

## INFORMAZIONI PERSONALI

**Cinzia Cupani**

📍 Residenza: Via Oliveto Scammacca, 16 - 95136 – Catania - Italia  
Domicilio: Viale degli Ammiragli 69, 00136 Roma

📞 348-2702989

✉ [c.cupani@aifa.gov.it](mailto:c.cupani@aifa.gov.it)

Sesso F | Data di nascita 1/02/1966 | Nazionalità Italiana

ESPERIENZA  
PROFESSIONALE

02/04/2012 A OGGI

**AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA) Ufficio Sperimentazione clinica**  
Via del Tritone 181, 00187, ROMA

**Clinical / Pharmacovigilance Assessor**

Farmacista Dirigente (area I della dirigenza) delle professionalità sanitarie del Ministero della salute con rapporto di lavoro a tempo pieno ed indeterminato.

## Attività svolta:

- Assessor per la valutazione della parte clinica/metodologica della domanda di autorizzazione degli studi clinici (RCT) profit e no-profit fase II/IV con la relativa produzione di atti di natura tecnica,
- Assessor per la valutazione della parte clinica degli Emendamenti sostanziali relativi agli studi clinici (RCT) profit e no-profit fase II/IV con la relativa produzione di atti di natura tecnica,
- Verifica delle specifiche di qualità farmaceutiche dei prodotti medicinali e dei dispositivi medici,
- Attività di valutazione sull'utilizzo e l'appropriatezza dei medicinali.
- Monitoraggio, analisi e valutazione dei Development Safety Update report (DSUR), Safety Alert provenienti dagli studi clinici profit e no-profit e dagli studi osservazionali,
- Valutazione del profilo beneficio/rischio dei medicinali utilizzati nei RCT con la relativa produzione di atti di natura tecnica,
- Membro del Team per il controllo di qualità sui dati relativi alla banca dati del farmaco nell'ambito della creazione di una unica banca dati del farmaco e la sua correlazione in ambito europeo,
- Valutazione dei Development Safety Update Report (DSUR) sia in ambito nazionale che europeo (CTFG) Progetto Worksharing con la produzione del relativo Assessment report,
- Attività di monitoraggio dei pareri rilasciati dagli esperti sugli Studi clinici/Emendamenti Sostanziali,
- Valutazione preliminare ed assegnazione degli emendamenti sostanziali e degli studi clinici profit e no-profit,
- Attività di Farmacovigilanza in Sperimentazione Clinica,
- Attività di collaborazione Ufficio Registri di monitoraggio

Dal 01/10/2015 al 27/03/2016

**Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione**  
**Garibaldi**

Piazza Santa Maria del Gesù 5, Catania  
**Dirigente Farmacista**

**Attività svolta:**

- Responsabile della Farmacia di reparto Blocco Operatorio.
- Approvvigionamento e distribuzione e valutazione dei farmaci e dei dispositivi medici
- Monitoraggio dei consumi e della spesa.
- Formazione/informazione al personale Sanitario
- Gestione e preparazione di Kit personalizzati per intervento chirurgico.
- Attività di Audit presso il blocco operatorio
- Monitoraggio e controllo del carico e scarico del materiale afferenti alle unità operative
- Responsabile di farmacovigilanza
- Responsabile degli acquisti dei dispositivi medici
- Attività di controllo della spesa del blocco operatorio
- Responsabile dell'attività di monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva dei medicinali e dei dispositivi medici
- Attività di erogazione dei farmaci del 1° Ciclo di Terapia ai pazienti dimessi
- Attività di erogazione dei farmaci sottoposti a piani terapeutici

Dal 01/01/2005 al 31/03/2012

**AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA) Ufficio Farmacovigilanza**  
Via del Tritone 181, 00187, ROMA

**Pharmacovigilance Assessor**

Dal 01 Luglio 2008 al 31/03/2012: Farmacista Dirigente (area I della dirigenza) delle professionalità sanitarie del Ministero della salute con rapporto di lavoro a tempo pieno ed indeterminato.

