

CURRICULUM DI EUGENIA PAGNOZZI

DATI PERSONALI:

e-mail: eugenia.pagnozzi@aslroma3.it

FORMAZIONE:

luglio 1983: Maturità Classica c/o il Liceo Classico "F. Vivona" di Roma con voti **60/60**

18 luglio 1988: Laurea in **Farmacia** presso l'Università degli studi di Roma "La Sapienza" con votazione **110/110 con Lode** discutendo una tesi sperimentale dal titolo "Studi sintetici e biologici su idrazidi ad attività antiamminossidastica", svolta presso i laboratori della III cattedra di Chimica Farmaceutica e Tossicologica della Facoltà di Farmacia, relatore Prof. Stefancich

novembre 1988: Abilitazione alla professione di Farmacista

26 gennaio 1989: Iscrizione all'albo dei Farmacisti della prov. di Roma con numero d'ordine 09077

09 ottobre 1995: Dottore di Ricerca in Scienze Farmaceutiche - VII ciclo, discutendo una tesi dal titolo "Ricerche chimico-farmaceutiche su composti a struttura Pirrolobenzotiodiazepinica e Pirrolobenzotioazepinica", docente guida prof. Marino Artico

30 novembre 1995: Iscrizione all'albo C.T.U. con consulenze effettuate per il Tribunale Civile di Roma

25 ottobre 1999: Specializzazione in **Farmacia Ospedaliera** presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II" con voti **50/50 con Lode** discutendo una tesi dal titolo " Monitoraggio di farmaci immunosoppressori - attività del Servizio di Farmacologia del Policlinico Agostino Gemelli di Roma dal 1988 al 1998"

ESPERIENZE PROFESSIONALI

da maggio 1987 a luglio 1988: Ha svolto la tesi sperimentale occupandosi della preparazione sintetica di nuovi derivati imidazolici ad attività antifungina e di nuovi composti attivi sul SNC (antidepressivi, ansiolitici, anti-MAO)

dal 15 febbraio 1989 al 26 febbraio 1992: Farmacista collaboratrice presso una farmacia privata

dal 26 febbraio 1992 al 26 giugno 1992: Farmacista Direttore presso una farmacia privata

da luglio 1992 a ottobre 1995: In seguito alla vincita del Dottorato di Ricerca in Scienze Farmaceutiche- VII ciclo- si occupa di sintesi di nuovi composti di interesse farmaceutico ad attività anti-AIDS presso i Laboratori del Prof. Marino Artico III Cattedra di Chimica Farmaceutica e Tossicologica, responsabile Dott. R. Silvestri

dal 15 dicembre 1995 al 17 gennaio 1998: Borsa di studio biennale erogata dall'Istituto Superiore di Sanità, finalizzata a ricerche nell'ambito del progetto AIDS

dal 18 gennaio 1998: In seguito alla vincita della borsa di studio Post-Dottorato -III ciclo- in Scienze Farmaceutiche, si è occupata di sintesi di nuovi composti di interesse farmaceutico ad attività anti-AIDS presso i Laboratori del Prof. Marino Artico III Cattedra di Chimica Farmaceutica e Tossicologica, responsabile Dott. R. Silvestri

dal 2 settembre 1998: Ha svolto attività di Farmacista Collaboratore presso una sede farmaceutica comunale di Roma (FARMACAP - Azienda Farmasociosanitaria Capitolina)

dal 5 giugno 2000: Ha svolto attività con qualifica di Farmacista Collaboratore presso la Direzione dell'Azienda FARMACAP (Azienda Farmasociosanitaria Capitolina)

dal maggio 2003 al 31 ottobre 2006; Ha svolto attività con qualifica di Farmacista Direttore presso la Direzione dell'Azienda FARMACAP (Azienda Farmasociosanitaria Capitolina).

L'incarico svolto dal giugno 2000 presso la FARMACAP, ha ricompreso attività di coordinamento e di indirizzo delle farmacie comunali nell'ambito legislativo, informativo, e nei rapporti convenzionali con il SSR e le ASL

dal 1 novembre 2006 a tutt'oggi: Farmacista Dirigente presso la ASL RMD occupandosi di accuratezza prescrittiva, monitoraggio della spesa farmaceutica convenzionata, distribuzione diretta territoriale, vigilanza sulle farmacie convenzionate.

DOCENZE

Anni Accademici: 2008/2009 2009/2010 2010/11 2011/2012 2012/2013 2013/2014 2014/2015
2015/2016: titolare dell'insegnamento di Farmacologia nell'ambito del Corso Integrato "Infermieristica in Medicina Clinica e Farmacologica" del II° anno del Corso di Laurea I° Livello Infermiere Università di Tor Vergata.

