

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	SALVATORE TRANCHINA
Qualifica	Dirigente sanitario: FARMACISTA (profilo BS)
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	<i>Dirigente sanitario – Farmacista, c/o Ufficio Procedure Centralizzate (Settore Innovazione e Strategie del Farmaco / Area HTA)</i>
Numero telefonico dell'ufficio	06 59 78 401
Fax dell'ufficio	---
E-mail istituzionale	s.tranchina@aifa.gov.it
Titolo di studio	Laurea in FARMACIA con lode
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none"> • 2025: iscrizione al Master di 2° livello in <i>“Medicina Integrata”</i> in Farmacia, istituito presso il Dip.to di Fisiologia e Farmacologia V. Erspamer dell'Univ. degli Studi di Roma-La Sapienza; • 2019: Master di 2° livello in <i>“Tecnologie Farmaceutiche e Attività Regolatorie”</i>, conseguito presso il Dip.to di Sc. Farm.che dell'Univ. degli Studi di Pavia; • 2010: Diploma della Sc. di Spec.ne in <i>“Statistica Sanitaria”</i> (indirizzo <i>Programmazione Sanitaria</i>), conseguito presso il Dip.to di Sanità Pubblica e Malattie Infettive della facoltà di Med. e Chir. dell'Univ. degli Studi di Roma–La Sapienza; • 1999: Diploma della Sc. di Spec.ne in <i>“Farmacia Ospedaliera”</i> conseguito presso la facoltà di Farmacia dell'Univ. degli Studi di Camerino (MC); • 1995: Diploma della Sc. di Spec.ne in <i>“Chimica e Tecnologie Alimentari”</i>, conseguito presso la facoltà di Farmacia dell'Univ. degli studi di Catania; • 10.1990-10.1993: Diploma di Spec.ne post-laurea per <i>“Specialisti Ricerca Farmacologica”</i> della Scuola della Regione Lombardia (ai sensi della legge 21.12.1978, n. 845 e della Legge Regionale 07.06.1980, n.95), con fruizione di borsa di studio triennale, istituita presso l'<i>Istituto di Ricerche Farmacologiche e Biomediche “M. Negri”</i>, sede di Milano; • 1991: Diploma della Sc. di Spec.ne (con fruizione di borsa di studio triennale), in <i>“Farmacognosia”</i> conseguito presso la facoltà di Farmacia dell'Univ. degli studi di Messina; • 1988: abilitazione all'esercizio della professione di farmacista, conseguita presso la facoltà di Farmacia dell'Univ. degli studi di Catania; <p>Altri titoli conseguiti</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1998: corso con esame finale in <i>“Aziendalizzazione e Servizi Ospedalieri (DRG, Qualità, Farmacoeconomia)”</i>, conseguito presso la Scuola Medica Ospedaliera di Roma e della Regione Lazio, istituita presso l'ospedale Santo Spirito in Saxia di Roma; • 1998: corso con esame finale in <i>“Farmacologia e Legislazione farmaceutica”</i>, conseguito presso la Scuola Medica Ospedaliera di Roma e della Regione Lazio, istituita presso l'ospedale Santo Spirito in Saxia di Roma;
Esperienze professionali (incarichi ricoperti), principali mansioni svolte e Gruppi di Lavoro	<p><u>Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>dal 01.07.2008 ad oggi:</i> dirigente sanitario (già dirigente delle professionalità sanitarie) farmacista, di ruolo (profilo BS), a seguito di vincita del concorso per titoli e colloquio per laureati in farmacia, per l'attribuzione di n.32 posti di dirigente delle professionalità sanitarie, nel ruolo di dirigenti dell'AIFA; - <i>dal 13 aprile 2017 ad oggi:</i> in servizio presso l'Uff. Procedure Centralizzate (settore Innovazione e Strategie del Farmaco, Area HTA) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA); - <i>01.07-31.12.2018:</i> incarico temporaneo con nomina a cura del Direttore Generale (N. 51808/P del 08.05.2018), della durata di 6 mesi, per la costituzione di una “task force” per la valutazione dei dossier di registrazione di nuove specialità medicinali con procedura nazionale ed il recupero del relativo <i>pending</i>;

