

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Valeria Di Muzio
Data di nascita	08/10/1978
Qualifica	Dirigente sanitario (farmacista)- AIFA
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente farmacista presso l'Ufficio Procedure Centralizzate (UPC), Area Strategia ed Economia del Farmaco
Numero telefonico dell'ufficio	+39 06. 5978 4615
Fax dell'ufficio	+39 06. 5978 001
E-mail istituzionale	v.dimuzio@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea con lode in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche.
Altri titoli di studio e professionali	- Diploma di Specializzazione in Farmacologia, di durata quadriennale, presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi dell'Aquila. - Attestato di frequenza al corso di formazione "Drug Evaluation School", presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri" di Milano. (Corso organizzato in collaborazione con l'AIFA, mirato alla formazione di esperti in grado di effettuare una valutazione tecnica dei dossier registrativi dei farmaci presentati per ottenere l'autorizzazione all'immissione in commercio nella Comunità Europea). - Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Da Marzo 2021- Ufficio Procedure Centralizzate (Area Strategia ed Economia del Farmaco) - AIFA: <ul style="list-style-type: none">• Attività di valutazione scientifica e stesura di Assessment Report di farmaci di nuova registrazione per cui l'Italia è Rapporteur o Co-Rapporteur.• Attività di valutazione scientifica di line extensions ed altre procedure post-autorizzazione gestite da AIFA.• Supporto alla valutazione e predisposizione di commenti su procedure in cui l'Italia non opera come Rapporteur o Co-Rapporteur.• Contributo alla valutazione scientifica ed alla stesura di report per procedure di Scientific Advice EMA in cui l'Italia è Coordinator.• Attività di membro rappresentante al "EMA/CMDh Working Party on

	<p>Paediatric Regulation” presso l’Agenzia Europea dei Medicinali (EMA).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Partecipazione al “Gruppo di Lavoro Medicinali Pediatrici” AIFA nel ruolo di quality expert, al fine di supportare le attività di valutazione dei paediatric investigation plans (PIPs) presso il Paediatric Committee (PDCO) EMA. • Partecipazione al “Gruppo di Lavoro Denominazione Medicinali” AIFA e supporto alle attività del gruppo EMA NRG nella valutazione delle denominazioni di medicinali centralizzati. • Attività di PTL su procedure autorizzative di nuovi farmaci e su procedure post-autorizzative di cui l’Italia è Rapporteur o Co-Rapporteur. <p>Settembre 2006-Febbraio 2021 - Ufficio Autorizzazione all’Immissione in Commercio (Area Autorizzazioni Medicinali) - AIFA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Valutazione dei dossier regolativi di medicinali per uso umano, relativamente agli aspetti di qualità e revisione degli stampati nell’ambito di procedure comunitarie di mutuo riconoscimento e decentrate, dove l’Italia agisce da Stato Membro di Riferimento (Reference Member State – RMS) e da Stato Membro Interessato (Concerned Member State – CMS). • Valutazione dei dossier regolativi di medicinali per uso umano, relativamente agli aspetti di qualità e revisione degli stampati nell’ambito di procedure nazionali. • Valutazione della documentazione chimico-farmaceutica delle sostanze attive ancillari nei dispositivi medici. • Referente dell’Ufficio Autorizzazione all’Immissione in Commercio (AIC) per farmaci pediatrici. 									
<p>Capacità linguistiche</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>Intermedio (QCER: B2)</td> <td>Intermedio (QCER: B2)</td> </tr> <tr> <td>Spagnolo</td> <td>Avanzato (QCER: C1)</td> <td>Avanzato (QCER: C1)</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto	Inglese	Intermedio (QCER: B2)	Intermedio (QCER: B2)	Spagnolo	Avanzato (QCER: C1)	Avanzato (QCER: C1)
Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto								
Inglese	Intermedio (QCER: B2)	Intermedio (QCER: B2)								
Spagnolo	Avanzato (QCER: C1)	Avanzato (QCER: C1)								
<p>Capacità nell’uso delle tecnologie</p>	<p>Ottima conoscenza dei sistemi operativi Microsoft Windows. Ottima conoscenza di Microsoft Office. Ottima capacità di uso della rete Internet. Utilizzo degli applicativi dell’Ufficio Autorizzazione all’Immissione in Commercio (AIC) e dell’Ufficio Procedure Centralizzate (Office, Workflow, banche dati).</p> <p>Uso delle seguenti banche dati per analisi della letteratura scientifica: Pubmed, Embase, Cochrane library e Micromedex.</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><i>Pubblicazioni scientifiche:</i></p> <p>-Bertele' V, Assisi A, Di Muzio V, Renzo D, Garattini S. New antirheumatic drugs: any real added value? A critical overview of regulatory criteria for their marketing approval. <i>European Journal of Clinical Pharmacology</i> 2007 Sep;63(9):879-89.</p> <p>-Assisi A, Banzi R, Buonocore C, Capasso F, Muzio VD, Michelacci F, Renzo D, Tafuri G, Trotta F, Vitocolonna M, Garattini S. Fish oil and mental health: the role of n-3 long-chain polyunsaturated fatty acids in cognitive development and neurological disorders. <i>International Clinical Psychopharmacology</i> 2006 Nov;21(6):319-36.</p>									