

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

|                                       |  |
|---------------------------------------|--|
| <b>Nome</b>                           | Giulia Lanni   |
| <b>Data di nascita</b>                | 23/12/1991   |
| <b>Qualifica</b>                      | Dirigente Farmacista delle professionalità sanitarie   |
| <b>Amministrazione</b>                | AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA  |
| <b>Incarico attuale</b>               | Dirigente Farmacista presso l'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio, Area Autorizzazioni Medicinali |
| <b>Numero telefonico dell'ufficio</b> | +39 06. 5978 4978  |
| <b>Fax dell'ufficio</b>               | +39 06. 5978 4806  |
| <b>E-mail istituzionale</b>           | g.lanni@aifa.gov.it  |

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

|   |  |
|---|--|
| <b>Titolo di studio</b>                               | <b>Laurea Magistrale in Farmacia e Farmacia Industriale</b> conseguita presso la Facoltà di Farmacia dell'Università degli Studi di Chieti "G. D'Annunzio" in data 16/03/2016.   |
| <b>Altri titoli di studio e professionali</b>         | <b>Corso di Perfezionamento in Fitoterapia</b> presso Università degli Studi di Siena, Dipartimento di Scienze fisiche, della terra e dell'ambiente - A.A. 2018/2019<br><br><b>Master Universitario di II livello in "Tecnologie Farmaceutiche ed Attività Regolatorie"</b> conseguito presso Università degli studi di Pavia, Dipartimento di Scienze del Farmaco – A.A. 2016/2017<br><br><b>Esame di stato per l'abilitazione alla professione del farmacista</b> , conseguito presso l'Università degli studi di Chieti "G. D'Annunzio" conseguito a luglio 2016. |
| <b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b> | <b>Incarico attuale</b><br><br><u>Da ottobre 2019 ad oggi</u><br><b>- Quality assessor presso l'Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC):</b><br>Management tecnico-regolatorio delle procedure nazionali e di MR/DC, con valutazione dei dossier registrativi di medicinali per uso umano, relativamente agli aspetti di qualità e revisione degli stampati, atti o adempimenti ad essi correlati.  |

|  | <p><b><i>Esperienze professionali precedenti</i></b><br/> <u>Giugno 2019 – Agosto 2019</u><br/> <b>Collaboratore Farmacista presso Farmacia Privata.</b></p> <p><u>Ottobre 2018 -Dicembre 2018</u><br/> <b>Contratto di Collaborazione per conto di AGENAS, Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali presso Agenzia Italiana del Farmaco, Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele:</b><br/> Valutazione dei dossier relativi alle domande di Importazione Parallela dei medicinali ad uso umano. Contatti con autorità del farmaco estere, predisposizione degli atti finali relativi alle autorizzazioni e successive variazioni del dossier.</p> <p><u>Giugno 2017 - Luglio 2018</u><br/> <b>Tirocinio curriculare ed extracurriculare presso Agenzia Italiana del Farmaco, Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele.</b><br/> Certificazione di un medicinale al fine del rilascio di un Certificato di Prodotto Farmaceutico (CPP); convalida delle domande di Importazione Parallela dei medicinali, collaborazione alla redazione di una procedura operativa standard sulle Importazioni Parallele.</p> <p><u>Maggio 2016 – Maggio 2017</u><br/> <b>Stage presso Manufacturing Compliance, Sanofi S.P.A.</b><br/> Apprendimento del processo di produzione di farmaci iniettabili sterili liofilizzati e liquidi, revisione dei batch record in accordo alle GMP, predisposizione report su attività di monitoraggio particellare.</p> |                 |                 |                 |         |          |          |          |      |      |
|--|---|-----------------|-----------------|-----------------|---------|----------|----------|----------|------|------|
| <p><b>Capacità linguistiche</b></p>  | <p>Lingua Madre: Italiano</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>Avanzato</td> <td>Avanzato</td> </tr> <tr> <td>Francese</td> <td>Base</td> <td>Base</td> </tr> </tbody> </table> <p>Certificazioni: FCE, UNIVERSITY OF CAMBRIDGE ESOL EXAMINATIONS</p>  | Lingua          | Livello Parlato | Livello Scritto | Inglese | Avanzato | Avanzato | Francese | Base | Base |
| Lingua   | Livello Parlato   | Livello Scritto |                 |                 |         |          |          |          |      |      |
| Inglese  | Avanzato  | Avanzato        |                 |                 |         |          |          |          |      |      |
| Francese   | Base  | Base            |                 |                 |         |          |          |          |      |      |
| <p><b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b></p>   | <p>-Ottima conoscenza del Personal Computer in ambiente Microsoft Windows e del pacchetto Office.<br/> -Uso corrente dei seguenti sistemi informatici in uso presso AIFA: Office 241, CTS-client, Eudralink, Banca Dati Stampati, MedDRA.<br/> -Uso frequente delle seguenti banche dati per analisi della letteratura scientifica: Pubmed, Embase, Cochrane library e Micromedex.</p>  |                 |                 |                 |         |          |          |          |      |      |
| <p><b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b></p> | <p>Partecipazione a convegni:<br/> <u>Novembre 2024 – Gennaio 2025 presso AIFA</u><br/> Corso di Project management ISIPM Base – Acquisizione di conoscenze base sui principi e fondamenti del project management, in base al programma didattico stabilito dall'Istituto Italiano di Project Management per il conseguimento della Qualificazione ISIPM-Base secondo lo schema Project Manager UNI 11648 da AICQ SICEV.</p> <p><u>Febbraio 2022 presso IKN Italy</u><br/> Training "Tossicologia per non Tossicologi".</p> <p><u>Luglio 2021 – Settembre 2021 presso Quality Working Party</u></p>   |                 |                 |                 |         |          |          |          |      |      |

|  |   |
|--|---|
|  | <p><i>Training for beginners on Module 3 of Common Technical Document.</i></p> <p><u>Luglio 2021 presso WHO, World Health Organization</u><br/>13th Annual PQT Medicines Quality Assessment Training</p> <p><u>Dicembre 2018 presso AIFA, Agenzia Italiana del Farmaco</u><br/>Corso sull'entrata in vigore della direttiva anticontraffazione UE</p> <p><u>Dicembre 2018 presso Istituto Superiore di Sanità</u><br/>CNRVF - Farmacoepidemiologia XXVII Seminario Nazionale "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia"</p> <p><u>Ottobre 2017 presso Università degli Studi di Pavia, Dipartimento di Scienze del Farmaco</u><br/>Seminario su "Farmacovigilanza: evoluzione della normativa e prospettive future" organizzato da Prof.ssa Dossena e Prof.ssa Caramella</p> <p><u>Settembre 2017 presso Università degli Studi di Pavia, Dipartimento di Scienze del Farmaco</u><br/>WORKSHOP: "Dal Farmaco ai biofarmaci: certezze e sfide per la medicina del futuro" a cura di AFI, European BIOTECH week e Università di Pavia.</p> |
|--|---|

Roma, 10/02/2025