- **01.07.2008–12.04.2017**, Dirigente delle Professionalità Sanitarie (Farmacista), di ruolo (profilo BS), dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), presso l'Ufficio Autorizzazione alla Immissione in Commercio (A.I.C.), già Ufficio Procedure Comunitarie (UPC), Area Autorizzazione Medicinali;
- **2015-2017**: rinnovo della nomina triennale in qualità di "Assessor for the Chemical Purity and microbiological quality evaluation for Certification scheme", presso EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare), Strasburg, France, a seguito di rinnovo del contratto di collaborazione stipulato fra EDQM e AIFA;
- **2013-2017**: "Impurity project", partecipazione al progetto impurezze nei principi attivi, la cui monografia è riportata nella Farmacopea Europea, in collaborazione con European Directorate for the Quality of Medicines (EDQM), Strasbourg, France;
- **2012-2014**: nomina triennale in qualità di "Assessor for the Chemical Purity and microbiological quality evaluation for Certification scheme", presso EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare), Strasbourg, France, a seguito di contratto di collaborazione stipulato fra EDQM e AIFA;
- **01.01.2005–30.06.2008**: Dirigente delle Professionalità Sanitarie (Farmacista) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), profilo BS, presso l'Uff. Procedure Comunitarie (UPC), con contratto di lavoro a tempo determinato;
- **24.05.1999–31.12.2004**: farmacista con contratto di collaborazione coordinata e continuativa (Co.Co.Co.), presso la Direz. Gen. per la Valutazione dei Medicinali e la Farmacovigilanza del Ministero della Salute, a seguito di selezione pubblica per titoli e colloquio.

Gruppi di lavoro

(c/o AIFA e, in precedenza, nel periodo 1999-2004, c/o la Direz. Gen. per la Valutaz. dei Medicinali e la Farmacovigilanza del Min. della Salute)

- **11/2020**: componente titolare del *Comitato Unico di Garanzia per le pari opportunità, la valorizzazione del benessere di chi lavora e contro le discriminazioni* (CUG), quale rappresentante di nomina sindacale, nominato con determina del Direttore Generale (1164/2020);
- **2010-2016**: nomina in qualità di "alternate delegate" del gruppo di lavoro "Quality Working Party – Joint CHMP/CVMP" dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), con sede a Londra;
- **2009-2013**: componente del gruppo "Paediatric Work Sharing", istituito presso l'AIFA, relativo alla raccolta dei dati pediatrici di farmaci già in commercio e all'aggiornamento delle schede tecniche e dei fogli illustrativi, secondo quanto previsto dagli artt. 45 e 46 del regolamento pediatrico;
- **2006-2013**: nomina del Direttore Generale quale rappresentante italiano, presso il "Telematic Implementation Group-electronic submission (TIGes)", gruppo responsabile dello sviluppo della versione elettronica del *Common Technical Document (eCTD)*, con sede presso l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), Londra;
- **2008**: certificazione/attestazione per l'incarico di relatore e referente alle riunioni della Sottocommissione Procedure Comunitarie della Commissione Tecnico-Scientifica (CTS), già Commissione Unica per il Farmaco (CUF);
- **2005**: conferimento di incarico a firma del dirigente dell'Uff. Procedure Comunitarie, quale referente tecnico per il progetto *CTS-EURS* supporto informatico e quale componente "user tecnico" della delegazione italiana per il gruppo *CTS-EURS* c/o EMEA e lo svolgimento di funzioni vicarie del dirigente dell'Ufficio;
- **2005**: componente d'Ufficio della "Commissione/Tavolo tecnico sui *Farmaci Equivalenti*";
- **2004**: componente della delegazione italiana in occasione della riunione sulla gestione elettronica delle informazioni sul prodotto (*PIM – Product Information Management*), tenutasi presso la sede dell'EMA a Londra;
- **2003-2007**: componente della delegazione italiana per il gruppo "Communication and Tracking System (*CTS-EURS*)", supporto informatico per la migrazione verso il dossier di registrazione elettronico per le domande di AIC, con sede presso l'agenzia Europea dei Medicinali (EMA), Londra;
- **2001**: nomina con decreto dirigenziale a cura del Direttore Generale, quale componente del gruppo di lavoro "Distribuzione dei Farmaci in dose Unitaria"; gruppo di lavoro costituito al fine di definire le modalità per l'allestimento e la distribuzione dei farmaci in "dose unitaria" in ambito ospedaliero.

