

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI**

Nome	Luca Ginnari Satriani
Data di nascita	08/01/1980
Qualifica	- Dirigente sanitario – I livello - Chimico - Ispettore Senior GMP API
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	- Ufficio Autorizzazione all’Immissione in Commercio: nell’ambito di attività, istruttorie o adempimenti, management tecnico-regolatorio delle domande di nuova AIC nazionali e di MR/DC con Italia come Stato Membro di Riferimento (RMS). - Ispezioni ad Officine di produzione ed importazione di sostanze attive.
Numero telefonico dell’ufficio	0659784242
Fax dell’ufficio	0659784806
E-mail istituzionale	l.ginnari@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	- Laurea in Chimica, indirizzo Chimica dei Sistemi Biologici, presso l’Università degli Studi di Roma “La Sapienza”, con votazione 110/110 e lode (2006).
Altri titoli di studio e professionali	- Master di II livello in Sostanze Organiche Naturali presso l’Università degli Studi di Roma “La Sapienza” (2017). - Dottorato di Ricerca in Scienze Chimiche presso l’Università degli Studi di Roma “La Sapienza” (2009). - Abilitazione all’esercizio della professione di Chimico, presso l’Università degli Studi di Roma “La Sapienza” (2007).
Esperienze professionali	- Dal 01 Novembre 2017 al 31/03/2022 è Dirigente Chimico di primo livello presso l’Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, dove si è occupato principalmente di eseguire, nell’ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, ispezioni e follow-up relativi a officine farmaceutiche di produzione/importazione di sostanza attiva, valutazione delle istanze di autorizzazione o registrazione (e relative modifiche) per la produzione e importazione di sostanze attive, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.

	<ul style="list-style-type: none"> - Dal 15 Aprile 2017 al 31 Ottobre 2017 è Dirigente Chimico di primo livello presso l’Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Procedure Post Autorizzative, dove si è occupato principalmente della valutazione tecnica degli aspetti di qualità per i prodotti medicinali autorizzati secondo procedura Nazionale, di Mutuo Riconoscimento e Decentrata. - Dal 01 Settembre 2014 al 14 Aprile 2017 è Dirigente Chimico di primo livello presso l’Agenzia Italiana del Farmaco - Unità Ispezioni Materie Prime (Dal 01/10/2016 Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime), dove si è occupato principalmente di eseguire ispezioni ad officine di produzione ed importazione di sostanze attive, di valutare i follow-up ispettivi e di valutare le istanze di autorizzazione o registrazione (e relative modifiche) per la produzione e importazione di sostanze attive. - Dal 16 Giugno 2011 (in seguito a selezione per concorso pubblico) al 31 Agosto 2014 è Dirigente Chimico di primo livello presso l’Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione, dove si è occupato principalmente della valutazione tecnica degli aspetti di qualità per i prodotti medicinali autorizzati secondo procedura Nazionale, di Mutuo Riconoscimento e Decentrata. - Durante gli anni 2010 e il 2011 ha svolto un tirocinio formativo presso l’Agenzia Italiana del Farmaco, Ufficio Valutazione e Autorizzazione.
<p style="text-align: center;">Capacità linguistiche</p>	<p>Buona conoscenza dell’inglese parlato e scritto.</p>
<p style="text-align: center;">Capacità nell’uso delle tecnologie</p>	<p>Nell’ambito delle attività presso l’Agenzia Italiana del Farmaco ha sviluppato una notevole padronanza di applicazioni e software per la gestione delle attività regolatorie.</p>
<p style="text-align: center;">Altro</p>	<p><u>Partecipazione a corsi e seminari in qualità di relatore:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Presentazione “Carry-over of impurities from materials for API Synthesis” - Workshop “Regulatory expectations on impurities in Drug Substances: Authority and Industry perspective” - Università di Pavia, 02 Ottobre 2015. - Presentazione “Evoluzione nell’identificazione dello starting material nella produzione di un API: aspetti GMP e regolatori” - Convegno Federchimica-Aschimfarma "Evoluzione delle GMP per gli API: aspetti regolatori ed impatto sugli utilizzatori" - sede Federchimica-Aschimfarma (Milano), 19 Aprile 2016. <p><u>Pubblicazioni su riviste internazionali:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Ginnari-Satriani, L.; Casagrande, V.; Bianco, A.; Ortaggi, G.; Franceschin, M. “A hydrophilic three side-chained triazatruxene as a new strong and selective G-quadruplex ligand” Org. Biomol. Chem., 2009, 7 (12) , 2513-2516. - Franceschin, M.; Ginnari-Satriani, L.; Alvino, A.; Ortaggi, G.; Bianco A. “Study of a convenient method for the preparation of hydrosoluble fluorescent triazatruxene derivatives”, EurJOC, 2010, 2010 (11), 134-141. - Casagrande, V.; Salvati, E.; Alvino, A.; Bianco, A.; Ciammaichella, A.;

D'Angelo, C.; Ginnari-Satriani, L.; Serrilli, A.M.; Iachettini, S.; Leonetti, C.; Neidle, S.; Ortaggi, G.; Porru, M.; Rizzo, A.; Franceschin, M.; Biroccio, A. "N-cyclic bay-substituted perylene G-quadruplex ligands have selective antiproliferative effects on cancer cells and induce telomere damage" J. Med. Chem. 2010, 54 (5), 1140-56.

- Petraccone, L.; Fotticchia, I.; Cummaro, A.; Pagano, B.; Ginnari Satriani, L.; Haider, S.; Randazzo, A.; Novellino, E.; Neidle, S.; Giancola, C. "The triazatruxene derivative azatrux binds to the parallel form of the human telomeric G-quadruplex under molecular crowding conditions: Biophysical and molecular modeling studies", Biochimie, 2011, 93(8), 1318-27.
- Ginnari-Satriani L, Casagrande V, Alvino A, Altieri A, Murat P, Defrancq E, Lombardo CM, Neidle S, Bianco A, Ortaggi G, Franceschin M "Chemical and biophysical studies of a series of triazatruxene based G-quadruplex ligands"

Roma, 04/04/2022