

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Eraldo Donnarumma
Data di nascita	07/03/1971
Qualifica	Dirigente delle Professionalità Sanitarie – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente delle Professionalità Sanitarie - Ufficio Ispezioni GVP
Numero telefonico dell'ufficio	
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	e.donnarumma@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	<ul style="list-style-type: none">- Diploma di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera;- Master Universitario di Secondo Livello in Farmacovigilanza;- Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p><u>Ufficio Ispezioni GVP (incarico attuale)</u></p> <ul style="list-style-type: none">- conduzione delle ispezioni di farmacovigilanza- alternate al gruppo EMA del Pharmacovigilance Inspectors Working Group <p><u>Ufficio Valutazione e Autorizzazione</u></p> <p>valutazione delle variazioni di tipo I e di tipo II di medicinali autorizzati con procedure nazionali e di mutuo riconoscimento/decentrate;</p> <p><u>Ufficio di Farmacovigilanza</u></p>

	<ul style="list-style-type: none"> - monitoraggio della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e relativa analisi dei segnali; - valutazione scientifica e regolatoria dei Rapporti Periodici di Sicurezza (PSUR) dei medicinali autorizzati con procedura nazionale, mutuo riconoscimento e centralizzata - valutazione di Piani di gestione del Rischio (RMP) nell'ambito di procedure regolatorie; - comunicazioni di sicurezza rivolte a cittadini e operatori sanitari; <p>In precedenza ha svolto presso il Centro di Informazione sul Farmaco dell'Agenzia Italiana del Farmaco le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • attività di ricezione e predisposizione delle risposte verso gli operatori del settore e il pubblico relativamente all'efficacia, alla sicurezza ed alla disponibilità di farmaci in Italia; • Collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sui Farmaci 		
Capacità linguistiche	lingua	Livello parlato	Livello scritto
	inglese	intermedio	intermedio
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>RETE NAZIONALE DI FARMACOVIGILANZA (NSIS) BANCA DATI EUROPEA EUDRAVIGILANCE BANCA DATI DEL FARMACO DELL'AIFA DIZIONARIO MEDDRA PRINCIPALI BANCHE DATI BIOMEDICHE</p>		
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> - partecipazione al corso di Lead auditor di Sistemi di gestione per la qualità - partecipazione in qualità di relatore e di discente al Simposio AIFA GVP sulle Ispezioni di Farmacovigilanza; - partecipazione ad altri corsi organizzati da EMA, Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), Istituto Superiore di Sanità (ISS) e altri enti per le materie di interesse per i ruoli svolti in AIFA. <p>Nell'ambito della collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sui Farmaci (BIF) produzione di articoli scientifici e attività di peer review</p> <p>Partecipazione ai lavori del gruppo AIFA "Attività trasversale oncologica"</p> <p>Contributi scritti a congressi nazionali e internazionali (SIF, SIFO, ISOP,) pubblicati nei relativi atti.</p> <p>Partecipazione in qualità di relatore a convegni e eventi formativi</p>		