

CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome, Nome
Nazionalità

EVANDRI, MARIA GRAZIA

Incarico attuale
Dal 12/02/2026

Funzione dirigenziale di direzione dell'Ufficio procedure centralizzate dell'Agenzia Italiana del Farmaco

ESPERIENZA LAVORATIVA

01/07/2008 – 11/02/2026

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

Dirigente sanitario farmacista

Agenzia Italiana del Farmaco

Ufficio Assesment Europeo poi Settore Innovazione e Strategia del Farmaco poi Ufficio Procedure Centralizzate

Contratto a tempo indeterminato

• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità

Dal 2017 al 2026 inquadramento retributivo **AS** con le seguenti funzioni caratterizzate da elevata autonomia gestionale:

- dal 15/4/2023 al 14/4/2026: coordinamento delle attività di tipo regolatorio che si svolgono trasversalmente agli Uffici del Settore Innovazione e Strategia del Farmaco, finalizzate ad assicurare un flusso capillare e tempestivo delle informazioni dal CHMP, ed i relativi Gruppi di Lavoro EMA, agli uffici AIFA interessati anche con la finalità di acquisire feedback rilevanti ai fini delle valutazioni dei rappresentanti italiani nei Comitati e Gruppi di Lavoro EMA, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.

- dal 15/4/2020 al 14/4/2023: coordinamento delle attività regolatorie svolte trasversalmente agli Uffici del Settore Innovazione e Strategia del Farmaco relative alla definizione di proposte strategiche finalizzate allo sviluppo della medicina personalizzata, al miglioramento dell'appropriatezza prescrittiva e all'accesso a farmaci innovativi e per le malattie rare, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.

- dal 15/4/2017 al 14/4/2020: coordinamento delle attività tecnico-regolatorie proprie della fase nazionale successiva all'approvazione centralizzata dei medicinali e predisposizione di risposte a specifici quesiti posti dalle aziende farmaceutiche. Ho contribuito all'aggiornamento delle informazioni pubblicate sul portale dell'AIFA relative alla procedura di approvazione centralizzata dei medicinali e ai vaccini a seguito dell'entrata in vigore del Decreto Legge 73/2017, convertito in Legge 119/2017, (Decreto Lorenzin).

Da Febbraio 2022 ricopro il ruolo di membro supplente del rappresentante italiano al **CHMP** (nomina del Ministro della Salute, rinnovata per il triennio 2025-2028). Partecipo alle riunioni mensili del CHMP. Svolgo la funzione di (co-)rapporteur di diversi medicinali ereditati dai precedenti membri italiani del CHMP e di nuova assegnazione, per il trattamento, la prevenzione e la diagnosi, come previsto dal Regolamento 726/2004 che istituisce la procedura di valutazione centralizzata. Inoltre, sono coinvolta nelle procedure di consultazione previste dall'EMA per i medicinali associati a dispositivi medici.

Dal 2008 al 2017 inquadramento retributivo **BS** con le seguenti funzioni: valutazione tecnico-scientifica e regolatoria di dati non-clinici e clinici delle richieste di autorizzazione dei medicinali attraverso la procedura centralizzata coordinata dalla

Agenzia Europea dei Medicinali (EMA poi EMA) e delle procedure post-autorizzative (incluse valutazioni di *Periodic Safety Update Reports*, PSUR fino al 2012). Supporto e predisposizione delle procedure istruttorie ai membri italiani al CHMP con particolare riguardo ai medicinali di cui l'Italia svolge il ruolo di *(co-)rapporteur* o *peer reviewer*. Partecipazione a riunioni nazionali ed internazionali presso l'EMA, incluse le riunioni del CHMP. Verifica della qualità delle traduzioni in lingua italiana delle informazioni sui medicinali (riassunto delle caratteristiche del prodotto, foglio illustrativo, etichettatura). Valutazione tecnico-scientifica e regolatoria di procedure di *scientific advice* nazionali ed europee (EMA) per cui l'Italia svolge il ruolo di coordinatore.

