



*Agenzia Italiana del Farmaco*  
**AIFA**

**Oggetto:** Nomina della Commissione giudicatrice nell'ambito della procedura di acquisto tramite RdO sul MePa, ai sensi dell'art. 36 comma 2, lettera b) del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento del servizio di revisione amministrativa / contabile sulle attività svolte dall'AIFA nel triennio 2014-2016 - CIG 6995488B4F.

**IL DIRETTORE GENERALE**

**Visto** il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e successive modificazioni e integrazioni, e in particolare gli articoli 8 e 9;

**Visto** l'art. 48 del decreto legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 che ha istituito l'Agenzia Italiana del Farmaco;

**Visto** il decreto n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, del 20 settembre 2004, recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, emanato a norma dell'art. 48, comma 13, sopra citato, come modificato dal decreto n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

**Visto** il Regolamento di organizzazione, di amministrazione, dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato in data 3 febbraio 2016 con deliberazione n. 6 del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA e pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana – Serie Generale n. 140 del 17 giugno 2016);

**Visto** il decreto del Ministro della Salute del 17 novembre 2016, vistato ai sensi dell'art. 5, comma 2, del D.lgs. n. 123/2011 dall'Ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della Salute in data 18 novembre 2016, al n. 1347, con cui è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco Mario Melazzini;

**Visto** il decreto del Ministro della Salute del 31 gennaio 2017, vistato ai sensi dell'art. 5, comma 2, del D.lgs. n. 123/2011 dall'Ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della Salute in data 06 febbraio 2017, al n. 141, con cui il Prof. Mario Melazzini è stato confermato Direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 2, comma 160, del decreto-legge 3 ottobre 2006, n. 262, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2006, n. 286;

**Vista** la determinazione direttoriale n. 1514 in data 14 dicembre 2016 con cui - ai sensi del combinato disposto di cui all'art. 31 del D. Lgs. n. 50/2016, dell'art. 10, comma 2, lett. e) del D.M. n. 245/2004, dell'art. 21 del Regolamento di Contabilità AIFA e del paragrafo art. 7 delle Linee Guida ANAC n. 3 sopra citate – è stato conferito al dott. Giancarlo Galardi il ruolo di "Responsabile delle procedure di affidamento e di esecuzione dei contratti pubblici di servizi e forniture" (RUP) sia per appalti che non rivestono particolare complessità di importo inferiore, pari o superiore alle soglie di cui all'art. 35 del Codice, sia per appalti in materia ICT - definiti dalle citate Linee Guida ANAC appalti che rivestono particolare complessità - di importo inferiore, pari o superiore alle soglie di cui all'art. 35 del Codice;

**Visto** il decreto legislativo 18 aprile 2016 n. 50 (in G.U. n.91 del 19 aprile 2016, Suppl. Ord. N.10) recante *"Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture"* e in particolare l'art. 36, comma 2, lettera b) che disciplina l'affidamento dei contratti di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria mediante procedura negoziata;

**Viste** le Linee Guida di attuazione del D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50 emesse dall'ANAC ed in particolare: le Linee Guida n. 2 recanti *"Offerta economicamente più vantaggiosa"* approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1005 del 21/9/2016, le Linee Guida n. 3 recanti *"Nomina, ruolo e compiti del responsabile unico del procedimento per l'affidamento di appalti e concessioni"* approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1096 del 26/10/2016, le Linee Guida n. 4 recanti *"Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici"* approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1097 del 26/10/2016, le Linee guida n. 5 recanti *"Criteri di scelta dei commissari di gara e di iscrizione degli esperti nell'Albo nazionale obbligatorio dei componenti delle commissioni giudicatrici"* approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1190 del 16/11/2016;

**Visto** il D.P.R. 5 ottobre 2010 n. 207 recante *"Regolamento di esecuzione ed attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, recante Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE"* per la parte vigente;

**Visti** la Legge, 11/12/2016 n. 232, G.U. 21/12/2016 recante *"Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2017 e bilancio pluriennale per il triennio 2017-2019"* e il Decreto Legge 30 dicembre 2016 , n. 244 recante *"Proroga e definizione di termini"*;

**Visto** il Regolamento di Contabilità dell'Agenzia Italiana del Farmaco come modificato con delibera del Consiglio di Amministrazione n. 28 del 9 ottobre 2006;

**Visto** il budget per l'anno 2017 dell'Agenzia Italiana del Farmaco;

**Vista** la Determina DG n. 425 del 10/03/2017, con cui è stata indetta la procedura di gara tramite RdO, ai sensi dell'art. 36 comma 2, lettera b) del D. Lgs. n. 50/2016, per l'affidamento del servizio di revisione amministrativa / contabile sulle attività svolte dall'AIFA nel triennio 2014-2016, per un importo a base d'asta di euro 90.000,00 (novantamila/00), oltre IVA;

**Vista** la Lettera d'invito prot. n. ANGP-24591/P del 10/03/2017, pubblicata sul sistema MePA in pari data;

**Considerata** la necessità di istituire una Commissione Giudicatrice per lo svolgimento dei lavori di apertura delle offerte, pervenute nel rispetto dei termini e delle modalità prescritte dalla Lettera d'invito, che tenga conto dei criteri di individuazione dei commissari indicati nella sopra citata Determina DG n. 425 del 10/03/2017 di indizione della procedura di gara in oggetto;