Dal 01 Gennaio 2005 al 30 Giugno 2008: Farmacista Dirigente (area I della dirigenza) delle professionalità sanitarie del Ministero della Salute con rapporto di lavoro a tempo pieno e determinato.

**Attività svolta:**

- Valutazione di sicurezza con la produzione del relativo Assessment reports per i medicinali autorizzati con procedura nazionale Mutuo riconoscimento, Decentrate o Centralizzate. identificazione,
- Valutazione scientifica e regolatoria dei Rapporti Periodici di Sicurezza (PSURs) e Risk Management Plan (RMP),
- Valutazione variazioni di sicurezza e conseguenti modifiche degli stampati con la relativa produzione di atti di natura tecnica,
- Componente del corpo ispettivo centrale preposti alle attività di controllo sui prodotti chimici (REACH) del Ministero della salute.
- Rappresentante italiano in tema di farmacovigilanza presso Working Party on Pharmaceuticals and Medical Devices del COUNCIL OF THE EUROPEAN UNION (Brussels) per i lavori di predisposizione, della Direttiva 2010/84/UE e del Regolamento UE N. 1235/2010,
- Partecipazione alla Sottocommissione di farmacovigilanza con la stesura del materiale da sottoporre alla sottocommissione
- Partecipazione al Progetto Worksharing come Assessor nella valutazione di PSURs
- Attività di ricerca e collaborazione per l'analisi e la valutazione delle schede di segnalazione di reazione avverse (ADRs),
- Assessor in collaborazione con l'ufficio Sperimentazione Clinica, per l'analisi e la valutazione e l'aspetto etico degli studi clinici sperimentali profit e no-profit e del

- corretto svolgimento delle stesse secondo le GCPs,
- Elaborazione di Procedure Operative Standard per il miglioramento della farmacovigilanza.
  - Collaborazione con il dirigente nell'individuazione e nel monitoraggio di indicatori di qualità per le attività dell'Ufficio.
  - Partecipazione al Gruppo di lavoro presso l'Istituto Superiore di Sanità per il registro Attention Deficit Hyperactivity (ADHD).

01/01/2004 al 31/12/2004

**AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA), Ufficio Farmacovigilanza**  
Via della Sierra Nevada 60, 00144 Roma

**Contratto di Collaborazione Coordinata e Continuativa**

Attività svolta:

- Valutazione del profilo beneficio/rischio dei medicinali,
- Partecipazione alla Sottocommissione di Farmacovigilanza,
- Attività di ricerca e collaborazione per l'analisi e la valutazione delle schede di segnalazione di reazione avverse (ADRs presenti nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza (RNF),
- Collaborazione con l'ufficio Sperimentazione Clinica, per l'analisi e la valutazione di studi clinici sperimentali pre-post registrativi.

22/11/2002 al 31/12/2003

**DIREZIONE GENERALE DEI MEDICINALI E DEI DISPOSITIVI MEDICI**  
**MINISTERO DELLA SALUTE - Ufficio Farmacovigilanza**  
Viale della Civiltà Romana, 00144 Roma

**Contratto di Collaborazione Coordinata e Continuativa – profilo professionale Farmacista**

Attività svolta:

- Farmacovigilanza,
- Valutazione del profilo beneficio/rischio dei medicinali,
- Partecipazione alla Sottocommissione di Farmacovigilanza,
- Attività di ricerca e collaborazione per l'analisi e la valutazione delle schede di segnalazione di reazione avverse (ADRs), pervenute presso il Ministero della Salute,
- Collaborazione con l'ufficio Sperimentazione Clinica, per l'analisi e la valutazione di studi clinici sperimentali pre-post registrativi.

10/03/2002 al 22/11/2002

**IMS Health S.p.A**

Società di diritto privato operante per conto del Ministero della salute nel settore della regolamentazione farmaceutica

**Contratto di Collaborazione Coordinata e Continuativa con distacco presso il Ministero della Salute - Ufficio Farmacovigilanza**

Attività svolta:

- Progetto SFERA (monitoraggio spesa farmaceutica a livello locale e regionale, con analisi farmaco-economiche eseguite a livello centrale),
- Collaboratore ospite presso l'ufficio Sperimentazione Clinica in relazione alle

analisi istruttorie per la valutazione degli studi clinici di Fase II-IV,  
 - Valutazione dell'aspetto etico delle sperimentazioni e del corretto svolgimento delle stesse secondo le GCPs.

