

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Francesca TITTORE
Data di nascita	08/09/1988
Qualifica	Dirigente Farmacista delle Professionalità Sanitarie
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Ufficio Procedure centralizzate Settore Innovazione e Strategia del farmaco
Numero telefonico dell'ufficio	06 59784983
E-mail istituzionale	f.tittone@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	2008-2013: Laurea Specialistica a Ciclo Unico in Farmacia Sapienza Università di Roma (voto: 110/110 e lode)
Altri titoli di studio e professionali	2013: Abilitazione alla professione di Farmacista Sapienza Università di Roma 2013 – 2014: Master II livello “Scienze Regolatorie del Farmaco” Sapienza Università di Roma (voto: 110/110 e lode) 2014 – 2018: Dottorato di Ricerca in Farmacologia e Tossicologia Sapienza Università di Roma (voto: ottimo)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	2015 – 2016: Assegno di Ricerca Sapienza Università di Roma Agenzia Italiana del Farmaco – Settore innovazione e Strategia del Farmaco 2016 – 2017: Incarico di collaborazione coordinata e continuativa Università Cattolica del Sacro Cuore Agenzia Italiana del Farmaco – Settore innovazione e Strategia del Farmaco 2017 – 2019: Regulatory Affairs Specialist Kedrion Biopharma Da ottobre 2019: Dirigente Sanitario Farmacista Agenzia Italiana del Farmaco – Ufficio Procedure Centralizzate

	<ul style="list-style-type: none"> • Valutazione scientifica e/o contributo alla predisposizione di Assessment Report (AR) di medicinali di nuova Registrazione con particolare riferimento agli studi non clinici. • Supporto alla valutazione scientifica di line extensions ed altre procedure post-autorizzative gestite da AIFA. • Attività di PTL su procedure autorizzative di nuovi farmaci ed attività di PTL su procedura post-autorizzative di cui l'Italia è Rapporteur o Co-Rapporteur; inoltre secondo linee guida e tempistiche EMA. • Predisposizione di commenti inerenti i medicinali di nuova registrazione e di medicinali già approvati per i quali sia richiesta una variazione dei termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio. • Contributo alla valutazione scientifica e alla stesura di report per procedure Scientific Advice. • Partecipazione quale rappresentante italiano al Gruppo di Lavoro (invented) Name Review Group (NRG) presso l'EMA. • Membro del Gruppo denominazioni AIFA; valutazione e verifica delle denominazioni proposte per i medicinali per i quali è richiesta un'autorizzazione di mutuo riconoscimento, decentrata o nazionale. • Attività regolatoria EMA e AIFA per farmaci autorizzati con procedura centralizzata. • Referente Procedure Operative Standard (POS) per l'Ufficio Procedure Centralizzate.
Capacità linguistiche	Inglese: C1
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Ottima conoscenza del sistema operativo Windows, OS e del Pacchetto Office</p> <p>Certificazioni: ECDL (European Computer Driving Licence)</p> <p>WebEx Training for Text Verification Tool 8.0: Computer Driven Proofreading Certificate</p>
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>Pubblicazioni scientifiche:</p> <p>Rossi B, Tittone F, Palleschi S, Setup and validation of a convenient sampling procedure to promptly and effectively stabilize vitamin C in blood and plasma specimens stored at routine temperatures, Analytical and bioanalytical chemistry, April 2016</p> <p>Partecipazione a numerosi corsi di aggiornamento e formazione, congressi e convegni in ambito sanitario e farmaceutico.</p>

Roma, 30/01/2025