

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Loriana Tartaglia
Data di nascita	07/02/1965
Qualifica	Dirigente sanitario – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Area Vigilanza Post-Marketing
Numero telefonico dell'ufficio	06/59784364
Fax dell'ufficio	06/59784142
E-mail istituzionale	l.tartaglia@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di Laurea in Farmacia
Altri titoli di studio e professionali	Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista Master II livello "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico - scientifici regolatori ed etici" Università degli Studi Cattolica del Sacro Cuore.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 15.04.2017 a tutt'oggi, nell'ambito dell'Area Vigilanza Post-Marketing dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), svolge il coordinamento delle seguenti attività: <ul style="list-style-type: none">• definizione degli indirizzi per la realizzazione di un programma di farmacovigilanza attiva e gestione dei Fondi Regionali di Farmacovigilanza di cui all'art. 36, comma 14, della legge 27 dicembre 1997, n. 449;• verifica delle richieste di accesso ai finanziamenti avanzate dalle regioni per la realizzazione di progetti di farmacovigilanza attiva e per il mantenimento dei Centri Regionali di Farmacovigilanza/Strutture regionali di FV (CRFV);• monitoraggio dei piani di attività/progetti di farmacovigilanza attiva oggetto di finanziamento;• verifica del funzionamento e della qualità dei CRFV.

	<ul style="list-style-type: none"> • partecipazione ai processi normativi <p>Dal 20/03/2006 al 14.04.2017 ha svolto, presso l'Ufficio di Farmacovigilanza dell'AIFA, le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • monitoraggio delle segnalazioni spontanee di sospette reazioni avverse a farmaci ed analisi dei segnali emersi dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza e dal database europeo Eudravigilance; • valutazione scientifica e regolatoria della documentazione di sicurezza presentata dalle Aziende (Periodic Safety Update Reports, Risk Management Plan, Post-authorisation safety study), anche nell'ambito delle procedure di rinnovo all'autorizzazione di immissione in commercio dei medicinali; • attività di comunicazione e informazione agli operatori sanitari • collaborazione con l'EMA per l'implementazione della nuova normativa di farmacovigilanza (Regulation (EU) 1235/2010; Directive 2010/84/EU), nell'ambito del PSUR Project Team; • partecipazione alla definizione degli indirizzi per l'utilizzo dei fondi di farmacovigilanza attiva, nell'ambito dell'Accordo Stato-Regioni- Province autonome; • valutazione, approvazione e monitoraggio dei Progetti regionali di farmacovigilanza attiva presentati dalle Regioni; • sviluppo di un programma di monitoraggio delle attività dei Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV). Visite in situ. <p>In precedenza ha ricoperto gli incarichi di:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Direttore tecnico presso magazzino di deposito e distribuzione all'ingrosso di medicinali e gas medicinali ➤ Farmacista collaboratore - Farmacia privata ➤ Farmacista collaboratore - Farmacie comunali 						
<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>buono</td> <td>buono</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	buono	buono
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	buono	buono					
<p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p>	<p>Padronanza nell'utilizzo di Internet, dei sistemi operativi Windows e degli applicativi Office (Word, PowerPoint, Excel).</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>Partecipazione a gruppi di lavoro istituiti presso AIFA, oltre che a gruppi di coordinamento e monitoraggio di studi post-marketing.</p> <p>Partecipazione a project team europei per l'implementazione della normativa di farmacovigilanza.</p> <p>Membro della Commissione sui Progetti regionali di farmacovigilanza istituita presso AIFA.</p> <p>Membro del Tavolo tecnico istituito presso il Ministero della salute su allattamento al seno e contestuale necessità di trattamento con farmaci.</p> <p>Docente del Master II livello in Scienze Regolatorie presso AIFA.</p> <p>Partecipazione a vari corsi di aggiornamento, convegni e seminari in qualità di discente e di docente.</p> <p>Autore e coautore di articoli scientifici e poster presentati a Congressi nazionali e internazionali su tematiche di farmacovigilanza.</p>
--	--