• raccolta e valutazione delle segnalazioni di sospette reazioni avverse;• gestione della rete nazionale di farmacovigilanza, dei rapporti con Eudravigilance;• attività di analisi dei segnali nazionali ed europei;• adozione delle misure d'implementazione delle azioni regolatorie derivanti da segnali di sicurezza. <p>Svolge, nell'ambito dell'Ufficio GVP, Area Ispezioni e certificazioni, dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none">• Conduzione di ispezioni di farmacovigilanza.

	<p>Principali esperienze pregresse:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2007-2017: QPPV, Contatto locale di farmacovigilanza e Responsabile dell'Unità di Farmacovigilanza presso Azienda farmaceutica. Attività principali: Implementazione e gestione del sistema di farmacovigilanza e sistema qualità. Stesura delle POS di Farmacovigilanza. Pianificazione strategica e tattica degli audit di farmacovigilanza e partecipazione alla conduzione degli audit alle Parti Terze (partner e provider). Gestione contratti di farmacovigilanza. Gestione completa delle segnalazioni di sospetta reazione avversa in Europa ed USA. Stesura e mantenimento del DDPS/PSMF. Stesura di PSUR, RMP, ACO, PADER. Screening della letteratura. Analisi del segnale. Implementazione di misure di minimizzazione del rischio. Inserimento prodotti medicinali in EVMPD/XEVMPD. Gestione richieste di informazione medico-scientifica. Coordinamento attività delegata a Parti Terze. Responsabile formazione sulla farmacovigilanza. • 2004 – 2007: Assistente Direzione Medica presso Azienda farmaceutica. Attività principali: Studi clinici, Informazione scientifica. Stesura moduli 2.4, 2.5, 2.6 e 2.7 dell'eCTD. • 2002 – 2004: Biologo presso laboratorio analisi privato, Roma. Attività principali: analisi chimico-cliniche e microbiologiche. • 2001 – 2002: Tirocinio post lauream presso Policlinico Umberto I, Università "La Sapienza" di Roma. Attività principali: ricerca di base. 						
Capacità linguistiche	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello parlato</th> <th>Libello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>B2</td> <td>B2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello parlato	Libello scritto	Inglese	B2	B2
Lingua	Livello parlato	Libello scritto					
Inglese	B2	B2					
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Ottima capacità di utilizzo del PC in ambiente Windows e delle principali applicazioni del pacchetto Office: Word, PowerPoint, Excel.</p> <p>2004: Conseguimento della European Computer Driving Licence (ECDL).</p> <p>Ottima conoscenza dell'utilizzo di:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Motori di ricerca in Internet - Ricerche su banche dati biomediche - Rete Nazionale di Farmacovigilanza - Eudravigilance (EVWEB, XEVMPD, EVDAS) 						
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>2015 – 2017: Membro del gruppo di lavoro GIQAR, Società di Scienze Farmacologiche Applicate (SSFA).</p> <p>2012 – 2017: Membro del Gruppo di lavoro di Farmacovigilanza, Farindustria.</p>						

Roma, 29/03/2022