Riconoscimenti:

- **2008**: certificazione/attestazione di **lodevole servizio** per l'attività svolta, a firma del DG dell'AIFA pro-tempore, Dr. N. Martini;

- **2002:** certificazione/attestazione di **lodevole servizio** per l'attività svolta, a firma del DG pro-tempore della Direz. Gen. della Valutazione dei Medicinali e della Farmacovigilanza del Ministero della Salute, Dr. N. Martini;

Principali mansioni svolte c/o l'Ufficio Procedure Centralizzate:

- Valutazione scientifica e stesura di *Assessment Reports*, relativamente alla parte di qualità, dei dossiers dei farmaci di nuova registrazione secondo Procedura Europea Centralizzata, con l'Italia nel ruolo di "Rapporteur" o "Co-Rapporteur";
- Supporto e valutazione scientifica per le procedure di *line extension(s)*, *variazioni* ed altre procedure post-autorizzative sia per i prodotti di origine chimica che biologica, con l'Italia nel ruolo di "Rapporteur" o "Co-Rapporteur";
- Contributo alla valutazione scientifica ed alla stesura di *report* per procedure di *Scientific Advice/PA/QA* EMA di cui l'Italia è Coordinator e supporto per la parte di qualità per i prodotti innovativi all'attività di coordinamento del *chair* dello Scientific Advice Working Party (SAWP);
- Verifica della qualità delle traduzioni (*Summary of Product Characteristics, Package Leaflet and Labelling*) ed aderenza alle linee guida per le informazioni su prodotti autorizzati con procedura centralizzata e contributo allo svolgimento delle attività regolatorie di "nazionalizzazione" dei medicinali approvati con procedura centralizzata;
- Partecipazioni a riunioni e Gruppi di Lavoro AIFA e internazionali, attività di consulenza e supporto ad altri Uffici dell'AIFA;

Principali mansioni svolte in precedenza c/o l'Uff. Procedure Comunitarie per l'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC):

- "Quality assessor" per la valutazione della parte di qualità dei dossiers per l'Autorizzazione alla Immissione in Commercio (AIC), relativamente alle procedure europee di Mutuo Riconoscimento (MR) e Decentrate (DCP), con l'Italia nel ruolo di "Concerned Member State (CMS)/Stato coinvolto" e AIC con procedura nazionale;
- "Project manager" per procedure autorizzative europee di Mutuo riconoscimento (MR) e Decentrate (DCP), con l'Italia nel ruolo di "Concerned Member State (CMS)/Stato coinvolto";
- Incarico temporaneo con nomina a cura del Direttore Generale (N. 51808/P del 08.05.2018), della durata di 6 mesi, per la costituzione di una "task force" per la valutazione dei dossier di registrazione con procedura nazionale ed il recupero del relativo *pending*;
- Attività istruttoria per il Segretariato della Commissione Tecnico Scientifica (CTS) dell'Uff. Autorizzazione alla Immissione in Commercio (AIC), già Sottocommissione CTS dell'Uff. V.&A. e dell'Uff. Proc. Comunitarie/UPC, già Sottocommissione della Commissione Unica del Farmaco (CUF).
- Revisione testi finali (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Fogli illustrativi ed etichette), prima del rilascio della determina di Autorizzazione alla Immissione in Commercio (AIC) e relativa pubblicazione sulla G.U. della Repubblica Italiana;
- "Peer review" della parte di qualità, di domande di registrazione con procedura europea centralizzata;
- Risposte a interrogazioni parlamentari su questioni riguardanti la sicurezza di farmaci autorizzati e disponibili sul mercato italiano;
- "Project manager" di procedure autorizzative europee di Mutuo Riconoscimento (MR) e Decentrate (DCP) con l'Italia nel ruolo di "Reference Member State (RMS)";
- "Quality assessor" relativamente a procedure europee di rinnovo della AIC di MR, con l'Italia nel ruolo di Stato membro di Riferimento (*Reference Member State -RMS-*);
- "Assessor" per *Summary of Product Characteristics (SPC)*, *Package Leaflet (PL)* e test di leggibilità e *Labelling*, in procedure europee per nuove Autorizzazioni alla Immissione in Commercio (MR e DCP) e di variazioni, con l'Italia nel ruolo di Stato Membro di Riferimento (*Reference Member State -RMS-*);

Precedenti esperienze lavorative e formative

Ministero della Sanità - Dip.to Alimenti, Nutrizione e Sanità Pubblica Veterinaria

- **1997-1999:** incarico di "farmacista coadiutore", a seguito di utile collocazione in graduatoria per il conferimento di incarichi a tempo determinato a veterinari, farmacisti e chimici, presso gli Uffici Veterinari centrali e periferici del Ministero della Sanità;

Principali mansioni ricoperte presso l'Ufficio V (Controllo Ufficiale Alimenti) del Ministero della Sanità, Dip.to Alimenti, Nutrizione e Sanità Pubblica Veterinaria:

- Gestione del punto di contatto per l'Italia, nell'ambito del sistema rapido di allerta dell'Unione Europea,