02/05/2001 al 09/03/2002

**Doctorline s.r.l.**

Società di diritto privato operante per conto del Ministero della salute nel settore della regolamentazione farmaceutica

**Contratto di Collaborazione Coordinata e Continuativa** presso Ministero della Salute - Direzione dei medicinali e farmacovigilanza

Attività svolta:

- Informazione e quesiti sui trattamenti farmacologici,
- Servizio di consulenza per le reazioni avverse da farmaci,

01/03/2000 al 01/05/2001

**Dipartimento di Farmacologia Az. Osp. " G. Martino**

Università: Università di Messina – Facoltà di Medicina e Chirurgia

**Vincitrice Borsa di studio:** "Monitoraggio costi assistenza paziente oncologico"

Attività svolta:

- Attività di Farmacovigilanza,
- Valutazione del profilo beneficio/rischio dei medicinali oncologici e monitoraggio dei costi dei medicinali nei pazienti oncologici,
- Attività di analisi e valutazione delle schede di segnalazione di reazione avverse (ADRs),
- Attività di valutazione costo/beneficio dei medicinali e dei dispositivi medici nel paziente oncologico.

01/01/1996 al 30/06/2000

**Farmacia Europa - Dottoressa G. Recca**

C.so Italia, 111 Catania

Farmacista collaboratore

Contratto a tempo indeterminato

01/04/1994 al 30/09/1994

**Farmacia Ospedaliera P.O. "Ascoli Tomaselli" Catania**

Servizio di Farmacia

Farmacista tirocinante volontaria

Attività svolta:

- Preparazione di preparati magistrali galenici;
- Attività di preparazioni officinali inerenti a qualsiasi specie e forma farmaceutica.
- Distribuzione ai reparti secondo prontuario ospedaliero

15/03/1991 al 14/03/1992

**Azienda Ospedaliera P.O. "Santo Bambino" – Catania**

Servizio di Farmacia

Farmacista tirocinante volontaria

Attività svolta:

- Attività di preparazione delle sacche per nutrizione parenterale

- Attività di preparazione delle sacche con medicinali per la terapia oncologica
- Valutazione delle materie prime e dei loro relativi dosaggi,
- Attività lavorazione sotto cappa sterile/cappa a flusso laminare

1991/1996 **Farmacia Italia** - Dott. A. Impellizzeri  
Via Duca degli Abruzzi, 95 Catania  
Farmacista Collaboratore  
Contratto a tempo indeterminato

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

---

2017/2018 **Master Universitario di II livello in VALUTAZIONE E GESTIONE DELLE TECNOLOGIE SANITARIE ( Health Technology Assessment)** Università Cattolica del Sacro Cuore -Roma

2016/17

Corso di formazione" presentazione e Formazione sul Nuovo osservatorio sulle Sperimentazione cliniche Roma 4-5/11/2017

Corso di formazione Clinical trial workshop on Clinical Assessment  
Roma 21-22/11/2016

Corso di formazione **Trial clinici**: pianificazione, conduzione, analisi e reporting-  
Bologna 10-13/05/2016

2014 **Vincitrice Avviso pubblico** per la formulazione di una graduatoria a tempo determinato di personale Dirigente Farmacista Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Garibaldi

2012 Corso di formazione **Ispettori Centrali REACH -CLP**  
Ministero della Salute Direttore generale della prevenzione  
Valutazione della qualità dei medicinali e le relative tecniche ispettive sulle sostanze chimiche.

