



Curriculum Vitae Europass

Inserire una fotografia (facoltativo, v. istruzioni)

Informazioni personali

Cognome(i)/Nome(i) **CONCORDIA PAOLO**

Indirizzo(i)

Telefono(i)

Fax

E-mail **p.concordia@aifa.gov.it**

Cittadinanza **Italiana**

Data di nascita

Sesso **maschio**

Servizio militare **Arruolato nell'Arma dei Carabinieri nel novembre 1989
Congedato nel giugno 1990 causa infortunio**

Lavoro o posizione ricoperti

- istruttore di nuoto presso A.S. Roman Hilton 1982/83.
- arruolato nell'Arma dei Carabinieri nel novembre 1989.
- Collaborazione Organizzazione Mondiali di Nuoto 1994.
- Direttore azienda agraria "La Capannaccia" a Città di Castello (PG) dal 1993 al 2003.
- Organizzatore viaggi/stage/convention all'estero.
- Pubbliche relazioni per la "N.C.T." srl Neri Costumi Teatrali.(1997-1999).
- Collaboratore del Prof. Giuseppe Nisticò durante il mandato, quale Deputato, al Parlamento Europeo (Commissione Sanità 1999-2004).
- Collaborazione con contratto a progetto con incarico di studio presso il Ministero della Salute per "Ricerche sulla Futura Costituzione Europea" (2003-2004).
- Collaboratore (Stagista) da Maggio 2004 a Settembre 2006 dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA - Uff.CHMP)
- Assunto dall'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) con un contratto a Tempo Determinato (livello C2) (3 anni) con la qualifica di Specialista amministrativo (C2) in data 15 Settembre 2006 ed inquadrato nell'Area 5 - European Assessment Unit fino ad Ottobre 2009;
- Proroga contratto a Tempo Determinato (5 anni) dal 15 Settembre 2009 al 14 Settembre 2014 presso la stessa Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)
- dall'Ottobre 2009 Inquadrato nell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione (Agenzia Italiana del Farmaco)
- dal novembre 2016 Inquadrato nell'Ufficio Affari Amministrativi Generali (Agenzia Italiana del Farmaco)
- dal gennaio 2018 incarico di logista (Agenzia Italiana del Farmaco)

Principali attività e responsabilità

- interazione con l'EMA (European Medicine Agency) per ciò che riguarda la valutazione di farmaci che richiedono la commercializzazione a livello centralizzato; relazioni con le contact persons delle Case farmaceutiche riguardo a informazioni e dossier su prodotti per nuove applicazioni o/e variazioni; contatti con le altre Agenzie del Farmaco dell'Unione Europea e con esperti; interazione con l'ISS (Istituto Superiore di Sanità) per ciò che concerne valutazioni di vaccini e prodotti farmaceutici; ricezione/archiviazione dossiers e dati anche con ausilio di supporti informatici.
- Valutazione documenti modulo 1 e 2 di richiesta di variazione di tipo 2 prodotti farmaceutici con autorizzazioni nazionali per importanti modifiche nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP) dovute a nuovi dati in materia di qualità, di prove cliniche e cliniche o di farmacovigilanza; modifica/che della/e indicazioni terapeutiche; introduzione di un nuovo Sistema di Farmacovigilanza; modifiche apportate a un sistema di farmacovigilanza; modifica del regime di fornitura
- Valutazione documenti modulo 1 e 2 di richiesta di variazione di tipo 1 prodotti farmaceutici con Autorizzazione Nazionale, Di Mutuo Riconoscimento e Decentrate
- Valutazione rimborsi tariffe ad aziende farmaceutiche, assegnazione codici SIS e aggiornamento dati per Piccole e Medie Imprese (PMI);

Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)-Via del Tritone 181, 00187 Roma, Italy																												
Tipo di attività o settore	Ente regolatorio dei prodotti farmaceutici																												
Istruzione e formazione	<p>- Nuoto agonistico e pallanuoto (19 anni) e selezione nazionale Juniores di pallanuoto (1984).</p> <p>- Maturità classica presso il Liceo classico "Cornelio Tacito" di Roma.</p> <p>- Laurea in Scienze Politiche indirizzo Politico-Amministrativo presso l'Università degli Studi di Urbino "Carlo Bo" con la tesi su:</p> <p style="text-align: center;">"L'ORGANIZZAZIONE MONDIALE DELLA SANITA' E LA TUTELA DELLA SALUTE UMANA".</p> <p>- Preparazione all'esame di promotore finanziario.</p> <p>- Corsi tecnica e conoscenza finanziaria c/o UNICREDIT SIM (Area Toscana-FI).</p> <p>- Corso operatività BDUF (Banca Dati Unica del Farmaco).</p> <p>- Conoscenza legislazione farmaceutica.</p> <p>- Data Administrator per AIFA Expert Database;</p> <p>- Partecipazione a giornata di studio e-CTD (Klever SrL) per AIFA (6 Marzo 2009);</p>																												
Autovalutazione	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Comprensione</th> <th colspan="2">Parlato</th> <th colspan="2">Scritto</th> </tr> <tr> <th>Ascolto</th> <th>Lettura</th> <th>Interazione orale</th> <th>Produzione orale</th> <th colspan="2"></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>buona</td> <td>buona</td> <td>buona</td> <td>buona</td> <td colspan="2">buona</td> </tr> <tr> <td>buona/ottima</td> <td>buona/ottima</td> <td>buona/ottima</td> <td>buona/ottima</td> <td colspan="2">buona/ottima</td> </tr> </tbody> </table>					Comprensione		Parlato		Scritto		Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale			buona	buona	buona	buona	buona		buona/ottima	buona/ottima	buona/ottima	buona/ottima	buona/ottima	
Comprensione		Parlato		Scritto																									
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale																										
buona	buona	buona	buona	buona																									
buona/ottima	buona/ottima	buona/ottima	buona/ottima	buona/ottima																									
Livello europeo (*)																													
Lingua Inglese																													
Lingua Spagnolo																													
Capacità e competenze informatiche	Conoscenza operatività computer (Word-Excel-PowerPoint-Publisher-Access-Outlook).																												
Patente																													

Si autorizza trattamento dei dati personali ai sensi del D.L. n.196 del 30 Giugno 2003