Dal 2012, supporto alla predisposizione delle istruttorie per la fase di nazionalizzazione svolta dell'AIFA e delle determinazioni di classificazione non negoziata (Cnn) dei medicinali approvati con procedura centralizzata secondo le indicazioni previste dalla Legge 189/2012 (Decreto Balduzzi).

01/01/2005 – 30/06/2008
• Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Dirigente sanitario farmacista
Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Rapporti con l'EMA e con le altre Agenzie dell'Unione Europea poi Ufficio Assessment Europeo
Contratto a tempo determinato
Valutazione tecnico-scientifica e regolatoria dei dati non-clinici delle richieste di autorizzazione dei medicinali attraverso la procedura centralizzata coordinata dall'EMA e delle procedure post-autorizzative (incluse valutazioni di PSUR). Supporto e predisposizione delle procedure istruttorie ai membri italiani al CHMP con particolare riguardo ai medicinali di cui l'Italia svolge il ruolo di *(co-)rapporteur* o *peer reviewer*. Partecipazione a riunioni nazionali ed internazionali presso l'EMA, incluse le riunioni del CHMP. Verifica della qualità delle traduzioni in lingua italiana delle informazioni sui medicinali (riassunto delle caratteristiche del prodotto, foglio illustrativo).

01/09/2004 – 31/12/2004
• Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Farmacista
Agenzia Italiana del Farmaco
Area Procedure centralizzate e assessment Europeo
Contratto di collaborazione coordinata e continuativa
Coordinamento tecnico-scientifico di medicinali approvati con procedura centralizzata a *(co-)rapporteurship* italiana. Supporto tecnico-regolatorio alle attività svolte dai membri italiani al CHMP.

Settembre – Dicembre 1997
• Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Farmacista, collaboratore
Farmacia Dott. Giancarlo Signore, Viale Giulio Cesare, 209, 00192 Roma

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa
Preparazioni galeniche e magistrali

ESPERIENZA UNIVERSITARIA POST-LAUREA

Ottobre 2004-Febbraio 2005
• Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Docente dell'insegnamento di Farmacognosia I del corso di Laurea triennale in Scienza e Tecnologia dei Prodotti Erboristici
Università "La Sapienza" Facoltà di Farmacia polo decentrato in Civitavecchia Roma

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa
Insegnamento, esercitazioni pratiche di riconoscimento di droghe vegetali (morfologico, microscopico, chimico) e valutazione agli esami di profitto

Ottobre 2004-Febbraio 2005

Docente dell'insegnamento di Farmacologia del corso di Laurea triennale in Tossicologia dell'ambiente

<ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Università "La Sapienza" Facoltà di Farmacia Roma</p> <p>Contratto di collaborazione coordinata e continuativa Insegnamento e valutazione agli esami di profitto</p>
<p>Aprile - Dicembre 2004</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Farmacista, ricercatore Fondazione "Enrico ed Enrica Sovena", Via Asmara, 6 00161 Roma. Attività svolta presso il Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma</p> <p>Borsa di studio Attività di ricerca "Valutazione dell'attività estrogenica e la sicurezza d'uso di droghe vegetali nel trattamento dei disturbi della menopausa"</p>
<p>Gennaio – Dicembre 2004</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Farmacista, ricercatore Istituto Superiore di Sanità Roma. Attività svolta presso il Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma</p> <p>Contratto di collaborazione coordinata e continuativa Attività di ricerca: "Sorveglianza degli eventi avversi da prodotti erboristici"</p>
<p>2002</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Farmacista, ricercatore Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma</p> <p>Finanziamento Ministero dell'Istruzione, dell'Università, e della Ricerca "Progetto giovani ricercatori" Anno 2001 Attività di ricerca: "Valutazione ecotossicologica di sostanze rilasciate da polimeri plastici utilizzati in campo alimentare e industriale"; saggi in vivo ed in vitro.</p>
<p>Giugno 2001 - Gennaio 2002</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Farmacista, ricercatore Research Toxicology Centre, Via Tito Speri, 12 00040 Pomezia Roma</p> <p>Borsa di studio Attività di ricerca: "Valutazione e mappatura del rischio ecotossicologico degli scarichi degli insediamenti umani e produttivi e delle acque superficiali e profonde nella Regione Lazio"; saggi in vivo ed in vitro.</p>
<p>2000 – 2009</p> <p>Nome e indirizzo del datore di lavoro</p> <p>Tipo di impiego</p> <p>Principali mansioni e responsabilità</p>	<p>Farmacista, cultore della materia Facoltà di Farmacia e di Chimica e Tecnologia Farmaceutica, Università Sapienza, Roma</p> <p>Titolo gratuito Membro e Membro supplente delle commissioni per gli esami di profitto degli insegnamenti "Farmacognosia", "Farmacologia", "Saggi e dosaggi Farmacologici"</p>
<p>Maggio – Novembre 1997</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Farmacista, ricercatore Fondazione "Enrico ed Enrica Sovena", Via Asmara, 6 00161 Roma. Attività svolta presso il Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma</p> <p>Borsa di studio Attività di ricerca: controllo di qualità di droghe vegetali</p>
ISTRUZIONE E FORMAZIONE	
<p>2009 - 2010</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Principali materie / abilità 	<p>Executive Master in "Healthcare and Pharmaceutical Administration" Libera Università Internazionale degli Studi Sociali Guido Carli, Roma</p> <p>Conoscenza dei principali sistemi sanitari internazionali con approfondimento della</p>

professionali oggetto dello studio	<p>realità italiana nazionale e locale. Gestione delle organizzazioni pubbliche e private che operano nella filiera della salute. Tesi: "Monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva delle statine nella ASL RMC maggio-luglio 2009 vs maggio-luglio 2010"</p>
<p>2007 - 2008</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Master di II livello "Scientific and Regulatory Assessment of New Medicines" (in lingua inglese) Università Tor Vergata, Roma</p> <p>Valutazione critica dei dossier registrativi dei medicinali approvati con procedura centralizzata Tesi: "An "old" novel anticonvulsant for the treatment of Severe Myoclonic Epilepsy of Infancy, an epileptic rare condition". Votazione: 110/100 con lode</p>
<p>2002 - 2003</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Post-Dottorato in "Farmacologia" (v ciclo) Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma Valutazioni tossicologiche di inquinanti ambientali</p>
<p>2000 -2004</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Specializzazione in "Farmacia Ospedaliera" (conseguita il 17/07/2004) Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma Farmacologia, tossicologia, biostatistica, metanalisi, sperimentazione clinica, organizzazione delle Aziende Sanitarie Locali (territorio e ospedale). Tesi: "Indagine conoscitiva sull'uso di prodotti a base di piante medicinali attraverso Farmacie aperte al pubblico nella Regione Lazio" Votazione 70/70</p>
<p>1997 - 2000</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Dottorato di Ricerca (PhD) in "Farmacologia, Farmacognosia e Tossicologia" (XIII ciclo) Dipartimento di Farmacologia delle sostanze naturali e Fisiologia generale, Università Sapienza, Roma Saggi farmaco-tossicologici in vivo sull'animale e in vitro. Tesi: "Studio farmaco-tossicologico di acqua condottata e di acque minerali naturali italiane"</p>
1997	<p>Conseguimento della abilitazione alla professione di Farmacista, Università Sapienza, Roma. Votazione 272/400</p>
<p>anno accademico 1991 - 1996</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Laurea in Farmacia (conseguita il 13/03/1997) Università Sapienza, Roma</p> <p>Tesi sperimentale: "Saggi farmacognostici su droghe vegetali. Malva sylvestris L." Votazione 110/110 con lode. Tesi oggetto del premio di studio consegnato dal Nobile Collegio Chimico Farmaceutico Universitas Aromatariorum Urbis, Roma. Tirocinio semestrale Pre-Laurea presso il Servizio di Farmacia dell'Ospedale S. Giacomo, Roma</p>
<p>Settembre 1986 - Luglio 1991</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Maturità Scientifica Liceo Scientifico Statale "Nomentano", Roma Votazione 46/60</p>

