

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Maria Nicotra
Data di nascita	06/07/1965
Qualifica	Dirigente sanitario – Farmacista di ruolo dell’AIFA
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Incarico triennale nella fascia retributiva AS per le esigenze dell’Area Autorizzazioni Medicinali (AAM).
Numero telefonico dell’ufficio	06/5978 4281
E-mail istituzionale	m.nicotra@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche
Altri titoli di studio e professionali	Master di II livello in Scienza e Tecnologia dei Radiofarmaci Specializzazione in Applicazioni biotecnologiche Dottorato di Ricerca in Biologia Cellulare e Molecolare Abilitazione all’esercizio della professione di Farmacista e iscrizione all’Albo dei Farmacisti della Provincia di Roma
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Coordinatrice delle attività relative agli allergeni per l’AAM. Coordinatrice del Progetto Allergeni per la valutazione tecnico-scientifica dei dossier dei medicinali allergeni <i>ope legis</i> . Coordinatrice delle attività relative ai radiofarmaci per l’AAM. Componente con funzioni di coordinamento delle attività regolatorie e di Segreteria Scientifica del Gruppo di lavoro AIFA sui radiofarmaci da gennaio 2009. Coordinatrice delle attività relative alla formazione del personale tecnico-sanitario afferente agli Uffici dell’AAM. Membro italiano del <i>Radiopharmaceuticals Drafting Group</i> (RDG) presso l’ <i>European Medicines Agency</i> (EMA) da luglio 2010.

	<p>Esperto EMA, inserito nella lista degli esperti dal febbraio 2008 e assessor e peer reviewer di procedure centralizzate di dossier di radiofarmaci.</p> <p>Assessor di quality dal 1999.</p>						
<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>B2</td> <td>B2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	B2	B2
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	B2	B2					
<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>Docenze svolte ai Master di II livello e ai Corsi di perfezionamento</p> <p>Master di II livello in Scienze Regolatorie del Farmaco (dal 2012 al 2015) - Università La Sapienza di Roma in collaborazione con AIFA. Ha partecipato come docente e come relatore di tesi su argomenti relativi al dossier di registrazione dei radiofarmaci.</p> <p>Corso di Alta Formazione in Radiofarmacia presso l'Università di Padova negli anni 2010 e 2011.</p> <p>Master di II livello in "Metodologie farmaceutiche industriali" presso l'Università La Sapienza di Roma nell'anno accademico 2009-2010.</p> <p>Master di II livello in "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici" presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma dall'anno accademico 2008 al 2010.</p> <p>Master in "Scienze e Tecnologie dei Radiofarmaci" presso l'Università di Ferrara nell'anno accademico 2007-2008.</p> <p>Master di II livello in "Discipline Regolatorie" presso l'Università degli Studi di Catania dal 2005 al 2009.</p> <p>Partecipazione in qualità di relatore/moderatore</p> <p>Relatrice alla Giornata informativa ADOI: Allergeni test epicutanei "AIFA: nuovo assetto regolatorio e normativo degli apteni per patch test". Grosseto, 19 febbraio 2022</p> <p>Relatrice al 18° Congresso Nazionale SIDAPA "Il background normativo degli allergeni per patch test: la parola all'AIFA". Ferrara, 11-13 Novembre 2021</p> <p>Relatrice al Convegno "Ho l'asma e faccio sport" - XXVII GIORNATA MONDIALE del MALATO, presso l'auditorium Cosimo Piccinno del Ministero della Salute, Roma 11 febbraio 2020.</p> <p>Organizzatrice, moderatrice e relatrice – Giornata Informativa AIFA sugli allergeni: stato dell'arte e problematiche aperte. Roma, AIFA 16 Dicembre 2019</p> <p>Organizzatrice, moderatrice e relatrice - Corso di formazione sulle Caratteristiche dei radiofarmaci che hanno impatto sulla valutazione del Modulo 3 rivolto ad assessor e ispettori GMP dell'AIFA. Roma, AIFA 17 Novembre 2017</p> <p>Moderatrice della sessione sui radiofarmaci al <i>Training Course on Quality Assessment on specific types of products</i> organizzato da AIFA in collaborazione con EMA e HMA (EU NTC) – Roma, AIFA 6-7 dicembre 2016</p> <p>Organizzatrice, moderatrice e relatrice - Visita Scientifica di Delegazione estera: Approfondimenti tecnici e regolatori relativi alla valutazione dei dossier di radiofarmaci. Roma, AIFA 15-17 novembre 2016</p> <p>Relatrice al XII Congresso Nazionale AIMN – Tavola Rotonda: Manifesto per</p>						

la diffusione dell'Imaging Molecolare; Relazione: Preparazione e impiego di radiofarmaci senza AIC"; Relazione: "Usi clinici e sperimentali di nuovi radiofarmaci" - Rimini, 17-18 aprile 2015

Relatrice al *Meet the Professor*, Seminario organizzato da IRST-IRCSS di Meldola con una relazione su "Aggiornamento scientifico e normativo sulle sperimentazioni cliniche con radiofarmaci" – Meldola, 30 gennaio 2015

Relatrice al V Congresso GICR con una relazione dal titolo: "Radiofarmaci senza AIC: strumenti normativi e quesiti irrisolti" – Bertinoro, 24-25 maggio 2013.

Relatrice al XI Congresso AIMN con una relazione dal titolo: "Usi speciali dei farmaci: quali strumenti normativi?" – Torino, 1-4 marzo 2013.

Relatrice al X Congresso AIMN con una relazione dal titolo: "Usi off label dei radiofarmaci" – Rimini, 18-22 marzo 2011.

Moderatrice al Convegno AIMN/ASP Lazio "Nuove disposizioni in materia di radiofarmaci: fabbisogno, risorse, strutture e organizzazione nel Lazio" (San Gallicano - Roma, 25 giugno 2010).

Organizzatrice e Relatrice - Giornata Regolatoria AIFA, rivolta agli esperti del Gruppo di Lavoro AIFA sui Radiofarmaci per approfondimenti normativi e regolatori nell'ambito della valutazione dei dossier di radiofarmaci – Roma, AIFA 18 ottobre 2010.

Organizzatrice e Relatrice - Workshop AIFA sulla definizione di misure per la gestione della carenza mondiale di ^{99m}Tc. Incontro con tutti gli stakeholders coinvolti per l'individuazione di soluzioni nel medio-lungo termine. Roma, AIFA 12 marzo 2010

Relatrice al Convegno AFI "I radiofarmaci: futuro della medicina nucleare" con una relazione dal titolo: "I radiofarmaci: problematiche relative all'ottenimento dell'AIC". Milano, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, 7 maggio 2009.

Relatrice al Workshop sui Farmaci equivalenti con una relazione dal titolo "I controlli sui dossier di registrazione: la qualità delle materie prime" – Roma, AIFA 27 Marzo 2008.

Autrice e co-autrice di numerose pubblicazioni nazionali e internazionali.

Autrice di abstract presentati a congressi nazionali e internazionali.