	<p>per la gestione di casi urgenti connessi al riscontro di frodi tossiche o di prodotti alimentari suscettibili di causare un pericolo grave ed immediato per la salute e la sicurezza dei consumatori;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Interventi di sanità pubblica nei casi di sospetto botulismo e di altre tossinfezioni alimentari; - Coordinamento degli Uffici di Sanità Marittima ed Aerea e di frontiera per gli aspetti relativi al Controllo Ufficiale dei prodotti alimentari; - Controlli in materia di radioattività nei prodotti alimentari; - Predisposizione del sistema rapido di allerta nazionale e comunitario in materia di alimenti e bevande, d'intesa con gli uffici competenti per tipologia di alimento e/o di contaminante. <p><u>Istituto di Ricerche Farmacologiche e Biomediche "M. Negri", Milano</u> <u>(Lab. di Neurofarmacologia e Biologia Vascolare)</u></p> <p>01.10.1990-31.10.1993: Scuola della Regione Lombardia per "Specialisti Ricerca Farmacologica", (ai sensi della legge 21.12.1978, n. 845 e della Legge Regionale 07.06.1980, n.95) con borsa di studio di durata triennale fruita presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche "M. Negri", sede di Milano;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Modelli sperimentali per lo studio del comportamento cognitivo "in vivo"; - Isolamento e messa in coltura di cellule endoteliali sia umane che animali da differenti distretti vascolari (cordone ombelicale umano, aorta bovina); - Purificazione di piastrine e separazione di differenti popolazioni leucocitarie (neutrofili e monociti) da sangue umano; - Test di adesione di popolazioni leucocitarie (neutrofili e monociti) marcate con isotopi radioattivi, a cellule endoteliali in coltura; - Test "in vitro" della funzione leucocitaria (produzione di anioni superossido); - Test "in vitro" di permeabilità delle cellule endoteliali.
<p style="text-align: center;">FORMAZIONE</p>	<p>2025</p> <ul style="list-style-type: none"> - 17.02.2025: corso sulla "Cybersicurezza" organizzato dall'AIFA da remoto; - 11 e 18.02.2025: al corso di formazione per "Preposti alla Sicurezza" nei luoghi di lavoro; - 23.01.2025: Frequenza del corso "Gestire dati, informazioni e contenuti digitali" e superamento del test per il Livello base (Edizione 03), nell'ambito del progetto "Syllabus" (Nuove competenze per le PP.AA.); - 06.01.2025: Corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) e dalla Fondazione F. Cannavò, dal titolo "Herpes Zoster, HPV, pneumococco: nuove strategie per cura e prevenzione"; - 06.01.2025: Corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) e dalla Fondazione F. Cannavò, dal titolo "Monitoraggio dell'Aderenza alla Terapia Farmacologica nei Pazienti con Ipertensione". <p>2024</p> <ul style="list-style-type: none"> - 17-18.10.2024: nomina quale incaricato dell'attuazione delle misure di primo soccorso e gestione dell'emergenza, a firma del Direttore amm.vo dell'AIFA, Dott. G. Pavesi, a seguito di determina del Presidente del CdA dell'AIFA n. 4/2024. Il corso di formazione per addetti alla squadra di Primo Soccorso" (6h+6h), ai sensi e per quanto previsto dagli artt. 37, comma 9, e 46 del d. lgs. 81/2008 e del D.M. 388/2003, si è svolto nei gg. 17-18.10.2024 nella sede dell'AIFA; - 21.11.2024: corso di formazione da remoto sulla Piattaforma EU-NTC / EU-Network Training Center, dal titolo "CHMP-AR/Overview Template Training Session"; - 18.10.2024: corso di formazione da remoto sulla Piattaforma EU-NTC / EU-Network Training Center (EMA), dal titolo "Introduction to DATA SCIENCE"; - 22.09.2024: corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) dal titolo "Monitoraggio dell'aderenza alla Terapia Farmacologica nei Pazienti con BPCO"; - 22.09.2024: corso di formazione ECM (6 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) dal titolo "La Violenza contro le Donne: Il Ruolo della Farmacia di Comunità"; - 22.09.2024: corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) dal titolo "Supporto allo Screening del Sangue Occulto nelle Feci"; - 21.09.2024: corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) dal titolo "Monitoraggio dell'aderenza alla Terapia Farmacologica nei Pazienti con Diabete di Tipo 2 e Screening"; - 21.09.2024: corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli Ordini dei Farmacisti Italiani) dal titolo "Riconoscimento e Riconciliazione della Terapia

Farmacologica”;

- 20.05.2024: corso di formazione per ispettori GMP, organizzato nella sede dell'AIFA, dal titolo “Produzioni vaccini”, organizzato dall'Ispettorato GMP-MED dell'AIFA;
- 08.03.2024: corso di formazione, organizzato nella sede dell'AIFA, dall'ufficio GMP-MED dell'AIFA per ispettori GMP sulle “ISO 14644-4, dal titolo “Cleanrooms and associated controlled environments – part 4: Design, Construction and Start-up”, 2nd Edition 2022;
- 05.03.2024-05.11.2024: partecipazione con profitto al corso di lingua inglese (livello B2) organizzato da AIFA per il proprio personale;
- 19-20.02.2024: corso per Ispettori GMP dal titolo “Sterilisation and depyrogenation industry overview”, organizzato dall'AIFA GMP-MED.

