

Dr. Simone Betti



Dati Anagrafici:

Luogo di nascita: Firenze
Data di nascita: 30/04/1970
Nazionalità: Italiana
Stato civile: coniugato

Residenza:

Via del Bandino, 60 – 50126 Firenze
Tel abitazione: 055 689952.
Cell.: 334 6675422
e-mail: sbetti70@gmail.com

ESPERIENZE PROFESSIONALI

11/1998 – oggi **ELI LILLY ITALIA, S.p.A., Firenze** Multinazionale settore farmaceutico con le seguenti mansioni:

01/03/2015 – *ad oggi* ***Medical Liaison Biomedicine – Autoimmune. Area Reumatologia.***

01/01/2013 – 01/03/2015 ***Pharmacovigilance Manager.***
Le principali responsabilità in questo ruolo sono:

- Garantire il rispetto dei requisiti interni ed esterni dell’Affiliata Italiana in materia di Farmacovigilanza.
- Gestione degli Eventi Avversi correlati a Farmaci e Device, in conformità con le procedure operative standard (SOP) e con i regolamenti locali e globali.
- Garantire il rispetto delle normative per l’invio degli Expedited e Periodic Reports.
- Responsabile per la supervisione, coaching e sviluppo delle persone del proprio team.
- Collabora con clienti interni ed esterni
- Fornisce un training appropriato in materia di Farmacovigilanza
- Persona di riferimento per le Autorità Regolatorie.

01/2009 – 31/12/2012 ***Medical Liaison (Area Neuroscienze -30/11/2010; Area Cardiovascolare – 31/03/2011 – Area Men’s Health 31/12/2012)***
Le principali responsabilità in questo ruolo sono:

- Gestione e disseminazione dei dati scientifici, fornendo informazioni scientifiche aggiornate, richieste dalla comunità scientifica, nel rispetto della legislazione vigente, delle procedure. Il ML prepara presentazioni ed altro materiale per esperti esterni, facilitando lo sviluppo di pubblicazioni e posters. La disseminazione di dati scientifici e lo scambio di novità in merito a patologia ed opzioni terapeutiche, può essere effettuato anche facilitando la realizzazione di eventi educazionali Medical Meeting.
- Costruire e mantenere le relazioni con i Thought Leader (TL) e fornire loro servizi e informazioni medico-scientifiche approfondite, sull’area terapeutica e sulle terapie disponibili.
- Contribuire alla Brand Strategy di affiliata supportando il Brand Team come consulente strategico, portando le necessità del customer al Brand Team di Affiliata, e rappresentando una risorsa educativa per la Sales Force.
- Facilitare la ricerca clinica locale, discutendo progetti di ricerca con esperti esterni, seguendo le procedure appropriate per la ricerca clinica, riferendo al Medical Area

Manager e al Clinical Research Physician locale le proposte di ricerca scientificamente valide ed in linea con lo sviluppo del prodotto. Partecipare nel processo di valutazione e follow up di IITs, collaborare con MAM e CRPs nel Brand Planning Process, fornendo input al Medical Plan

- Mantenere la propria expertise scientifica sia nell'area terapeutica, nei prodotti (propri e nei competitors) e nei prodotti in sviluppo.

02/2006 – 12/2008

Key Customer Specialist (Area Neuroscienze)

- Contribuisce al raggiungimento degli obiettivi della Business Unit e dell'area interdistrettuale di riferimento, attraverso la gestione e il coordinamento scientifico dei programmi e dei messaggi; migliorando l'efficacia operativa della rete di informazione scientifica attraverso l'integrazione con le funzioni aziendali di marketing e medical.

10/2003 – 01/2006

Scientific Information Analyst (Area Neuroscienze)

- Responsabile dell'informazione scientifica per i seguenti prodotti dell'area Neuroscienze
- Zyprexa (Olanzapina): Antipsicotico atipico per il trattamento della schizofrenia e del disturbo bipolare;
- Strattera (Atomoxetina), prodotto in lancio per il trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione ed iperattività nel bambino e nell'adolescente.

Le principali responsabilità in questo ruolo sono:

- Responsabile di offrire risposte sia sui prodotti di competenza che sull'area terapeutica agli operatori sanitari (medici e/o farmacisti), al Marketing, Informatori Scientifici e Divisione Medica, analizzando le varie fonti bibliografiche.
- Collabora con il Marketing e la Divisione Medica nello sviluppo e implementazione della strategia di comunicazione.
- Supporta i medici nella preparazione di relazioni scientifiche a Simposi e Congressi.
- Analizza la letteratura in modo da collaborare alla preparazione di dossiers richiesti dal Ministero della Salute o dai Team di Prodotto su specifiche argomentazioni.
- Collabora con il Marketing nell'effettuare l'analisi della letteratura sui principali competitors.
- Responsabile del training della forza vendite sugli aggiornamenti di letteratura, effettuando l'analisi dei principali lavori clinici che supportano la strategia di vendita.
- Partecipa ai principali congressi nazionali ed internazionali, producendo report di aggiornamento su quanto presentato per gli informatori scientifici.
- Contribuisce alla formazione tecnica dei vari componenti del reparto.

