

INFORMAZIONI PERSONALI	Lorella Magnani	Curriculum professionale reso sotto forma di dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000. Consapevole, secondo quanto prescritto dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, della responsabilità penale cui può andare incontro in caso di dichiarazione mendace, falsità negli atti ed uso di atti falsi, dichiaro sotto la mia responsabilità quanto segue.
------------------------	-----------------	---

TITOLI ACCADEMICI E DI STUDIO

- Laurea in Farmacia, conseguita il 14 Marzo 1996 (durata: anni cinque) presso l'Università degli Studi di Parma (91/110)
 - Specializzazione in Scienza e Tecnica delle Piante Officinali, conseguita il 21 Dicembre 1999 (durata: anni tre) presso l'Università degli Studi di Pisa (48/50)
 - Specializzazione in Farmacia Ospedaliera, conseguita il 17 Dicembre 2009 (durata: anni tre) presso l'Università degli Studi di Pisa (102/110)
 - Clinical Research core-curriculum, conseguito il 26/11/2010 presso Evidence Based Medicine Italian Group-Bologna (GIMBE)
 - Master I liv. in Bioetica ed Etica Applicata, conseguito il 11 Marzo 2011 (durata: anni due), presso l'Università di Torino, con borsa di studio (50/50 con lode)
 - Certificate of training Course for Eudravigilance European Medicine Agency, conseguito il 09/10/2013 presso l'Agenzia Italiana Farmaco -Roma
 - Master II liv in Organizzazione e Gestione delle Aziende e dei Servizi Sanitari- profilo executive, conseguito il 17 Dicembre 2022 (durata: anni uno) presso Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma (ALTEMS) (49/50)
 - Attestato di Formazione Manageriale per Direttore responsabile di struttura complessa rilasciato dall'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma in data 17/12/2022 (numero registrazione 0183)
-
- Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista, conseguita nella prima sessione dell'anno 1996, presso la Facoltà di Farmacia dell'Università degli Studi di Parma (PR)
 - Iscrizione Ordine dei Farmacisti della Provincia di Massa Carrara al n.453 dal 20/02/2002, albo di provenienza, Ordine dei Farmacisti della Provincia della Spezia, con iscrizione dal 03/06/1996

CORSI DI FORMAZIONE (con test finale)

- CORSO DI FORMAZIONE per CLINICAL MONITOR "La Sperimentazione dei Farmaci e le Norme di Buona Pratica Clinica", svoltosi presso Farma Resa s.r.l., Cantù (CO) - 10-11 marzo 2004
- CORSO DI FORMAZIONE per i REFERENTI DEI COMITATI ETICI "Dispositivi Medici e Sperimentazione Clinica" organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità (ISS) e dal Ministero della Salute, svoltosi a Cortona (AR), dal 30 novembre al 1 dicembre 2006, test finale del 1/12/2006
- CORSO DI FORMAZIONE "CTA-CLINICAL TRIAL APPLICATION" per i Comitati Etici, svoltosi presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) Roma, dal 17 al 20 marzo 2008
- CORSO DI FORMAZIONE "La Sperimentazione Clinica in Pediatria", svoltosi presso l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) Roma, dal 31 marzo al 2 aprile 2008. Test finale del 02/04/2008
- CORSO DI FORMAZIONE "Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali (OsSc): Strumenti e Funzionalità per il Comitato Etico, svoltosi presso il CINECA (AIFA) Bologna, 20/02/2009
- CORSO DI FORMAZIONE per FIXER-Sperimentazioni cliniche, organizzato dalla Regione Toscana e svoltosi presso il Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria (FORMAS) a Firenze, 21/09/2009
- CORSO DI FORMAZIONE "Promozione e supporto delle sperimentazioni cliniche", organizzato dalla Regione Toscana e svoltosi presso il Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria (FORMAS) Firenze, dal 12/10/2009 al 12/01/2010. Test finale il 12/01/2010
- CORSO DI FORMAZIONE per i COMPONENTI DEI COMITATI ETICI: "Etica ed economia: le oscillazioni del pendolo in sanità", organizzato dalla Regione Toscana e svoltosi presso il Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria (FORMAS) Firenze. Test finale il 12/02/2010

- ❑ CORSO DI FORMAZIONE "Governare e rendicontare i costi delle sperimentazioni cliniche", organizzato dalla Regione Toscana e svoltosi presso il Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria (FORMAS) a Firenze, test finale il 07/07/2010
- ❑ CORSO DI FORMAZIONE "Corso di etica della Ricerca scientifica: studi clinici, di popolazione, genetici" svoltosi presso l'Istituto Superiore di Sanità (ISS), Roma dal 24 al 28 ottobre 2011. Test finale il 28/10/2011
- ❑ CORSO DI FORMAZIONE "Corso di Epidemiologia", svoltosi presso l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) Roma dal 8 al 12 ottobre 2012. Test finale il 12/10/2012
- ❑ CORSO DI FORMAZIONE "XXII Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia", svoltosi presso l'Istituto Superiore di Sanità (ISS), Roma (dal 18 al 22 marzo 2013. Test finale il 22/03/2013
- ❑ CORSO DI FORMAZIONE per utilizzo nuovo "Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali (OsSc), Roma, 17-18 marzo 2014
- ❑ CORSO DI FORMAZIONE "La sperimentazione clinica: Corso di formazione per operatori del Servizio Sanitario Regionale", organizzato dalla Regione Toscana e svoltosi presso il Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria (FORMAS) a Firenze, dal 24/10/2014 al 06/03/2015. Test finale il 06/03/2015
- ❑ CORSO DI FORMAZIONE "La valutazione degli esiti nella pratica clinica corrente", svoltosi presso l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) Roma dal 4 al 7 maggio 2015. Test finale il 07/05/2015
- ❑ CORSO FAD-World Health Organization. Antimicrobial Stewardship: A competency-based approach. 02/08/2018
- ❑ CORSO FAD-World Health Organization. Antimicrobial Stewardship: A competency-based approach. 02/08/2018
- ❑ CORSO FORMAZIONE "Anticorruzione e Trasparenza", piattaforma e-learning Formas.30/12/2019
- ❑ CORSO FORMAZIONE "Genetica e genomica pratica - Corso base per professionisti sanitari (erogato via FAD dal 17/02/2020 - 15/02/2021), ISS ed Università Cattolica del Sacro Cuore. Test finale il 07/02/2021
- ❑ CORSO ALTA SPECIALIZZAZIONE SIFO in sperimentazione clinica "Il Farmacista di ricerca e il Farmacista ricercatore: istruzioni per l'uso", svoltosi in modalità FAD asincrona. Test finale 24/06/2021

ESPERIENZE / ATTIVITA' PROFESSIONALI

Dal 02/01/2009 ad oggi dipendente a tempo indeterminato dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest (Ex Azienda USL1 di Massa Carrara), con qualifica di Farmacista Dirigente, profilo Farmaceutica Territoriale, vincitore di concorso (secondo classificato per due posti a concorso).

