

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	SABRINA GIACOMELLI
Data di nascita	18/10/1965
Qualifica	Dirigente sanitario – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario – Ispettore GCP presso l'Ufficio Ispezioni GCP
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4318
Fax dell'ufficio	06/5978 4662
E-mail istituzionale	s.giacomelli@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" con la votazione di 110/110 e lode.
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">– Specializzazione in Farmacologia - indirizzo Tossicologia - conseguita presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" con la votazione di 70/70;– Specializzazione in Discipline Regolatorie, conseguita presso l'Università degli Studi di Pavia con la votazione di 70/70 e lode;– Dottorato di Ricerca in Farmacologia, Farmacognosia e Tossicologia conseguito presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza";– Vincita del concorso per titoli ed esami per l'assegnazione di borse di studio di durata biennale per attività di ricerca Post-Dottorato;– Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista conseguita presso l'Università di Roma "La Sapienza".
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal maggio 1999 a tutt'oggi — presso il Ministero della Salute prima e presso l'AIFA poi — i principali ambiti di attività sono: <ul style="list-style-type: none">– Ispettore senior GCP (Buona Pratica Clinica) da febbraio 2022 ad oggi;– Ispettore Junior GCP (Buona Pratica Clinica) da ottobre 2019 ad oggi;

	<ul style="list-style-type: none"> – istruttoria regolatoria e tecnico-scientifica dei dossier presentati a corredo delle domande di autorizzazione di sperimentazioni cliniche; – istruttoria regolatoria e tecnico-scientifica dei dossier presentati a corredo delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali (AIC) e delle relative istanze di variazione, sia per procedure nazionali che per quelle di mutuo riconoscimento con Italia come paese di riferimento; – monitoraggio delle sperimentazioni cliniche no-profit finanziate dall'AIFA; – vigilanza sull'informazione medico-scientifica privata; – analisi dei dati sulla pubblicità dei medicinali rivolta agli operatori sanitari e predisposizione del relativo rapporto annuale; – partecipazione a gruppi di lavoro a livello nazionale ed europeo; – stesura di linee guida nazionali; – stesura di procedure operative standard. <p>In precedenza, a partire dal 1989:</p> <ul style="list-style-type: none"> – attività di ricerca farmaco-tossicologica in ambito pre-clinico presso l'Istituto di Farmacologia e Farmacognosia dell'Università di Roma "La Sapienza"; – post doctoral fellowship e guest researcher presso The Population Council, Rockefeller University, New York – USA: attività di ricerca in biochimica e in biologia molecolare; – guest researcher presso il Karolinska Institute, Stoccolma – Svezia; – attività di ricerca farmaco-tossicologica in ambito pre-clinico presso l'Istituto di Ginecologia ed Ostetricia del Policlinico A.Gemelli; – attività di consulenza presso una organizzazione di ricerca a contratto (CRO) nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali. 						
<p>Capacità linguistiche</p>	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">Lingua</td> <td style="text-align: center;">Livello Parlato</td> <td style="text-align: center;">Livello scritto</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Inglese</td> <td style="text-align: center;">Buono</td> <td style="text-align: center;">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>Buona conoscenza dei pacchetti applicativi Microsoft Office (Word, Excel, Access, 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>Nell'attuale ambito professionale:</p> <ul style="list-style-type: none"> – redazione di numerosi documenti a carattere regolatorio; – redazione di articoli pubblicati nel Bollettino d'Informazione sui Farmaci (BIF); – primo autore della Linea Guida "Variazioni di tipo I – Linea guida sull'applicazione del Regolamento 1084/2003/CE"; – partecipazione in qualità di docente a scuole di 						

	specializzazione e master e, come relatore, a convegni e seminari.
--	--

Roma, 04 aprile 2022