

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI PERSONALI**

<b>Nome</b>	Francesca Ceccarini
<b>Data di nascita</b>	15/05/1967
<b>Qualifica</b>	– Area III, F2 – Collaboratore Settore Amministrativo, Economico, Finanziario, dell'Organizzazione, della Comunicazione
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Posizione Organizzativa con incarico di coordinare il settore check in delle pratiche comunitarie, per un costante adeguamento alla normativa e per il rispetto delle tempistiche
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06/5978 4155
<b>Fax dell'ufficio</b>	06/5978 4804
<b>E-mail istituzionale</b>	<a href="mailto:f.ceccarini@aifa.gov.it">f.ceccarini@aifa.gov.it</a>

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

<b>Titolo di studio</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>– Diploma di Interprete e Traduttore per le lingue inglese e francese (Diploma di livello universitario) (1989)</li><li>– Certificato di Interprete Parlamentare per la lingua francese (1989) rilasciati dalla Scuola Superiore per Interpreti e Traduttori di Roma</li><li>– Diploma di Maturità Linguistica (1986) rilasciato dal Liceo Linguistico Giovanni Merlini di Viterbo</li></ul>
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	– Attestato di Qualifica Professionale di: Esperto Corrispondente Traduttore in Lingua Inglese su Pc (Corso di traduzione da e verso l'inglese, formazione all'uso di programmi di impaginazione (Ventura) e data base (DBIII) – (corso di livello post-universitario di 500 ore con esame finale) rilasciato dal Centro di Formazione Professionale I.A.L. – C.I.S.L. della Regione Lazio - Roma (1994)
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	Dal 1994 al 2003 Ministero della Salute  Dal 2004 Agenzia Italiana del Farmaco

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Coordinamento del settore di validazione delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio e di variazione presentate mediante Procedura di Mutuo Riconoscimento e Decentrate;</li> <li>- Attività di valutazione amministrativa/regolatoria delle domande di nuove AIC presentate mediante Procedura di Mutuo Riconoscimento e Decentrate;</li> <li>- Attività di segreteria del Segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione da luglio 2012;</li> <li>- Referente del sistema IT per lo sviluppo del sistema informativo di gestione delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio e di variazioni;</li> <li>- Elaborazione dati provenienti dai diversi sistemi utilizzati dall'Ufficio: Banca Dati Farmaco, Office 241, CTS/Eudratrack;</li> <li>- Attività di scientific advice per gli aspetti amministrativo-regolatori nelle pre-submission di procedure di AIC per le quali l'Italia agisce come Reference Member State;</li> <li>- Componente del Gruppo di Lavoro Sunset Clause;</li> <li>- Componente del Gruppo Denominazioni in seno all'Ufficio V&amp;A;</li> <li>- Rappresentante italiano del CTS Working Group (CTS: Communication Tracking System) (acting as CTS TIG) presso l'EMA;</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Attività di segreteria Sottocommissione Valutazione e Autorizzazione della Commissione Tecnico-Scientifica dell'Agenzia Italiana del Farmaco dal 2010 al 2012;</li> <li>- Attività di segreteria della Sottocommissione Procedure Comunitarie della Commissione Tecnico Scientifica (già Commissione Unica del Farmaco) dell'Agenzia Italiana del Farmaco dal 2000 al 2009;</li> <li>- Referente dell'Area amministrativa Procedure comunitarie istituita con O.d.S. del dirigente dell'Ufficio AIC/UPC in data 20 marzo 2009;</li> <li>- Referente staff di progetto del Sistema Check Point Variazioni di Tipo I, Variazioni di Tipo II, Nuove AIC (2007-2012)</li> <li>- Componente del Gruppo di Lavoro per il monitoraggio e la pianificazione delle attività connesse alla gestione del carico delle pratiche di autorizzazione all'immissione in commercio e di rimborso dei medicinali per uso umano in lavorazione presso gli Uffici competenti (2007);</li> <li>- Componente del Gruppo di Lavoro per il monitoraggio, la integrazione e la trasparenza delle procedure di autorizzazione all'immissione in commercio e di rimborso dei medicinali per uso umano (2006);</li> <li>- Nomina del Direttore Generale quale Esperto europeo per l'inserimento nella Lista degli esperti EMA (settore regolatorio);</li> <li>- Contact Point del NRG (Name Review Group) dal 2005 al 2008;</li> <li>- Partecipazione alle riunioni del NRG (Name Review Group) presso l'EMA in qualità di rappresentante italiano (2004);</li> <li>- Partecipazione alle riunioni del QRD (Quality Review of Documents) presso l'EMA in qualità di sostituto del rappresentante italiano (2003/2004);</li> <li>- Revisione dell'accettabilità dei nomi dei medicinali autorizzati</li> </ul>
--	---

