

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Rita Pacello
Data di nascita	28/06/1980
Qualifica	Dirigente sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente Sanitario Farmacista – Fascia retributiva AS – Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime <i>Coordinamento delle attività inerenti le ispezioni di produttori/importatori di sostanze attive e ai relativi follow-up ispettivi, coordinamento delle attività inerenti i procedimenti di autorizzazione/registrazione della produzione/importazione di sostanze attive ed attività ad esse correlate.</i>
Numero telefonico dell'ufficio	0659784454
Fax dell'ufficio	0659784617
E-mail istituzionale	r.pacello@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	<ul style="list-style-type: none">• Laurea In Farmacia
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">• Specializzazione in Farmacia Ospedaliera• Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>Da Aprile 2017 ad oggi: Dirigente Farmacista presso l'Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime –AIFA da Febbraio 2010 ad Aprile 2017 - Dirigente Sanitario Farmacista presso l'Ufficio Autorizzazioni Officine- AIFA ricoprendo nel tempo i seguenti incarichi:</p> <ul style="list-style-type: none">• da Giugno 2020 Coordinatore del processo di digitalizzazione e dei flussi interni e dell'Ufficio• da Agosto 2019 - Coordinatore delle attività inerenti le ispezioni di produttori/importatori di sostanze attive e relativi follow-up ispettivi, e delle attività inerenti i procedimenti di autorizzazione/registrazione della produzione/importazione di

	<p>sostanze attive</p> <ul style="list-style-type: none"> • da Aprile 2017 - Referente per la gestione del Sistema di Qualità dell'ufficio Ispezioni ed Autorizzazioni GMP Materie Prime • Da Febbraio 2019 - Referente per la gestione delle attività di formazione degli ispettori GMP materie prime • Da Gennaio 2014 Ispettore Senior GMP per officine di produzione/importazione di sostanze attive nazionali ed extra-UE <p>e svolgendo le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Valutazione di follow-up ispettivi di officine di produzione/importazione di sostanze attive • Valutazione delle istanze di registrazione/autorizzazione per la produzione/importazione di sostanze attive • Partecipazioni a gruppi di lavoro nazionali ed internazionali <p>Da Gennaio 2005 a Febbraio 2010 esperienze lavorative presso aziende farmaceutiche e medicali e, come Farmacista e Preparatrice galenica, presso farmacie private e farmacie ospedaliere.</p>
Capacità linguistiche	Buona conoscenza della lingua inglese parlata e scritta.
Capacità nell'uso delle tecnologie	Buone conoscenze delle tecnologie informatiche e dei pacchetti applicativi della suite Office.
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	Partecipazione a più di 100 corsi di formazione GMP

Roma, 05/04/2022