

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Valentina Pantò
Data di nascita	30/07/1979
Qualifica	Dirigente sanitario - Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario farmacista - Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, Area Ispezioni e Certificazioni
Numero telefonico dell'ufficio	06 59784975
Fax dell'ufficio	-
E-mail istituzionale	v.panto@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	06/05/2005 (A.A. 2003-2004) Laurea in Farmacia conseguita con votazione 110/110 e lode presso l'Università degli Studi di Catania. A.A.2004/2005 Assegnazione del 'Premio Federfarma' Catania.
Altri titoli di studio e professionali	19/04/2016-12/11/2016 Corso di Perfezionamento in "Health Policy" A.A. 2015/2016, ALTEMS(Alta Scuola di Economia e Management dei Sistemi Sanitari), Facoltà di Economia, Università Cattolica Sacro Cuore, Roma. Dissertazione finale su <i>"Spesa dei farmaci oncologici, peculiarità cliniche e criticità nella rimborsabilità, Registri AIFA e condizioni negoziali degli oncologici in monitoraggio AIFA"</i> . 14/06/2010→14/06/2012 Diploma di Master universitario di II livello in Discipline Regolatorie del farmaco, Università degli Studi di Catania, conseguito con lode il 04/06/2012. Tesi Master: <i>"Nuovi Farmaci oncologici e Registri: Innovazione, Appropriatelyzza, Accesso e Sostenibilità economica"</i> . 01/01/2006→31/12/2008 Dottorato in Tecnologie delle Sostanze Biologicamente Attive XX ciclo, Università degli studi di Palermo. Tesi di dottorato: <i>"Sintesi e caratterizzazione di nuovi polimeri anfifilici come surface modifiers di nanocarriers"</i> . 05/07/2005 Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista.

Esperienze professionali (incarichi ricoperti)

Esperienze professionali maturate in AIFA

15/09/2021→oggi

Dirigente sanitario farmacista con incarico presso Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, Area Ispezioni e Certificazioni, per lo svolgimento di ispezioni o distant assessment presso officine di produzione di sostanze attive e gas medicinali e adempimenti comunque ad esse annessi, connessi e correlati; valutazione degli esiti delle verifiche ispettive e follow up di ispezioni di attivazione/revisione generale/modifiche essenziali e redazione relative determinine di autorizzazione e/o registrazione alla produzione e/o importazione di officine di materie prime/gas medicinali; valutazione estensioni e/o nuove istanze di registrazione/autorizzazione alla produzione/importazione di sostanze attive delle officine di materie prime/gas medicinali; valutazione istanze di modifiche essenziali e non essenziali relative alle officine di produzione di sostanze attive/gas medicinali; referente per la gestione degli statement di GMP non compliance emanati da altre Autorità.

16/04/2021→14/04/2021

Incarico di collaborazione con l'Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, Area Ispezioni e Certificazioni, disposto con lettera AIFA prot.n. 0046298-AIFA-SRU-P del 16/04/2021 di assegnazione temporanea per prioritarie esigenze di servizio, tenuto conto della specifica competenza ed esperienza professionali maturate.

01/10/2019 →14/09/2021

Dirigente sanitario farmacista con incarico presso Ufficio Attività di Analisi e Previsione, Settore Innovazione e Strategia del Farmaco, Area Strategia ed Economia del Farmaco. Attività, istruttorie relative a predisposizione di report di Horizon Scanning nel settore farmaceutico, collaborazione alle analisi dei dati di outcome di medicinali già in commercio, raccolta sistematica delle informazioni sui farmaci in sviluppo con potenzialità di ricevere un'AIC nei successivi 12-36 mesi, valutazione del valore clinico, dei potenziali benefici per la salute pubblica, prevedibile impatto per il SSN. Supporto all'Area Strategia ed Economia del Farmaco nell'ambito delle procedure di ammissione alla rimborsabilità di farmaci, in qualità di referente per la valutazione clinica dei medicinali autorizzati con procedura centralizzata e mediante valutazioni delle richieste di riconoscimento dell'innovatività.

24/09/2018→30/09/2019

Funzionario Tecnico Sanitario a tempo pieno ed indeterminato – Area III – posizione economica F2 - nei ruoli dell'Agenzia Italiana del farmaco, trasferita per esigenze organizzative e di servizio, all'Ufficio Attività di Analisi e Previsione, Settore Innovazione e Strategia del Farmaco, Area Strategia ed Economia del Farmaco.

Supporto alla redazione dei report di Horizon Scanning ed alla predisposizione dei relativi file di lavoro nelle varie fasi dell'attività (identificazione, selezione, prioritizzazione, valutazione, verifica).

