

## 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>• Diploma di esperto in valutazione delle politiche pubbliche - Scuola Nazionale dell'Amministrazione</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></ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Sottotenente Farmacista (Ospedale Militare Cecchignola-Roma)</li> </ul>									
<b>Capacità linguistiche</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>C1</td> <td>C1</td> </tr> <tr> <td>Francese</td> <td>Elementare (Scuola media inferiore)</td> <td>Elementare (Scuola media inferiore)</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	C1	C1	Francese	Elementare (Scuola media inferiore)	Elementare (Scuola media inferiore)
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
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>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.**