2004 **Corso di perfezionamento Area Qualità**  
**Agenzia Italiana del farmaco**

Requisiti regolatori del principio attivo ed aggiornamento degli ispettori GMP incaricati di effettuare ispezioni agli stabilimenti di produzione di materie prime farmacologicamente attive (API) "Requisiti regolatori del principio attivo: DMF-CTD, anche dal punto di vista delle Ispezioni"

2001-2002 **Master Universitario di II livello in "Sperimentazione Clinica"**  
Università degli Studi "Tor Vergata" di Roma  
Metodi per la valutazione delle reazioni avverse nelle sperimentazione clinica  
Valutazione del protocollo in sperimentazione clinica  
Tesi: Farmacovigilanza: Aspetti critici e prospettici. Voto 110/110 e lode

1998-2002 **Specializzazione in Farmacologia** (equip. Farmacia Ospedaliera)  
Specializzazione post laurea, voto 50/50 e lode

Università degli studi di Messina - Dipartimento di Farmacologia  
 Facoltà di Medicina e Chirurgia

Novembre 2001 **Corso Istituto Superiore di sanità**  
 IX corso di farmacoepidemiologia

La valutazione dell'appropriatezza della prescrizione e le attività di farmacovigilanza.

03/1998 - 12/1998 **Corso di perfezionamento**  
 Università degli Studi di Messina  
 Facoltà di Medicina e Chirurgia

"Aspetti farmacologici delle sostanze di abuso" voto ottimo/ottimo  
 Identificazione e classificazione delle sostanze d'abuso  
 Farmacovigilanza e principali reazioni avverse -Aspetti normativi-

Sessione II/1990 **Abilitazione all'esercizio professionale Farmacista**  
 Università degli Studi di Catania

07/11/1990 **Laurea in Farmacia**  
 Università degli Studi di Catania

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Altre lingue

Inglese

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Utente Intermedio				

Attestato BRITISH SCHOOL GROUP Roma 16 maggio 2011

Competenze comunicative

Capacità comunicative di collaborazione ed organizzazione acquisite durante la mia **esperienza di docente/relatore** in numerosi congressi e presso Master Universitari di livello II/I, corsi di formazione ( **Allegato 1**)

Capacità relazionali nei rapporti internazionali acquisiti:

- **Rappresentante italiano in tema di farmacovigilanza** presso Working Party on Pharmaceuticals and Medical Devices del COUNCIL OF THE EUROPEAN UNION (Brussels) per i lavori di predisposizione, della Direttiva 2010/84/UE e del Regolamento UE N. 1235/2010

- **Rappresentante italiano alla NATO Headquarters and Shape come membro della delegazione** per i rapporti civili-militari nell'ambito della Comunità europea. Bruxelles 16/18 Ottobre 2002

Competenze organizzative e gestionali

**Incarico come Responsabile della Farmacia** di Reparto del Blocco Operatorio

**Responsabile monitoraggio e appropriatezza** d'uso dei medicinali e dei dispositivi medici utilizzati nel Blocco Operatorio (responsabile del personale

sanitario e non afferente al blocco operatorio).

Membro del Team trasversale istituito con ordine di servizio (STDG/38003 del 10/04/2013) che istituisce la task force per le attività di valutazione degli studi clinici per le parti di competenza ( qualità, sicurezza, clinica).

Incarico su ordine di servizio (STDG/P 57747) e successivamente confermato dal Dirigente dell'Ufficio SC, della valutazione preliminare ed assegnazione degli emendamenti sostanziali e degli studi clinici profit e no-profit.

Competenze professionali

L'esperienza maturata nel corso degli anni nel settore regolatorio del farmaco è multidisciplinare e consente di esprimere valutazioni sia sugli aspetti clinici/metodologici di sicurezza dei medicinali e degli studi clinici. Tali capacità sono completate dalle conoscenze del diritto amministrativo e dalle normative europee che rendono la competenza regolatoria di grado avanzato

Buona competenza dei processi di assicurazione di qualità e individuazione del monitoraggio degli indicatori di qualità, competenza acquisita durante Collaborazione con il dirigente dell'Ufficio

L'esperienza nel settore del gruppo REACH ha portato ad una conoscenza adeguata della qualità dei medicinali e le relative tecniche ispettive sulle sostanze chimiche.