**Preso atto** che alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte sono pervenute le offerte dei seguenti n. 2 (due) Operatori Economici:

- 1) Ernst & Young Financial business advisors spa – P.IVA 13221390159, busta virtuale presentata in data 23/03/2017, ore 11:16:40;
- 2) Pricewaterhousecoopers spa – P.IVA 12979880155 busta virtuale presentata in data 22/03/2017, ore 20:40:12;

**Preso atto** che trattasi di procedura di gara per l'affidamento di un contratto di importo inferiore alle soglie di cui all'art. 35 del D. Lgs. n. 50/2016 e/o che non presenta particolare complessità, essendo svolta attraverso la piattaforma telematica di negoziazione fornita dal MePa;

**Considerata**, pertanto, la necessità di istituire, ai sensi dell'art. 77, comma 3, ultimi due capoversi, del D. Lgs. n. 50/2016, una Commissione di aggiudicazione composta da componenti interni alla stazione appaltante, per lo svolgimento dei lavori di apertura e valutazione dal punto di vista tecnico ed economico delle offerte, pervenute nel rispetto dei termini e delle modalità prescritte dalla Lettera di invito;

**Considerate** le indicazioni ricevute dalla Commissione nominata dal Ministro della Salute sulla base delle quali i membri, ivi compreso il Presidente, sia effettivi che supplenti, devono essere individuati dal Direttore Generale dell'AIFA applicando un criterio misto basato sulla tecnica del sorteggio applicato ad un campione selezionato mediante analisi dei relativi CV;

**Considerato** altresì che il rispetto del criterio di rotazione per l'individuazione dei componenti della commissione si intende assolto;

**Visto** il verbale del 31/03/2017 (Allegato 2) con il quale - avuto riguardo ai criteri indicati dalla Commissione nominata dal Ministro della Salute nonché ai rispettivi Curricula Vitae (Allegati 3, 4, 5, 6, 7 e 8) da cui si evince la qualifica nonché la competenza e professionalità – si è proceduto ad individuare, alla presenza della dott.ssa Francesca Caramante e della sig.ra Michela De Luca, i seguenti componenti:

Dott.ssa Ida Fortino (in sostituzione dott.ssa Anna Rosa Marra);

Dott. Francesco Clementi (con membro supplente Dott.ssa Carla Cantelmo);

Dott. Gianluca Altamura (con membro supplente Dott. Francesco Saverio Sesti).

**Visto** l'art. 29 commi 1 e 2 del D.lgs. n. 50/2016 che prevede l'obbligo per la Stazione Appaltante di pubblicare la composizione della commissione giudicatrice e i *curricula* dei suoi componenti sia sul sito istituzionale della Stazione Appaltante nella sezione "Amministrazione trasparente", con l'applicazione delle disposizioni di cui al decreto

legislativo 14 marzo 2013, n. 33., sia sul sito del MIT al seguente link [www.serviziocontrattipubblici.it](http://www.serviziocontrattipubblici.it), nonché sulla piattaforma digitale ove istituita presso l'ANAC;

**Considerato** che ad oggi l'ANAC non ha istituito la predetta piattaforma digitale con cui poter adempiere al predetto obbligo di pubblicazione presso l'ANAC;

## **DETERMINA**

### **Art. 1**

**1.** Ai sensi dell'art. 77 comma 3, ultimi due capoversi, del D. Lgs. n. 50/2016 , è istituita presso l'Agenzia Italiana del Farmaco la Commissione Giudicatrice, composta da componenti interni alla stazione appaltante, **per lo svolgimento dei lavori di apertura e valutazione delle offerte dal punto di vista tecnico ed economico** presentate nell'ambito della procedura di acquisto tramite RdO sul MePa, ai sensi dell'art. 36 comma 2, lettera b) del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento del servizio di revisione amministrativa / contabile sulle attività svolte dall'AIFA nel triennio 2014-2016 - CIG 6995488B4F.

**2.** La Commissione di aggiudicazione di cui all'art. 1, è così composta:

Dott.ssa Ida Fortino (in sostituzione dott.ssa Anna Rosa Marra);

Dott. Francesco Clementi (con membro supplente Dott.ssa Carla Cantelmo);

Dott. Gianluca Altamura (con membro supplente Dott. Francesco Saverio Sesti).

Ai sensi dell'art. 77, comma 8, del D. Lgs. n. 50/2016 , le funzioni di Presidente verranno svolte dalla dott.ssa Ida Fortino (in sostituzione dott.ssa Anna Rosa Marra).

Le funzioni di Segreteria saranno assicurate dalla dott.ssa Alessandra Alessandro o in sostituzione della stessa, dalla Sig.ra Rossella Molica Bisci, in servizio presso la Stazione Appaltante.

**3.** Di tutti i Componenti della Commissione si allegano i curricula vitae da cui si desume la qualifica, nonché la competenza e l'esperienza nello specifico settore cui afferisce l'oggetto del contratto di cui alla gara de qua.

