

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Giovanna La Rosa
Data di nascita	01/08/1973
Qualifica	Specialista amministrativo – Settore Amministrativo, Economico, Finanziario, dell'Organizzazione e della Comunicazione
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Posizione Organizzativa con incarico di coordinare il settore check in delle pratiche nazionali, per un costante adeguamento alla normativa e per il rispetto delle tempistiche.
Numero telefonico dell'ufficio	06/5978 4153
Fax dell'ufficio	06/5978 4808
E-mail istituzionale	g.larosa@aifa.gov.it

**TITOLI DI STUDIO E
PROFESSIONALI ED
ESPERIENZE LAVORATIVE**

Titolo di studio	Laurea in Lettere con lode UNIVERSITA' degli Studi di MESSINA (anno 1997) Diploma di Maturità Scientifica LICEO SCIENTIFICO STATALE 'Archimede' di MESSINA (anno 1991)
Altri titoli di studio e professionali	Abilitazione all'Insegnamento di materie letterarie (Italiano, storia ed educazione civica, geografia) negli istituti statali di istruzione secondaria di primo grado rilasciata dal Ministero della Pubblica Istruzione nell'anno 2011 a seguito di concorso ordinario per esami e titoli Abilitazione all'Insegnamento di materie letterarie negli istituti statali di istruzione secondaria di secondo grado rilasciato dal Ministero della Pubblica Istruzione nell'anno 2011 a seguito di concorso ordinario per esami e titoli Attestato di Qualifica Professionale – 'Programmatore informatico' (Programmazione Sistema DOS – corso della durata di 900 ore) Ente Confederale Addestramento Professionale E.C.A.P.– C.G.I.L.-

	Messina istituito dall'Assessorato Regionale Lavoro (Regione Siciliana) con votazione 60/60 (anno 1998)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>1 Gennaio 2004 – ad oggi AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO- AIFA Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio - AIC/ Ufficio Valutazione e Autorizzazione – V&A</p> <ul style="list-style-type: none"> - Specialista del settore amministrativo, economico-finanziario, dell'organizzazione e della comunicazione; <ul style="list-style-type: none"> • Referente del sistema IT per lo sviluppo del sistema informativo di gestione delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio e di variazioni (2012 – in corso); • Coordinamento del settore di validazione delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio e di variazione presentate mediante Procedura nazionale (2012 – in corso); • Attività di valutazione amministrativo-regolatoria, gestione e monitoraggio delle domande di Autorizzazione all'Immissione in Commercio di medicinali con procedura Nazionale e di medicinali con procedura di Mutuo Riconoscimento con Italia RMS; • Componente Gruppo di lavoro sui Radiofarmaci con funzione di Segreteria Amministrativa istituito con determina del D.G. AIFA (anno 2009 - in corso); • Componente Gruppo di lavoro sugli Allergeni con funzione di Segreteria Amministrativa istituito con determina del D.G. AIFA (anno 2009 – in corso); • Componente Gruppo di lavoro Sunset Clause istituito con determina del D.G. AIFA (anno 2009 – in corso); • Attività di segreteria del Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Valutazione e Autorizzazione (luglio 2012 -in corso); • Attività di Scientific Advice per gli aspetti amministrativo-regolatori nelle <i>pre-submission</i> di procedure di AIC per le quali l'Italia agisce come Reference Member State (RMS); • Attività di segreteria Sottocommissione Valutazione e Autorizzazione della Commissione Tecnico- Scientifica (2010 - 2012); • Attività di segreteria Sottocommissione AIC-nazionali della Commissione Unica del Farmaco successivamente denominata Commissione Tecnico-Scientifica (2004 – 2009); • Rappresentante AIFA presso il gruppo di lavoro 'Notice to Applicant' presso la Commissione Europea (Bruxelles) (anni 2005-2010); • Referente Unità per la Qualità dei processi registrativi istituita su nomina del dirigente Ufficio AIC/UPC (anno 2009); • Componente dell'Unità Operativa Medicinali Generici con funzione di Coordinatore Sezione Amministrativa istituita dal D.G. AIFA (anno 2008); • Incarico di coadiutore del Commissario ad Acta nei rapporti con la Guardia di Finanza nell'ambito dell'indagine relativa ad un medicinale. Nomina del Direttore Generale della Direzione Generale dei farmaci e dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute (anno 2006); • Componente Gruppo di lavoro SOP, OTC e Marchi istituito dal

