

CURRICULUM VITAE

al 15 MARZO 2023



Dott. Salvatore Caruso

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e cognome	Salvatore Caruso
CODICE FISCALE	
E-mail	
Cittadinanza	Italiana
Sesso	Maschile
Qualifica	EX Dirigente delle Professionalità Sanitarie – Medico (in quiescenza)
Amministrazione presso la quale ha prestato servizio	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA

ESPERIENZE PROFESSIONALI

Dal 1994 al 2006	<ul style="list-style-type: none">➤ Dirigente delle Professionalità Sanitarie presso il Ministero della Salute, Dir. Gen. dei Farmaci (vincitore di concorso pubblico, in ruolo a tempo indeterminato). Ha prestato servizio presso:<ul style="list-style-type: none">- Ufficio Sperimentazione clinica dei medicinali fino al 2004;- Ufficio Sperimentazione Clinica dei Dispositivi Medici fino al 2006;- dal 2001 al 2004 Ispettore Senior GCP.➤ Dal 1994 al 2004:<ul style="list-style-type: none">- Assessor senior: ha formulato numerosi pareri tecnici e regolatori sulle richieste di autorizzazioni di sperimentazioni cliniche dei medicinali; ha elaborato numerose risposte a quesiti tecnici e regolatori.- Componente della Sotto-Commissione sulla Sperimentazione Clinica dei medicinali (per l'intero periodo).- Ha partecipato alle riunioni presso la Commissione Europea per la discussione ed elaborazione della Direttiva 2001/20/CE sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali.- Ha collaborato alla elaborazione e produzione tecnico-legislativa della normativa relativa alla sperimentazione clinica dei medicinali (nominato nel 2002 componente del Gruppo di lavoro incaricato di recepire la Direttiva 2001/20/CE).
-------------------------	---

<p>Dal 2006 al 2018</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Componente esperto (e/o coordinatore responsabile) di 4 gruppi di lavoro costituiti in seno al Ministero della Salute: BSE, Tamoxifene, Di Bella; IGF1. - Designato, in qualità di esperto, presso la Commissione Europea, a partecipare al gruppo di lavoro sulla elaborazione delle linee guida su Pharmacovigilance (2001). - Ha partecipato all'emergenza SARS (aeroporto di Pisa, 2004). <ul style="list-style-type: none"> ➤ Dirigente medico dell'AIFA in ruolo a tempo indeterminato. ➤ Dal 2006 al 2008 Ufficio Ricerca & Sviluppo (Bandi AIFA per la Ricerca Indipendente) ➤ Dal 2008 al 2018 Ufficio Attività Ispettive GCP. ➤ Componente del gruppo di lavoro sui radiofarmaci (2010) ➤ Componente del gruppo di lavoro Ricerca & Sviluppo 2013, esperto AIFA per le malattie dell'apparato cardiovascolare. ➤ Dal 2010 alla data del pensionamento: Ispettore Senior GCP (accreditato presso EMA). ➤ Reporting Inspector e Team Leader in ispezioni internazionali GCP volute dall'EMA. ➤ Ha elaborato e rivisto le appendici tecniche delle Determine AIFA relative ai centri/unità/strutture dedicate agli studi clinici di Fase I (incaricato di rispondere ai quesiti dei ricercatori e dei responsabili delle strutture di Fase I).
<p>Dal 2000 – a tutt'oggi</p>	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Attività di Docenza a Master di I e II livello in 6 Università; materie trattate: aspetti regolatori, bioetici e metodologici della sperimentazione clinica dei medicinali (all.1).
<p>Dal 2019 – a tutt'oggi</p>	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Professore a contratto presso l'Università degli Studi "Tor Vergata", Dipartimento di Biologia, Corso di Laurea Magistrale in Biotechnology, Corso ufficiale di REGULATORY ACTIVITIES (A.A. DAL 2019 AD OGGI)

TITOLI DI STUDIO

	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Laurea in Medicina e Chirurgia 110/110 cum laude, presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza". ➤ Specializzazione in Medicina Aeronautica e Spaziale 70/70 cum laude (1995). ➤ Corso di Perfezionamento in Bioetica, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" (1999). ➤ Valutatore dei Sistemi di Qualità, qualificato CEPAS (2004). ➤ Master in Economia Sanitaria 60/60, presso la Scuola Superiore della Pubblica Amministrazione (2009). ➤ Vincitore nel 1994, 1995 e 1996 dei bandi pubblici per il Corso di formazione in Medicina Generale.
--	---

ALTRI TITOLI

	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Relatore in 52 congressi/convegni; argomenti trattati: aspetti regolatori, bioetici e metodologici della sperimentazione clinica dei medicinali (all.1). ➤ Ha partecipato a 111 corsi, convegni, congressi, nazionali ed internazionali, sui temi della sperimentazione clinica dei medicinali e sulla pratica clinica. ➤ Autore di tre pubblicazioni su argomenti di medicina legale. ➤ Autore di tre pubblicazioni sulla sperimentazione clinica dei medicinali. ➤ Ha curato la voce "GOOD CLINICAL PRACTICE" dell'ENCICLOPEDIA di "BIOETICA E SESSUOLOGIA (1ª e 2ª edizione) coordinata dal Prof. G. Russo" (<i>Scuola Superiore di Specializzazione in Bioetica e Sessuologia, Università Pontificia Salesiana</i>). ➤ Ha fornito il contributo tecnico-scientifico all'Osservatorio Nazionale Sperimentazione Clinica (1° RAPPORTO NAZIONALE 2001; 2° RAPPORTO NAZIONALE 2002). ➤ Ha collaborato alla stesura del primo "RAPPORTO SULL'ORGANIZZAZIONE DELLA RICERCA INDIPENDENTE SUI FARMACI PROMOSSA DALL'AIFA NEL TRIENNIO 2005-2007".
--	--

COMPETENZE PERSONALI

Capacità linguistiche	<table border="1" style="margin: auto;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left;">Lingua</th> <th style="text-align: left;">Livello Parlato</th> <th style="text-align: left;">Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>INGLESE</td> <td>middle intermediate</td> <td>middle intermediate</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	INGLESE	middle intermediate	middle intermediate
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto					
INGLESE	middle intermediate	middle intermediate					
Capacità e competenze relazionali ed organizzative	<ul style="list-style-type: none"> ➤ La capacità relazionale e le competenze organizzative sono proprie del ruolo di Team Leader nelle ispezioni GCP nazionali ed internazionali. Tali capacità sono state perfezionate e migliorate continuamente dal costante confronto con clinici e ricercatori su questioni relative alla metodologia ed alla conduzione degli studi clinici. ➤ Si è sempre occupato della formazione dei giovani ispettori GCP. 						
Capacità nell'uso delle tecnologie	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Uso del pacchetto Office, conoscenza dei principali software di videoscrittura, impaginazione, foglio di calcolo su sistemi windows. Gestione della posta elettronica. Uso di internet. Conoscenza del sistema iOS (Apple). 						

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi della normativa vigente: GDPR 679/2016, D.lgs 10/08/2018, n. 101

Data: 15 marzo 2023

Firma: Salvatore Caruso