**4.** I Componenti della Commissione hanno reso - ai sensi dell'art. 47 del DPR n. 445/2000 - le dichiarazioni di assenza di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 42 del D. Lgs. n. 50/2016 e di assenza delle cause di incompatibilità e astensione di cui all'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9, del D. Lgs. n. 50/2016 (Allegati da 8 a 13).

### **Art. 2**

**1.** L'esame della correttezza della documentazione amministrativa prodotta dagli offerenti in sede di gara, avverrà a cura dell'Ufficio Attività Negoziale e Gestione del Patrimonio sotto il coordinamento e controllo del RUP, tenuto ad assicurare il corretto svolgimento delle procedure e ad adottare le decisioni conseguenti alle valutazioni effettuate da detto Ufficio.

2. Al RUP è demandato, ove necessario, l'espletamento della procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9, del D. Lgs. 50/2016, con le modalità previste dal sistema MePA.

3. Dell'esito delle attività sopra descritte verrà data, a cura del RUP, debita e tempestiva comunicazione alla Commissione Giudicatrice.

#### **Art. 3**

1. Le valutazioni delle offerte dal **punto di vista tecnico ed economico** espresse dalla Commissione Giudicatrice - nel rispetto dei termini, delle modalità e dei criteri riportati nella Lettera di Invito e nel Capitolato Tecnico - dovranno essere rimesse al RUP per il seguito di competenza finalizzato all'adozione dei provvedimenti conclusivi.

#### **Art. 4**

1. Le sedute di apertura e di chiusura dei lavori avverranno attraverso il sistema MePA, attivando la relativa modalità seduta pubblica che ne garantirà la pubblicità.

2. Le pubblicazioni di cui all'art. 29, commi 1 e 2, del D. Lgs. n. 50/2016 avverranno sul sito istituzionale dell'Agenzia prima della data di insediamento della Commissione giudicatrice, nonché sul sito del MIT al seguente link [www.serviziocontrattipubblici.it](http://www.serviziocontrattipubblici.it) e con le modalità che ANAC andrà ad indicare. Nelle more delle determinazioni ANAC, la presente determina sarà pubblicata entro 2 gg dalla data di adozione della presente sul profilo informatico dell'Agenzia, nella sezione Amministrazione trasparente>Bandi di Gara e Contratti>Bandi di Gara e contratti (file disponibile in formato PDF).

Roma, 04/04/2017

**Il Direttore Generale**

*Mario Giovanni Melazzini*



#### **Allegati:**

n. 1 verbale di individuazione dei componenti della Commissione giudicatrice in data 31/03/2017;

n. 6 *curricula* componenti Commissione;

n. 6 dichiarazioni di assenza conflitto di interessi e cause di incompatibilità.



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

STDG

**Procedura di acquisto tramite RdO sul MePa, ai sensi dell'art. 36 comma 2, lettera b) del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento del servizio di revisione amministrativa / contabile sulle attività svolte dall'AIFA nel triennio 2014-2016 - CIG 6995488B4F.**

**INDIVIDUAZIONE MEMBRI DELLA COMMISSIONE GIUDICATRICE AI SENSI DELL'ART. 2, COMMA 5, DELLA DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE 10 MARZO 2017, N. 245.**

**VERBALE del 31/03/2017**

L'Agenzia Italiana del Farmaco ha predisposto una procedura di acquisto tramite RdO sul MePa, ai sensi dell'art. 36 comma 2, lettera b) del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento del servizio di revisione amministrativa / contabile sulle attività svolte dall'AIFA nel triennio 2014-2016 - CIG 6995488B4F.

Ai sensi dell'art. 2, comma 5, della determinazione del Direttore generale 10 marzo 2017, n. 245, i membri della Commissione giudicatrice relativa a detta procedura, sono individuati dal Direttore generale dell'Agenzia, attraverso un criterio misto basato sulla tecnica del sorteggio applicato ad un campione selezionato mediante analisi dei CV.

Ai fini del successivo sorteggio di cui sopra, attraverso l'analisi dei relativi CV, sono stati individuati i seguenti nominativi:

Anna Rosa Marra (per il ruolo di Presidente)  
Ida Fortino (per il ruolo di Presidente)  
Francesco Clementi (per il ruolo di componente)  
Francesco Saverio Sesti (per il ruolo di componente)  
Carla Cantelmo (per il ruolo di componente)  
Gianluca Altamura (per il ruolo di componente)

L'anno 2017, il giorno 31 del mese di marzo, alle ore 12.00, presso la Segreteria Tecnica Istituzionale della Direzione generale, alla presenza della dott.ssa Francesca Caramante e della sig.ra Michela De Luca, si è provveduto ad effettuare due sorteggi, rispettivamente per il ruolo di Presidente e per i ruoli di componente della citata Commissione.