2023

- 31.12.2023: corso di formazione ECM (6 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla F.O.F.I (Federaz. degli ordini dei Farmacisti Italiani) e dalla Fondazione F. Cannavò, dal titolo “Epidemiologia, prevenzione e promozione della salute con acquisizione di nozioni tecnico-professionali”.
- 30.12.2023: corso di formazione ECM (4,5 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato dalla FOFI (Federaz. Ordini dei Farmacisti Italiani), dal titolo “Supporto allo screening del sangue occulto nelle feci”.
- 29.12.2023: corso di formazione ECM (4,5 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato da FOFI (Federaz. Ordini dei Farmacisti Italiani), dal titolo “Monitoraggio dell'aderenza alla terapia farmacologica, nei pazienti con BPCO”.
- 28.12.2023: corso di formazione ECM (4,5 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato da FOFI (Federaz. Ordini dei Farmacisti Italiani), dal titolo “Monitoraggio dell'aderenza alla terapia farmacologica, nei pazienti con ipertensione”.
- 28.12.2023: corso di formazione ECM (3 crediti formativi), organizzato da SIFO (Società Italiana di Farmacia Ospedaliera), dal titolo “ATMP e Biosimilari. Contenuti tecnico-professionali incluse le malattie rare e la medicina di genere”.
- 25.12.2023: corso di formazione ECM (4,5 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato da FOFI (Federaz. Ordini dei Farmacisti Italiani), dal titolo “Monitoraggio dell'aderenza alla terapia farmacologica, nei pazienti con diabete di tipo 2 e screening”.
- 24.12.2023: corso di formazione ECM (4,5 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato da FOFI (Federaz. Ordini dei Farmacisti Italiani), dal titolo “Riconoscimento riconciliazione della terapia farmacologica”.
- 23.12.2023: corso di formazione ECM (5,4 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato da FOFI (Federaz. Ordini dei Farmacisti Italiani), dal titolo “Herpes Zoster, HPV, pneumococco: nuove strategie per cura e prevenzione”.
- 20.12.2023: corso di formazione ECM (3 crediti formativi), organizzato da SIFO (Società Italiana di Farmacia Ospedaliera), dal titolo “Terapie antivirali per Covid, gestione dei gas medicinali, emergenze nazionali e internazionali”.
- 31.03.2023: corso di formazione per ispettori GMP-API, organizzato dall'AIFA, su “Alcune specifiche tematiche del nuovo Annex 1 (Isolatori e RABS, CCS e Pupsit”;
- 27.02.2023: corso di formazione per ispettori GMP-API, organizzato dall'AIFA, su “I nuovi requisiti dell'Annex 1 2022: panoramica e aspetti critici”;
- 19.01.2023: incontro di aggiornamento/formazione organizzato dall'Uff. UVMB, organizzato nella sede dell'AIFA, su “Le immunoglobuline umane normali: revisione delle linee guida autorizzative, nell'attuale contesto mondiale di carenza del plasma”.

2022

- 25.11.2022: corso di formazione ECM (7,5 crediti formativi), in modalità FAD, organizzato da ANAAO-ASSOMED dal titolo “L'orario di lavoro della dirigenza medica e sanitaria del SSN. Aggiornamenti normativi e giurisprudenziali”.
- 11.11.22: corso di formazione ECM (9 crediti formativi), organizzato da ESSE-Events in modalità FAD, dal titolo “La Previdenza for Damms: spiegazioni per chi vuole andare in pensione e per chi è stato appena assunto”.
- 08.11.2022: corso di formazione/seminari Qualità PPA, organizzato dall'AIFA su “La convalida dei metodi analitici nel CTD – Modulo 3”;
- 24.10.2022: corso di formazione per ispettori GMP, organizzato dall'AIFA, su “Isolatori: dal progetto all'operatività”, “Process validation: PDA TR 60 e esiti sulla recente Survey di PDAS”, “Qualifica e monitoraggio aree controllate + Smoke test”;
- 17.10.2022: corso base di formazione per Ispettori GMP, organizzato dall'AIFA, su “Corso base GMP per osservatori e ispettori junior”;
- 11.07.2022: corso di formazione per ispettori GMP, organizzato dall'AIFA, su “Container closure integrity & Visual inspection of parenterals”;
- 20.06.2022: corso di formazione per ispettori GMP, organizzato dall'AIFA, su “Live Online Training: GMP for Vaccine Manufacturers” e “GMP for Cannabis – what you need to know – Live Online Conference”;
- 26.05.2022: AIFA workshop in collaboration with the Virtual physiological Human Institute, organizzato da AIFA c/o l'Auditorium del palazzo delle Esposizioni, Roma, su “The role of In silico Medicine in diabetes”;
- 13.06.2022: corso di formazione per Ispettori GMP, organizzato nella sede dell'AIFA, su “I metodi per la determinazione di nitrosamine nei farmaci: validazione e aspetti critici”;
- 16.05.2022: corso di formazione per Ispettori GMP, organizzato dall'AIFA, su “Le GMP nella produzione di API e Medicinali di origine vegetale”.

