# FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE



#### INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

Indirizzo

Telefono

Fax

E-mail

Nazionalità

Data di nascita

# **ESPERIENZA LAVORATIVA**

## • Date (da – a)

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
  - Tipo di azienda o settore
    - Tipo di impiego
- · Principali mansioni e responsabilità

# MAGRI, Giulia

# gmagri@confindustriadm.it

## Da Maggio 2022 - oggi

Confindustria Dispositivi Medici, Via Burigozzo 1A, 20122 Milano, Italia

Dispositivi medici/diagnostici in vitro

Responsabile area quality & regulatory affairs

- Definire le attività strategiche di rilievo a supporto delle aziende associate nel fornire prodotti conformi ai requisiti della marcatura CE a garanzia di sicurezza ed efficacia per i pazienti.
- Seguire l'evoluzione della legislazione europea e nazionale, norme tecniche e linee guida internazionali applicabili al settore.
- Fornire consulenza alle aziende associate per problematiche/attività inerenti gli Affari Regolatori, Sistema Qualita e attività collaterali (gare, contratti OE, supervisione documentazione regolatoria e attività di pubblicità).
- Collaborazione con altre associazioni del settore delle tecnologie mediche.
- Campagne di promozione e formazione verso stakeholder.
- Conduzione di gruppi di lavoro e organizzazione di eventi e convegni su aspetti normativi e sanitari.

## • Date (da – a)

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
  - Tipo di azienda o settore
    - Tipo di impiego
- · Principali mansioni e responsabilità

## • Date (da – a)

 Nome e indirizzo del datore di lavoro

Pagina 1 - Curriculum vitae di MAGRI, Giulia

## Da Maggio 2022 - oggi

Confindustria Dispositivi Medici, Via Burigozzo 1A, 20122 Milano, Italia

Dispositivi medici/diagnostici in vitro

Membro del Comitato di Salvaguardia dell'Imparzialità (CSI) di Italcert srl (Organismo di valutazione della conformità) e IMQ Spa (Organismo notificato 0051)

 Rappresentanza dei fabbricanti di dispositivi medici e diagnostici in vitro nell'ambito dei comitati di salvaguardi dell'imparzialità di Organismi notificati che si occupano della certificazione di dispositivi medici (e non solo) e di sistemi integrati.

## Novembre 2018 - Dicembre 2020

ab medica spa, Via Kennedy 10/12, 20023 Cerro Maggiore (Mi), Italia

Per ulteriori informazioni: www.cedefop.eu.int/transparency www.europa.eu.int/comm/education/index\_it.html www.eurescv-search.com · Tipo di azienda o settore

Tipo di impiego

Dispositivi medici

Principali mansioni e responsabilità

Addetta al laboratorio di ricerca e sviluppo
Sintesi e controllo qualità di materiali bionolimerici per applicazioni

Sintesi e controllo qualità di materiali biopolimerici per applicazioni in ambito biomedicale per applicazioni biomedicali in ambito di rigenerazione tissutale e nella diagnostica in vitro.

## • Date (da - a)

# Settembre 2019 - Ottobre 2020

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

ab tremila srl, Via Kennedy 10/12, 20023 Cerro Maggiore (Mi), Italia

• Tipo di azienda o settore

Dispositivi medici

Tipo di impiego

Addetta ai progetti di ricerca finanziati

Principali mansioni e responsabilità

Stesura e gestione di documentazione tecnica e rendicontazione inerente a progetti di ricerca finanziati da istituzioni nazionali ed europee.

## • Date (da - a)

## **Aprile 2017 – Ottobre 2017**

 Nome e indirizzo del datore di lavoro Department of pharmacy and pharmacology, University of Bath, Claverton Down, Bath BA2 7AY, Regno Unito

• Tipo di azienda o settore

Farmaceutico

Tipo di impiego

Visiting post-graduate scholar

• Principali mansioni e responsabilità

Sviluppo di un approccio bio-rilevante per la caratterizzazione bio-farmaceutica di formulazioni parenterali complesse per la somministrazione intra-articolare di anti-infiammatori steroidei.