All'esito del sorteggio, i nominativi estratti risultano i seguenti:

Ida Fortino (Presidente)  
Francesco Clementi (componente)  
Gianluca Altamura (componente)

Roma, 31/03/17

Francesca Caramante

Francesca Caramante

Michela De Luca

Michela De Luca



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI  
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*Il sottoscritto Gianluca Altamura, in qualità di Componente effettivo della commissione giudicatrice istituita con determina n. 523. del 04/04/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 6995488B4F**,*

*dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;*

*nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.*

*In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..*

Roma, 04/04/2017

  
(Firma)





*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI  
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*La sottoscritta Dott.ssa Cantelmo Carla, in qualità di Componente supplente della commissione giudicatrice istituita con determina n. 523. del 04/04/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 6995488B4F**,*

*dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;*

*nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.*

*In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..*

Roma, 04/04/2017

*Carla Cantelmo*



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI  
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*Il sottoscritto Francesco Clementi, in qualità di Componente effettivo della commissione giudicatrice istituita con determina n. 523. del 04/04/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 6995488B4F**,*

*dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;*

*nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.*

*In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..*

Roma, 04/04/2017

(Firma)



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI  
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*Il sottoscritto Ida Fortino in qualità di Presidente della commissione giudicatrice istituita con determina n. 523. del 04/04/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 6995488B4F**,*

*dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;*

*nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.*

*In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..*

Roma, 04/04/2017

(Firma)

*Ida Fortino*



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI  
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*Il sottoscritto ANNA ROSA MARRA, in qualità di Presidente supplente della commissione giudicatrice istituita con determina n. 523. del 04/04/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 6995488B4F**,*

*dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;*

*nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.*

*In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..*

Roma, 04/04/2017



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI  
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

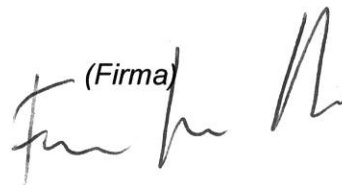
*Il sottoscritto Francesco Saverio Sesti in qualità di Componente supplente della commissione giudicatrice istituita con determina n. 523. del 04/04/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 6995488B4F**,*

*dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;*

*nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.*

*In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..*

Roma, 04/04/2017

(Firma) 

**FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome

**ALTAMURA GIANLUCA**

Indirizzo

**VIA ADDA 99 – 00198 – ROMA - ITALY**

Telefono

**3936201702**

Fax

E-mail

**g.altamura@aifa.gov.it**

**altamura.gianluca@gmail.com**

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

04 SETTEMBRE 1986

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

• Periodo

3 Ottobre 2011 ad Oggi

• Nome Azienda / Istituzione

**Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)**

Area

Ufficio HTA – Area Strategia e Politiche del Farmaco

• Tipo di impiego

Funzionario economico

• Idoneità acquisita in pubblici concorsi

Vincitore di concorso pubblico per esami per l'attribuzione di n.21 (ventuno) posti a tempo indeterminato e pieno nel profilo di Collaboratore Amministrativo, Economico -Finanziario – III Area – con avviso pubblicato in Gazzetta Ufficiale – IV Serie Speciale – Concorsi ed esami n. 83 del 19 ottobre 2010.

• Principali attività svolte

- Monitoraggio della spesa farmaceutica
- Istruttoria alla fase negoziale e valutazioni farmaco economiche
- Tetti di spesa
- Sconti obbligatori al SSN
- Managed Entry Agreements (MEAs)
- Supporto all'attività negoziale (P&R)

• Incarichi istituzionali

- Vicesegretario Comitato Prezzi e Rimborso dell'AIFA
- Componente Segretariato Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica dell'AIFA

• Periodo

Novembre 2010 – Settembre 2011

• Nome Azienda / Istituzione

**Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)**

Area

Ufficio Prezzi & Rimborso – Area Strategia e Politiche del Farmaco

• Tipo di impiego

Stagista

• Periodo

Ottobre 2009 – Dicembre 2009

• Nome Azienda / Istituzione

**Istituto Piepoli Spa**

Settore

Ricerche di mercato

• Tipo di impiego

Stagista

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Data	A.A. 2014/2015
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	<b>Corso di perfezionamento in "Valutazioni economiche e modelli decisionali per l'HTA"</b>
• Università	Università Cattolica del Sacro Cuore - Roma
• Data	A.A. 2012/2013
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	<b>Master di II livello in "Valutazione e gestione delle Tecnologie Sanitarie" – Health Technology Assessment (HTA)</b>
• Università	Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma
• Titolo tesi	Efficacia incrementale e rapporto costo/efficacia dei nuovi farmaci oncologici
• Data	25 Gennaio 2012
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	<b>Laure Magistrale in scienze dell'economia – Management, Innovazione e Internazionalizzazione delle imprese</b>
• Università	Università degli studi di Roma "La Sapienza" – Facoltà di Economia
• Votazione finale	108/110
• Tesi in	ICT
• Titolo tesi	Informatizzazione dei processi nella PA: il caso AIFA
• Data	16 Febbraio 2009
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	<b>Laure triennale – Economia, Finanza e Diritto per la Gestione d'Impresa</b>
• Università	Università degli studi di Roma "La Sapienza" – Facoltà di Economia
• Votazione finale	104/110
• Tesi in	Economia e gestione delle imprese
• Titolo tesi	Rilevanza del sistema ambientale per l'impresa – Il caso: studio di fattibilità per l'ottenimento della registrazione Emas nell'area dell'opitergino-mottense
• Anno	2005
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	<b>Diploma di liceo scientifico sperimentale</b>
• Istituto	Liceo Scientifico Statale Amedeo Avogadro di Roma
• Votazione finale	82/100