2021

- 04.02.2021: corso di aggiornamento in materia di salute e sicurezza dei lavoratori (rischio medio), ai sensi del D. Lgs. 81/2008 e s.m. – in applicazione dell'Accordo Stato-Regioni del 21.12.2011), svoltosi nella sede dell'AIFA e tenuto dalla società Media Service Italy;

2014-2018

- 16.02.2018: corso di formazione organizzato dall'AIFA, su "Processi di produzione biotecnologici";
- 15.12.2017: corso di formazione organizzato dall'AIFA, su "Annex 1 – Revision and Technology Innovation" e "Aggiornamenti IWG EMA";
- 10.05.2017: corso di formazione organizzato dall'AIFA, su "Il procedimento amministrativo alla luce delle più recenti modifiche normative";
- 11.04.2017: corso di formazione organizzato dall'AIFA, su "L'Unione Europea: profili istituzionali e politiche materiali";
- 6-7.12.2016: corso di formazione internazionale "Quality assessment on specific types of products", organizzato dall'AIFA;
- 12.09.2016: corso di formazione su "Sterilizzazione e validazione: teoria e approcci pratici", organizzato nella sede dell'AIFA, con il supporto e la collaborazione dell'azienda Fedegari produttrice di autoclavi;
- 24.11.2015: corso di formazione ECM, organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), dal titolo "Innovazione in immunoncologia";
- 24.06.2015: corso di formazione ECM organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), dal titolo "Le malattie infiammatorie croniche intestinali: focus sulla colite ulcerosa. Appropriately prescrittiva, costi e sostenibilità della cura";
- 19.06.2015: corso di formazione ECM organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), dal titolo "HTA per la valutazione dei farmaci";
- 2015-2016: partecipazione con profitto al corso di Inglese organizzato dall'AIFA per il proprio personale;
- 2014-2015: partecipazione con profitto corso di Inglese organizzato dall'AIFA per il proprio personale.

2009-2013

- 2013-2014: partecipazione con profitto al corso di Inglese organizzato dall'AIFA per il proprio personale;
- 28.10.2013: corso di formazione ECM organizzato dalla sezione Lazio della Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO) dal titolo "La metanalisi a rete: metodologia ed applicazioni pratiche";
- 20.11.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA, dal titolo "La responsabilità disciplinare del personale dopo la riforma Brunetta: tipologie di illeciti, le competenze punitive del dirigente, i rapporti con l'illecito penale, la gestione del procedimento. Il codice disciplinare";
- 12.11.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA, dal titolo "Qualità dei medicinali: gestione dei reclami e controlli post-marketing";
- 15.06.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Produzioni sterili in asepsi: media fill e convalide";
- 11.05.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "La convalida dei metodi analitici e l'analisi statistica";
- 23.03.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Produzione di prodotti solidi orali criticità e convalide, micronizzazione: tecniche e controlli";
- 14.03.2012: corso di formazione interno, organizzato dall'AIFA dal titolo "Appropriatezza d'uso dei medicinali ed il rapporto tra diagnosi e terapia";
- 20.01.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "PAT: tecnica di miglioramento continuo";
- 13.01.2012: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Sangue e tessuti: lo stato dell'arte";
- 16.11.2011: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "La convalida del metodo analitico";
- 15.11.2011: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Quality by Design";
- 15.09.2011: corso di formazione interno organizzato dall'AIFA dal titolo "Training on the EDQM & Certification Procedure";
- 13.04.2011: corso di formazione organizzato da Pharma Education Center (PEC) in "Statistica per la convalida chimico-analitica", Pomezia, Roma;
- 29-30.03.2010: corso di formazione per quality assessors, tenutosi presso la sede dell'Agenzia del Farmaco dei Paesi Bassi (MEB/NL) dal titolo "EU assessor training on efficient and effective quality assessment", The Hague, Netherlands;
- 12-13.11.2009: corso ECM su "Piano Nazionale di Farmacovigilanza in corso di pandemia influenzale", organizzato dall'AIFA, corso che ha previsto l'assegnazione di 12 crediti formativi ECM;
- 28-29.09.2009: corso di formazione per quality assessors e inspectors tenutosi presso la sede dell'EMA, dal titolo "Quality by Design", London, UK