**PARTECIPAZIONE A GRUPPI DI
LAVORO NAZIONALI E
INTERNAZIONALI**

Giugno 2022 - oggi	Membro del CHMP "Guideline Coordination Group" (incarico rinnovato per il triennio 2025-2028) con funzioni di revisione tecnico-scientifica delle linee guida, reflection paper, concept paper predisposti dai rispettivi gruppi di lavoro e comitati dell'EMA, prima della pubblicazione sul sito dell'EMA.
Aprile 2021 - Giugno 2025 (su rinuncia)	Membro dell'"Ad-hoc Working Group on pharmaceuticals in the environment" della Commissione europea e ho partecipato alla redazione del concept paper per la revisione della legislazione europea sui medicinali ad uso umano relativamente alla valutazione dell'impatto ambientale derivato dall'uso e dallo smaltimento dei medicinali.
2021 - 2025 (su rinuncia)	Membro del "Nitrosamine Safety Operational Expert Group" dell'EMA che fornisce pareri scientifici al CHMP e agli altri comitati europei, relativi ai livelli accettabili delle impurezze nitrosamminiche nei medicinali e redige linee guida.
2018 - 2022 (su rinuncia)	Membro del "Non-clinical curriculum steering group" dell'EMA per la rilevazione dei bisogni formativi e della realizzazione di attività formative in ambito europeo per valutatori dei dati non clinici.
Gennaio 2018 - oggi	Membro del "Non-Clinical Working Party" dell'EMA (fino a Febbraio 2022 "Safety Working Party"). Il gruppo fornisce pareri scientifici al CHMP e agli altri comitati europei su aspetti riguardanti la farmacologia e la tossicologia dei medicinali, e redige linee guida in ambito non-clinico. Da Settembre 2013 ho partecipato alle riunioni come esperto addizionale.
Marzo 2016 - Ottobre 2019	Componente del segretariato AIFA di supporto e coordinamento alle attività di Health Technology Assessment nel settore farmaceutico per la valutazione delle domande di ammissione alla rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale e di innovatività dei medicinali approvati con procedura centralizzata.
2005 - 2019 (su rinuncia)	Membro del "Quality Review of Documents Working Group" dell'EMA. Ho partecipato alla redazione di linee guida per la standardizzazione di contenuto e forma del materiale informativo sui medicinali (riassunto delle caratteristiche del prodotto, foglio illustrativo ed etichettatura). Sono stata coinvolta nella revisione linguistica delle traduzioni in italiano del materiale informativo sui medicinali, dei comunicati dell'EMA e nella valutazione dei risultati del test di leggibilità del foglio illustrativo, parte integrante del processo di autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali. In questa veste, ho coordinato il lavoro dei colleghi assegnando le procedure di revisione linguistica dei medicinali centralizzati sulla base dei carichi di lavoro individuali.
2005 - 2011	Referente principale AIFA dell'EMA Experts Data Base. In tale ambito ho partecipato alla ideazione e realizzazione del prototipo dell'AIFA Experts Data Base e alla stesura della prima emissione delle Procedure Operative Standard dell'AIFA in materia di gestione degli esperti esterni a supporto alle attività tecnico-scientifiche svolte dall'AIFA, e in materia di coordinamento della partecipazione dei membri italiani alle riunioni internazionali.
2021 - 2025	Consulente per l'World Health Organisation pre-qualification unit su quesiti specifici relativi ad aspetti di tossicologia correlati alla presenza di impurezze nei medicinali.
Giugno 2016 - oggi	Membro del Consiglio di Amministrazione della Fondazione "Enrico ed Enrica Sovenà" https://www.fondazionesovenà.it/ con sede in Roma. La Fondazione è un ente morale iscritto al Registro Unico Nazionale del Terzo Settore, che promuove la formazione scientifica e professionale di giovani ricercatori nelle discipline biomediche e affini.