	<p>mediante procedura centralizzata (2001-2008);</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Revisione delle traduzioni di Riassunto Caratteristiche del Prodotto, foglio illustrativo ed etichette di prodotti autorizzati mediante procedura centralizzata (2001-2006).</li><li>- Partecipazione alle Riunioni del MRFG (Mutual Recognition Facilitation Group, ora CMDh) e del Sottogruppo Eudratrack presso l'EMA durante il Semestre di Presidenza Italiana del Consiglio dell'Unione Europea in qualità di appoggio del Presidente Italiano (2003);</li><li>- Segreteria della Task Force per la Presidenza italiana dell'Unione Europea "Medicinali di uso umano, farmacovigilanza attiva, innovazione ed accessibilità, Direttive medicinali" (2003);</li><li>- Collaborazione all'organizzazione delle riunioni tenutesi in Italia in occasione del Semestre di Presidenza Italiana (Capi di Agenzia, Informal MRFG, EMACOLEX) (2003);</li><li>- Componente del Gruppo di lavoro "Revisione della Banca Dati Farmaco" (2002);</li><li>- Componente del Gruppo di lavoro "Monitoraggio delle Pratiche" (2001);</li><li>- Attività di traduzione e interpretariato per tutti gli uffici della Direzione di appartenenza presso il Ministero della Sanità (1994-2003);</li><li>- Gestione allerta rapido e atti amministrativi relativi alle revoche su rinuncia (1996-1998);</li></ul>									
Capacità linguistiche	<table><tr><th>Lingua</th><th>Livello Parlato</th><th>Livello scritto</th></tr><tr><td>Inglese</td><td>Ottimo</td><td>Ottimo</td></tr><tr><td>Francese</td><td>Ottimo</td><td>Ottimo</td></tr></table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	Ottimo	Ottimo	Francese	Ottimo	Ottimo
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	Ottimo	Ottimo								
Francese	Ottimo	Ottimo								
Capacità nell'uso delle tecnologie	<ul style="list-style-type: none"><li>- Uso abituale del computer, di Internet e della posta elettronica</li><li>- Ottima conoscenza dei sistemi operativi Windows e dei programmi di Microsoft Office</li><li>- Ottima conoscenza dei sistemi in uso per svolgere la regolare attività lavorativa presso l'Agenzia Italiana del Farmaco</li><li>- Acquisizione della patente europea del computer - European Computer Driving Licence (percorso standard C)</li></ul>									
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che si ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"><li>- "Le funzioni del responsabile di procedimento e provvedimento nella Pubblica Amministrazione" (2013)</li><li>- Corso "Disciplina e controlli relativi alla documentazione amministrativa e alle autocertificazioni" (2012)</li><li>- Corso "Procedure concorsuali per il reclutamento di personale nelle pubbliche amministrazioni: adempimenti, gestione del procedimento e contenzioso" (2012)</li><li>- Corso "Risk Management: stima dei rischi con metodologia proattiva" (2012)</li><li>- Corso "Recepimento ed applicazione della normativa comunitaria" (2012)</li><li>- Corso "Specifiche e Guideline eCTD" (2011)</li><li>- Corso "EURS is YOURS –Administrator" (2011)</li><li>- Corso "Eurs is Yours-Reviewer" (2011)</li><li>- Workshop pratico sulla Validazione e-CTD/Nees "Best Practice for</li></ul>									

	<p>EURS" (2011)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Seminario sull'attuazione del Regolamento (CE) 1234/2008 organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco in collaborazione con Farmaindustria - anno 2010;</li> <li>- eCTD Training for Agencies – corso di formazione all'uso dell'eCTD (2008)</li> <li>- Corsi di Business Intelligence Percorso Utilizzatore (BIU): addestramento: Reporting via Web (BIU-P4) e Distribuzione e Analisi via Web (BIU-P5) (2005)</li> <li>- Corso di introduzione all'informatica e di addestramento all'uso del computer con utilizzo del prodotto ACCESS (1997)</li> </ul>
--	---