

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

<b>Nome</b>	Anna Izzo
<b>Data di nascita</b>	20/12/1986
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario Farmacista
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario Farmacista c/o Area Vigilanza Post-Marketing
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	+390659784973
<b>Fax dell'ufficio</b>	-----
<b>E-mail istituzionale</b>	a.izzo@aifa.gov.it

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

<b>Titolo di studio</b>	Diploma di Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche – Università degli studi di Napoli “Federico II” (2010). Tesi sperimentale svolta presso azienda farmaceutica dal titolo “Life cycle management: ottimizzazione del processo di granulazione di un prodotto farmaceutico”
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Master di II Livello “Sistemi di Qualità GxP&amp;ISO” - Università di Roma “Cattolica del Sacro Cuore” (2012)</li><li>- Abilitazione alla professione di Farmacista - Università degli studi di Napoli “Federico II” (2010)</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<b>Da ottobre 2019:</b> all'interno dell'area Vigilanza Post-Marketing: <ul style="list-style-type: none"><li>- valutazione e verifica dei progetti e delle attività svolte dalle Regioni a seguito dell'assegnazione dei Fondi Regionali di Farmacovigilanza - di cui alla legge 296 del 27/12/2006 – ed esecuzione di attività, atti o adempimenti ad essi correlati.</li><li>- Monitoraggio delle attività svolte dai Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV) ed espletamento di attività, atti e adempimenti ad essi correlati.</li><li>- Referente Qualità dell'ufficio di Area Vigilanza post-marketing</li><li>- Membro Commissione di Valutazione dei progetti di farmacovigilanza attiva (C.d.V.), istituita con determina DG n. 596 del 12 maggio 2021.</li></ul>

Esperienze pregresse:

**Da marzo 2019 a settembre 2019:** "GCP&GLP Quality Assurance Specialist" presso azienda farmaceutica.

Le principali attività:

- esecuzione di audits GCP;
- esecuzione di progetti di qualità GCP e di attività necessarie ad assicurare la compliance degli studi clinici (interventistici ed osservazionali) agli standard di qualità richiesti dalle GCP e relative normative;
- esecuzione di progetti di qualità e di attività relative al Centro di Saggio al fine di assicurare la compliance degli studi GLP agli standard di qualità richiesti dalle GLP e dalle normative applicabili;
- esecuzione di audits: di sistema al Centro di Saggio, studio specifico GLP, di qualifica a CRO;
- gestione dell'attività di training GCP e GLP;
- gestione e revisione delle SOPs GCP e GLP.

**Da novembre 2015 a febbraio 2019:** "GVP&CSV QA Specialist" presso azienda farmaceutica.

Le principali attività:

- supporto alle attività di implementazione del sistema di Farmacovigilanza Globale dell'azienda e delle sue affiliate;
- supporto alle attività necessarie ad assicurare la compliance del sistema di Farmacovigilanza in accordo ai requisiti di qualità richiesti dalle relative normative applicabili;
- gestione delle SOPs Globali di Farmacovigilanza e supporto alle aziende affiliate nella gestione delle SOPs locali e nell'implementazione dei requisiti richiesti;
- elaborazione della strategia di risk based approach per la pianificazione degli audits di Farmacovigilanza;
- conduzione di audits al sistema Globale di Farmacovigilanza;
- monitoraggio della performance ed efficacia del sistema di Farmacovigilanza globale;
- gestione della documentazione relativa al training dello staff coinvolto nel sistema e nelle attività di Farmacovigilanza;
- gestione deviazioni, CAPA e monitoraggio KPI.

**Da ottobre 2011 – ad ottobre 2015** "Quality Assurance Auditor" presso azienda farmaceutica.

Le principali attività:

- esecuzione di progetti di qualità GLP, GCLP e GVP;
- conduzione di audits GCP, GCLP e GVP;
- supporto all'Head of R&D QA durante Ispezioni Regolatorie GVP e GLP.

**Da ottobre 2010 – ad ottobre 2011:** Stage presso azienda farmaceutica nel dipartimento Quality Assurance Ricerca e Sviluppo

**Da novembre 2009 – a maggio 2010:** Stage presso azienda farmaceutica nel settore produzione.

Capacità linguistiche	Lingua	Livello scritto	Livello parlato
	Inglese	Buono	Buono
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	Ottime capacità di utilizzo del PC in ambiente Windows e delle principali applicazioni del pacchetto office: Word, Power Point, Excel		
<b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b>	2015-2016: Membro del Gruppo di Lavoro GIQAR – QA Pharmacovigilance, Società di Scienze Farmacologiche Applicate – SSFA		

Roma, aprile 2022