## Date (da – a)

#### Marzo 2014 - Ottobre 2014

 Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia Borgo Palazzo snc, Dr. Bialetti F., via Borgo Palazzo 83, 24125 Bergamo (BG), Italia

• Tipo di azienda o settore

Farmaceutico

• Tipo di impiego

Farmacista tirocinante

• Principali mansioni e responsabilità

Assistenza allo svolgimento delle attività di dispensazione dei medicinali e dei prodotti OTC e SOP, nonché assistenza alla gestione ed organizzazione documentale della farmacia territoriale.

## **ISTRUZIONE E FORMAZIONE**

# • Date (da – a)

# 06-07 Novembre 2023

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

Corso di Formazione "Tecniche di audit la norma ISO 19011", Bureau Veritas, corso qualificato CEPAS al registro n°133

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

- Sistema di accreditamento e certificazione, nazionale ed europeo, e normative correlate
- Tipologia di audit;
- Norma UNI EN ISO 19011, principi dell'attività di audit, gestione di un programma di audit, attività di audit, competenza e valutazione degli auditor;
- Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17021;
- Non conformità: trattamento ed azioni correttive.

Qualifica conseguita

- --
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- --

# • Date (da – a)

# Novembre 2020 – Giugno 2021

 Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Executive Master in "Management e marketing dell'industria farmaceutica" Alma Laboris Business School (Roma, Italia)

 Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

- Studio approfondito della legislazione farmaceutica europea ed italiana, dei sistema di accesso al mercato dell'UE, della farmacovigilanza e della gestione delle risorse umane.
- Lavoro di tesi: "Regulatory aspects of borderline products between medical device and medicinal product: a comparison of European and American legislative frameworks".

ita Diploma di executive master

 Qualifica conseguita
 Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

--

Pagina 2 - Curriculum vitae di MAGRI, Giulia

Per ulteriori informazioni: www.cedefop.eu.int/transparency www.europa.eu.int/comm/education/index\_it.html www.eurescv-search.com

## Date (da – a)

# · Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

· Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

· Qualifica conseguita

· Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

## 21 Gennaio 2021 - 12 Febbraio 2022

Corso di formazione "Person Responsible for Regulatory Compliance" V Edizione, Confindustria Dispositivi Medici Servizi, accreditato AICQ-SICEV.

Conoscenza dei requisiti di legge previsti dai Regolamenti (EU) 2017/745 e 2017/746 per la commercializzazione dei dispositivi medici e dei dispositivi medico-diagnostici in vitro e la figura della Persona Responsabile del Rispetto della Normativa (PRRC).

Esame scritto finale passato con successo con possibilità di proseguire nel percorso di iscrizione al registro SICEV promosso da AICQ-SICEV.

#### Date (da – a)

## · Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

· Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

· Nome e tipo di istituto di istruzione

professionali oggetto dello studio

· Qualifica conseguita

 Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

· Principali materie / abilità

#### Ottobre 2020 - Marzo 2021

Corso di perfezionamento in "Gestione dei dispositivi medici e cosmetici: aspetti regolatori" Università degli Studi di Milano (Milano, Italia)

Approfondimento specifico post dottorato relativamente agli aspetti regolatori del mercato europeo di dispositivi medici, diagnostici in vitro e cosmetici.

Diploma di perfezionamento post-dottorato

## • Date (da – a)

o formazione

## Ottobre 2015 - Gennaio 2019

Dottorato di Ricerca in Pharmaceutical Sciences Università degli Studi di Milano (Milano, Italia)

- Attività di ricerca sperimentale in ambito farmaceutico, in particolare in tecnologia farmaceutica, focalizzati sullo sviluppo di forme farmaceutiche innovative per il rilascio prolungato parenterale di farmaci, basate su sistemi bio-polimerici micro- e nanoparticellare.
- Lavoro di tesi: "Development of novel biodegradable materials stable to sterilization for the preparation of drug delivery systems"

 Qualifica conseguita · Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Ph.D. - Dottorato di Ricerca e Doctor Europaeus in Pharmaceutical Sciences Terzo livello

## • Date (da – a)

# Ottobre 2010 - Luglio 2015

· Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

 Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Qualifica conseguita

· Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Laurea Magistrale in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche Università degli Studi di Milano (Milano, Italia)

