

**FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome  
Indirizzo  
Telefono  
Fax  
E-mail  
  
Nazionalità  
Data di nascita

**MAGRI, Giulia**

**gmagri@confindustriadm.it**

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

- **Date (da – a)**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

**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 Qualità 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

**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 salvaguardia dell'imparzialità di Organismi notificati che si occupano della certificazione di dispositivi medici (e non solo) e di sistemi integrati.

• **Date (da – a)**

- Nome e indirizzo del datore di lavoro

**Novembre 2018 – Dicembre 2020**

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

- Tipo di azienda o settore
  - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

• **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
  - Tipo di azienda o settore
    - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

• **Date (da – a)**

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

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• **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)

• **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)

Dispositivi medici

Addetta al laboratorio di ricerca e sviluppo

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.

**Settembre 2019 – Ottobre 2020**

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

Dispositivi medici

Addetta ai progetti di ricerca finanziati

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

**Aprile 2017 – Ottobre 2017**

Department of pharmacy and pharmacology, University of Bath, Claverton Down, Bath BA2 7AY, Regno Unito

Farmaceutico

Visiting post-graduate scholar

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

**Marzo 2014 – Ottobre 2014**

Farmacia Borgo Palazzo snc, Dr. Bialetti F., via Borgo Palazzo 83, 24125 Bergamo (BG), Italia

Farmaceutico

Farmacista tirocinante

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.

**06-07 Novembre 2023**

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

- 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.

--

--

**Novembre 2020 – Giugno 2021**

Executive Master in "Management e marketing dell'industria farmaceutica"

Alma Laboris Business School (Roma, Italia)

- Studio approfondito della legislazione farmaceutica europea ed italiana, del 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*".

Diploma di executive master

--

- **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)
  - **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)
  - **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)
  - **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)
  - **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.  
 --
- 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  
 --
- 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 nano-particellare.  
 — Lavoro di tesi: “*Development of novel biodegradable materials stable to sterilization for the preparation of drug delivery systems*”  
 Ph.D. – Dottorato di Ricerca e Doctor Europaeus in Pharmaceutical Sciences  
 Terzo livello
- Ottobre 2010 – Luglio 2015**  
 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
- Settembre 2005 – Giugno 2010**  
 Maturità scientifica  
 Liceo scientifico ad indirizzo tecnologico G. Natta (Bergamo, Italia)  
 --  
 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
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

Eccellente (livello B2)

Eccellente (livello B2)

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

B

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

**Allegato 1 – PUBBLICAZIONI PIÙ SIGNIFICATIVE**

- Meloni M., Brambilla L., Carriero, F., Frabetti, 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., Magri G., Castiglioni S., Procacci P., Sartori P., Scarpa E., Tolva V., Rossi C., Puoci F., Rizzello L., Cilirzo 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., Magri G., Rocco P., Cilirzo 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., Cilirzo 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., Cilirzo 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., Cilirzo 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., Magri G., 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., Cilirzo F. Grafting poly(D,L-lactide-coglycolide) 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., Cilirzo 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., Cilirzo 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., Cilirzo 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.It.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., Casseti E., Selmin F., Ricci M, Blasi P. “Physico-Chemical and mechanical characterization of biodegradable 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.