

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Elena Matarangolo
Data di nascita	-
Qualifica	Dirigente sanitario- Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente sanitario – Ufficio di Farmacovigilanza
Numero telefonico dell'ufficio	-
E-mail istituzionale	e.matarangolo@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Diploma di laurea in Farmacia Diploma di Master Universitario di II livello in “Evidence Based Medicine e Metodologia della Ricerca Sanitaria”
Altri titoli di studio e professionali	Partecipazione a numerosi corsi di formazione nelle materie di interesse per il ruolo coperto, qui indicati i principali: <ul style="list-style-type: none">– Agenzia Europea dei Medicinali (EMA EudraVigilance DataAnalysis System (EVDAS, Use of EPITT (NUI, Rapid Alerts, Signals);– Istituto Superiore di Sanità -Oncogenomica per i professionisti sanitari– Istituto Superiore di Sanità - Genetica e Genomica pratica - Corso base– webinar specifici per assessor di farmacovigilanza:– (AIFA/EMA Assessors training on the PSUR, RMP, Referral, assessment procedure, PSUSA with NAPS Assessor's Training, The revised RMP– assessment process for new MA in the CP, Pharmacovigilance assessments; challenges and solutions for pharmacovigilance assessors);– Sif-Siar-SSFA Novità In Farmacovigilanza Analisi della Direttiva 2010/84/EU e del Regolamento EU n 1235/2010, PSUSA NAP;– Assessor's-Inspector's Training.– Istituto Superiore di Sanità, Roma: XIV corso “Strumenti e metodi per l'analisi delle prescrizioni farmaceutiche”– Istituto Superiore di Sanità, Roma: modelli di malattia per la sperimentazione preclinica in oncologia.– Istituto Superiore di Sanità, Roma: Riconoscimento e segnalazione di reazioni avverse da prodotti di origine naturale”– Agenzia Italiana del Farmaco, Roma: Corso avanzato di

	<p>farmacovigilanza: II edizione.</p> <ul style="list-style-type: none"> – Istituto Superiore di Sanità, Roma: Come scrivere un articolo scientifico. – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma: Corso avanzato di farmacovigilanza: I edizione. – Istituto Superiore di Sanità, Roma: XV Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia: Epidemiologia e Statistica – Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista
<p>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</p>	<p>Attività svolte presso AIFA: Attualmente svolge presso l'Ufficio di Farmacovigilanza dell'Agenzia Italiana del Farmaco le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> –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 –Attività di farmacovigilanza a livello nazionale ed europeo. –Predisposizione di comunicazioni di sicurezza rivolte a cittadini e operatori sanitari. –Valutazione delle domande di rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) di medicinali autorizzati con procedura centralizzata, nazionale e di mutuo riconoscimento. –Membro del segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Area Vigilanza Post Marketing. <p>In precedenza ha svolto le seguenti attività presso gli uffici AIFA indicati: Ufficio Misure di Gestione del Rischio, afferente all'Area Vigilanza Post-marketing:</p> <ul style="list-style-type: none"> –valutazione della documentazione di sicurezza predisposta dai titolari AIC: Risk Management Plan (RMP) con la predisposizione delle relazioni di valutazione per le principali procedure autorizzative dei medicinali: procedura centralizzata, procedura nazionale e di mutuo riconoscimento nonché alle domande di variazione ad esse correlate; –valutazione delle misure aggiuntive di minimizzazione del rischio (aRMM), quali ad es: i Materiali Educazionali. <p>Ufficio di Farmacovigilanza (prec Regolamento)</p> <ul style="list-style-type: none"> –Attività di farmacovigilanza a livello nazionale ed europeo –Monitoraggio della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e Rete Europea di Farmacovigilanza (Eudravigilance) e relativa Analisi dei Segnali, PSUR, RMP. <p>Ufficio Valutazione e Autorizzazione:</p> <ul style="list-style-type: none"> –attività di valutazioni di variazioni chimiche di tipo I, II; modifiche stampati Procedure Comunitarie <p>Centro di Informazione indipendente sul Farmaco</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; <p>Collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sui Farmaci.</p> <p>Coordinatore tecnico-scientifico di un progetto pilota per la definizione di standard qualitativi e quantitativi per la realizzazione di una rete italiana di servizi di Informazione e Documentazione sul Farmaco.</p> <p>Realizzazione della I indagine conoscitiva dei servizi di Informazione e Documentazione sul Farmaco italiani, con visite e analisi tramite</p>

	<p>questionario delle principali sedi dei centri di Informazione sul farmaco italiani</p> <p>Attività di selezione delle fonti documentative più accreditate, di analisi critica della selezione effettuata e la realizzazione e scrittura di documenti (definiti statements) e Frequently Asked Questions (FAQ) utili a fornire una informazione indipendente esaustiva ed aggiornata sui farmaci.</p> <p>Attività precedenti AIFA</p> <p>– Collaboratrice presso farmacia aperta al pubblico privata.</p>		
Capacità linguistiche	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto
	Inglese	Buono	Buono
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Rete Nazionale Di Farmacovigilanza</p> <p>Banca Dati Europea Eudravigilance</p> <p>Banca Dati Del Farmaco dell'AIFA</p> <p>Dizionario Meddra</p> <p>Principali Banche Dati Biomediche</p> <p>Pacchetto office: Word, Excel, Power point</p>		
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>Partecipazione a numerosi corsi, convegni, anche in qualità di relatore, nell'ambito della farmacovigilanza e dell'informazione scientifica.</p> <p>Partecipazioni a gruppi di lavoro e commissioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> · Nell'ambito della collaborazione con la redazione del Bollettino di Informazione sul Farmaco produzione di articoli scientifici. · Componente della Commissione di Vigilanza AIFA per la valutazione dell'avanzamento dei lavori del progetto "La comunicazione in tema di farmacovigilanza dei medicinali" 		

Roma, 27-02-2025