Lavoro di tesi sperimentale: "Sviluppo di un materiale per la veicolazione di farmaci costituito da poli(lattide-co-glicolide) e un peptide arginine-rich"

Laura magistrale (classe LM-13)

Secondo livello

## Date (da – a)

# Settembre 2005 - Giugno 2010

· Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

Maturità scientifica

Liceo scientifico ad indirizzo tecnologico G. Natta (Bergamo, Italia)

· Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Qualifica conseguita

· Livello nella classificazione nazionale (se pertinente) Diploma di scuola media superiore

# CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.

**MADRELINGUA** 

**ITALIANO** 

**ALTRE LINGUA** 

**INGLESE** 

• Capacità di lettura

Eccellente (livello B2)

Capacità di scrittura

Eccellente (livello B2)

• Capacità di espressione orale

Eccellente (livello B2)

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI Spiccate competenze relazionali in ambienti multiculturali, dimostrate dalle pregresse esperienze lavorative e dalla partecipazione ad eventi, conferenze e congressi nazionali, europei ed internazionali.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

- Buone capacità di organizzazione del lavoro personale ed altrui nel medio e nel lungo termine, coltivate fin dal periodo di formazione attraverso il dottorato di ricerca.
- Attualmente dirige un'area costituita da più persone e collabora con tutta la struttura dell'associazione per progetti trasversali di supporto agli associati.
- Buone capacità di gestione di più progetti in diversi ambiti lavorativi, quali a titolo d'esempio progetti di ricerca in ambito farmaceutico/medicale, gruppi di lavoro ed eventi (webinar online) a carattere regolatorio per dispositivi medici e diagnostici in vitro.

# CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

- Ottima conoscenza della legislazione di riferimento per il settore dispositivi medici e diagnostici in vitro (Direttive 90/385/CEE, 93/42/CEE, 89/79/CEE, Regolamenti EU 2017/745 e 2017/746).
- Ottimo uso del pacchetto Microsoft Office (Word, Excel, Power Point, Outlook), oltre ad altri applicativi gestionali quali Salesforce™ e Asana. Uso base di OriginLab™ e familiarità con Qualibus SW.
- Ottima conoscenza di tecniche analitiche per il controllo qualità e lo sviluppo di formulazioni quali, DLS, SPOS, DSC, TGA, RV-HPLC, GPC, UV-vis, NMR, FT-IR spettroscopia, microscopia ottica, a scansione e trasmissione di elettroni.

CAPACITÀ E COMPETENZE ARTISTICHE Fino al 2010, atleta agonista di pattinaggio di figura su ghiaccio, con partecipazione ad eventi internazionali per conto della squadra agonistica della nazionale italiana.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Dal 2019, Revisore selezionato (Board Member) per Pharmaceutics, rivista scientifica del gruppo MDPI e revisore registrato in Publons (Web of Sciences), con attività volontaria di revisione anche per altre riviste scientifiche del gruppo MDPI (e.g., Cancers, Materials, Foods).

- Conoscenza degli attuali trend nella formulazione farmaceutica.
- Aspetti di qualità e legislazione di potenziali nuovi prodotti.
- Pensiero critico, elaborazione e gestione di dati scientifici.

PATENTE O PATENTI

В

**ULTERIORI INFORMAZIONI** 

Dal 2015 farmacista abilitato all'esercizio della professione, a seguito del conseguimento dell'esame di stato presso l'Università degli Studi di Milano, con votazione di 348/350.