2004-2008

- 17-18.03.2008: corso "eCTD training for Agencies", a cura di Klever-Life science solutions", organizzato nella sede dell'AIFA;
- 29-30.01.2007: corso su "Convalida di Processi di Materie Prime F.A." organizzato dall'AIFA;
- 18-19.12.2006: corso ECM "La statistica nella ricerca clinica", organizzato dall'AIFA;
- 07-08.11.2006: corso "GMP Basic Training" organizzato dall'AIFA;
- 04.07.2006: partecipazione in qualità di reviewer al training su "Product Information Management (PIM)", organizzato dall'EMA, nella sede dell'AIFA;
- 23-25.01.2006: corso di formazione per quality assessors e inspectors organizzato dall'EMA, tenutosi a Bradford, presso la locale Università, dal titolo "Process validation Technology (PAT)", Bradford, UK;
- 15.12.2005-24.05.2006: corso di aggiornamento ECM, organizzato dall'Ordine dei Farmacisti della provincia di Roma;
- 20.12.2005: corso ECM "Principi di Farmacoeconomia", organizzato dall'AIFA;
- 28.06.2005: corso ECM "Aggiornamenti in Farmacologia: i farmaci per le malattie cardiovascolari", organizzato dall'AIFA;
- 21.06.2005: corso ECM "Aggiornamenti in Farmacologia: i farmaci per le malattie infettive", organizzato

	<p>dall'AIFA;</p> <ul style="list-style-type: none"> - 16-17.06.2005: corso di formazione per "Assessors", organizzato dall'AIFA, dal titolo "The evaluation of the clinical part of dossier: focus on trial methodology and conduct"; - 27-29.10.2004: corso ECM "Farmacoecoonomia e outcomes research" organizzato dalla Società Italiana Studi di Economia ed Etica sul Farmaco e sugli Interventi Terapeutici (SIFEIT); - 26.10.2004: corso ECM "Il buon uso del farmaco in ospedale", organizzato dall'Università Cattolica del Sacro Cuore – sede di Roma; - 29.05.2004: corso su "Comunicazione tra professionista sanitario e paziente. Come migliorare il rapporto di interrelazione", organizzato dalla Scuola di Direzione Aziendale dell'Università L. Bocconi", a Roma. <p>1998-2003</p> <ul style="list-style-type: none"> - 23.12.2003: corso ECM su "Aggiornamenti in farmacotossicologia", organizzato dal Ministero della Salute, a Roma; - 04.04.2003: corso ECM "Farmaci generici, una questione di...principio", organizzato dalla Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), sezione Lazio; - - 04.04.2003: corso di formazione, organizzato dalla Società Italiana di Farmacia Ospedaliera, sezione Lazio, dal titolo "Farmaci generici, una questione... di principio"; - 17.12.2002: corso ECM "Aggiornamenti in farmacologia: aspetti scientifici e regolatori", organizzato dalla Direzione generale della Valutazione dei Medicinali e della Farmacovigilanza del Ministero della Salute; - 23-27.09.2002: X corso introduttivo alla "Farmacoepidemiologia", organizzato dall'ISS, presso la sede dello stesso; - 25-26.10.2001: corso di formazione organizzato dalla SIFO su "Aspetti gestionali e progetti di Farmacovigilanza attiva", a Roma; - 1998: corso teorico-pratico della Scuola Medica Ospedaliera di Roma e della Regione Lazio in "Farmacologia e legislazione farmaceutica"; - 1988: corso teorico-pratico, della Scuola Medica Ospedaliera di Roma e della Regione Lazio in "Aziendalizzazione e servizi ospedalieri (DRG, qualità, farmacoecoonomia)"; 									
Capacità linguistiche	<table border="1" style="margin: auto;"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>B2</td> <td>B1</td> </tr> <tr> <td>Spagnolo</td> <td>A2</td> <td>A2</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	B2	B1	Spagnolo	A2	A2
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	B2	B1								
Spagnolo	A2	A2								
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Principali pacchetti applicativi relativi sia alla piattaforma "Windows" (Office, Outlook, browsers Chrome, Explorer e Mozilla), che alla piattaforma "Apple-Macintosh" (piattaforme MacOS e iOS, Office per Mac, iWork e i browsers più comunemente usati, incluso Safari).</p> <p>Banche dati: ottima capacità di uso della rete e delle banche dati biomediche disponibili "on-line", sia gratuite che in abbonamento (PubMed, Cochrane Library, Micromedex)</p>									
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente sanitario ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> - 10.12.2024: XXXIII Seminario Nazionale organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità (ISS), sulla "Valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia"; - 06.12.2024: partecipazione al Simposio CGP 2024, organizzato dall'Uff. Ispezioni GCP dell'AIFA; - 03.12.2024: seminario in modalità webinar organizzato da AFI (Ass. dei Farmaceutici Italiani), dal titolo "L'AI nell'healthcare: aspetti normativi e buone pratiche"; - 10.07.2024: Seminario GIMBE dal titolo "Come decifrare i risultati di un trial clinico?", organizzato da GIMBE Education; - 04.06.2021: seminario scientifico, in modalità webinar, su "Il consenso informato nelle sperimentazioni dei vaccini Covid-19: la soluzione è il problema?", organizzato dalla direzione generale dell'AIFA; - 19.05.2021: seminario scientifico, in modalità webinar, su "Il sistema regolatorio oltre l'autorizzazione dei medicinali", organizzato dalla direzione generale dell'AIFA; - 15.04.2021: seminario scientifico, organizzato dalla direzione generale dell'AIFA in modalità webinar, su "Causalità e casualità nei recenti segnali di farmacovigilanza dei vaccini Covid-19: quali evidenze per le decisioni di salute pubblica?"; - 12.12.2003: XII seminario nazionale organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità, su "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia"; - 03.11.2003: seminario, organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità, su "La necessità di una ricerca biomedica indipendente"; - 22.05.2003: convegno organizzato dalla Società Italiana di Farmacia Ospedaliera (SIFO), sezione Lazio, su "Farmacogenomica: attuali approcci farmaceutici, prospettive e riflessioni etiche"; 									