Attività svolte presso il Dipartimento del Farmaco dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest (Ex Azienda USL1 di Massa Carrara)	
Strutture: UOC Farmaceutica Territoriale sedi di Massa, Carrara e Versilia	
Strutture: Farmacie di Continuità dell'Ospedale di Massa, Carrara e Versilia	
Da Gennaio 2013 ad oggi	<ul style="list-style-type: none"> • Erogazione diretta farmaci a seguito di dimissioni da ricovero/visita ambulatoriale, per malattie rare- fibrosi cistica (Prot.n.6 del 04/01/2013) • Erogazione diretta farmaci per RSA e Strutture protette assimilabili • Controllo tecnico delle prescrizioni e Piani Terapeutici a seguito di dimissioni da ricovero/visita ambulatoriale • Tenuta registri monitoraggio AIFA • Controllo anticorruzione delle prescrizioni in regime di Farmaceutica Convenzionata e Dispensazione per Conto • Membro sostituto della Commissione Vigilanza sulle Farmacie Territoriali per le ispezioni ordinarie dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest- Zona Massa Viareggio. [Del.n.585 del 16/06/2022] • Supporto all'attivazione della Nutrizione Artificiale e ossigenoterapia domiciliare • Supporto all'erogazione dei presidi per diabetici • Controllo tecnico delle prescrizioni in regime di Dispensazione per Conto e istruttoria per Collegio Tecnico • Reportistica consumi farmaci in regime di Dispensazione per Conto su richiesta del Direttore di UOC • Gruppo di lavoro per stesura delle procedure di vigilanza sul sistema DPC dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest • Monitoraggio prescrizioni farmaceutiche (per Farmaceutica convenzionata e Dispensazione per Conto) ai fini del controllo della spesa su richiesta del Direttore di UOC • Preparazione reports personalizzati per i Medici di Medicina Generale e Pediatri Libera Scelta • Farmacovigilanza - inserimento ADR nella Rete Nazionale Farmacovigilanza • Gruppo di lavoro "Indicatori di appropriatezza mirati a particolari molecole critiche" - istituzione Banca Dati assistito aziendale (prot.144 del 05/12/2013) in collaborazione con l'UOC Controllo di Gestione (3h/settimanali per 1 anno)
Incarico professionista Specializzato IP3	

Da Gennaio 2009 a Dicembre 2012	<ul style="list-style-type: none"> • Supporto alla segreteria scientifica del Dipartimento Farmaceutico • Componente del "Nucleo Governo clinico" (Prot.05 del 05/01/2012): monitoraggio prescrizioni farmaceutiche, ricerche di farmaco epidemiologia e bibliografiche, commissione DGRT 254/99 • Farmacovigilanza- inserimento ADR nella Rete Nazionale Farmacovigilanza • Tenuta registri monitoraggio AIFA • Elaborazione di reports su farmaci o gruppi di farmaci (Farmaceutica convenzionata e Dispensazione per Conto) ai fini dell'analisi dell'appropriatezza prescrittiva e preparazione istruttoria per Collegio Tecnico
---------------------------------	---

Attività svolte presso il Comitato Etico dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest (Ex Azienda USL1 di Massa Carrara)	
Strutture: UOC Medicina Legale Ospedale di Massa (sede dell'Ufficio di Segreteria e Presidenza)	
Strutture: UOC Farmaceutica Territoriale sede di Massa	
Da Maggio 2008 a Giugno 2016	<ul style="list-style-type: none"> • Responsabile Segreteria Scientifica del Comitato Etico per la Sperimentazione clinica dei Medicinali dell'Az.USL1 di Massa Carrara e Referente Aziendale database OsSC/AIFA [Del. n.222 del 13/05/2008 e Del n.186 del 25/03/2010]; • Responsabile Segreteria Comitato Etico Locale [Del. n.186 del 25/03/2010 e Del.n.415 del 23/09/2014] • Coordinatore "Apposita Struttura per la Sperimentazione clinica in Medicina Generale e Pediatria di Libera scelta" [Del. n.290 del 28/05/2009] • Fixer per la Sperimentazione dell'Az.USL1 di Massa Carrara (Nomina del Direttore Generale del 14/3/2009 prot.12021/2009). • Responsabile Ufficio per la Ricerca Clinica dell'Az. USL1 di Massa Carrara [Del.n.440 del 02/12/2013] • Membro Task Force per la Sperimentazione Clinica dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest [Del.414 del 23/09/2014) • Referente per la farmacovigilanza nella Sperimentazione (Eudravigilance)

Attività svolte presso il Comitato Etico e il Dipartimento Farmaceutico dell'Azienda USL1 di Massa Carrara	
Strutture: UOC Medicina Legale Ospedale di Massa (sede dell'Ufficio di Segreteria e Presidenza)	
UOC Farmaceutica Territoriale sede di Massa	
Dal 13/05/2008 al 01/01/2009	<ul style="list-style-type: none"> • Incarico libero professionale presso l'Azienda USL 1 di Massa Carrara, con attività di supporto alla segreteria scientifica del Comitato Etico Locale, del Comitato Etico per la Sperimentazione clinica dei medicinali e al Dipartimento Farmaceutico
Dal 22/01/2003 al 01/03/2007	<ul style="list-style-type: none"> • Titolare di Borsa di studio presso l'Azienda USL 1 di Massa Carrara- Comitato Etico Locale, con attività di supporto alla segreteria scientifica del Comitato Etico Locale e del Comitato Etico per la Sperimentazione clinica dei medicinali e attività di ricerca in ambito bioetico, in particolare sul "consenso informato"

Attività svolte presso le Farmacie Comunali della Provincia di Massa Carrara	
Dal 01/06/2000 al 31/08/2000 Dal 15/02/2001 al 14/02/2022	Farmacista Collaboratore a tempo determinato (40h/settimanali) presso le Farmacie del Comune di Massa
Dal 07/03/2002 al 30/09/2022 Dal 01/05/2003 al 31/10/2003	Farmacista Collaboratore a tempo determinato (40 h/settimanali) presso l'Azienda Servizi Comunali -UNIFARMA Spa di Carrara

Attività svolte presso le Farmacie Private delle Province di Massa Carrara e La Spezia dal 1996 al 1999	
Dal 24/06/1996 al 29/08/1996	Farmacista Collaboratore a tempo determinato full-time presso Farmacia Filippi -Ortonovo (SP)
Dal 17/07/1998 al 28/07/1998	Farmacista Direttore con contratto libero professionale presso Farmacia Vezzanese -Vezzano Ligure (SP)
Dal 09/11/1998 al 31/12/1998	Farmacista Collaboratore a tempo determinato part-time (20h/settimanali) presso Farmacia Balzarotti Le Grazie (SP)
Dal 01/02/1999 al 31/03/1999	Farmacista Collaboratore a tempo determinato part-time (36 h/settimanali) presso Farmacia Internazionale - La Spezia
Dal 06/04/1999 al 02/09/1999	Farmacista Collaboratore a tempo indeterminato, full-time (40h/settimanali) presso Farmacia Bedini- La Spezia

