

CURRICULUM VITAE

al 12 MARZO 2024

**Dott. Salvatore Caruso****INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome e cognome	Salvatore Caruso
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	<p>➤ È Dirigente delle Professionalità Sanitarie presso il Ministero della Salute, Dir. Gen. dei Farmaci (vincitore di concorso pubblico, in ruolo a tempo indeterminato).</p> <p>Ha prestato servizio presso:</p> <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. <p>➤ È Dal 1994 al 2004:</p> <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).☒ Componente esperto (e/o coordinatore responsabile) di 4 gruppi di lavoro costituiti in seno al Ministero della Salute:
------------------	---

<p>Dal 2006 al 2018</p>	<p>BSE, Tamoxifene, Di Bella; IGF1.</p> <p>È Designato, in qualità di esperto, presso la Commissione Europea, a partecipare al gruppo di lavoro sulla elaborazione delle linee guida su Pharmacovigilance (2001).</p> <p>È Ha partecipato all'emergenza SARS (aereoporto di Pisa, 2004).</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ È Dirigente medico dell'AIFA in ruolo a tempo indeterminato. ➤ È Dal 2006 al 2008 Ufficio Ricerca & Sviluppo (Bandi AIFA per la Ricerca Indipendente) ➤ È Dal 2008 al 2018 Ufficio Attività Ispettive GCP. ➤ È Componente del gruppo di lavoro sui radiofarmaci (2010) ➤ È Componente del gruppo di lavoro Ricerca & Sviluppo 2013, esperto AIFA per le malattie dell'apparato cardiovascolare. ➤ È Dal 2010 alla data del pensionamento: Ispettore Senior GCP (accreditato presso EMA). ➤ È Reporting Inspector e Team Leader in ispezioni internazionali GCP volute dall'EMA. ➤ È 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"> ➤ È 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"> ➤ È Professore a contratto presso l'Università degli Studi "Tor Vergata", Dipartimento di Biologia, Corso di Laurea Magistrale in Biotechnology, Corso ufficiale di CLINICAL TRIALS-REGULATORY ACTIVITIES (A.A. DAL 2019 AD OGGI)

TITOLI DI STUDIO

	<ul style="list-style-type: none"> ➤ È Laurea in Medicina e Chirurgia 110/110 cum laude, presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza". ➤ È Specializzazione in Medicina Aeronautica e Spaziale 70/70 cum laude (1995). ➤ È Corso di Perfezionamento in Bioetica, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" (1999). ➤ È Valutatore dei Sistemi di Qualità, qualificato CEPAS (2004). ➤ È Master in Economia Sanitaria 60/60, presso la Scuola Superiore della Pubblica Amministrazione (2009). ➤ È 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"> ➤ È 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. ➤ È Autore di tre pubblicazioni su argomenti di medicina legale. ➤ È 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;"> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> <tr> <td>INGLESE</td> <td>middle intermediate</td> <td>middle intermediate</td> </tr> </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"> ➤ È 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"> ➤ È 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: 12 marzo 2024

Firma: Salvatore Caruso