

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI PERSONALI**

<b>Nome</b>	Fabio Ruggiero
<b>Data di nascita</b>	20/05/1977
<b>Qualifica</b>	Dirigente delle professionalità sanitarie
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente sanitario – Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Materie Prime
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4413
<b>Fax dell'ufficio</b>	
<b>E-mail istituzionale</b>	f.ruggiero@aifa.gov.it

**TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE**

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Farmacia
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>– Specializzazione in “Farmacologia Medica”</li><li>– Specializzazione in “Chimica e Tecnologie delle Sostanze Organiche Naturali”</li><li>– Master di 2° Livello in “Sperimentazione Clinica”</li><li>– Abilitazione all’esercizio della professione di Farmacista</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>– 2001-2010: Farmacista – Farmacia privata, Farmacia Ospedaliera, Clinica Privata</li><li>– 2001-2005: Attività di ricerca (sintesi di composti organici naturali biologicamente attivi) svolta nel corso della Specializzazione in chimica ed il Dottorato di ricerca in “Scienze Chimiche” – Università degli Studi di Roma “La Sapienza”, Dipartimento Di Chimica</li><li>– 2009: Visite di monitoraggio di studi clinici come stagista – CRO</li><li>– AIFA: 2011-2016: Ufficio Autorizzazioni Officine: ispezioni GMP Prodotto Finito/API in qualità di osservatore (dal 2014</li></ul>

	<p>ispettore junior API); valutazione di pratiche di registrazione e autorizzazione di sostanze attive, modifiche essenziali e non essenziali, estensioni, follow-up ispettivi.</p> <p>2013-2014: Unità Ispezioni Materie Prime: elaborazione statistica delle deviazioni GMP; gestione di Eudra-GMDP riguardo alla programmazione di ispezioni API internazionali ed inserimento dei relativi certificati di “compliance” e “non compliance” alle GMP.</p> <p>2017 – feb. 2018: Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Materie Prime: Ispettore senior GMP API; nell’ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, ispezioni e follow-up relativi a officine farmaceutiche di produzione/importazione di sostanze attive, valutazione delle istanze di autorizzazione o registrazione (e relative modifiche) per la produzione e importazione di sostanze attive, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati..</p> <p>Marzo 2019 – data attuale: Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP Materie Prime: Ispettore senior GMP API; nell’ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, ispezioni e follow-up relativi a officine farmaceutiche di produzione/importazione di sostanze attive, valutazione delle istanze di autorizzazione o registrazione (e relative modifiche) per la produzione e importazione di sostanze attive, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p>											
<b>Capacità linguistiche</b>		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Francese</td> <td>Madre lingua</td> <td>Madre Lingua</td> </tr> <tr> <td>Inglese</td> <td>Buono</td> <td>Buono</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Francese	Madre lingua	Madre Lingua	Inglese	Buono	Buono	
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto										
Francese	Madre lingua	Madre Lingua										
Inglese	Buono	Buono										
<b>Capacità nell’uso delle tecnologie</b>	Ottima conoscenza dei principali pacchetti applicativi in uso e dei sistemi operativi.											
<b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b>	//											

Roma, 04/04/2022