Dal 15/10/1996 al 30/08/1997	Farmacista Collaboratore a tempo indeterminato (40h/settimanali) presso Farmacia Buttini- Pontremoli (MS)
Dal 15/05/1998 al 31/05/1999	Farmacista Collaboratore a tempo pieno con contratto co.co.co presso Farmacia Luigi Patrizia-Licciana Nardi (MS)
Dal 16/02/2002 al 23/02/2002	Farmacista Direttore con contratto co.co.co presso Farmacia Luigi Patrizia-Licciana Nardi (MS)

COMPETENZE PROFESSIONALI

- Competenze acquisite durante il Master in Organizzazione e Gestione delle Aziende e dei Servizi Sanitari- profitto executive (anno accademico 2021-2022):
 - competenze organizzativo-gestionali: programmazione sanitaria, processi di acquisto, contabilità e bilancio, modelli organizzativi orientati alla personalizzazione e qualità delle cure, reti clinico-assistenziali per l'integrazione ospedale-territorio, PNRR, performance aziende sanitarie, innovazione e ricerca
 - competenze relazionali: risorse umane, learning community, comunicazione in sanità, leadership
 - competenze specialistiche e tecniche: project management, governo dei dati sanitari, digitalizzazione sanitaria, telemedicina, cybersecurity e privacy, HTA
 - project work: medicina personalizzata nell'era dei Big Data- studio pilota di medicina personalizzata nel diabete
- Competenze acquisite nell'ambito del Dipartimento Farmaceutico dal 02/01/2009 ad oggi
 - Erogazione diretta farmaci a seguito di dimissioni da ricovero/visita ambulatoriale, per malattie rare e fibrosi cistica
 - Erogazione diretta RSA e Strutture assimilabili
 - Erogazione presidi per diabetici
 - Attivazione della Nutrizione Artificiale e ossigenoterapia domiciliare
 - Controllo tecnico prescrizioni e Piani Terapeutici a seguito di dimissioni da ricovero/visita ambulatoriale: conformità alla disciplina di dispensazione al pubblico dei medicinali
 - Consulenza, formazione e informazioni sui medicinali (indicazioni terapeutiche, note limitative, erogabilità a carico del SSN e altri temi di specifico interesse) nei confronti dei Medici Specialisti, Medici di Medicina Generale e Pediatri di Libera Scelta
 - Controllo tecnico-contabile delle prescrizioni erogate in Dispensazione per Conto e istruttoria per Collegio Tecnico
 - Controllo anticorruzione prescrizioni in Farmaceutica Convenzionata e Dispensazione per Conto
 - Reports di farmacoutilizzazione relativi alla Farmaceutica Convenzionata e Dispensazione per Conto, su richiesta del Direttore di UOC, ai sensi delle direttive aziendali, regionali e nazionali, ai fini dell'appropriatezza prescrittiva, nonché del contenimento e razionalizzazione della spesa farmaceutica
 - Predisposizione di reports personalizzati periodici e materiale informativo per Medici di Medicina Generale e Pediatri di Libera Scelta per eventuali interventi correttivi in relazione agli indicatori di spesa regionali, su richiesta del Direttore di UOC
 - Stesura Newsletter informativa aziendale: n.1 Inibitori di Pompa protonica-nota AIFA 1/48
 - Farmacovigilanza: inserimento ADR nella Rete Nazionale Farmacovigilanza
 - Tenuta registri monitoraggio AIFA
 - Partecipazione a gruppo di lavoro Farmacoepidemiologia, Dispensazione per Conto ed Erogazione Diretta Farmaci
 - Docenza in eventi formativi aziendali
- Competenze acquisite nell'ambito della Bioetica dal 2003 al 2016, presso il Comitato Etico Locale e durante il Master in Bioetica ed Etica Applicata
 - Revisione della modulistica relativa al consenso informato in conformità alla normativa e alle Linee Guida Aziendali (oltre 100 modelli di consenso informato per procedure medico-chirurgiche, vaccinazioni, farmaci off-label, ecc..)
 - Stesura ed elaborazione di questionari di gradimento per il paziente sulla qualità dell'informazione ricevuta e pubblicazione dei risultati (Bioetica Rivista Interdisciplinare-Toscana Medica- Congresso COMLAS Medicina legale 2008)
 - Attività di Segreteria del Comitato Etico Locale ai sensi della normativa nazionale e regionale: convocazione riunioni, stesura verbali delle riunioni, pareri e atti deliberativi, archivio documentazione
 - Stesura della "Linea Guida aziendale per la gestione del percorso Consenso informato e procedure di informazione e acquisizione del Consenso" ver.17.5.2012 (Del. n.466 del 15/11/2012)
 - Partecipazione a gruppi di studio su problemi etici emergenti nella pratica sanitaria, quale membro della Consulta di Bioetica, sez. Pisana, dal 2009 al 2011
 - Partecipazione a gruppi di lavoro aziendali e regionali
 - Docenza in eventi formativi aziendali e regionali
 - Organizzazione eventi formativi
- Competenze acquisite nell'ambito della ricerca clinica dal 2003 al 2016, presso il Comitato Etico Locale e per la Sperimentazione clinica dei medicinali aziendale