Competenza digitale

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	utente avanzato

Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato  
 Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione

Sostituire con il nome del(i) certificato(i) TIC

- buona padronanza degli strumenti della suite per ufficio Ambiente Windows - Software del pacchetto Office: Word, Excel, Access e Power Point - Internet e posta elettronica
- Uso banche dati Biomediche: Banca Dati Europea Eudragilance, Rete Nazionale di Farmacovigilanza Banca Dati del farmaco dell'AIFA - Business Objects - Eudramail Dizionario MedDRA, EPITT, Pub Med, Micromedex

Altre competenze

**Membro del Comitato di Gestione** (ex comitato Ordinatore) del Master di II livello " La governance del trial clinico" Facoltà di Medicina e Chirurgia Università di Catania 2015/2017

**Attività di ricerca per il progetto LF3** (Farmacoeconomia, Farmacoepidemiologia, Farmacovigilanza) presso l'Università degli Studi di Messina , Istituto di Farmacologia AA1998-2002

**Discussant nell'ambito del corso online di Educazione medica Continua (ECM)**, in farmacovigilanza nel sito web: www.farmacovigilanza.org AA1998-2002

**Docenza per Corso FSE:** "Tecnico nella Gestione Integrata Ambientale nei settori rifiuti, acqua e aria". Bolzano 2008

**Docenza per Corso FSE:** "Esperto della gestione degli aspetti ambientali, della sicurezza e dei ripristini finali del cantiere". Bolzano 2007

Patente di guida Patente guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Attestazioni **Certificati di lodevole servizio**

**Allegato 1**

Pubblicazioni/Abstract **Allegato 2**

**Pubblicazioni/Libri**

**Allegato 3**

**Docenze /Relatore**

ALLEGATI

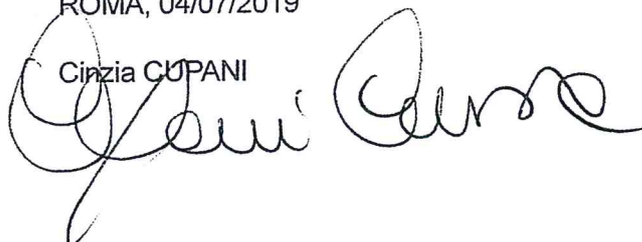
- Allegato 1 (Certificati di lodevole servizio)
- Allegato 2 (Pubblicazioni /Libri)
- Allegato 3 (Attività di Docenza/Relatore)

Dati personali Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

La sottoscritta dichiara di essere consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del Decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre del 2000 n. 445 e successive modificazioni ed integrazioni, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.

ROMA, 04/07/2019

Cinzia CUPANI



## Allegato 1

### Certificati di lodevole servizio

1. attestato di lodevole servizio rilasciato dal Ministero della Salute per il servizio prestato come Farmacista collaboratore presso la suddetta Direzione nell'ambito dell'Ufficio Infoline, Progetto Sfera e Ufficio di farmacovigilanza Roma, Ministero della Salute; 02/05/2001 al 24/10/2002.
2. attestato di lodevole servizio rilasciato dal Ministero della Salute per il servizio prestato come Farmacista nell'ambito dell'informazione rivolta ai cittadini in tema di trattamento farmacologici per "l'Emergenza CERIVASTATINA" 17 Settembre 2001;
3. dal 22/11/ 2002 al 31/12/2004 sempre presso Ministero della Salute (Direzione generale dei farmaci e dei dispositivi medici, dal per la valutazione dei medicinali e la farmacovigilanza);
4. dal 2004 al 2009 presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (2004-2009) come si evince dal certificato di servizio rilasciato dall'AIFA in data 18/02/2008 con il numero di protocollo AIFA/I/F.4.i./P17672;