Attività di Project Management a supporto del monitoraggio carichi di lavoro, flussi di attività, definizione e monitoraggio indicatori di performance.

02/11/2017→23/09/2018

Funzionario Tecnico Sanitario a tempo pieno ed indeterminato – Area III – posizione economica F2 - nei ruoli dell'Agenzia Italiana del farmaco, Settore Innovazione e Strategia del Farmaco, Area Strategia ed Economia del Farmaco.

Candidata e selezionata con lettera AIFA prot.n. HR/108362/P del 10/10/2017 per la ricognizione interna di personale laureato in Farmacia o CTF per le esigenze del *“Progetto Link finalizzato al potenziamento delle attività di supporto scientifico ai processi di valutazione dei dossier autorizzativi a livello EMA e dei dossier per l’accesso alla rimborsabilità a livello nazionale dei farmaci a ad approvazione centralizzata”*.

Supporto alla stesura dei report di valutazione clinica nell’ambito delle procedure di ammissione alla rimborsabilità dei medicinali autorizzati con procedura centralizzata. Supporto alle attività di valutazione delle richieste di riconoscimento dell’innovatività. Supporto alle attività di interfaccia con gli altri Uffici per il trasferimento delle informazioni tecnico-scientifiche e regolatorie definite in ambito EMA con impatto su attività nazionali. Attività di monitoraggio delle procedure EMA ongoing. Creazione e aggiornamento database su medicinali autorizzati o in via di autorizzazione con procedura centralizzata. Supporto alle attività di Horizon Scanning. Verifica qualità delle traduzioni su prodotti centralizzati.

23/12/2016→ 01/11/2017

Funzionario Tecnico Sanitario a tempo pieno ed indeterminato – Area III – posizione economica F1- nei ruoli dell’Agenzia Italiana del farmaco, Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, Area Ispezioni e Certificazioni.

Incarico conferito come supporto Aggiornamento Pagine del Sito AIFA in data 02/08/2017.

Incarico conferito come componente GdL “Gas Medicinali” in data 02/10/2017.

Evasione richieste afferenti alla casella infoGMPAPI. Referente tecnico per il personale amministrativo per l’inserimento di principia attivi sul Workflow API.

04/11/2013-22/12/2016

Funzionario Tecnico Sanitario a tempo pieno ed indeterminato – Area III – posizione economica F1- nei ruoli dell’Agenzia Italiana del farmaco, Ufficio Autorizzazione Officine, Area Ispezioni e Certificazioni.

Ispezione in qualità di Osservatore (conferiti 11 incarichi ispettivi) presso officine di produzione materie prime, medicinali e gas medicinali, valutazione degli esiti delle verifiche ispettive e follow up di ispezioni di prodotto finito e materie prime. Redazione/emissione determine di Autorizzazione alla produzione di sostanze attive, medicinali e gas medicinali. Valutazione istanze di registrazione, produzione, importazione di sostanze attive, istanze di autorizzazione, estensione, modifiche essenziali e non essenziali relative alle officine di produzione di medicinali, gas medicinali e sostanze attive. Evasione richieste afferenti alla casella infoUAO. Referente tecnico per il personale amministrativo per l’inserimento di principia attivi sul Workflow API.

Incarico come componente del GdL “Modifiche non essenziali” conferito in data 14/01/2016; incarico come Referente tecnico allo svolgimento della procedura di SAN-9/2016-Nuovo Magazzino Farmaceutico, attribuito con lettera AIFA/STDG/P/6412 del 22/06/2016.

Altre esperienze professionali:

12/11/2012→01/11/2013

Co.co.co attività di tutoring a supporto dell’attività di coordinamento e gestione nell’ambito del progetto PON 01_00110 “Piattaforme nanotecnologiche innovative per il delivery dei farmaci in oftalmologia”,