- Attività di Segreteria scientifica del Comitato Etico per la sperimentazione clinica dei medicinali/ Ufficio Ricerca Clinica ai sensi della normativa nazionale e regionale:
 - istruttoria per richiesta di parere al Comitato Etico per protocolli di ricerca, emendamenti e usi compassionevoli (oltre 700 protocolli)
 - istruttoria per fattibilità locale
 - supporto alla ricerca no-profit: stesura di 65 protocolli di studio
 - gestione dei campioni sperimentali nelle sperimentazioni in Medicina Generale e collaborazione con la Farmacia Ospedaliera per le altre sperimentazioni
 - monitoraggio delle sperimentazioni: verifica aderenza alle Good Clinical Practices (GCP)
 - monitoraggio delle sperimentazioni: raccolta dati (es. pazienti arruolati...) per flussi regionali e nazionali (ISTAT)
 - tenuta dei registri/database (OsSc/AIFA)
 - Farmacovigilanza: gestione AEs/SUSARs per Eudragilance nell'ambito di trials clinici no-profit, archivio AEs/SUSARs degli studi clinici approvati ai sensi della normativa
 - mantenimento sito intranet/internet del Comitato Etico
- Attività di Segreteria amministrativa del Comitato Etico per la sperimentazione clinica dei medicinali/ Ufficio Ricerca Clinica ai sensi della normativa nazionale e regionale:
 - stesura verbali delle riunioni, pareri e atti autorizzativi
 - collaborazione con l'Ufficio legale per le convenzioni economiche e le polizze assicurative
 - collaborazione con enti di ricerca: CNR Pisa-Massa, Scuola Superiore Sant'Anna di Pisa
 - rendicontazione dei costi-fondi delle sperimentazioni, emolumenti al personale di concerto con il Controllo di Gestione e Contabilità Analitica
- Valutazione dei protocolli di ricerca quale membro del Comitato Etico per la Sperimentazione clinica dei Medicinali dell'ASL 1 di Massa Carrara dal 17/01/2007 al 14/04/2008 [Del. n.17 del 17/01/2007- Del.176 del 14/04/2008]
- Partecipazione a gruppi di lavoro aziendali e regionali (DGRT 552/2005):
 - stesura di linee di indirizzo per lo sviluppo e la valorizzazione dell'attività dei Comitati Etici Locali Toscani
 - stesura bozza regionale per le convenzioni economiche e per la richiesta di parere
 - stesura SOP per la sperimentazione e per la rendicontazione delle sperimentazioni
 - stesura linee di indirizzo per il consenso informato
 - stesura procedure per rispetto dei tempi di espressione parere ai sensi del D.Lvo 211/2003
- Progettazione e Principal Investigator dello studio osservazionale retrospettivo dal titolo "Tiotropio bromuro nella BPCO: studio osservazionale retrospettivo per valutare il grado di adesione alle linee guida nella Asl1 di Massa Carrara". PROT. BPCO-LG
- Organizzazione di corsi di formazione/convegni in materia di bioetica e ricerca scientifica:
 - Convegno "Temi critici di Bioetica: Bioetica e Sport: nuove dimensioni della salute". Massa(MS), 23/11/2006
 - Convegno "Il consenso informato: la volontà del malato nel trattamento sanitario". Carrara, 13/02/2009
 - Corso di formazione per la Medicina Generale "Corso introduttivo alla Metodologia della Ricerca Clinica e Norme di Buona Pratica Clinica". Massa(MS), 06/03/2010
 - Corso di formazione "Incontri di Bioetica", svoltosi a Massa, dal 20/04/2010 al 26/01/2011 (n.8 incontri mensili)
 - Corso introduttivo alla Metodologia della Ricerca Clinica e Norme di Buona Pratica Clinica per MMG e PLS per l'iscrizione all'Apposita struttura per la sperimentazione clinica in Medicina Generale e Pediatria di Libera scelta Massa (MS), 03/12/2011
 - Corso di aggiornamento "Scelta sulle cure e incapacità. Dalle Linee Guida per il consenso informato, all'Amministratore di sostegno, alla gestione diretta dei sinistri, per una responsabilità professionale, etica (alla luce della legge Balduzzi 189/2012)", Massa (MS), 01/06/2013
 - Corso di formazione "Sperimentazione clinica: real practice". Massa(MS), 27-28/01/2016
- Attività di revisore
 - Member Editorial Board of *Clinical Trials in Degenerative Diseases (CTDD)*, dal 2018 al 2020
 - *European Journal of Hospital Pharmacy (EJHP)* 2019

PUBBLICAZIONI E TITOLI SCIENTIFICI

Come autore

- *Il consenso informato: il ruolo pedagogico del Comitato Etico*, di Lorella Magnani, Bioetica Rivista interdisciplinare, periodico trimestrale della Consulta di Bioetica, fascicolo 4, Dicembre 2006, anno XIV (www.paleopatologia.it)
- *Legge 4 febbraio 2006, n.43, riformare gli ordini professionali? Analisi del provvedimento di Lorella Magnani*, Bioetica Rivista interdisciplinare, periodico trimestrale della Consulta di Bioetica, fascicolo 4, 2006, anno XIV
- *Comitati Etici e normativa: un percorso lungo quattordici anni*, di Lorella Magnani, Bioetica Rivista interdisciplinare, periodico trimestrale della Consulta di Bioetica, fascicolo 4, Dicembre 2007, anno XV
- *Opuscolo informativo Aziendale "Il Comitato Etico"* per in convegno "Il consenso informato: la volontà del malato nel trattamento sanitario", 13 Febbraio 2009
- *Il Comitato Etico Locale dell'ASL1 di Massa e Carrara*, di Lorella Magnani, eCEL- La Newsletter dei Comitati Etici Locali della Toscana (a cura del dr.S.Ardis), n.2 Luglio 2012

- *Potentially Prescriptions Inappropriate (PPIs) in elderly patients in polytherapy: structured discussion on the effect of medication therapy review using evaluation criteria listed in literature on the administrative health care database.* Lorella Magnani, Clin Trials Degener Dis. 2018;3(1):22-26.[doi: 10.4103/2542-3975.228988] citazione in *Journal of Pharmacy Practice and Research (2021) 51, 381-389.*
- *News letter Azienda USL Toscana Nordovest "Inibitori di pompa protonica: note AIFA 1 e 48".* N1 Maggio2018
- *Relationship between low vitamin D status and extra-skeletal diseases: a systematic review on effects of prophylaxis with vitamin D.* Lorella Magnani, Clin Trials Degener Dis.2019;4(2):56-63. [doi: 10.4103/2542-3975.26095]

Come coautore

- Comunicazione ed informazione: politiche per il miglioramento della qualità.M.Immacolato F.Bacetti,E.Baricci, L.Magnani e al. Toscana Medica n.1 Gennaio 2009
- Rilevazione e miglioramento delle modalità di attuazione del "consenso informato".M.Immacolato,L.Magnani e al. Toscana Medica n.8 Settembre 2008
- *Sul trattamento dei grandi prematuri: la prospettiva medico-legale.* M.Immacolato e L.Magnani, Bioetica Rivista interdisciplinare,periodico trimestrale della Consulta di Bioetica, fascicolo 1-2, Giugno 2009 ,anno XVII
- *Comunicazione, informazione sanitaria e tutela del diritto alla salute.* M.Immacolato, F.Bacetti, E.Baricci, L.Magnani e al. Notizie di POLITEIA,XXVI,97,2010. ISSN 1128-2401
- *Il compito dei Comitati Etici Locali.* M.Immacolato,L.Magnani. Salute e Territorio, rivista bimestrale di politica sociosanitaria (FORMAS), Luglio-Agosto 2012 N.193 (pag.242-247)
- *Consenso informato e testamento biologico nella legislazione internazionale.* M.Immacolato, L.Magnani, Bioetica Rivista interdisciplinare,periodico trimestrale della Consulta di Bioetica , fascicolo 2-3 Settembre 2013, anno XXI

Come coautore nell'Area Scientifica Culturale (ASC) Legislazione Farmaceutica: Ospedale – Territorio SIFO

[F.Bernardini, A.Renzetti, A.Zovi,C.Borino, C.Hasa, G.Blandini,L.Magnani, M.Peverini, P.Baldo,V.Drago, A.Marinuzzi (coordinatore)]

