

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

<b>Nome</b>	Antonio Galluccio
<b>Qualifica</b>	Dirigente II fascia, nei ruoli dell'amministrazione
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Direttore Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Farmacia - Università Federico II di Napoli
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Master di II livello "Organizzazione e Gestione delle Aziende e dei Servizi Sanitari Profilo Executive" ALTEMS – Università Cattolica</li><li>• 25° Ciclo di attività formative per nuovi dirigenti pubblici - Scuola Nazionale dell'Amministrazione</li><li>• Specializzazione in Farmacologia - Università Federico II di Napoli</li><li>• Corso annuale di alta formazione per "Esperti in procedure regolatorie e sviluppo del farmaco" - FSE / Università Federico II di Napoli</li><li>• Corso Annuale di Perfezionamento in Comunicazione Scientifica - Università Statale di Milano</li><li>• Corso per allievi ufficiali farmacisti - Scuola di Sanità Militare di Firenze</li><li>• Idoneità a concorsi, per titoli ed esami, banditi da Regione Lazio e Campania, per il conferimento di sedi farmaceutiche</li><li>• Abilitazione alla professione di farmacista e iscrizione all'Ordine dei Farmacisti di Roma</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Direttore Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele (AIFA)</li><li>• Direttore Unità Qualità dei Medicinali Sperimentali e GMP (AIFA)</li><li>• Coordinatore dell'Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali (AIFA)</li><li>• Membro del "Clinical Trial Facilitation Group (CTFG)" istituito dai direttori delle Agenzie Europee dei medicinali (HMAs)</li><li>• Delegato al "Working Party on Pharmaceuticals and Medical Devices" per l'implementazione del Regolamento europeo sulla sperimentazione clinica dei medicinali (Ministero della Salute)</li><li>• Esperto al "ad hoc group for the development of implementing guidelines for the clinical trials directive 2001/20/EC" istituito dalla Commissione europea (Ministero della Salute)</li><li>• Delegato al "EudraCT Telematics Implementation Group (TIG) and its JOG" (AIFA)</li><li>• Dirigente Farmacista del Servizio Farmaceutico (ASL Napoli 5)</li><li>• Sottotenente Farmacista (Ospedale Militare Cecchignola-Roma)</li></ul>

<b>Capacità linguistiche</b>	<b>Lingua</b>	<b>Livello Parlato</b>	<b>Livello scritto</b>
	Inglese	C1	C1
	Francese	Elementare (Scuola media inferiore)	Elementare (Scuola media inferiore)
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	Utilizzo della suite Microsoft Office. Utilizzo sistemi operativi Windows/Apple/Android. Utilizzo corrente banche dati scientifiche (Pubmed, Bibliosan, Micromedex, Ovid, Medicines Complete). Buona padronanza dei principali Browser di navigazione (Explorer, Chrome, Safari)		
<b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Attestato di partecipazione al corso obbligatorio per neo-dirigenti presso la Scuola Nazionale dell'Amministrazione previsto dall'articolo 28, comma 6, del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165</li> <li>• Attestato di Formazione Manageriale in Materia di Sanità Pubblica e di Organizzazione e Gestione Sanitaria rilasciato ai sensi dell'Accordo della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano - rep. N. 79 del 19/05/2019 (D.Lgs n. 171/2016, art. 1, comma 4, lett c) e alla determinazione della Regione Lazio n. G08286 del 27 giugno 2022</li> <li>• Diploma di esperto in valutazione delle politiche pubbliche - Scuola Nazionale dell'Amministrazione (aprile-dicembre 2024, frequenza in corso)</li> <li>• Partecipazione ai programmi professionali obbligatori ECM</li> <li>• Docente in numerosi convegni, seminari, master I e II livello</li> <li>• Pubblicazioni e collaborazione a riviste: <ul style="list-style-type: none"> <li>Relazione annuale dell'Area Autorizzazioni Medicinali (2021, 2022, 2023)</li> <li>Rapporto Osmed "Importazione parallela ed esportazione dei medicinali per uso umano" (2021)</li> <li>"La sperimentazione clinica dei medicinali in Italia" (Rapporto annuale 2002, 2003, 2004, 2005, 2006, 2007, 2008, 2009, 2010, 2011, 2012, 2013, 2014, 2015)</li> <li>"Bulletin Clinical trials of drugs in Italy"</li> <li>"Bollettini regionali sulla sperimentazione clinica dei medicinali"</li> <li>Quaderni della Società Italiana di Farmacologia</li> <li>Il sole24ore sanità</li> <li>SIAR news</li> <li>Poster (Drug Information Association 2007 e 2009)</li> <li>Poster (Society for clinical trials annual meeting 2012)</li> <li>Harmonization of independent ethics committees' practice in Italy (PLOS one)</li> </ul> </li> <li>• Partecipazione a svariati corsi di formazione, conferenze, seminari, nazionali ed internazionali, in materia di farmacologia, farmacoepidemiologia, regolazione nel settore farmaceutico, GMP/GCP, farmacovigilanza, valutazione del dossier (qualità, non clinica e clinica), banche dati europee (EudraCT, EudraCT Data Warehouse, EudraVigilance DAS)</li> </ul>		

**Ai sensi del Regolamento 679/2016/EU e del D. LGS. 196/2003 e s.m.i., il sottoscritto esprime il proprio consenso alla raccolta, alla conservazione e alla pubblicazione sul sito istituzionale dell'AIFA del proprio curriculum vitae.**