08/11/2023

## ALLEGATI ALLEGATO 1 – PUBBLICAZIONI PIÙ SIGNIFICATIVE

# Allegato 1 – PUBBLICAZIONI PIÙ SIGNIFICATIVE

- Meloni M., Brambilla L., Carriero, F., Frabett, A., Leone, M. G., Magri, G., Novi C., Pellevoisin C., Sepe A., Semenzato A., Ceriotti, L. (2023), VitroScreen Seminar Substance-based medical device qualification and classification: Pre-clinical approaches to mechanism of action", ALTEX Alternatives to animal experimentation, 40(3), pp. 549–552. doi: 10.14573/altex.2303301.
- Bellosta S., Selmin F., <u>Magri G.</u>, Castiglioni S., Procacci P., Sartori P., Scarpa E., Tolva V., Rossi C., Puoci F., Rizzello L., Cilurzo F. Caffeic Acid-Grafted PLGA as a Novel Material for the Design of Fluvastatin-Eluting Nanoparticles for the Prevention of Neointimal Hyperplasia. Mol Pharm. 2022 Nov 7;19(11):4333-4344. doi: 10.1021/acs.molpharmaceut.2c00693. Epub 2022 Oct 17. PMID: 36250999; PMCID: PMC9937560.
- Selmin F., Musazzi U.M., <u>Magri G.</u>, Rocco P., Cilurzo F., Minghetti P. Regulatory aspects and quality controls of polymer-based parenteral long-acting drug products: the challenge of approving copies. Drug Discovery Today, in press, doi: 10.1016/j.drudis.2019.12.008.
- Magri G., Selmin F., Cilurzo F., Fotaki N. (2019) Biorelevant release testing of biodegradable microspheres intended for intra-articular administration. European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics 139, 115-122, doi: 10.1016/j.ejpb.2019.03.019
- Magri G., Franzè S., Musazzi U.M., Selmin F., Cilurzo F. (2019) Maltodextrins as drying auxiliary agent for the preparation of easily resuspendable nanoparticles. Journal of Drug Delivery Science and Technology 50, 181-187, doi:10.1016/j.jddst.2019.01.019
- Magri G., Franzè S., Musazzi U.M., Selmin F., Cllurzo F. (2019) Data on spray-drying processing to optimize the yield of materials sensitive to heat and moisture content. Data in Brief 23, 103792, doi: 10.1016/j.dib.2019.103792
- Selmin F., <u>Magri G.</u>, Gennari C. G. M., Marchianò S., Ferri N., Pellegrino S. (2017). Development of poly(lactide-co-glycolide) nanoparticles functionalized with a mitochondria penetrating peptide. Journal of Peptide Science, 23(2), 182-188. doi:10.1002/psc.2952

## PARTECIPAZIONE A CONGRESSI PIÙ SIGNIFICATIVI:

- Magri G., Selmin F., Bellosta S., Puoci F., Cilurzo F. Grafting poly(D,L-lactide-coglycolyde) to anti-oxidants for potential nano-sized drug delivery system in retsenosis prevention, Mipol 2018 Milan Polymer Days (Milan, Italy), 14-16 Febbraio 2018.
- Magri G., Selmin F., Cilurzo F., Fotaki N. Characterization of drug release from intraarticular suspension in biorelevant healthy and osteoarthritic synovial fluids, 2017 AAPS Annual Meeting and Exposition, San Diego (California), 12-17 Novembre 2017.
- Selmin F., Magri G., Franceschini I., Musazzi U.M., Minghetti P., Cilurzo F. "Easily resuspendable PLGA nanoparticles by spray-drying and freeze-drying: a comparative study". 2016 AAPS Annual Meeting and Exposition Denver (Colorado), 13-17 Novembre 2016.
- Magri G., Selmin F., Cllurzo F. Depolymerized starches as auxiliary agent to spray-drying PLGA nanoparticles, 4th Conference in Innovation in drug delivery – site specific drug delivery", Antibes Juan-Les-Pins (Francia), 25-28 Settembre 2016.
- Magri G. "Feasibility of easily resuspendable polymeric nanoparticles by spraydrying", 10th A.lt.U.N. Annual Meeting (AAPS Italian University Network), Parma, 5-6 Maggio 2016. Questo lavoro è stato selezionato per una presetazione orale.
- Casagrande S., Magri G., Gervasi G.L., Freddolini M., Cassetti E., Selmin F., Ricci M, Blasi P. "Physico-Chemical and mechanical characterization of biodegadable CH/ALcoated PLGA scaffold for tissue engineering", 9° Meeting annuale di A.It.U.N. (AAPS Italian University Network), Milano, 25-26 Maggio 2015. Tale presentazione ha ricevuto uno dei tre premi destinati a miglior contributi.