

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome: Maria Clementina Resta
Nazionalità: Italiana
Data di nascita: 02/05/1977
stato civile: coniugata

=====

FORMAZIONE

Data: Ottobre 2020
Master Universitario di 2° livello "Direzione e management delle aziende sanitarie"
Università LUM, Casamassima, Bari
Tesi in Analisi del Rischio e Risk management in Sanità

Data: Marzo 2009
Laurea in Farmacia (seconda laurea)
Università degli studi di Camerino, Facoltà di Farmacia.
Tesi sperimentale in Tecnologia Socio Economia e Legislazione farmaceutiche.
Titolo della tesi: "Validazione del processo di sterilizzazione di un fermentatore industriale utilizzato nella produzione di antibiotici per via fermentativa".

Data: Luglio 2005
Specializzazione triennale in Farmacia Ospedaliera
Università degli studi di Camerino, Facoltà di Farmacia.
Tesi sperimentale in Farmacologia clinica.
Titolo della tesi: "Creazione di linee guida per la gestione dei farmaci in sperimentazione e per la valutazione di un protocollo sperimentale".

Data: Novembre 2002
Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista
Università degli studi di Camerino, Facoltà di Farmacia.

Data: Luglio 2002
Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche
Università degli Studi di Perugia, Facoltà di Farmacia
Tesi sperimentale in Tecnologia Socio Economia e Legislazione farmaceutica.
Titolo della tesi: "Materiali naturali o modificati come carriers di principi attivi: impiego della Idrotalcite per il miglioramento delle caratteristiche di solubilità di un nuovo farmaco antinfiammatorio COX-2 selettivo".

Data: Luglio 1995
Diploma di maturità classica
Liceo Classico statale "V. Lilla", Francavilla Fontana

ESPERIENZA LAVORATIVA

Data: Maggio 2017 ad oggi
Dirigente Farmacista presso Azienda Sanitaria Locale Taranto
Referente per la qualità nel processo di certificazione di
Qualità ISO 9001:2015 del percorso integrato UFA-ONCO-EMA ASL
Taranto.

Approfondita conoscenza del Regolamento (UE) 2017/745 sui
Dispositivi Medici e sulla Normativa vigente (classificazione
nazionale dei dispositivi (CND), il Repertorio, Il sistema di
vigilanza, il sistema delle segnalazioni, le procedure di
valutazione, ecc)

Approfondita conoscenza di Health Technology Assessment e dei
metodi di analisi delle implicazioni medico-cliniche, sociali,
organizzative, economiche, etiche e legali delle nuove
tecnologie in ambito sanitario.

Data: da Aprile 2005 ad Aprile 2017
Quality Assurance Specialist presso stabilimento farmaceutico
sanofi di Brindisi
Conoscenza approfondita delle normative GMP e delle principali
linee guida internazionali in ambito farmaceutico e di
produzione di API.
Auditor qualificato per ispezione a fornitori di materie prime,
materiali di confezionamento e di servizi.
Fronter nelle ispezioni delle Autorità e dei Clienti.
Trainer per il personale sulle Norme di Buona Fabbricazione.
Problem solving expert (5 Why, diagramma di Hishikawa, albero
dei difetti).
LEAN expert (5S, Self Quality Management, Visual Management);
Esperto di analisi dei rischi (FMEA tool). Capacità di analisi,
ottime doti comunicative e relazionali.
Capacità di gestire team e progetti;
Esperienza nel coordinamento e nella gestione del personale.

CAPACITA' E COMPETENZE LINGUISTICHE

Madrelingua: italiano
Altre lingue:
inglese: Livello intermedio;
spagnolo: Livello intermedio;
francese: Livello elementare

CAPACITA' E COMPETENZE INFORMATICHE

Ottima conoscenza dei programmi Word, Excel, PowerPoint, Acrobat Writer, Acrobat Reader ed Adobe Photo Shop.

Buona conoscenza delle funzioni principali del programma Access e dei database in genere.

Data: 08/02/2021

Firma: Nardi Alessandro Rosta