## Allegato 2

### Pubblicazioni /Libri

1. Collaborazione editoriale al libro dal titolo "Le interazioni dei farmaci in neuropsichiatria" come unico autore casa editrice Momento Medico. 2009.
2. Collaborazione editoriale al libro dal titolo "Manuale delle interazioni farmacologiche 2009" come unico autore. Casa editrice "One global medicine OGM". 2009.
3. Collaborazione editoriale al libro dal titolo "Monitoraggio della sicurezza dei farmaci in psichiatria". Autrice dei seguenti capitoli "Antipsicotici" e "Note sul monitoraggio sulla sicurezza degli psicofarmaci". Casa editrice MEDISERVE 2008.
4. Collaborazione editoriale con la casa editrice MEDISERVE per la realizzazione del libro "Pratica clinica e ricerca". Autrice del capitolo "La Farmacovigilanza". 2003.
5. Cinzia Cupani, "Patologie iatrogene" sezione suddivisa in monografie per un totale 160. Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina, come attestato dal certificato, Sito Web: [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
6. Cinzia Cupani, "Intolleranze alimentari" sezione suddivisa in monografie per un totale di 64. Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina Sito Web: : [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
7. Alessandra Russo e Cinzia Cupani, "Rischi e benefici dei contraccettivi orali", Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina Sito Web: [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
8. Alessandra Russo e Cinzia Cupani, Raloxifene effetti indesiderati ed interazioni con altri farmaci Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina, sito Web: [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
9. Achille P. Caputi e Cinzia Cupani, "Diarrea da Farmaci". Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina. Sito Web: [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
10. Cinzia Cupani, "Warfarin: Interazioni con altri farmaci (21/12/2000)". Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina Sito Web: [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
11. Achille P. Caputi e Cinzia Cupani, "Tossicità muscolare come espressione della interazione tra inibitori della HMG-CoA (3-idrossi-3-metilglutaril coenzima A)- reduttasi ed altri farmaci con alcuni casi clinici riportati". Dipartimento clinico sperimentale di medicina e farmacologia, Università di Messina Sito Web: [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org).
12. "Uso di medicine alternative da pazienti con HIV: con tutte le vele spiegate verso acque sconosciute". Traduzione a cura della dott.ssa Cinzia Cupani, Istituto di Farmacologia, Facoltà di Medicina, Università di Messina del lavoro di SC. Piscitelli. Use of complementary medicines by patients with HIV: full sail into uncharted waters. Medscape HIV/AIDS, 6:2000.
13. Drug Safety articolo pubblicato come coautore "Adverse vaccine reactions reported in Italy after the introduction of new reporting modalities" 2006, vol.29 n.10 (pp 827/1010).
14. "Aumento delle segnalazioni di sospette ADRs in Italia". Sottosanti.L, Porcelli P, Casini ML, Cupani C, Bertini Malgarini R, Mangano NG, Sabatini V, Venegoni M. La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia. Istituto Superiore di Sanità Roma, 10-11 Dicembre 2007