- *Raccolta Normativa Novembre 2020-Febbraio 2022.* Boll SIFO2022;68(1):43-78 DOI10.1704/3764.37514
- *Raccolta Normativa Periodo dal 18-02-2022 fino al 20-03-2022.* Boll SIFO2022;68(2):145-149 DOI10.1704/3794.37793
- *Raccolta Normativa Periodo dal 21-03-2022 fino al 11-05-2022.* Boll SIFO2022;68(3):234-239 DOI10.1704/3851.38354
- *Raccolta Normativa Periodo dal 12-05-2022 fino al 10-07-2022.* Boll SIFO2022;68(4):317-325-DOI10.1704/3889.38720
- *Raccolta Normativa Periodo dal 11-07-2022 fino al 13-09-2022.* Boll SIFO2022;68(5):391-397-DOI10.1704/3915.38989
- *Raccolta Normativa Periodo dal 14-09-2022 fino al 10-10-2022.* Boll SIFO2022;68(6):505-510-DOI10.1704/3959.39381
- *Testo Unico sulle malattie rare: primi appunti di lettura per il Farmacista Ospedaliero.* Boll SIFO2022;68(2):150-157-DOI10.1704/3794.37794.
- *Pillole di approfondimento normativo- Lettura e Approfondimento sull'applicazione del Nuovo Regolamento UE sui Farmaci Veterinari.*Boll SIFO2022;68(4):325-332-DOI10.1704/3889.38720
- *Pillole di approfondimento normativo-Viaggio e considerazioni nel mondo degli Alimenti a fini Medici Speciali.* Boll SIFO2022;68(4):332-337-DOI10.1704/3889.38720.
- *Manuale Sifo "Il farmacista di ricerca e il farmacista ricercatore"2022. (Stesura della Prefazione)*
- *Il Sussidiario dello Specializzando: vademecum alla formazione specialistica in Farmacia Ospedaliera TOMO 1 organizzazione gestionale e funzionale.2022. (Revisione) <https://www.sifoweb.it/area-giovani>*
- *Pillole di approfondimento Riordino della Disciplina degli IRCCS: Occasione di maggior visibilità, professionalità ed integrazione multidisciplinare per il Farmacista Ospedaliero.* Boll SIFO2022;68(6):511-516 DOI10.1704/3959.39381

ATTIVITA' DIDATTICA

- Università di Pisa – Facoltà di Paleopatologia - attività didattica opzionale ADO "La tutela del diritto di autodeterminazione in sanità": relazione dal titolo «*Il consenso informato nella sperimentazione clinica e i Comitati Etici. Il quadro normativo. I principi morali della sperimentazione clinica. La tutela dei diritti dei pazienti nella sperimentazione sull'uomo. I soggetti vulnerabili. I comitati etici indipendenti e il loro ruolo.*». Anno accademico 2010-2011 (n.4 h dal 01/04/2011 al 07/04/2011)
- Corso di formazione Aziendale "L'assistenza infermieristica nei pazienti in stato di coma prolungato e in stato vegetativo permanente", relazione dal titolo «*Etica di fine vita. Il testamento biologico.*», Pontremoli (MS) 08/3/2011(Ente organizzatore: ASL1 di Massa Carrara)
- Corso per la sperimentazione in Medicina Generale e Pediatri di Libera scelta: relazione dal titolo «*Perché fare ricerca?*», Massa 3/12/2011 (Ente organizzatore: Comitato Etico per la Sperimentazione ASL1 di Massa Carrara)
- Seminario "Il confine tra le cure intensive e le cure di fine vita. Aspetti giuridici. Etici e religiosi", relazione dal titolo «*Terapia del dolore: appropriatezza prescrittiva.*», Pontremoli (MS) 15/01/2014 (Ente organizzatore: ASL1 di Massa Carrara)
- Percorso formativo Aziendale:"Il consenso informato in ambito vaccinale", relazione dal titolo «*Linee Guida consenso informato in ambito vaccinale.*», Regione Toscana, Firenze 05/12/2014 (Ente organizzatore: Regione Toscana)

- Webinar Aziendale "Differenze di genere nelle complicanze croniche del DMT2, relazione dal titolo «*Appropriatezza prescrittiva ed aderenza terapeutica nel DMT2- esistono differenze di genere?*» Lido di Camaiore 09/06/2022 (Ente organizzatore: Azienda USLToscana Nord Ovest)

RELAZIONI A CONVEGNI E CONGRESSI

- Workshop "Farmacista di reparto-Farmacista di distretto", relazione dal titolo «*L'esperienza dell'ASL1 di Massa e Carrara – La consulenza del farmacista nella Sperimentazione Clinica, di Magnani Lorella*» Pontremoli (MS) 20-21 giugno 2006 (SIFO)
- Convegno "Comitati Etici e Ricerca – tra controllo e partecipazione",relazione dal titolo «*Monitoraggio delle sperimentazioni cliniche:il progetto dell'ASL1 di Massa e Carrara, di Magnani Lorella*» Livorno, 17/03/2007
- Convegno "Il rimpiazzo volemico nell'alta intensità di cura", relazione dal titolo «*Il dissenso informato*» Marina di Massa 06/06/2009 (Ente organizzatore: ASL1 di Massa e Carrara)
- Congresso Nazionale COMLAS "Responsabilità professionale e Risk management: professioni sanitarie e forensi a confronto", relazione dal titolo «*Osservatorio medico-legale e prevenzione dei conflitti nella ASL1 di Massa e Carrara: la gestione del consenso informato*» Torino, 6-8 ottobre 2011
- Convegno "10 anni di bioetica clinica in Toscana: un'esperienza unica in Italia, relazione dal titolo «*10 anni di bioetica clinica in Toscana: l'esperienza del CEL dell'Az.USL1 di Massa e Carrara*» Lucca, 20/01/2012
- Convegno "Melanoma cosa c'è di nuovo?", relazione dal titolo «*Sostenibilità dei nuovi farmaci e iter approvativo*» Pisa, 7/12/2012

POSTER/ABSTRACT PRESENTATI A CONVEGNI E CONGRESSI (co-autore)

- *Monitoraggio delle sperimentazioni cliniche: il ruolo del comitato etico.* L.Magnani,M.Rinaldi e al. Congresso SIFO 27-30 settembre 2006- Giornale Italiano di Farmacia Clinica 20,2-3,2006
- *Appropriatezza prescrittiva nell'assistenza farmaceutica integrativa: ruolo delle Linee Guida.* F.Menconi, E.Fiumalbi, L.Magnani e al. Congresso SIFO 8-11 ottobre 2007- Giornale Italiano di Farmacia Clinica 21,3,2007
- *Rilevazione e miglioramento della modalità di attuazione del consenso informato.* M.Immacolato,L.Magnani e al. Congresso COMLAS Medicinale Legale AOU Senese (2008)
- *Questionario di valutazione sulla qualità dell'informazione ricevuta.* M.Immacolato,L.Magnani e al. Congresso COMLAS Medicina Legale AOU Senese (2008)
- *Questionario per la valutazione del percorso del consenso informato.* M.Immacolato,L.Magnani e al. Congresso COMLAS Medicina Legale AOU Senese (2008)

ALTRO

- Membro Area Scientifico Culturale (ASC) SIFO Legislazione Farmaceutica Ospedale e Territorio da Novembre 2021 (mandato 2020-2024)

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI/CONGRESSI /SEMINARI IN QUALITA' DI DISCENTE con attestato di partecipazione