	<p>D.G. AIFA nell'ambito dei lavori della Commissione Consultiva Tecnico Scientifica (anno 2004);</p> <ul style="list-style-type: none">• Partecipazione al Tavolo Tecnico, in collaborazione con Cineca, sulla progettazione e sviluppo del sistema Check-Point su individuazione Dirigente Ufficio;• Gestione attività connesse ad indagini giudiziarie e collaborazione con Comandi Carabinieri N.A.S.;• Predisposizione certificati di prodotto farmaceutico – CPP (anni 2005 - 2009). <p><u>14 febbraio 2000 a 1 gennaio 2004</u> MINISTERO DELLA SALUTE Dipartimento per la Valutazione dei Medicinali e la Farmacovigilanza, Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio - AIC</p> <ul style="list-style-type: none">• Valutazione amministrativo-regolatoria delle domande di Nuova Aic, Variazioni e rinnovi dei medicinali presentati/autorizzati con procedura Nazionale. <p><u>Gennaio-Giugno 1999 - Ottobre 1999</u> Scuola media statale 'E. Fermi' Di Bussoleno (TO)</p> <ul style="list-style-type: none">• Incarichi di supplenza (a tempo determinato) per gli anni scolastici 1998-1999 e 1999-2000						
Capacità linguistiche	<table><tr><td>Lingua</td><td>Livello Parlato</td><td>Livello scritto</td></tr><tr><td>Inglese</td><td>Intermedio</td><td>Intermedio</td></tr></table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	Intermedio	Intermedio
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
Inglese	Intermedio	Intermedio					
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Buona conoscenza dei sistemi operativi Windows e dei programmi di Microsoft Office. Utilizzo abituale dei sistemi Outlook e Internet Explorer.</p> <p>Ottima conoscenza dei sistemi informatici e delle Banche Dati in uso presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (Ufficio Valutazione e Autorizzazione).</p>						
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che si ritiene di dover pubblicare)	<p>“Alla ricerca del farmaco perduto” – C. Tomino Casa editrice Medi Service (anno 2011) Coautore capitolo dal titolo 'Processi registrati)</p> <p>Corso “Le funzioni del responsabile di procedimento e provvedimento nella Pubblica Amministrazione”, Ente CEIDA – anno 2013;</p> <p>Corso “Risk Management: stima dei rischi con metodologia proattiva” presso AIFA – anno 2012;</p> <p>Corso “Recepimento ed applicazione della normativa comunitaria”, Ente S.T.A.M.P.A. – anno 2012;</p> <p>Corso “Qualità dei medicinali: gestione dei reclami e controlli post marketing” presso AIFA – anno 2012;</p> <p>Corso “La Responsabilità delle Pubbliche Amministrazioni</p>						

	<p>verso Terzi” presso CEIDA- anno 2012;</p> <p>Corso “I Modelli di organizzazione” presso AIFA -anno 2011;</p> <p>Corso “ EURS is YOURS Reviewer”- presso AIFA -anno 2011;</p> <p>Corso “Come si esercita l’autotutela amministrativa: modelli di comportamento” presso CEIDA – anno 2011;</p> <p>Seminario sull’attuazione del Regolamento (CE) 1234/2008 organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco in collaborazione con Farminindustria - anno 2010;</p> <p>Corso “Le fonti del diritto e l’atto amministrativo” presso AIFA – anno 2010;</p> <p>Corso “Gli strumenti di Budget” presso AIFA –anno 2010;</p> <p>Conference “Herbal products as traditional medicines or food supplements – organizzato da Tamas srl – FORUM Institute of Management GmbH – anno 2007</p> <p>Corso "Consultazione della nuova Banca Dati Unica del Farmaco - BDUF" (AIFA)" presso AIFA – anno 2006;</p>
--	--