03/2001 – 10/2003

Scientific Information Jr Analyst (Aree Endocrinologia ed Antinfettivi)

- Responsabile informazione scientifica per i seguenti prodotti:
- Evista (Raloxifene): prodotto per il trattamento dell'Osteoporosi;
- Forsteo (Teriparatide): prodotto per il trattamento dell'Osteoporosi grave
- Humatrope (Growth Hormone):
- INSULINE e ANALOGHI DELL'INSULINA (Humalog e Humulin);
- PANACEF ed OCTEGRA
- Responsabile dell'organizzazione e aggiornamento del database di archiviazione elettronica degli articoli.

01/1999 – 03/2001

Drug Safety Associate

- Le principali mansioni svolte in questo ruolo erano:
- Valutare, rielaborare e gestire gli Eventi Avversi occorsi durante lo svolgimento degli Studi Clinici, e delle Reazioni Spontanee segnalate dalle Unità Sanitarie Locali, dagli operatori sanitari e dai privati.
- Comunicazioni verso il Ministero della Sanità.
- Collaborazione nella stesura degli PSUR (Periodic Safety Update Report) per i prodotti sottoposti a rinnovo di AIC.
- Preparazione di commenti sugli argomenti più rilevanti in materia di Sicurezza del Farmaco per i CRPs. (Clinical Research Physician)
- Valutazione dei CIOMS (Council for International Organisation of Medical Science).

11/1998 – 01/1999

Stagista c/o "Controllo Qualità Prodotti Iniettabili"

Lo scopo di questo tirocinio è stato quello di elaborare dei documenti, chiamati PPQE Reports (Periodic Product Quality Evaluation), che raccolgono tutte le informazioni necessarie per esprimere una valutazione sulla qualità di un prodotto in un periodo definito. La stesura di tali documenti permette di determinare se sia necessario apportare dei cambiamenti nei processi produttivi, e verificare che i requisiti previsti dalle GMP (Norme di Buona Fabbricazione) o dalla Registrazione siano rispettati.

La partecipazione a questo progetto mi ha permesso di:

- Imparare ad elaborare ed interpretare dati significativi per formulare un giudizio sulla qualità di un prodotto farmaceutico.
- Conoscere i processi di produzione e controllo di alcuni prodotti farmaceutici
- Entrare in contatto con le principali funzioni aziendali addette al controllo di qualità.
- Avere una panoramica sull'organizzazione aziendale che è alla base della garanzia dei prodotti della Eli Lilly Italia

STUDI

Novembre 2014	DIPLOMA DI MASTER UNIVERSITARIO DI 1° LIVELLO IN FARMACOVIGILANZA E DISCIPLINE REGOLATORIE. Università Degli Studi di Verona
Luglio 1998	LAUREA IN CHIMICA E TECNOLOGIE FARMACEUTICHE Tesi Sperimentale dal titolo "Effetti Farmacologici degli Analoghi della Zatebradina" Università degli Studi di Firenze, Firenze, Italia
Giugno 1989	DIPLOMA DI MATURITA' TECNICA Indirizzo Biologico Sanitario Istituto Tecnico <i>Ginori Conti</i> , Firenze, Italia

Ulteriori corsi e Training

- *Intelligenza Emotiva*
- *Insight*
- *Problem Solving*
- *La Negoziazione*
- *Time Management*
- *Self Awareness*
- *Criteri di Qualità nell'informazione scientifica*
- *"Good Promotional Practice"*
- *Team di Successo*
- *Gestire il Cambiamento*
- *Self Leadership*
- *Leadership Situazionale II*

Conoscenze informatiche

- Capacità di lavorare in ambiente Windows, con particolare e frequente utilizzo dei programmi Microsoft Word, Power Point, Microsoft Excel, Internet Explorer.
- Sistemi Computerizzati di Rete (Lan), Database di Gestione Adverse Drug Events (Argus), Lotus Notes, Outlook, One Lilly, VEEVA.
- Interrogazione Banche Dati Letteratura Scientifica Internazionale attraverso interfacce Web: DataStar, Dialog, Ovid, PubMed.

LINGUE

Inglese parlato e scritto: Upper Intermediate. (Assessment GoFluent)

Dr. Simone Betti

Simone Betti