15. "Informazione indipendente sulla farmacovigilanza attraverso internet: l'esperienza del sito [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org)"  
 G. Polimeni, A. Russo, C. Cupani, M. Iacobelli, S. Salvo, A.P. Caputi et al.  
 XXVIII Congresso Sifo 2007
16. "Adverse Vaccine Reactions Reported in Italy after the introduction of new reporting modalities".  
 Santuccio C, Sottosanti L, Cupani C, Tartaglia L, Venegoni M."  
 ISoP annual Conference "Joining Forces for Managing Risks".  
 Liegi, Belgio 11-13 Ottobre, 2006
17. "Fans Tradizionali e rischio cardiovascolare: nella rete nazionale di farmacovigilanza di sono segnali di allarme?"  
 Sottosanti L, Rossi P, Bertini Malgarini R, Cupani C, Mangano NG, Macchiarulo C, Porcelli P, Ravaioli F, Sabatini V, Santuccio C.  
 XXVI Congresso Nazionale SIFO dal titolo Il rischio clinico: problemi, strumenti e priorità per la sicurezza dei pazienti. Centro Congressi "Le Ciminiere". Pubblicato sul Giornale Italiano di Farmacia Clinica, 19, 3, 2005  
 Catania. 19-22 Ottobre 2005
18. "Antagonisti del recettore dell'Angiotensina II e rischio di infarto: utilità della farmacovigilanza"  
 Macchiarulo C, Ravaioli F, Bertini Malgarini R, Cupani C, Mangano NG, Sabatini V, Santuccio C, Sottosanti L, Rossi P.  
 XXII Congresso Nazionale della Società Italiana dell'ipertensione arteriosa.  
 Torino 27-30 settembre 2005
19. "WWW.farmacovigilanza .org: obiettivi e risultati"  
 G. Polimeni, A. Russo, C. Cupani, M. Iacobelli, S. Salvo, L. Galatti, A.P. Caputi  
 Valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia –  
 Istituto Superiore di Sanità –  
 Roma, Dicembre 2004
20. "Results from a phytotherapy questionnaire available on the internet web-site [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org)"  
 Polimeni G., Russo A., Iacobelli M., Cupani C., Galatti L., Fava G., Mannucci C., Catania MA, Calapai G., Caputi A.P.  
 31° Congresso nazionale SIF  
 Trieste, 26-29 Giugno 2003
21. "Un'analisi degli accessi al sito [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org) a tre anni dalla sua creazione"  
 G. Polimeni, S. Roncoroni, C. Cupani, A. Russo, M. Iacobelli, GP. Velo, A.P. Caputi  
 Valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia -  
 Istituto Superiore di Sanità –  
 Roma, Dicembre 2002
22. "Analisi degli accessi al sito [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org) e profilo degli utenti registrati"  
 Polimeni G., Roncoroni S., C. Cupani, Russo A., Iacobelli M, Caputi A.P.  
 Congresso nazionale SIMG Novembre 2002
23. "Internet come strumento di informazione sul farmaco: l'esperienza di [www.farmacovigilanza.org](http://www.farmacovigilanza.org)."  
 Polimeni G., Roncoroni S., Russo A., Cupani C., Iacobelli M, Caputi A.P.  
 Valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia –  
 Istituto Superiore di Sanità  
 Roma Dicembre 2001.
25. "Il ruolo di un sito Internet nell'educazione medica continua in farmacovigilanza"  
 Polimeni G., Roncoroni S., Russo A., C. Cupani, Iacobelli M, Caputi A.P.  
 XXX Congresso Nazionale della Società Italiana di Farmacologia –  
 Genova, 30 Maggio-2 Giugno 2001

Numerosi attestati rilasciati sulla base di corsi di formazione di natura clinica e metodologica