- 28.10.2002: seminario organizzato dagli Istituti Fisioterapici Ospitalieri di Roma Regina Elena-San Gallicano, su "Evidente Base Medicine and Healthcare, Farmacoeconomia e gestione delle risorse: strumenti ed informazioni per passare dalla teoria alla pratica";
- 23.01.2002: giornata di studio organizzata dall'Università degli Studi di Camerino, sulla "Farmacovigilanza", (MC);
- 22.11.2000: giornata di studio organizzata dalla SIFO, a Roma, su "Radiofarmacia: esigenze e prospettive";
- M. Carli, S. Tranchina and R. Samanin. 8-Hydroxy-2-(di-n-propylamino)tetralin, a 5-HT_{1A} receptor agonist, impairs performance in a passive avoidance task. *Eur. J. Pharmacol.*, 211(1992)227-234;
- S. Tranchina, S. Bernasconi, E. Dejana and A. Del Maschio. Inhibition of human monocyte adhesion to endothelial cells by the coumarin derivative, cloricromene. *British J. Pharmacol.* (1994), 111, 575-581;
- Del Maschio, S. Tranchina, E. Dejana. Adesione e migrazione transendoteliale dei leucociti. *Il Giornale Italiano della Arterosclerosi*, vol. 19, pag. 151-165, 1994;
- Del Maschio, G. Bazzoni, S. Tranchina, A. Beltrán-Nunez, E. Dejana. Adhesion of polymorphonuclear leucocytes to endothelial cells in culture is inhibited by resting platelets. XIVth Congresso of the International Society on Thrombosis and Haemostasis, New York, USA, July 4-9, 1993;
- R. Delgado, A. Beltran-Nunez, S. Tranchina, E. Dejana e P. Ghezzi. Ruolo di alcuni mediatori infiammatori nel danno endoteliale. *XX Convegno nazionale del Gruppo di Cooperazione in Immunologia (GCI)*, Perugia, 18-20/06/1992;
- E. Dejana, G. Bazzoni, S. Tranchina, A. Beltran-Nunez and A. Del Maschio. Cell-cell interactions in vascular pathology. *Pharmacological Research*, vol. 26, supplement 1, 1992
- R. Salotti, E. Sasso, S. Tranchina. L'Ufficio aziendale di Farmacovigilanza: un'altra occasione per il farmacista clinico di ASL. *Giornale italiano di Farmacia clinica, Supplemento al vol. 13*, 2, 1999;