

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

<b>Nome</b>	Valeria Di Muzio
<b>Data di nascita</b>	08/10/1978
<b>Qualifica</b>	Dirigente sanitario (farmacista)- AIFA
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente farmacista presso l'Ufficio Procedure Centralizzate (UPC), Area Strategia ed Economia del Farmaco
<b>E-mail istituzionale</b>	<a href="mailto:v.dimuzio@aifa.gov.it">v.dimuzio@aifa.gov.it</a>

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

<b>Titolo di studio</b>	Laurea con lode in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche.
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Diploma di Specializzazione in Farmacologia, di durata quadriennale, presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi dell'Aquila.</li><li>- Attestato di frequenza al corso di formazione "Drug Evaluation School", presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri" di Milano. (Corso organizzato in collaborazione con l'AIFA, mirato alla formazione di esperti in grado di effettuare una valutazione tecnica dei dossier regolatori dei farmaci presentati per ottenere l'autorizzazione all'immissione in commercio nella Comunità Europea).</li><li>- Idoneità conseguita nel concorso pubblico per la selezione di professionalità esterne per impiego nell'ambito di progetti di farmacovigilanza, farmacoepidemiologia e farmacoutilizzazione della Regione Abruzzo, DG/71 del 13.10.2005.</li><li>- Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista.</li><li>- Vincitrice della selezione per la partecipazione al programma di studio all'estero (progetto Erasmus) presso l'Università di Barcellona (UB), facoltà di Farmacia.</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<p><b>Da Marzo 2021 - Ufficio Procedure Centralizzate (Area Strategia ed Economia del Farmaco) – AIFA, nel ruolo di Quality Assessor.</b></p> <p><b>Attività di valutazione scientifico-regolatoria:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- della qualità del dossier regolatorio (module 3 del CTD- Common Technical Document) per medicinali di nuova autorizzazione</li><li>- della qualità del dossier regolatorio nell'ambito di procedure post autorizzative come line extensions, variazioni nella produzione o nei</li></ul>

	<p>controlli di qualità.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- per aspetti relativi alla qualità di medicinali in procedure di Scientific Advice EMA in cui l'Italia è Coordinator.</li> </ul> <p><b>Partecipazione a gruppi di lavoro AIFA e comitati internazionali EMA:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gruppo di Lavoro "Medicinali Pediatrici" AIFA nel ruolo di quality expert, al fine di supportare le attività di valutazione dei paediatric investigation plans (PIPs) presso il Paediatric Committee (PDCO) dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA).</li> <li>- Procedure Team Leader (PTL) - AIFA per procedure autorizzative centralizzate di nuovi farmaci e per procedure post-autorizzative in cui l'Italia agisce da Rapporteur o Co-Rapporteur e supporto al membro IT presso il Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP)- EMA.</li> <li>- Invented Name Review Group (NRG) - EMA: partecipazione come membro alternate dal 2023 e valutazione delle denominazioni proposte per medicinali di nuova approvazione afferenti a procedure centralizzate</li> <li>- Gruppo di Lavoro Denominazione Medicinali – AIFA: valutazione di nuove denominazioni o variazioni di quelle esistenti per medicinali afferenti a procedure nazionali, di mutuo riconoscimento o decentrate</li> <li>- EMA/CMDh Working Party on Paediatric Regulation: partecipazione come membro rappresentante dal 2017 al 2023.</li> </ul> <p><b>Settembre 2006 - Febbraio 2021 - Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio (Area Autorizzazioni Medicinali) - AIFA:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Valutazione dei dossier regolativi di medicinali per uso umano, relativamente agli aspetti di qualità e revisione degli stampati nell'ambito di procedure comunitarie di mutuo riconoscimento e decentrate, dove l'Italia agisce da Stato Membro di Riferimento (Reference Member State – RMS) e da Stato Membro Interessato (Concerned Member State – CMS) e nell'ambito di procedure nazionali.</li> <li>- Valutazione della documentazione chimico-farmaceutica delle sostanze attive ancillari nei dispositivi medici.</li> <li>- Referente dell'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC) per farmaci pediatrici.</li> </ul>		
<b>Capacità linguistiche</b>	<b>Lingua</b>	<b>Livello Parlato</b>	<b>Livello Scritto</b>
	<b>Inglese</b>	Avanzato	Avanzato
	<b>Spagnolo</b>	Avanzato	Avanzato
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	<p>Ottima conoscenza dei sistemi operativi Microsoft Windows. Ottima conoscenza di Microsoft Office. Ottima capacità di uso della rete Internet. Utilizzo degli applicativi in uso presso l'Ufficio Procedure Centralizzate e l'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC).          Uso delle principali banche dati per analisi della letteratura scientifica: Pubmed, Embase, Cochrane library, etc.</p>		
<b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni</b>	<p><u>Pubblicazioni scientifiche:</u>          -Bertele' V, Assisi A, Di Muzio V, Renzo D, Garattini S. <b>New antirheumatic drugs: any real added value? A critical overview of regulatory criteria for their marketing approval.</b> <i>European Journal of Clinical Pharmacology</i> 2007</p>		