Convegno "Come la bioetica sta cambiando la medicina e il sentire comune.Massa(MS) il 09/05/2003
Convegno "Temi critici di Bioetica".Massa(MS) il 21/06/2004
Convegno "Bioetica e Persone con Disabilità".Massa(MS) il 21/05/ 2005
Congresso "1° Festival di Etica Applicata – Bioetica, Procreazione e Ricerca: quale futuro in Italia dopo il referendum?".Massa Martana(PG) il 5-6-7 maggio 2006
Convegno"Gestione a lungo termine del paziente con schizofrenia – Psichiatra e Farmacista verso un approccio integrato". Montecatini Terme(PT) il 27/05/ 2006
Convegno "Comitati Etici e Ricerca tra controllo e partecipazione".Livorno il 17/03/2007
Convegno "Le medicine complementari nel SST: l'Omeopatia.Firenze il 21/09/2009
Convegno"Ruolo della ricerca nelle Aziende Sanitarie. Condizioni e bisogni degli sperimentatori".Firenze il 31/03/2010
Incontro formativo aziendale "Nascita, sviluppo ed evoluzione dell'HTA: applicazioni attuali e future in Italia", Dipartimento Farmaceutico dell'Azienda USL1 di Massa e Carrara il 19/05/2010
Incontro formativo aziendale"Fondamenti normativi e regolatori: epidemiologia delle cause patologiche ed applicazione dei percorsi regionali nel settore delle stomie". Carrara(MS) il 26/05/2010
Incontro formativo aziendale"Farmacovigilanza: evento culturale o atto burocratico?" Marina di Massa(MS) il 19/10/2010
Convegno"Ruolo della ricerca nelle Aziende Sanitarie.Condizioni/bisogni degli sperimentatori", Firenze 31/03/2010
Congresso "Le nuove frontiere della sperimentazione clinica: una sfida per la bioetica" organizzato dal Comitato Etico per le attività biomediche dell'Università degli studi di Napoli Federico II in collaborazione con l'UNESCO. Napoli il 15-16-17 Dicembre 2010
Convegno"Le sperimentazioni cliniche no-profit: criticità e proposte di miglioramento". Firenze il 08/02/2011

Seminario "Il Consenso Informato. Corretta informazione, onere della prova e risarcimento del danno".Firenze il 09/11/2011(Altalex Formazione)

Congresso COMLAS "Responsabilità professionale e risk management: professioni sanitarie e forensi a confronto".Torino il 6-7-8 ottobre 2011

Seminario "Il consenso informato.Corretta informazione, onere della prova e risarcimento del danno".Montecatini Terme.09/11/2011.

Convegno "I registri del testamento biologico: esperienze e riflessioni a confronto".Livorno il 10.03.2012

Seminario "La buona pratica clinica dell'informazione al consenso al trattamento". Carrara il 14/06/2012

Convegno "Informazione e consenso al trattamento sanitario: la buona pratica clinica".Carrara 24/11/2012

Convegno "Melanoma: cosa c'è di nuovo". Pisa il 07/12/2012

Convegno "Scelta delle cure e incapacità: dalle Linee Guida per il consenso informato all'amministratore di sostegno".Carrara 01/06/201

Convegno: "Lo scenario della Ricerca Clinica in Italia".Firenze il 17/12/2013

Congresso: International Clinical Trials'Day-organizzato da The ECRAN Meeting. Lussemburgo il 20-21 Maggio 2014

Convegno "Il Confine tra le cure intensive e le cure di fine vita. Aspetti giuridici. Etici e Religiosi".Carrara(MS) il 15/01/2014

Convegno "Bioetica clinica e metodologia della ricerca scientifica «la ricerca sperimentale»".Firenze il 17/07/2014

Convegno Umbro sulle Neurofibromatosi.Terni il 11/10/2014

Convegno "The European Reserch Infrastructures in Biomedical Sciences: translating discoveris into innovation and health promotion".Istituto Superiore di Sanità.Roma il 03/12/2014

Seminario "Bioetica clinica e metodologia della ricerca".Firenze il 17/07/2014

Workshop "La sperimentazione clinica".FORMAS. Firenze il 20/03/2015

Seminario "Il contratto di sperimentazione clinica".Quintiles srl -Milano, il 29/09/2015

Seminario "Farmaci di ultima generazione impiegati nella terapia della Sclerosi Multipla", Pisa il 19/04/2016

Workshop "The Melanoma Quickstart workshop". Pisa 10-12 Giugno 2016

Convegno "Impegno terapeutico della cannabis nelle malattie neurologiche", Viareggio 04/11/2016

Convegno"Cochrane in Italia.Tra prove di efficacia pratica clinica".IRCCS Mario Negri, Milano 09/03/2018

Webinar "Come pubblicare articoli in ambito medico", Elsevier e Network Bibliotecario Sanitario Toscano, 18/11/2020

XLI Congresso Nazionale SIFO-virtual meeting- 10-11-12 Dicembre 2020 "Dai Dati all'informazione: nuovo paradigma per l'assistenza farmaceutica e il SSN.Imparare dall'emergenza per cambiare".

Webinar "Presentazione del rapporto farmaci in Toscana 2020", ARS Toscana.15/12/2020

Webinar "UpToDate: ricercare risposte evidenze based a quesiti clinici", ARS:Toscana .08/07/2021

Webinar "Farmacia dei Servizi Sanitari- HorizonAcademy – (9 webinar di 3 ore dal 25/03/2021 al 05/11/2021)

Webinar "Up to date in medicina interna: malattie rare, autoimmuni e metaboliche 2021.EVE-LAB Formazione (dal 28/05/2021 al 29/10/2021).29/10/2021

Webinar "Presentazione del rapporto farmaci in Toscana 2021", ARS Toscana.15/12/2021

Webinar (E-learning) "Clinical Trials Information System (CTIS)" (<https://www.ema.europa.eu>) 01/2022

Webinar "Regolamento UE 2017/745 MDR e sua attuazione" informazioni per gli operatori sanitari. Formas dal 27/04/22 al 09/05/22

Webinar "La SIFO e la missione 6 del PNRR: medicina e cronicità e assistenza di prossimità". SIFO.26/09/2022

Webinar "di presentazione JOANNA BRIGGS INSTITUTE EBP DATABASE".ARS Toscana.30.01.2023

Webinar "di presentazione CLINICAL KEY".ARS Toscana.31.01.2023

ALTRE COMPETENZE

Lingua madre Altre lingue	Italiano		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	A2	B2	B1	B1	B2
Francese (scolastico)	A2	B1	A2	A2	A2

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato
Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze informatiche

- Pacchetto Microsoft Office (Windows e applicativi)
- Software di gestione Comitato Etico
- Database(OsSc/AIFA)e registri monitoraggio AIFA
- Software di gestione prescrizioni farmaceutiche (Farmastat,Farmagrex), erogazione diretta farmaci (EDF) e Dispensazione per conto (GopenDPC)
- Data base Eudravigilance
- Data base per ricerche bibliografiche (UpToDate,CINAHL,Embase, Pubmed,Medline,Cochrane, Joanna Briggs Institute Ebp , clinical Key...)