2005 – oggi	Nominata esperto europeo (banca dati degli esperti dell'EMA) con competenza nella valutazione degli aspetti non-/pre-clinici (farmacologici, farmacocinetici e tossicologici) dei medicinali di sintesi chimica e biologici durante le fasi di approvazione dei medicinali e post-approvazione.
2005 - oggi	Iscritta n. 12085 all'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma.
CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI	
MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUE	INGLESE
• Capacità di lettura	C1 avanzato
• Capacità di scrittura	C1 avanzato
• Capacità di espressione orale	C1 avanzato
	(Quadro Comune Europeo di Riferimento per la conoscenza delle Lingue)

Partecipazione alla realizzazione del corso di formazione a distanza per farmacisti vaccinatori organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità:

1. La somministrazione in sicurezza del vaccino antinfluenzale e anti COVID-19 nelle Farmacie (2025-2026)
2. Campagna vaccinale 2024-2025: la somministrazione in sicurezza dei vaccini antinfluenzale e anti COVID-19 nelle Farmacie (terza edizione)
3. Campagna vaccinale 2023-2024: la somministrazione in sicurezza dei vaccini antinfluenzale e anti COVID-19 nelle Farmacie (seconda edizione)
4. Campagna vaccinale antinfluenzale 2022-2023: la somministrazione in sicurezza del vaccino antinfluenzale nelle Farmacie (terza edizione)
5. Campagna vaccinale Covid-19: la somministrazione in sicurezza del vaccino SARS-CoV-2/Covid-19 (2020-2021)

Partecipazione a convegni, master universitari, altri eventi come relatore:

1. "Your Career Opportunities worldwide in the sector of Pharmacy, Biotechnology and Nutrition and Dietetics" Dipartimento di Scienza e Tecnologia del Farmaco dell'Università di Torino, 2025.
2. Consultazione delle Parti Sociali per i Corsi di Laurea Magistrale in Farmacia e CTF e per il corso di Laurea Specialistica in Biotecnologie Farmaceutiche. Dipartimento di Scienze del Farmaco Università del Piemonte Orientale. 2022 e 2025.
3. "Sperimentazione non-clinica: dall'animale all'organ on a chip" Dipartimento di Scienze del Farmaco di Novara UNIVERSITA' DEGLI STUDI DEL PIEMONTE ORIENTALE "AMEDEO AVOGADRO". 15 ottobre 2022.
4. La procedura centralizzata di autorizzazione dei medicinali. EUPATI Corso per paziente esperto, da remoto 11/6/2022.
5. La procedura centralizzata di autorizzazione dei medicinali. EUPATI Corso per paziente esperto, da remoto 12/6/2021.
6. La valutazione dei dati non-clinici. Master II livello UNIVERSITA' DEGLI STUDI DEL PIEMONTE ORIENTALE "AMEDEO AVOGADRO"; DIPARTIMENTO DI SCIENZE DEL FARMACO. ANNO ACCADEMICO 2020-2021, da remoto 16/4/2021.
7. Il sistema regolatorio: dall'Europa all'Italia. EUPATI Corso per paziente esperto, Roma 28/9/2019.
8. Approvazione subordinata a condizioni e PRIME: esperienza e prospettive future. Simposio Associazione farmaceutici industria (AFI), Rimini 8/6/2017.
9. Labelling, foglio illustrativo paziente e QRD templates. Temas-Forum, Roma, 4/7/2013.

Pubblicazioni su riviste internazionali peer-reviewed (Orcid ID: 0000-0003-0019-1233):

1. Caroline T.A. Moermond, Cecilia Berg, Ulrika Bergstrom, Lucie Bielska, Maria Grazia Evandri, Marco Franceschin, Daniela Gildemeister, Mark H.M.M. Montforts (2023) Proposal for regulatory risk mitigation measures for human pharmaceutical residues in the environment. Regulatory Toxicology and Pharmacology, 143: 105443.