<p><b>altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b></p>	<p>Sep;63(9):879-89.</p> <p>-Assisi A, Banzi R, Buonocore C, Capasso F, Muzio VD, Michelacci F, Renzo D, Tafuri G, Trotta F, Vitocolonna M, Garattini S. <b>Fish oil and mental health: the role of n-3 long-chain polyunsaturated fatty acids in cognitive development and neurological disorders.</b> <i>International Clinical Psychopharmacology</i> 2006 Nov;21(6):319-36.</p> <p><u>Partecipazione a corsi e convegni tecnico-scientifici e normativi:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Scuola Nazionale dell'Amministrazione (SNA): partecipazione al corso <i>Edizione nr. 003 - eLearning "Prevenzione e contrasto alla corruzione nelle PA: dalla legge 190/2012 al PNRR"</i>. 21 Settembre 2022-28 Ottobre 2022</li> <li>- "QWP training for Senior Quality Assessor", EMA 25-27 Giugno 2017</li> <li>- "Quality Assessment on specific types of products: orodispersible and oromucosal formulations" AIFA, 06 Dicembre 2016</li> <li>- "La disciplina della dirigenza e degli incarichi dirigenziali nel D.Lgs 165 del 2001, alla luce della legge delega n.124 del 7/8/2015". AIFA, 14 Giugno 2016</li> <li>- "La responsabilità amministrativo-contabile del dirigente e del funzionario dell'Aifa dopo le più recenti riforme AIFA". AIFA, 10 Giugno 2016</li> <li>- "Il codice di comportamento dei pubblici dipendenti dopo la legge 190/2012 ed il DPR n.62 del 2013". AIFA, 01 Giugno 2016.</li> <li>- "Training on Continuous manufacturing" AIFA, 03 Marzo 2016</li> <li>- "Farmacopea Europea- monografie prodotti finiti" AIFA, 04 Febbraio 2016</li> <li>- "Glass containers for pharmaceutical use" AIFA, 10 Dicembre 2015</li> <li>- "Lo sviluppo dei prodotti medicinali Dry Powder Inhalers (DPI)" AIFA Roma, 16 Ottobre 2015</li> <li>- "QWP training for Senior Quality Assessor", AIFA 25 e 26 Giugno 2015</li> <li>- "La Convalida dei metodi analitici e l'analisi statistica" AIFA 11 Maggio 2012</li> <li>- "Produzione di prodotti solidi: criticità e convalide; micronizzazione: tecniche e controlli" AIFA 23 Marzo 2012</li> <li>- "Disciplina della dirigenza pubblica dopo il D.Lgs. n. 150/2009 e le manovre finanziarie del triennio 2009-2011" AIFA, 09 Febbraio 2012</li> <li>- "Procedure concorsuali per il reclutamento di personale nelle pubbliche amministrazioni: adempimenti, gestione del procedimento e contenzioso." AIFA, 26 Gennaio 2012</li> <li>- "Disciplina delle incompatibilità e degli incarichi extra-impiego dei dipendenti pubblici dopo il D.Lgs. n. 150/2009 ed il Collegato Lavoro 2010 (L.n.183/2010)" AIFA, 18 Gennaio 2012</li> <li>- "Sangue e tessuti: stato dell'arte" AIFA, 13 Gennaio 2012</li> <li>- "Studi di dissoluzione e bioequivalenza" tenuto da rappresentanti EDQM; AIFA, 16 Novembre 2011</li> <li>- "Quality by design" AIFA, 15 Novembre 2011</li> <li>- "EDQM &amp; Certification procedure", AIFA, 15 Settembre 2011</li> <li>- "Blood products Assessors' training", EMA, 29-30 Settembre 2011</li> <li>- "Workshop for EU Assessors of Clinical Data on Vaccines" in collaborazione con la European School for the assessment of new medicines, University of Rome, Tor Vergata. Frascati, Hotel Flora, 13-14 Maggio 2010</li> <li>- "Composti altamente attivi. Tecnologie di contenimento nell'industria farmaceutica" AIFA, 5-6 Febbraio 2009</li> <li>- "Novità e criticità nell'attività regolatoria di farmaci e dispositivi medici"</li> </ul>
--	---

	<p>Verona, 10-12 Maggio 2007</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- “European conference on clinical research for decision-making” presso Villa Aurelia, Roma, 30 Marzo 2007</li><li>- “Annual Preclinical Assessors Meeting” AIFA 25-27 Ottobre 2006</li><li>- “La ricerca clinica: trasparenza ed eticità per rispondere alle domande del futuro” presso il Centro Congressi Fondazione Cariplo, Milano, 20 Maggio 2006</li><li>- “Novità e criticità nell’attività regolatoria di farmaci e dispositivi medici” Verona, 16-18 Marzo 2006</li><li>- “The evaluation of the clinical part of the dossier: focus on trial methodology and conduct”, AIFA 16-17 Giugno 2005</li><li>- “Il dolore nel paziente con cancro”, presso l’Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri”, Milano 04 Maggio 2005</li><li>- “Novità e criticità nell’attività regolatoria di farmaci e dispositivi medici” Verona, 10-12 Febbraio 2005</li><li>- Attività di Educazione Continua in Medicina (ECM) ai fini dell’aggiornamento professionale, in osservanza del Codice Deontologico del Farmacista.</li></ul>
--	---

Roma, 14/02/2025