Patente di guida B

FORMAZIONE ECM

Titolo – Luogo e Istituzione –data	Numero crediti
Corso di Farmacovigilanza in Farmacia. Forte dei Marmi (LU) 27/10/2002	5
Il Farmacista e il Dolore: Fisiopatologia Clinica e Criteri di Fidelizzazione.Carrara (MS) 15-16/ Novembre 2012	10
Come la Bioetica sta cambiando la medicina e il sentire comune: l'importanza della formazione nella Scuola e nella Sanità. Marina di Massa (MS) il 09/05/03	8
Aggiornamento in Farmacoterapia. Organizzato da SIFO.San Miniato(PI) 20-21 giugno 2003	14
Lettura degli Esami Clinici.Organizzato dall'Università degli Studi di Pavia.Massa(MS) 09/05/2004	9
La malattia da reflusso gastroesofageo. Evento FAD.02/11/2004	5
Generalità sul diabete mellito.Evento FAD.21/12/2004	2
Corso di economia sanitaria.Evento FAD.29/12/2004	6
Farmacovigilanza e informazione in pediatria. Genova 28/06/2004	7
Programma di aggiornamento a autovalutazione in farmacoterapia.Evento FAD 23/11/2004	8
Aggiornamento in Farmacologia e Farmacoterapia. Massa(MS) 7-15-22 Giugno 2005	9
Corso di formazione per i referenti dei Comitati Etici "Dispositivi Medici e Sperimentazione Clinica".Istituto Superiore di Sanità (ISS) e dal Ministero della Salute.Cortona(AR) –(2006)	8
Influenze Umane e Aviarie. Ordine dei Farmacisti della provincia di La Spezia.La Spezia il 23/01/2006	5
Le infezioni delle basse vie urinarie e l'incontinenza urinaria.Ordine dei Farmacisti della provincia di La Spezia. La Spezia 05/01/2006	5
Farmacovigilanza attiva: esperienze a confronto. Pontremoli(MS) 20-21 giugno 2006	8
Workshop Farmacista di reparto-Farmacista di distretto.Montecatini (PT)il 27/05/2006	17
La Sperimentazione Clinica in Pediatria.Istituto Superiore di Sanità (ISS), Roma (2008)	9
I diritti del bambino in ospedale. Firenze 9/06/2008	4
1978-2008 Trent'anni di sanità tra bioetica e prassi quotidiana. Regione Toscana,Commissione Regionale di Bioetica , Firenze il 20-21-22 novembre 2008	14
Corso per lavoratori incaricati dell'attività di prevenzione incendi. D.Lgs. del 09-04-2008. Carrara (MS) 21-23 ottobre 2009	8
Promozione e supporto delle sperimentazioni cliniche.Regione Toscana- Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria (FORMAS).Firenze (2009-2010)	45
Le medicine complementari nel Servizio Sanitario Toscano: l'Omeopatia.Regione Toscana-Commissione Regionale di Bioetica. Firenze il 21/09/2009	2
Il rimpiazzo volêmico nell'alta intensità di cura. Marina di Massa(MS), 06/06/2009	1
Introduzione alla metodologia della ricerca. GIMBE.Bologna il 20-22 settembre.2010	25
Trial clinici : pianificazione, conduzione, analisi e reporting.GIMBE. Bologna il 25-28 ottobre 2010	38
Studi osservazionali :pianificazione, conduzione, analisi e reporting.GIMBE.Bologna il 24-26 novembre 2010	26
Congresso:Le nuove frontiere della sperimentazione clinica: una sfida per la bioetica. Comitato Etico per le attività biomediche dell'Università degli studi di Napoli Federico II in collaborazione con l'Unesco, Napoli 15-16-17 dicembre 2010	8
Aggiornamento U.O.Farmaceutica Territoriale * Massa, 21/06/2011	12
Governare e rendicontare i costi delle sperimentazioni cliniche.Regione Toscana-Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria(FORMAS).Firenze (2010)	6
Corso di formazione per i componenti dei Comitati Etici."Etica ed economia : le oscillazioni del pendolo in sanità".Regione Toscana e svoltosi presso il Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria(FORMAS).Firenze (2010)	5
Le sperimentazioni cliniche no-profit: criticità e proposte di miglioramento.Firenze 08/02/2011	3
Corso di etica della Ricerca scientifica: studi clinici,di popolazione, genetici.Istituto Superiore di Sanità (ISS).Roma (2011)	37,5
10 anni di bioetica clinica in Toscana: un'esperienza unica in Italia. Lucca dal 31/12/2011 al 20/01/2012	4
Corso di Epidemiologia".Istituto Superiore di Sanità (ISS).Roma (2012)	38,7
La buona pratica clinica dell'informazione al consenso al trattamento sanitario. Massa(MS)14/06/2012	2
Informazione e consenso al trattamento sanitario: la buona pratica clinica. Carrara(MS) 24/11/2012	3
XXII Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia. Istituto Superiore di Sanità (ISS).Roma (2013)	40,5
Annual Clinical Pharma Meeting. Milano il 05/06/2013	7
Sceita sulle cure e incapacità.Dalle LG per il consenso informato, all'amministratore di sostegno,alla gestione diretta dei sinistri, per una responsabilità professionale etica pro-paziente(alla luce della legge Balduzzi 189/2012).Massa(MS) 01/06/2013	3
I nuovi anticoagulanti orali nella fibrillazione atriale:aspetti farmacologici,clinici e farmaco-economici.Massa(MS)10/06/2014	4
Bioetica clinica e metodologia della ricerca scientifica "la ricerca sperimentale". Firenze 17/07/2014	4
La sperimentazione clinica.Corso di formazione per gli operatori del servizio sanitario. Firenze dal 24/10/2014 al 06/03/2015	50
Corso FAD.L'utilizzo del device nella terapia inalatoria della BPCO: caratteristiche, aderenza, counselling e costi. 01/09/2014	21
Corso FAD.Ebola :caratteristiche e peculiarità dell'attuale epidemia in Africa Occidentale. Formazione per i professionisti della salute. del 09/11/2014	5
Laboratorio di Analisi: aggiornamenti di medicina di laboratorio, Lido di Camaiore (LU),17/03/2014 al 20/12/2014	18
Il confine tra le cure intensive e le cure di fine vita. Aspetti giuridici.Etici e religiosi, Pontremoli(MS) 15/01/2014	1
La valutazione degli esiti nella pratica clinica.Istituto Superiore Sanità, Roma 07/05/2015	27

