

CURRICULUM VITAE

NOME: Francesco

COGNOME: Cappitelli

LUOGO E DATA DI NASCITA: Ivrea (TO), 22/03/1972

RESIDENZA: via Mauro Macchi, 10- 20124 Milano

N° DI TELEFONO: cell. 347/3753119

e-mail: info@francescocappitelli.it

ESPERIENZE PROFESSIONALI

Maggio 2015: Consulente Tecnico Scientifico

Studio e progettazione di prodotti nutraceutici, alimenti a fini medici speciali e dispositivi medici, dal punto di vista formulativo e regolatorio.

Stesura dei razionali tecnico-scientifici.

Training agli informatori medici

Seminari e lezioni di tecnica farmaceutica presso le Facoltà di Farmacia.

Realizzazione di materiale informativo tra cui monografie di prodotto, visuals

Aprile 2011: Direttore commerciale, presso **Pharcoterm srl.**

Gestione dei clienti dal punto di vista dello sviluppo di nuovi progetti (integratori, medical devices e alimenti a fini medici speciali) oppure ridefinendo i prodotti in essere o proponendone nuovi.

Definizione dei costi/prodotto di cessione (offerta commerciale).

Ricerca di nuovi potenziali clienti attraverso vari canali (fiere, mailing etc. etc.).

Definizione del budget per l'anno successivo con l'obiettivo di incrementare il fatturato.

Attiva partecipazione a fiere e convegni, anche gestendo l'allestimento degli stand presso fiere di settore (progettazione dello stand, strumenti di comunicazioni e materiale informativo).

Responsabile del reparto di Ricerca e sviluppo e di tutte le attività correlate allo sviluppo di un nuovo prodotto (personale alle dipendenze: 3 persone).

Aprile 2009: Product Development Manager presso **Pharcoterm s.r.l.**

Attività: responsabilità e gestione dei progetti inerenti lo sviluppo di integratori alimentari e medical device (solidi orali) sia dal punto di vista tecnico che commerciale.

Responsabile degli aspetti regolatori e scientifici dei prodotti sviluppati.

Gestione dei fornitori di materie prime.

Settembre 2007: Principal Scientist presso **GlaxoSmithKline.**

Attività: ricerca e sviluppo di formulazioni di solidi orali, soluzioni, sospensioni; allestimento dei lotti per safety assessment, lotti preclinici e clinici (First Time In Human, PoC e gestione della relativa documentazione).

Supporto tecnico ai technology transfers e agli scales up presso GSK-Verona e GSK-UK.

Partecipazione attiva ai Team Projects, come Team Member.

Riferimento per la tecnica high shear wet granulation.

Febbraio 2004: Responsabile del laboratorio di Tecnica Farmaceutica presso **S.I.I.T. s.r.l.**
Attività: sviluppo formulativo di solidi orali anche a rilascio controllato/modificato: compresse rivestite e non, capsule, granulati e miscele per bustine; compresse e granulati effervescenti.
Sviluppo di granulati con tecnologia Glatt.
Industrializzazione dei prodotti sviluppati e assistenza tecnica alla produzione.
Sviluppo di formulazioni di semisolidi e liquidi (preparazioni cosmetiche e medical devices).
Stesura dei batch records e reports di fabbricazione dei lotti pilota.
Contatti/gestione dei clienti e discussione dei progetti relativi agli sviluppi formulativi.

Settembre 2001: Responsabile dello sviluppo formulativo e scaling up presso **MonteResearch s.r.l**
Attività: ricerca e sviluppo di nuove formulazioni solidi orali: compresse rivestite e non, granulati e miscele per bustine, polveri inalatorie. Utilizzo e gestione delle principali strumentazioni per la valutazione dei controlli di processo.
Sviluppo di formulazioni liquide e semisolide.
Allestimento di lotti per sperimentazioni cliniche e gestione della relativa documentazione.
Contatti/gestione dei clienti e discussione dei progetti relativi agli sviluppi formulativi; studi preformulativi e allestimento dei lotti di laboratorio; supporto tecnico ai technology transfers e agli scales up presso officine farmaceutiche e/o il cliente stesso; stesura dei “development reports”.

Febbraio 2000: assistente al responsabile del laboratorio di tecnica farmaceutica presso **Roche S.p.A.**
Attività: supporto tecnico allo sviluppo e fabbricazione dei lotti di convalida; stesura dei protocolli, dei rapporti e dei procedimenti di fabbricazione dei lotti di convalida; test sui semilavorati e sui prodotti finiti (granulati, compresse, compresse rivestite, soluzioni) per la valutazione delle proprietà chimico-fisiche; conoscenze delle norme GMP di base relative alla fabbricazione di farmaci e alla convalida di processo; sviluppo di nuove formulazioni farmaceutiche solide.

Settembre 1999: collaboratore farmacista presso la farmacia San Marco di Quincinetto (TO).

Dicembre 1998: tirocinio presso la farmacia Cimadamore di Montalto Dora (TO).

STUDI

2005: Diploma di Master in **Tecnica Farmaceutica e Aspetti Regolatori** presso l'Università degli Studi di Pavia

2000: Esame di stato per l'abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista

AA 1998-1999: Laurea in **Chimica e Tecnologia Farmaceutiche**, conseguita a pieni voti presso l'Università degli Studi di Torino – Facoltà di Farmacia-
Argomento della tesi: *studio di composti calcio-bloccanti donatori di ossido d'azoto*, svolta presso il Dipartimento di Scienza e Tecnologia del Farmaco – Facoltà di Farmacia-Torino

1992: Maturità Scientifica, conseguita presso il Liceo Scientifico A. Gramsci di Ivrea (TO)

LINGUE STRANIERE:

Lingua Inglese: livello buono. Inglese parlato e scritto; approfondito tramite corso della durata di un anno presso GSK. Inglese scientifico

PC:

Windows: livello buono. In particolare i pacchetti applicativi Microsoft word, Excel, Power Point approfonditi attraverso corsi avanzati presso Roche.

ALTRE INFORMAZIONI

Partecipazione alla stesura del capitolo *Buone pratiche di sviluppo farmaceutico* contenuto nel testo *Buone pratiche di fabbricazione*-linee guida AFI Vol. II. Ed. Tecniche Nuove (2005).

Seminari e lezioni di tecnica farmaceutica presso l'università degli studi di Catania-Facoltà di Farmacia- come assistente al titolare della cattedra.

Francesco Cappitelli

Autorizzo espressamente il trattamento e la comunicazione dei miei dati in base ai disposti del Dlgs 196/2003

Francesco Cappitelli