

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Anna Izzo
Data di nascita	20/12/1986
Qualifica	Dirigente Sanitario – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Area Vigilanza Post-Marketing
Numero telefonico dell'ufficio	-----
Fax dell'ufficio	-----
E-mail istituzionale	a.izzo@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche – Università degli studi di Napoli “Federico II” (2010). Tesi sperimentale svolta presso azienda farmaceutica dal titolo “Life cycle management: ottimizzazione del processo di granulazione di un prodotto farmaceutico”
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- Auditor di Sistemi di Gestione per la Qualità UNI EN ISO 9001:2015. (2024)- Master di II Livello “Sistemi di Qualità GxP&ISO” - Università di Roma “Cattolica del Sacro Cuore” (2012)- Abilitazione alla professione di Farmacista - Università degli studi di Napoli “Federico II” (2010)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>Da gennaio 2024 ad oggi: incarico di collaborazione part time presso l'ufficio Ispezioni GCP.</p> <p>Da ottobre 2019 ad oggi: all'interno dell'area Vigilanza Post-Marketing:</p> <ul style="list-style-type: none">- valutazione e verifica dei progetti e delle attività svolte dalle Regioni a seguito dell'assegnazione dei Fondi Regionali di Farmacovigilanza - di cui alla legge 296 del 27/12/2006 – ed esecuzione di attività, atti o adempimenti ad essi correlati.- Monitoraggio delle attività svolte dai Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV) ed espletamento di attività, atti e adempimenti ad essi correlati.

	<ul style="list-style-type: none"> - Referente Qualità dell'ufficio di Area Vigilanza post-marketing - Membro Commissione di Valutazione dei progetti di farmacovigilanza attiva (C.d.V.), istituita con determina DG n. 596 del 12 maggio 2021. <p>Esperienze pregresse:</p> <p>Da marzo 2019 a settembre 2019: "GCP&GLP Quality Assurance Specialist" presso azienda farmaceutica.</p> <p>Da novembre 2015 a febbraio 2019: "GVP&CSV QA Specialist" presso azienda farmaceutica.</p> <p>Da ottobre 2011 – ad ottobre 2015 "Quality Assurance Auditor" presso azienda farmaceutica.</p> <p>Da ottobre 2010 – ad ottobre 2011: Stage presso azienda farmaceutica nel dipartimento Quality Assurance Ricerca e Sviluppo</p> <p>Da novembre 2009 – a maggio 2010: Stage presso azienda farmaceutica nel settore produzione.</p>						
Capacità linguistiche	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Lingua</th> <th style="width: 33%;">Livello scritto</th> <th style="width: 33%;">Livello parlato</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>Livello B2</td> <td>Livello B2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello scritto	Livello parlato	Inglese	Livello B2	Livello B2
Lingua	Livello scritto	Livello parlato					
Inglese	Livello B2	Livello B2					
Capacità nell'uso delle tecnologie	Ottime capacità di utilizzo del PC in ambiente Windows e delle principali applicazioni del pacchetto office: Word, Power Point, Excel						
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	2015-2016: Membro del Gruppo di Lavoro GIQAR – QA Pharmacovigilance, Società di Scienze Farmacologiche Applicate – SSFA						

Roma, febbraio 2025