Farmaci di ultima generazione impiegati nella terapia della sclerosi multipla.Pisa 19/04/2016	4
Terapie farmacologiche innovative: valutazioni etiche ed economiche. Firenze 15/10/2016	6
Corso aziendale "Impiego terapeutico della Cannabis nelle malattie neurologiche.Lidodi Camaione. 04/11/2016	5
Corso FAD.Il percorso di cura della paziente con fibroma uterino: diagnosi,appropriatezza e sostenibilità economica. 19/11/2016	12
Corso aziendale – Sistema applicativo GE4- procedura informatica servizio Farmaceutico Azienda Sanitaria Nord Ovest - Massa 10/09/2016	4
Corso aziendale –Business Object-Massa 23-26 novembre 2016	4
Corso FAD-Sclerosi multipla per farmacisti ospedalieri: aggiornamento normativo, sui PDT e sui nuovi trattamenti. 05/12/2016	3
Corso FAD-Impatto clinico ed economico dell'innovazione in anestesia. 12/10/2016	6
Corso FAD- Mal di testa in Farmacia: personalizzazione della cura. 21/03/2017	6
Corso FAD-Adherence Health Coaching: da farmacista ad adherence coach nella gestione dell'aderenza terapeutica delle patologie croniche. 22/03/2017	3
Corso FAD- L'impatto delle nuove tecnologie per la rilevazione del glucosio sulla gestione del paziente con diabete di tipo 1 e 2. 15/04/2017	6
Corso FAD- Farmacoeconomia in pratica.Terapia renale e cronica e acidi grassi omega 3 e alanil-glutamina. 28/08/2017	15
Corso FAD- Il farmacista e il farmaco innovativo. 20/01/2018	20
Corso FAD-L'importanza dell'aderenza terapeutica nel paziente ipotiroideo. 01/03/2018	6
Corso FAD-II trattamento del NSCLC nell'era dell'immuno-oncologia. 08/03/2018	6
Corso FAD- Un approccio personalizzato alla cura della LMC e LAL-Ph+. 31/07/2018	6
Corso aziendale "RIUNIONI DI AGGIORNAMENTO: FARMACIA TERRITORIALE". Lucca 11/4/2018	15
Corso FAD " Appropriata prescrizione e contenimento della spesa farmaceutica" Regione Toscana/Mario Negri.05/10/2018	36
Corso FAD-Innovability 2018. Innovazione e sostenibilità con il paziente al centro.09/01/2019	7
Corso aziendale "Appropriatezza della terapia antibiotica", tenutosi a Viareggio il 27/11/2018	4
Corso FAD-Vaccini e vaccinazioni: strategie e strumenti per la prevenzione delle malattie infettive – Istituto Superiore di Sanità- 16/01/2019	18
Corso aziendale "Migliorare l'appropriatezza nella gestione del paziente nel trattamento della BPCO". Viareggio (LU) 17/04/2019	4
Corso aziendale "Il ruolo dei long-acting nell'intervento precoce e a lungo termine".Massa(MS) il 19/06/2019	4
Corso aziendale "Migliorare l'appropriatezza nella gestione del paziente nel trattamento della BPCO" (MS)21/09/2019	4
Corso "Inquadramento e trattamento del paziente dermatologico. Lido di Camaione(LU)12/10/2019	6
Corso aziendale "Procedure di vigilanza sul sistema DPC-ATNO".Lido di Camaione(LU) dal 07/10/2019 al 21/10/2019	15
Corso aziendale "Direttive della Regione Toscana sull'appropriatezza dell'utilizzo dei Dispositivi Medici". Massa(MS) 07/11/2019	2,8
Corso FAD "Farmaci biosimilari nella pratica clinica oncologica" - 18/11/2019	4
Corso FAD "Corso anticorruzione e trasparenza- edizione 2019"- Regione Toscana- FORMAS. 30/12/2019	6
Corso aziendale "Maxi emergenze e presentazione piano di emergenza per il massiccio afflusso di feriti (PEMAF) del presidio ospedaliero"- Lido di Camaione(LU).16/12/2019	5,2
Corso FAD "Emergenza sanitaria da nuovo coronavirus SARS CoV-2: preparazione e contrasto"-Istituto Superiore di Sanità- 23/03/2020	20,8
Corso FAD "Accesso al mercato farmaceutico.Focus su criticità e soluzioni"- 25/05/2020-ACCMED	5
Corso FAD "La cura della cronicità deve proseguire nonostante la COVID-19" – 09/06/2020- SIMG	14,3
Corso FAD "Paziente covid-19 affetto da malattie respiratorie croniche ostruttive "-30/06/2020-SIMG	9,1
Corso FAD "Farmacista Ospedaliero@work[edizione 2020]- 15/06/2020- ACCMED	5
Corso FAD " FAB2020. Focus sull'Asma Bronchiale"-04/07/2020- ACCMED	6
Corso FAD "Aspetti organizzativi, elementi di governo e controllo e Project Management in sanità" - 16/07/2020- ACCMED	8
Corso FAD " Nuove terapie e gestione del paziente diabetico di tipo 2".02/10/2020.SIMG	10
Corso FAD "Focus su TEV evidenze scientifiche e nuove prospettive"-27/08/2020-SIMG	5,9
Corso FAD "Approccio al paziente dislipidemico a rischioCV elevato: gli strumenti disponibili, tra criticità e nuove prospettive"-04/09/2020-SIMG	7
Webinar " Presentazione del Rapporto sui farmaci in Toscana.2020" . ARS Toscana. 15/12/2020	4
Corso FAD" Il potenziale ruolo del farmacista nella gestione del paziente in trattamento con farmaci biologici e biosimilari".12/01/2021.Imagine	5
Corso FAD "Genetica e genomica pratica - Corso base per professionisti sanitari", ISS ed Università Cattolica del Sacro Cuore. 07/02/2021.	16
Corso FAD" Un viaggio tra i farmaci e Covid19" -SIF. 11/03/2021	10,8
Web conference "L'aderenza terapeutica nei trapianti" .26/04/2021.Azygos srl	3,3
Corso FAD "La Psoriasi" .Eureka.24/05/2021	6

FAD asincrona "Il Farmacista di ricerca e il Farmacista ricercatore: istruzioni per l'uso". SIFO. 24/06/2021	7,5
Corso FAD "Disease Modifying Therapies (DMT) e vaccini". Imagine. 16/07/2021	6,5
Corso FAD "UpToDate: ricercare risposte evidenze based a quesiti clinici" ARS Toscana. 08/07/2021	3
Corso FAD "Il paziente complesso: la presa in carico e la gestione sul territorio, tra appropriatezza e sostenibilità ai tempi della pandemia da SARS-COV2. Eureka. 26/08/2021	28,6
Corso FAD "Malattia Renale Cronica in Medicina Generale: cosa fare per intervenire tempestivamente". SIMG. 17/11/2021	5
Corso FAD "Terapie effettuate secondo legge 648/96 e 94/98: esperienze a confronto tra benefici e rischi". SIFO. 28/11/2021	9
Webinar "Presentazione del Rapporto Farmaci in Toscana 2021" ARS Toscana. 15/12/2021	4,2
Webinar "Differenze di genere nelle complicanze croniche della persona con diabete". Azienda USL Toscana NordOvest. 09/06/2022	1
Corso FAD "Health Technology Assessment, Health Technology Management e Real World". SIFO. 05/12/2022	3,3
Corso FAD "La comunicazione scientifica attraverso la pubblicazione di articoli e organizzazione di eventi". ISS 14/12/2022	Disponibile dal 16/03/23

DATI PERSONALI

Ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 196/2003 e s.m.i. e del GDPR 679/2016, autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nella presente dichiarazione.

Dichiaro inoltre che gli originali/copie conformi dei titoli/attestati sono in mio possesso e che quanto dichiarato nel presente curriculum corrisponde al vero. Si allega fotocopia fronte/retro di carta identità in corso di validità.

Data, 10/3/2023

FIRMA _____