### Allegato 3

#### Attività di Docenza/Relatore

- Docente al Master di II livello "Governance del Trial Clinico" AA 2018-2019- Università degli studi di Catania – Dipartimento Scienze Biomediche e Biotecnologiche, Via S. Sofia, 79 - Catania (CT)
- Docente al Corso "Emostatici e sigillanti chirurgici: Classificazione, Indicazioni ed efficacia clinica" Dispositivi medici/Farmaci - Catania 2018
- Docente al Master di II livello "Farmacovigilanza, Farmacoepidemiologia e Farmacoeconomia: valutazioni tramite utilizzo di real world data" – AA 2017-2018- Università di Messina, AOU Policlinico G.Martino, Via Valeria, 1- Messina (ME)
- Docente al Corso "Requisiti della Sperimentazione Clinica in Italia » Biotech in Life Science" Milano, 2018
- Docente al Corso "Stato Regolatorio attuale e prospettive per la Ricerca Clinica in Italia" LIFE SCIENCE DATA CONGRESS , Milano 2017
- Docente al Corso Verso l'attuazione del Nuovo Regolamento Europeo 536/2014.- Biotech in Life Science" Milano 2017
- Docente al Master di II livello "Governance del Trial Clinico" AA 2016-2017- Università degli studi di Catania – Dipartimento Scienze Biomediche e Biotecnologiche, Via S. Sofia, 79 - Catania (CT)
- Docente al Master di II livello in Galenica tradizionale e Clinica AA 2011-2016 - Università di Camerino - Scuola di Scienze del Farmaco e dei Prodotti della Salute Unità di Medicina Sperimentale Via Madonna delle Carceri, 9 62032 Camerino (MC)
- Docente al corso "Sviluppi nelle Ricerca clinica, dalla nuova normativa europea alla conduzione degli studi di fase I, cosa sta cambiando?" Policlinico di Modena – Modena 27/09/2016
- Docente al Corso IV Forum Nazionale - Sulla gestione integrata delle politiche degli acquisti in ambito sanitario –Farmaci e Dispositivi Medici: Ripartiamo dal patto per la salute -Palermo, 27-28 aprile 2015
- Docente al corso "La farmacovigilanza; dalla segnalazione alla nuova normativa europea: punti critici e nuovi approcci" Catania 2011
- Docente su incarico dell'Università di Camerino - Scuola di Scienze del Farmaco e dei Prodotti della Salute Unità di Medicina Sperimentale Via Madonna delle Carceri, 9 62032 Camerino (MC), per la lezioni sui seguenti temi " La farmacovigilanza e la Fitovigilanza e " Metodi di Rilevazione e Studio in Farmacovigilanza AA 2008-2011.
- Master di I° livello in Clinical and epidemiological Research Coordinator e Infermieri di Ricerca dell'Università di Camerino " La farmacovigilanza " AA 2010
- Relatore su incarico della ASL di Teramo al corso " Impiego "off-label" dei farmaci e dei dispositivi medici nella pratica clinica. Teramo 14 Ottobre 2010
- Docente presso la Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera " La farmacovigilanza pre e post marketing" - Università di Camerino, Camerino 2009

- Docente nell'ambito del corso " la valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci antipsicotici titolo della lezione " La farmacovigilanza in farmacia" Ordine dei farmacisti della Provincia di Ascoli Piceno-Ascoli 05 giugno 2005
- Docente nell'ambito del corso nell'ambito del corso " I farmaci oppioidi e la terapia del dolore : aspetti regolatori nella prescrizione e nell'uso dei farmaci oppioidi"- Ordine dei farmacisti della Provincia di Ascoli Piceno. Ascoli 15 maggio 2005
- Relatore nell'ambito di Progetto Regionale sul "Rischio di amianto in Sicilia: Ricerca, Formazione e informazione per una nuova politica ambientale " Priolo 23-25 Marzo 2004
- Docente all'evento formativo ECM "Corso introduttivo alla farmacovigilanza" Messina 19 Dicembre 2004
- Docente all'evento formativo ECM "Corso introduttivo alla farmacovigilanza" Messina 14 Novembre 2004
- Docente all'evento formativo ECM "Corso introduttivo alla farmacovigilanza" Catania, 6 Giugno 2004
- Docente all'evento formativo ECM "Corso introduttivo alla farmacovigilanza" Messina 9 Maggio 2004.
- Relatore al seminario ECM "Ricerca e pratica Clinica : Valutazione dell'uso e della Sicurezza degli antipsicotici"- Lauro, 28 Aprile 2004
- Relatore all'evento formativo ECM "Temi di endocrinologia e diabetologia pediatrica nel III millennio"- Roma, 23/24 Gennaio 2004
- Relatore al "XLIII Congresso della Società Italiana di Psichiatria"- La conoscenza e le cura-Bologna, 20/21 Ottobre 2003;
- Relatore al corso "Farmacovigilanza" su incarico del Ministero della Salute, Direzione Generale per la valutazione dei medicinali e la farmacovigilanza Roma 3 luglio 2003;
- Relatore al corso "Farmacovigilanza" su incarico del Ministero della Salute, Direzione Generale per la valutazione dei medicinali e la farmacovigilanza Roma 2 luglio 2003
- Docente su incarico della ASL SA1 al Convegno "Farmacovigilanza in psichiatria", Costa d'Amalfi 05 Aprile 2002;

La sottoscritta dichiara di essere consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del Decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre del 2000 n. 445 e successive modificazioni ed integrazioni, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.

ROMA 06/07/2019  
Cinzia CUPANI