

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Danila Renzo
Data di nascita	05/04/1977
Qualifica	Dirigente sanitario Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigenti sanitario - Ufficio Procedure Centralizzate Numero telefonico dell'ufficio
Numero telefonico dell'ufficio	06.59784276
E-mail istituzionale	d.renzo@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche (2004)
Altri titoli di studio e professionali	- Master Universitario di II livello "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici" (Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma – 2014) Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista (2008) -Drug Evaluation School Laboratorio di Politiche Regolatorie del Farmaco – Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri (Milano) – 2005-2006
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Ufficio procedure centralizzate – AIFA - attività di PTL su procedure autorizzative di nuovi farmaci e attività di PTL su procedure post-autorizzative di cui l'Italia è Rapporteur o CoRapporteur. - attività di valutazione scientifica e stesura di Assessment Report relativamente alle sezioni di Quality di farmaci di nuova registrazione con procedura di autorizzazione centralizzata per cui l'Italia è Rapporteur o Co-Rapporteur -attività di valutazione scientifica di line extension ed altre procedure di post-autorizzazione gestite da AIFA - Valutazione e predisposizione di commenti su procedure in cui l'Italia non opera come Rapporteur o Co-Rapporteur - Valutazione scientifica ed alla stesura di report per procedure SA EMA di cui l'Italia è Coordinator -verifica della qualità delle traduzioni ed aderenza alle linee guida delle

	<p>informazioni su prodotti centralizzati</p> <p>-partecipazione a riunioni e Gruppi di Lavoro AIFA, con particolare riferimento al Gruppo di Lavoro Denominazione Medicinali, attività di consulenza a supporto di altri Uffici AIFA -contributo allo svolgimento delle attività regolatorie di “nazionalizzazione” dei medicinali approvati con procedura centralizzata.</p> <p>-membro italiano del QRDh (Quality Review of Documents (QRD) Working Group da Ottobre 2019</p> <p>Ufficio Valutazione e Autorizzazione – AIFA:</p> <p>-Valutazione di dossier per registrazioni nazionali, di mutuo riconoscimento e decentrate, relativamente agli aspetti di qualità (modulo 3) in particolare nuove AIC, line extension, variazione tipo II, variazioni di tipo I</p> <p>-Membro del gruppo denominazioni per la valutazione di nuove denominazioni delle specialità medicinali di nuova e pregressa autorizzazione</p> <p>-Partecipazione come assessor a “scientific advice” per pareri inerenti i moduli 3 di registrazione in procedure comunitarie dove IT agisce da RMS;</p> <p>-Presente nella European expert list dell’EMA dal 28.11.2011</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> <tr> <td>Spagnolo</td> <td>B1</td> <td>B1</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	B2	B2	Spagnolo	B1	B1
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	B2	B2								
Spagnolo	B1	B1								
<p>Capacità nell’uso delle tecnologie</p>	<p>Patente ECDL (<i>European Computer Driving Licence</i>)</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 scientifiche</p> <p>- Bertele’ V, Assisi A, Di Muzio V, Renzo D, Garattini S. “New antirheumatic drugs: any real added value? A critical overview of regulatory criteria for their marketing approval” <i>European Journal of Clinical Pharmacology</i> 2007 Sep;63(9):319-36</p> <p>- Assisi A, Banzi R, Buonocore C, Capasso F, Di Muzio V, Michelacci F, Renzo D, Tafuri G, Trotta F, Vitocolonna M, Garattini S. “Fish oil and mental health: the role of n-3 long-chain polyunsaturated fatty acids in cognitive development and neurological disorders” <i>International Clinical Psychopharmacology</i> 2006 Nov;21 (6):319-36</p>									