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
PERSONALI**

**CONOSCENZE LINGUISTICHE**

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
RELAZIONALI/ORGANIZZATIVE**

**PARTECIPAZIONI A CONVEGNI**

**DOCENZE**

**CONOSCENZE INFORMATICHE**

**PATENTE O PATENTI**

**INGLESE**

ECCELLENTE

ECCELLENTE

BUONO

- FLESSIBILITÀ ORARIO LAVORATIVO
- DISPONIBILITÀ A LAVORARE ALL'ESTERO
- LAVORO TEAM-ORIENTED - PARTECIPAZIONE AL CORSO DI FORMAZIONE "TEAM BUILDING E GESTIONE DEL CONFLITTO" (MANPOWER FORMAZIONE SRL)

GIORNATA DI STUDIO (AFI): V INCONTRO NAZIONALE DEGLI AFFARI REGOLATORI "UNA PROFESSIONE AL PASSO CON L'INNOVATIVITÀ E TECNOLOGIA" (ROMA 20 MARZO 2015)

CONVEGNO ABOUTPHARMA: "IL PRICING DEI FARMACI INNOVATIVI - MODELLI E SISTEMI PER L'ACCESSO ALL'INNOVAZIONE E LA SOSTENIBILITÀ DEGLI INVESTIMENTI" (ROMA 12 MARZO 2015)

RELATORE AL CONVEGNO SIFEIT "SOSTENIBILITÀ E GOVERNANCE DELLA SPESA FARMACEUTICA" (ROMA 11 NOVEMBRE 2015)

MASTER DI II LIVELLO IN "SCIENZE REGOLATORIE DEL FARMACO" UNIVERSITÀ DI ROMA "LA SAPIENZA" - LA REGOLAMENTAZIONE DEL MERCATO FARMACEUTICO IN ITALIA E LA VALUTAZIONE DEL DOSSIER DI PREZZO E RIMBORSO (ROMA 17 SETTEMBRE 2015)

MASTER DI II LIVELLO: "SVILUPPO PRECLINICO E CLINICO DEL FARMACO: ASPETTI TECNICO-SCIENTIFICI, REGOLATORI ED ETICI" FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA DELL'UNIVERSITÀ CATTOLICA DI ROMA - LA RIMBORSABILITÀ E IL PREZZO DEI FARMACI IN ITALIA (ROMA 11 GIUGNO 2016)

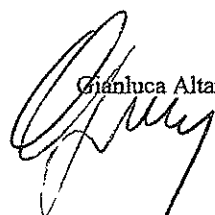
PACCHETTO OFFICE COMPLETO, UTILIZZO PC E PERIFERICHE, INTERNET

B, A2

Il sottoscritto dichiara quanto contenuto nel presente curriculum sotto la propria responsabilità, ai sensi e per gli effetti degli artt. 46 e 47 del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 dello stesso d.P. R. per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.

Il sottoscritto esprime il consenso al trattamento dei dati personali per le finalità e con le modalità di cui al Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196

3/8/2016

  
Gianluca Altamura



## Curriculum Vitae

### Informazioni personali

Cognome(i)/Nome(i)	<b>Cantelmo Carla</b>	
Indirizzo(i)	Via Quirino Majorana, 31 – 00146 Roma	
Telefono(i)		Mobile: 3333759786
Fax		
E-mail	carlakant69@gmail.com	
Cittadinanza	Italiana	
Data di nascita	Nata a Napoli (NA) il 26/03/1969	
Sesso	F	

### Esperienza professionale

Date	<b>10/03/2015</b>
Posizione ricoperta	Coordinatore UPD
Principali attività e responsabilità	Coordinamento Unita organizzativa responsabile per i procedimenti disciplinari
Nome e indirizzo del datore di lavoro Tipo di attività o settore	Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Affari Legali
Date	<b>Dal 20/03/2014 ad oggi</b>
Posizione ricoperta	Funzionario giuridico di amministrazione – Area III (F4)
Principali attività e responsabilità	Coadiuvava il Responsabile nella gestione del contenzioso con funzioni di coordinamento durante l'intero procedimento (dalla fase pre-contenzioso alla trasmissione delle decisioni agli Uffici); coadiuvava il Responsabile nella redazione degli atti amministrativi e delle proposte normative (documenti, pareri, relazioni), partecipando anche a gruppi di lavoro internazionali; elabora, su indicazione del Responsabile, bozze di pareri legali anche con rilevanza esterna; coadiuvava i procedimenti disciplinari in qualità di coordinatore dell'UPD; supporta gli Uffici in materia di accesso agli atti nonché fornisce consulenza e supporto legale in genere, finalizzata alla redazione di atti aventi rilevanza interna o esterna, anche partecipando alle riunioni e redigendone i relativi verbali; coordina e predispone l'adozione di POS di pertinenza dell'Ufficio, procedendo periodicamente alla revisione delle stesse, d'intesa con il Responsabile; partecipa come membro <i>alternate</i> al Gruppo di lavoro europeo EMACOLEX (European Medicines Agencies Co-operation on Legal and legislative Issues).
Nome e indirizzo del datore di lavoro Tipo di attività o settore	Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Affari Legali
Date	<b>08/11/2013</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. n. 991/2013, di nomina a componente del Gruppo di Lavoro "Codice di Comportamento AIFA"

Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Tipo di attività o settore	Ufficio Affari Legali
Date	<b>29/10/2013</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. n. 930/2013, di nomina a componente del Gruppo di Lavoro dedicato per la preparazione e la gestione del semestre di Presidenza Italiano dell'UE
Principali attività e responsabilità	AIFA "Representative" - EMACOLEX
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Tipo di attività o settore	Ufficio Affari Legali
Date	<b>Dal 01/03/2013 al 29/02/2016</b>
Tipo di attività o settore	Incarico di Posizione Organizzativa anno 2013-2016
Principali attività e responsabilità	Gestire il contenzioso, i rapporti internazionali di cui si occupa l'Ufficio Affari Legali, nonché curare la predisposizione degli atti amministrativi sottoposti all'esame dello stesso.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Tipo di attività o settore	Ufficio Affari Legali
Date	<b>2012</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. n. 1547 del 03/08/2012 di conferma della nomina ad Ufficiale Rogante dell'AIFA
Principali attività e responsabilità	Predisporre per la stipula i contratti pubblici e ne cura la registrazione
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Tipo di attività o settore	Ufficio Affari Legali
Date	<b>2011</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 1/03/2011 di nomina a Segretario della Segreteria Disciplinare del Direttore Generale
Principali attività e responsabilità	Fornisce supporto amministrativo/legale nei procedimenti disciplinari di competenza della Direzione Generale
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Tipo di attività o settore	Ufficio Affari Legali
Date	<b>2010</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 3/12/2010 di nomina a segretario della Commissione del concorso per 11 dirigenti chimici delle professionalità sanitarie (G.U. n. 83 del 19/10/2010)
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2010</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 29/07/2010 di nomina a componente del "Gruppo di lavoro Sunset Clause"
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>Dal 1/1/2010 al 20/03/2014</b>

Lavoro o posizione ricoperti	Specialista del settore amministrativo, economico – finanziario, organizzazione e comunicazione – Area III – F4 (ex C3) in servizio con contratto a tempo indeterminato presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)
Principali attività e responsabilità	Gestisce il contenzioso con funzioni di coordinamento, attraverso la stesura di memorie difensive in collaborazione con gli uffici tecnici; elabora relazioni, pareri legali e normativi, schemi di regolamenti, provvedimenti normativi ed amministrativi, contratti; collabora al recepimento di direttive comunitarie; fornisce supporto legale nella gestione degli accessi ai documenti amministrativi; partecipa come membro alternate al gruppo di lavoro europeo EMACOLEX ed al WG sulla trasparenza dell'EMA.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Tipo di attività o settore	Ufficio Affari Legali
Date	<b>2009</b>
Lavoro o posizione ricoperti	Incarico temporaneo di reggenza dell'Ufficio Affari Amministrativi, del personale e legali in sostituzione del Dirigente
Principali attività e responsabilità	Reggenza dell'Ufficio Affari Amministrativi, del personale e legali, con potere di firma degli atti di ordinaria amministrazione.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2009</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 28/05/2009 di nomina a segretario nell'ambito della commissione esaminatrice del concorso a 15 posti di dirigente farmacista delle professionalità sanitarie (G.U. 18/07/2008)
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2009</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 20/05/2009 di nomina a segretario nell'ambito della commissione esaminatrice del concorso a 5 posti di dirigente biologo delle professionalità sanitarie (G.U. 18/07/2008)
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)
Date	<b>2009</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 24/04/2009 di nomina a componente del "Gruppo di lavoro Sunset Clause"
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2009</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 14/04/2009 di nomina a componente del "Gruppo di lavoro sulle attività di verbalizzazione degli organismi consultivi dell'AIFA"
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2008</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 18/2/2008 di nomina a segretario nell'ambito della commissione esaminatrice del concorso, per titoli e colloquio, per l'attribuzione di 6 posti di Dirigente medico delle professionalità sanitarie nel ruolo dei dirigenti dell'AIFA (G.U. 22/1/2008)
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2007</b>

Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 3/09/2007 di nomina a segretario nell'ambito della commissione esaminatrice del bando per la stabilizzazione del personale precario dell'AIFA (G.U. 31/8/2007)
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>2007</b>
Lavoro o posizione ricoperti	Determina direttoriale di nomina ad Ufficiale Rogante dell'AIFA
Principali attività e responsabilità	Stipulazione di contratti in forma pubblica-amministrativa
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)
Tipo di attività o settore	Settore amministrativo, del personale e legale
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>dal 1/1/2004 al 31/12/2009</b>
Lavoro o posizione ricoperti	Specialista del settore amministrativo, economico – finanziario, organizzazione e comunicazione – Area III – F3 (ex C2) in servizio con contratto a tempo indeterminato presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)
Principali attività e responsabilità	Gestisce il contenzioso; elabora relazioni, pareri legali e normativi, schemi di regolamenti normativi e provvedimenti; redige convenzioni e contratti con soggetti pubblici e privati; partecipa come componente a commissioni giudicatrici di gare pubbliche; collabora ai concorsi per il reclutamento di personale e alla formazione del personale.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)
Tipo di attività o settore	Settore amministrativo, del personale e legale
Date	<b>2002</b>
Lavoro o posizione ricoperti	D.D. 18/4/2002 di nomina a segretario nell'ambito della commissione esaminatrice del concorso, per esami, per l'attribuzione di 4 posti di Dirigente Farmacista di secondo livello del ruolo sanitario
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Ministero della Salute
Tipo di attività o settore	Settore amministrativo, del personale e legale
Date	<b>dal 27/12/2001 al 31/12/2003</b>
Lavoro o posizione ricoperti	Specialista del settore amministrativo, economico – finanziario, organizzazione e comunicazione (C2) in servizio con contratto a tempo indeterminato presso il Ministero della Salute – Direzione Generale dei Farmaci e Dispositivi Medici.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Ministero della Salute
Tipo di attività o settore	Ufficio Contenzioso

## Istruzione e formazione

Date	<b>8-15-22 e 30 giugno 2015</b>
Titolo della qualifica	Attestato di partecipazione al corso di formazione relazionale "La borsa dei 100 attrezzi"
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>10/06/2014 e 10/11/2014</b>
Titolo della qualifica	Docenza al Seminario: prevenzione della corruzione, reati e sanzioni nella PA, codice di comportamento e giustizia organizzativa
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>05/02/2013</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Certificato corso inglese
Principali tematiche/competenze professionali possedute	Livello 6 West (C.1.1)
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	BRITISH COUNCIL
Date	<b>14-15/01/2013</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione interna "Le funzioni del responsabile del procedimento e provvedimento nella P.A."
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	CEIDA
Date	<b>11-12/06/2012</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Seminario di formazione e aggiornamento su "Capi struttura e uffici procedimenti disciplinari innanzi alla nuova potestà disciplinare delineata dal D.Lgs. 27 ottobre 2009 n. 150 e dai C.C.N.L. Area dirigenza 2006-2009: circolari della funzione pubblica, primi problemi applicativi, prime decisioni della magistratura".
Principali tematiche/competenze professionali possedute	Valutazione: 60/60
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	CENACOLO GIURIDICO
Date	<b>30/03/2012</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione interna "Recepimento ed applicazione della normativa comunitaria"
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>09/02/2012</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione interna "Disciplina della dirigenza pubblica dopo il D.Lgs. n. 150/2009 e le manovre finanziarie del triennio 2009-2011"
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Agenzia Italiana del Farmaco

Date	<b>07/12/2011</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione interna " <i>I modelli di organizzazione</i> "
Principali tematiche/competenze professionali possedute	3 ore di formazione
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Agenzia Italiana del Farmaco
Date	<b>06/05/2011</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Certificato post esame finale corso inglese
Principali tematiche/competenze professionali possedute	Level Four: merit (B2)
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	BRITISH SCHOOL GROUP
Date	<b>2008</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione " <i>Il rito del lavoro nelle P.A. e la difesa in giudizio</i> "
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	CEIDA - Scuola Superiore di Amministrazione Pubblica e degli Enti locali
Date	<b>2008</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione " <i>Guida alla gestione del contenzioso nei contratti pubblici</i> "
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	CEIDA - Scuola Superiore di Amministrazione Pubblica e degli Enti locali
Date	<b>2008</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Corso di formazione " <i>Tecniche di redazione e la stipulazione di contratti nella pubblica amministrazione</i> "
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	CEIDA - Scuola Superiore di Amministrazione Pubblica e degli Enti locali
Date	<b>2007</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Master in diritto amministrativo
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	CEIDA - Scuola Superiore di Amministrazione Pubblica e degli Enti locali
Date	<b>2007</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Attestato di frequenza al corso " <i>Le normative Internazionali sulla Qualità ed il Sistema di Gestione per la Qualità</i> "
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Galgano & Associati srl
Date	<b>2002</b>
Titolo della qualifica rilasciata	Abilitazione all'esercizio della professione di Avvocato

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione

Corte d'Appello di Napoli

Date 1998

Titolo della qualifica rilasciata

Diploma di laurea in Giurisprudenza (voti 110/110)

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione

Università degli Studi di Salerno

Date 1987

Titolo della qualifica rilasciata

Diploma di maturità classica (voti 58/60)

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione

Liceo Classico P.Giannone di Benevento

### Capacità e competenze personali

Madrelingua(e) Italiano

Altra(e) lingua(e) Inglese

Autovalutazione

Livello europeo (\*)

Lingua Inglese

Comprensione		Parlato		Scritto
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale	
C.1	C.1	C.1	C.1	C.1

(\*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue

Capacità e competenze sociali

Ottima capacità di lavorare in squadra, promuovendo rapporti produttivi di collaborazione e assicurando la circolazione delle informazioni.