	<p>Università degli Studi di Catania. 10/01/2012→01/11/2013 Stage e collaborazione con Accademia Nazionale di Medicina, sede di Roma, per l'elaborazione di documenti di valutazione dei dossier di registrazione e/o ammissione alla rimborsabilità dei medicinali e di valutazione clinica/regolatoria dei medicinali in commercio ed in fase di sviluppo, con particolare focus su analisi e strategie di Drug Market Access, attività di "TSA (Technical Scientific Assesment) & SWOT (Strength Weakness Opportunity Threat) Analisis" per farmaci di diverse categorie terapeutiche (in particolare oncologica) in fase di sviluppo a livello europeo ed internazionale. 27/09/2012→25/11/2012 Clinical monitor presso SIFI SPA, ACI SANT'ANTONIO (CT). Clinical regulatory documentation assistant to Medical Affairs Manager: TRIAL MASTER FILE revision & CLINICAL STUDY REPORT drafting according to ICH E3. 16/02/2009→01/04/2011 Esercizio della professione come farmacista collaboratore part-time. 01/06/2006→01/06/2008 Apprendistato e Tirocinio professionale nella Farmacia Sacro Cuore in via E.D'Angiò n.43, Catania, per il conseguimento dell'idoneità alla professione di farmacista. 17/02/2008 →17/06/2008 Collaborazione e ricerca con il gruppo del Prof.Istvan Toth dell'Università del Queensland, Brisbane(Australia).</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> <p>(*) Common European Framework of Reference for Languages</p>	Lingua	Livello parlato	Livello scritto	Inglese	B2*	B2*
Lingua	Livello parlato	Livello scritto					
Inglese	B2*	B2*					
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>Ottima conoscenza del sistema operativo Windows e degli applicativi Office (Word, PowerPoint, Excel). Padronanza nell'utilizzo degli applicativi (Office, Workflow, banche dati) dell'ex-Ufficio Autorizzazioni Officine, Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, dell'Ufficio Procedure Centralizzate (EURS, Common Repository, MMD).</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>Pubblicazioni: Orizzonte Farmaci - scenario dei medicinali in arrivo, Rapporto Anno 2021, Roma: Agenzia Italiana del Farmaco, 2021. Orizzonte Farmaci - scenario dei medicinali in arrivo, Rapporto Anno 2020, Roma: Agenzia Italiana del Farmaco, 2020. Orizzonte Farmaci - scenario dei medicinali in arrivo, Rapporto n. 1, anno 2019, Roma: Agenzia Italiana del Farmaco, 2019. "Horizon Scanning for pharmaceuticals and effective health care programming: 2 years' experience at the Italian Medicines Agency" Jelena Ivanovic, Giacomo Capone, Ludovica Raffaelli, Valentina Pantò, Michele Marangi. Drug Discov Today. 2021 Feb; 26 (2): 569-576. doi: 10.1016/j.drudis.2020.11.015. Epub 2020 Nov 19.</p>						

	<p>"Derivati anfifilici del Poliossietilenglicole (PEG), procedimento e loro usi nella preparazione di sistemi farmaceutici" Pignatello R., Pantò V. Puglisi G., Ballistreri A., Impallomeni G., Brevetto Italiano n. RM 2008 A 551 Università degli studi di Catania</p> <p>"Solid Dispersions of Chitosan Glutamate for the Local Delivery of Miconazole: Characterization and In Vitro Activity" R.Pignatello, A.Mangiafico, V.Panto, G.Puglisi, P.M.Furneri. The Open Drug Delivery Journal 2008; 2(8): 44-51</p> <p>"Flurbiprofen derivatives in Alzheimer's disease: synthesis, pharmacokinetic and biological assessment of lipoamino acid prodrugs" Pignatello, Rosario; Pantò, Valentina; Salmaso, Stefano; Ber sani, Sara; Pistarà, Venerando; Kepe, Vladimir; Barrio, Jorge; Puglisi, Giovanni. Bioconjugate Chemistry 2008. 19(1): 349-57</p> <p>"Lipoamino acid prodrugs of paclitaxel: synthesis and cytotoxicity evaluation on human anaplastic thyroid carcinoma cells". Pignatello R, Paolino D., Pantò V., Pistarà V., Calvagno M.G., Russo D., Puglisi G., Fresta M. Curr Cancer Drug Targets 2009. 9(2): 202-13</p> <p>"New amphiphilic conjugates of mono- and bis(carboxy)-PEG2000 polymers with lipoamino acids as surface modifiers of colloidal drug carriers". Rosario Pignatello¹, Valentina Pantò¹, Livia Basile¹, Giuseppe Impallomeni², Alberto Ballistreri³, Venerando Pistarà³, Giovanni Puglisi¹. Macromolecular Chemistry & Physics 2010. 211(10): 1148-1156</p> <p>"New amphiphilic conjugates of amino-poly(ethylene glycols) with lipoamino acids as surface modifiers of colloidal drug carriers". Rosario Pignatello, *Valentina Pantò, Giuseppe Impallomeni, Giovanni Marco Carnemolla, Claudia Carbone, Giovanni Puglisi. Macromolecular Chemistry & Physics 2012. 214(10): 46-55.</p> <p>"Characterization of micellar systems produced by new amphiphilic conjugates of poly(ethylene glycol)" Pignatello R, Pantò V., Basile L, Leonardi A, Guarino C, La Rosa C. Drug Dev Ind Pharm 2014. 40(11):1463-1467</p>
--	--

Valentina Pantò

Roma, 04/04/2022