PUBBLICAZIONI

- 1) G. Stefancich, R. Silvestri, E. Pagnozzi, M. Artico, A. Retico, G. Apuzzo, N. Simonetti
Antifungal Agents. VI. *In-vitro* antifungal activities of halobenzoyl esters of *cis*- and *trans*-[2-(1,1'-biphenyl-4-yl)-2-(1*H*-imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]carbinols.
Il Farmaco, **48** (8), 1103-1112; 1993
- 2) G. Stefancich, R. Silvestri, E. Pagnozzi, M. Artico
Heterocycles with a benzothiadiazepine moiety. 2. Synthesis of 2-methyl-1,3,4,14b-tetrahydro-2*H*-pyrazino[2,1-*d*]pyrrolo[1,2-*b*][1,2,5]benzothiadiazepine 10,10-dioxide (Tiaaptazepine).
J. Heterocyclic Chem., **31**, 867 (1994)
- 3) R. Silvestri, E. Pagnozzi, G. Stefancich, M. Artico
Heterocycles with a benzothiadiazepine moiety. 4. Synthesis of novel tetracyclic rings by intramolecular cyclization of 10-bromoacetyl-10,11-dihydro-11-ethoxycarbonylpyrrolo[1,2-*b*][1,2,5]benzothiadiazepine 5,5-dioxide and its derivatives.
Synthetic Commun., **24**, 2685-2695 (1994)
- 4) R. Silvestri, M. Artico, E. Pagnozzi, G. Stefancich
Heterocycles with a benzothiadiazepine moiety. 3. Synthesis of imidazo[5,1-*d*]pyrrolo[1,2-*b*][1,2,5]benzothiadiazepine 9,9-dioxide.
J. Heterocyclic Chem., **31**, 1033 (1994)
- 5) M. Artico, G. Stefancich, R. Silvestri, S. Massa, E. Pagnozzi, A.G. Loi, D. Musu, M. Doa, P. Scano e P. La Colla
Pyrrolobenzothiazepines: a new class of non-nucleoside HIV-1 Reverse Transcriptase inhibitors.
Med. Chem. Research., **4**, 283-290 (1994)
- 6) M. Artico, R. Silvestri, G. Stefancich, S. Massa, E. Pagnozzi, D. Musu, F. Scintu, E. Pinna, E. Tinti e P. La Colla
Synthesis of Pyrrol Aryl Sulphones Targeted at the HIV-1 Reverse Transcriptase.
Archiv. Der Pharmazie **328**, 223-229, (1995)
- 7) R. Silvestri, E. Pagnozzi, M. Valoti, F. Fusi.
Non-steroidal antiinflammatory agents. Synthesis and enzyme inhibition of 2-[4-(heteroaryl)methyl]phenyl]propanoic acids and analogues.

Il Farmaco, **49**, 625-632 (1994)

- 8) R. Silvestri, E. Pagnozzi, M. Artico, G. Stefancich, S. Massa, P. La Colla

Synthesis of 9*H*-Pyrrolo[2,1-*b*][1,3,6]benzothiadiazocin-10(11*H*)-one 4,4-dioxide, a Potential anti-Hiv-1 Agent.

J. Heterocyclic Chem. **32**, 683-685 (1995)

-9) R. Silvestri, E. Pagnozzi, F. Troccoli, G. Stefancich, S. Massa, G. Apuzzo, M.E. Perazzi, M. Artico, G. Simonetti

Antifungal Agents. 10. Synthesis and Antifungal Activities of Aryl-(1*H*-imidazol-1-yl)-(Isiquinolin-1-yl) Methane Derivatives.

Il Farmaco Ed. Sc. **50**, 227-238 (1995)

-10) R. Silvestri, M. Artico, E. Pagnozzi, G. Stefancich, S. Massa, P. La Colla, A. G. Loi, M. G. Spiga, S. Corrias, D. Lichino

Synthesis and anti-HIV activity of 10,11-dihidropyrrolo[1,2-*b*][1,2,5]benzothiadiazepine-11-acetic acid 5,5-dioxide derivatives and related compounds.

Il Farmaco Ed. Sc. **51**, 425-430 (1996)

-11) M. Artico, R. Silvestri, E. Pagnozzi, G. Stefancich, S. Massa, A. G. Loi, M. Putzolu, S. Corrias, M. G. Spiga, P. La Colla

5*H*-Pyrrolo[1,2-*b*][1,2,5]benzothiadiazepine (PBTDS): a novel class of non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors.

Bioorganic & Medicinal Chemistry **4**, 837-850 (1996)

-12) M. Artico, R. Silvestri, E. Pagnozzi, B. Bruno, E. Novellino, G. Greco, S. Massa, A. Ettore, A.G. Loi, F. Scintu, and P. La Colla

Structure-based design, synthesis, and biological evaluation of novel pyrrolyl aryl sulfones: HIV-1 non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors active at nanomolar concentrations.

J. Med. Chem., **43**, 1886-1891 (2000)

- 13) Valeria Fano, Patrizio Pezzotti, Roberto Gnani, Katia Bontempi, Maria Miceli, Eugenia Pagnozzi, Maria Letizia Giarrizzo, Antonio Fortino.

The role of socioeconomic factors on prevalence and health outcomes of persons with diabetes in Rome, Italy.

The European Journal of Public Health, 2012; doi: 10.1093/eurpub/cks168.

Roma 19 luglio 2016