2. Daniela Gildemeister, Caroline T.A. Moermond, Cecilia Berg, Ulrika Bergstrom, Lucie Bielska, Maria Grazia Evandri, Marco Franceschin, Boris Kolar, Mark H.M.M. Montforts, Christine Vaculik (2023) Improving the regulatory environmental risk assessment of human pharmaceuticals: Required changes in the new legislation *Regulatory Toxicology and Pharmacology*, 142, 105437.
3. Luca Romanelli, Maria Grazia Evandri (2018) Permitted Daily Exposure for Diisopropyl Ether as a Residual Solvent in Pharmaceuticals. *Toxicological Research*, 34, 2: 1-15.
4. F. Maranghi, R. Tassinari, D. Marcocchia, I. Altieri, T. Catone, G. De Angelis, E. Testai, S. Mastrangelo, M.G. Evandri, P. Bolle, S. Lorenzetti (2010) The food contaminant semicarbazide acts as an Endocrine Disrupter: evidence from an integrated in vivo/in vitro approach. *Chemico-Biological Interactions*, 183: 40-48.
5. Mazzanti G., Battinelli L., Daniele C., Costantini S., Ciaralli L., Evandri M.G. (2008) Purity control of some Chinese crude herbal drugs marketed in Italy. *Food and Chemical Toxicology*, 46: 3043-3047.
6. Di Sotto A., Evandri M.G., Mazzanti G. (2008) Antimutagenic and mutagenic activities of some terpenes in the bacterial reverse mutation assay. *Mutation Research*, Apr. 22, 653 (1-2): 129-132.
7. P. Bolle, S. Mastrangelo, F. Perrone, M.G. Evandri (2007) Estrogen-like effect of a *Cimicifuga racemosa* extract sub-fraction as assessed by in vivo, ex vivo and in vitro assays. *Journal of Steroid Biochemistry and Molecular Biology*, 107: 262-269.
8. S. Mastrangelo, M.G. Evandri, M. Tomassetti, P. Bolle (2005). Quercetin reduces chromosome aberrations induced by atrazine in the Allium cepa test. *Environmental and Molecular Mutagenesis*, 47: 254-259.
9. Evandri M.G., Battinelli L., Daniele C., Mastrangelo S., Bolle P., Mazzanti G. (2005) The antimutagenic activity of Lavandula angustifolia (lavender) essential oil in the bacterial reverse mutation assay. *Food and Chemical Toxicology*, 43 (9): 1381-1387.
10. P. Bolle, S. Mastrangelo, P. Tucci, M.G. Evandri (2004) Clastogenicity of atrazine assessed with the Allium cepa test. *Environmental and Molecular Mutagenesis*, 43 (2): 137-141.
11. M.G. Evandri, L.G. Costa, P. Bolle (2003) Evaluation of brominated diphenyl ether-99 with *Raphidocelis subcapitata* and *Daphnia magna*. *Environmental Toxicology and Chemistry*, 22 (9): 2167-2172.
12. M.G. Evandri, S. Mastrangelo, L.G. Costa, P. Bolle (2003) In vitro assessment of mutagenicity and clastogenicity of a pentabrominated diphenyl ether (BDE-99) flame retardant. *Environmental and Molecular Mutagenesis*, 42 (2): 85-90.
13. P. Bolle, M.G. Evandri, L. Saso (2002) The controversial efficacy of vitamin E for human male infertility. *Contraception*, 65, (4): 313-315.
14. P. Tucci, M.G. Evandri, P. Bolle (2002) Tachykinin-independent activity on in vitro lamb detrusor. *Journal of Pharmacy and Pharmacology*, 54: 1-5.
15. C. Bartocci, M.G. Evandri, P. Tucci, P. Bolle (2001) Interactions between Δ^9 THC and capsaicin on isolated lamb bladder detrusor. *Il Farmaco*, 56, (5-7): 349-351.
16. L. Battinelli, B. Tita, M.G. Evandri, G. Mazzanti (2001) Antimicrobial activity of *Epilobium* spp. extracts. *Il Farmaco*, 56, (5-7): 345-348.
17. M.G. Evandri, P. Bolle (2001) Pharmaco-toxicological screening of commercially available Italian natural mineral waters. *Il Farmaco*, 56, (5-7): 475-482.
18. Evandri M.G., Tucci P., Bolle P. (2000) Toxicological evaluation of commercial mineral water bottled in polyethylene terephthalate: a cytogenetic approach with *Allium cepa*. *Food Additives and Contaminants*, 17, (12): 1037-1045.

