

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Loriana Tartaglia
Data di nascita	07/02/1965
Qualifica	Dirigente delle professionalità sanitarie – Farmacista
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Area Vigilanza Post-Marketing
Numero telefonico dell'ufficio	
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	l.tartaglia@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">• Abilitazione all'Esercizio della Professione di Farmacista• Diploma di Master di II livello in "Competenze e Servizi Giuridici in Sanità" conseguito presso l'Università degli Studi Cattolica del Sacro Cuore di Roma, Alta Scuola di Economia

	<p>e Management dei Sistemi Sanitari (ALTEMS).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Diploma di Master di II livello in “Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico - scientifici regolatori ed etici” conseguito presso l’Università degli Studi Cattolica del Sacro Cuore di Roma.
<p>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</p>	<p>Dirigente farmacista delle professionalità sanitarie nel ruolo di dirigente di I livello dell’AIFA</p> <p>Dal 15.04.2017 – Presente Nell’ambito delle Area Vigilanza Post-Marketing dell’Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) coordina le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gestione dei fondi previsti dall’art. 36, comma 14, della legge 449/1997, destinati alle Regioni per iniziative di farmacovigilanza, con elaborazione di Linee di Indirizzo approvate in Conferenza Stato-Regioni per la realizzazione di programmi nazionali. • Valutazione delle richieste di finanziamento delle Regioni per progetti di farmacovigilanza attiva e per il mantenimento dei Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV). • Coordinamento della stipula di convenzioni tra AIFA e le Regioni per il trasferimento dei fondi. • Monitoraggio dell’attuazione e della qualità dei progetti di farmacovigilanza attiva finanziati. • Verifica della funzionalità e dell’efficacia dei CRFV. • Partecipazione ai processi normativi in ambito di farmacovigilanza. <p>Dal 20/03/2006 al 14/04/2017 Nell’ambito dell’Ufficio di Farmacovigilanza dell’AIFA ha svolto attività di:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Monitoraggio delle segnalazioni spontanee di sospette reazioni avverse ai medicinali e analisi dei segnali emersi dalla Rete Nazionale di Farmacovigilanza e dal database

	<p>europeo Eudravigilance.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Valutazione scientifica e regolatoria della documentazione di sicurezza presentata dalle aziende (Periodic Safety Update Reports, Risk Management Plans, Post-Authorisation Safety Studies), anche nell'ambito delle procedure di rinnovo dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio dei medicinali. • Comunicazione e informazione agli operatori sanitari su tematiche di sicurezza dei farmaci. • Collaborazione con l'EMA per l'implementazione della nuova normativa di farmacovigilanza (Regulation (EU) 1235/2010; Directive 2010/84/EU), nell'ambito del PSUR Project Team. • Definizione degli indirizzi per l'utilizzo dei fondi destinati alla farmacovigilanza attiva, nell'ambito degli Accordi Stato-Regioni-Province autonome. • Valutazione, approvazione e monitoraggio dei Progetti di farmacovigilanza attiva presentati dalle Regioni. • Sviluppo di un programma di monitoraggio delle attività dei Centri Regionali di Farmacovigilanza (CRFV), incluse visite in situ per la verifica del funzionamento. <p>Esperienze precedenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Responsabile della direzione tecnica presso magazzino di deposito e distribuzione all'ingrosso di medicinali e gas medicinali. • Farmacista collaboratrice presso farmacie private. • Farmacista collaboratrice presso farmacie comunali. 						
<p>Capacità linguistiche</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>buono</td> <td>buono</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	buono	buono
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	buono	buono					

Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Microsoft office (Word, Power Point, Excel). Internet/strumenti informatici connessi alle attività di competenza (tra cui EudraVigilance, EPITT, PubMed, MicroMedex).</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"> • Componente delle Commissioni di valutazione dei Progetti di farmacovigilanza attiva istituite presso AIFA a partire dal 2009. • Partecipazione al Segretariato di farmacovigilanza istituito presso AIFA. • Partecipazione a gruppi di lavoro istituiti presso AIFA, tra cui: Gruppo di lavoro "Revisione legislazione farmaceutica" (2023); Gruppo di lavoro Pandemia (2009); Gruppo di lavoro sugli Allergeni (2009). • Partecipazione a Gruppi di coordinamento e monitoraggio di studi osservazionali post-marketing e progetti di informazione scientifica indipendente. • Componente del Tavolo tecnico su allattamento al seno e contestuale necessità di trattamento con farmaci istituito presso il Ministero della Salute nel 2017. • Partecipazione a Project Team europei per l'implementazione del Regolamento (UE)1235/2010 e della Direttiva 2010/84/UE: <i>PSUR Repository UAT Testing Team EMA (2016), Project & Maintenance Group 2 Member – EMA (2013-2014), PSUR Project 00305 Team Member for the implementation of new pharmacovigilance legislation EMA (2011-2012).</i> • Docente del Master II livello in Scienze Regolatorie presso AIFA. • Partecipazione a congressi, convegni e seminari sia in qualità di discente che di docente. • Coautrice di oltre 20 articoli scientifici e 13 poster presentati a congressi nazionali e internazionali su tematiche di farmacovigilanza.

Roma, 14/02/2025