Publicazioni su riviste Italiane:

1. Coautore in "TUTTI I (114) NUOVI FARMACI AUTORIZZATI DALL'EMA NEL 2024" Aboutpharma numero 224: ISSN 2785-6194.
2. M.G. Evandri (2007) La leggibilità del foglio illustrativo dei medicinali. *Notiziario Chimico Farmaceutico*, Marzo: 114-116.
3. Domenica Costantino, Brunella Piro, Rita Salotti, Alessia Buggè, Barbara Cerilli, Maria Grazia Evandri, Simona Galeassi, Antonio Annetta, Laura Veo (2005) L'uso dei fitoterapici in Italia: indagine collaborativa SIFO-Federfarma in due regioni Italiane. *Giornale Italiano di Farmacia Clinica*, 19 (1): 33-44.
4. Evandri M.G. et al. In: Costantini S., Mazzanti G., Menniti-Ippolito F. *Medicine tradizionali ayurvedica e cinese: qualità e sicurezza di alcune preparazioni*. Rapporti ISTISAN 04/33.
5. G. Mazzanti, M.G. Evandri, L. Battinelli (1998) Saggi farmacognostici su campioni commerciali di fiori e foglie di *Malva sylvestris* L. *Bollettino Chimico Farmaceutico*, 137, (8): 337-340.

Capitoli di Libri/Altre pubblicazioni:

1. Coautore in "Pharmaceuticals in the environment: Implement the EU strategic approach, compilation of recommendations and best practices" Aprile 2025

https://health.ec.europa.eu/document/download/94da7063-3b35-425d-bb19-2dcc1088aba5_en?filename=mp_20250401_bg851_en.pdf&prefLang=de

2. Coautore in "Lessons learnt from presence of N-nitrosamine impurities in sartan medicines (EMA/526934/2019)." Giugno 2020 https://www.ema.europa.eu/documents/report/lessons-learnt-presence-n-nitrosamine-impurities-sartan-medicines_en.pdf
3. Coautore in "L'uso dei farmaci in Italia, anno 2014" AIFA Rapporto Nazionale dell'Osservatorio nazionale sull'impiego dei medicinali, Luglio 2015 <https://www.aifa.gov.it/-/l-uso-dei-farmaci-in-italia-rapporto-osmed-20-6>
4. G. Bonanni, M.G. Evandri (2002) Levodropropizina e dropropizina nel trattamento della tosse. In: Farmacia 2002, Tecniche Nuove Milano: 19-24.

Ringraziamenti in:

1. Colalto C. (2024) Aspects of complexity in quality and safety assessment of peptide therapeutics and peptide-related impurities. A regulatory perspective. Regulatory Toxicology and Pharmacology, 153, 105699.
2. Massari et al., (2022) Postmarketing active surveillance of myocarditis and pericarditis following vaccination with COVID-19 mRNA vaccines in persons aged 12 to 39 years in Italy: A multi-database, self-controlled case series study. PLoS Med 19(7): e1004056. <https://doi.org/10.1371/journal.pmed.1004056>

Ai sensi e per gli effetti del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e successive modificazioni, la sottoscritta, sotto la propria responsabilità, attesta la veridicità delle dichiarazioni riportate nel presente curriculum.

Roma, 18/02/2026

Firmato Digitalmente da/Signed by:

MARIA GRAZIA EVANDRI

In Data/On Date:

martedì 17 febbraio 2026 22:28:26