Capacità e competenze organizzative

Organizza in autonomia e con senso di responsabilità il lavoro affidatole rispettando le priorità e le scadenze, nonché contestualizzando i problemi e/o le situazioni complesse e ricercando le soluzioni più idonee scegliendo tra le alternative possibili. Tali capacità sono state acquisite nel corso della propria attività lavorativa, in particolare come coordinamento del contenzioso, dei rapporti internazionali e degli atti amministrativi dell'Ufficio Affari Legali dell'AIFA, per il quale ha avuto il riconoscimento della relativa posizione organizzativa.

Capacità e competenze informatiche

Buona padronanza del sistema Windows 2010 e Windows XP con gli applicativi word (avanzato), excel (base), power point (base), posta elettronica.

Patente B

Ulteriori informazioni

Il sottoscritto dichiara quanto contenuto nel presente curriculum sotto la propria responsabilità, ai sensi e per gli effetti degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 dello stesso D.P.R. per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.

Il sottoscritto esprime il consenso al trattamento dei dati personali per le finalità e con le modalità di cui al decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

Roma, 10/6/2016

Carlo Gentilino





# Curriculum Vitae

## Francesco Clementi

### INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Francesco Clementi
Indirizzo	Via Verri 13, 00184, Roma
Cellulare	3495614419
E-mail	<a href="mailto:fracleme83@gmail.com">fracleme83@gmail.com</a>
Nazionalità	Italiana
Luogo e data di nascita	Figline Valdarno (FI), 12/06/1983

### ESPERIENZA LAVORATIVA

Da ottobre 2015	<b>Funzionario Giuridico di amministrazione, area III F1 presso Agenzia Italiana del Farmaco.</b>
Attualmente presso l'Area Relazioni Esterne.	occupa di reclutamento e formazione presso il settore giuridico dell'Ufficio Risorse Umane. Ha collaborato, inoltre, tra l'altro, alla stesura di regolamenti amministrativi e ha partecipato, in qualità di commissario, a gare pubbliche per l'affidamento di servizi e forniture.
4 Aprile 2013	Ha superato l'Esame di <b>Avvocato</b> presso la Corte d'Appello di Firenze
Gennaio 2015- settembre 2015	Ha diretto la collana "Diritto Pratico" per la casa editrice Exeo Edizioni.
Aprile 2013- settembre 2015	Ha diretto la collana "Il Penale", che si occupa di tematiche di diritto penale presso la

casa editrice Exeo Edizioni.

Agosto 2012-  
settembre 2015

Ha diretto la collana "Beni Pubblici", che si occupa delle tematiche attinenti al demanio e al patrimonio pubblico, per la casa editrice Exeo Edizioni.

Agosto 2011

Ha Pubblicato un e- book dal titolo *Il danno da disturbo. Risarcimento degli interessi legittimi oppositivi*, Padova, 2011, Exeo Edizioni, ISBN 978-88-95578-55-2.

4 luglio 2011

Ha pubblicato un articolo dal titolo: *Responsabilità civile della P.A. - danno causato da strada provinciale all'interno del territorio comunale*, in [www.patrimoniopubblico.it](http://www.patrimoniopubblico.it)

Nell'anno 2010

Ha svolto un tirocinio formativo presso la Procura della Repubblica di Firenze in coerenza al piano didattico della Scuola di Specializzazione per le Professioni Legali di Firenze.

Biennio 2009-  
2011

Ha svolto il biennio di pratica forense presso lo studio legale dell'Avv. Eriberto Rosso, Presidente della Camera Penale di Firenze.

#### ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Biennio 2013/2014

Ha Frequentato il corso "Comunicazione, lobby e politica" organizzato dalla società Reti e finalizzato alla formazione della figura professionale dell'Esperto in relazioni istituzionali e attività di lobbying.

A.A. 2012/2013  
(19/07/2013)

Ha conseguito il diploma del **Master di secondo livello in Diritto Amministrativo e Scienze dell'Amministrazione** presso l'Università di Roma Tre (direttori: Prof. Giulio Napolitano e

Prof.ssa Luisa Torchia) con la votazione di 110 e lode. Titolo della tesi di Master: "La partecipazione ai procedimenti di regolazione delle Autorità indipendenti".

Biennio 2011 - 2012 Ha partecipato al Corso di formazione professionale continua per avvocati "Questioni di diritto civile, penale e amministrativo. Nuovi orientamenti dottrinali e giurisprudenziali", svolto dal Consigliere Dott. Rocco Galli.

A. A. 2009 - 2010  
(14/07/2010) Ha conseguito il **Diploma di Specializzazione per le Professioni Legali** presso la Scuola di Specializzazione dell'Università degli Studi di Firenze.

Tesi svolta in diritto amministrativo dal titolo "Incompetenza e vizi non invalidanti".

A. A. 2007 - 2008  
(3/10/2008) Ha conseguito la **Laurea Magistrale in Giurisprudenza** presso l'Università degli Studi di Firenze con votazione di 103/110.

Titolo della tesi: "Le associazioni sovversive e antinazionali nella dottrina penalistica del regime fascista".

A.S. 2001 - 2002 Ha conseguito il diploma di maturità classica presso il Liceo Classico "Galileo" di Firenze, con votazione di 85/100.

**CONOSCENZE  
LINGUISTICHE**

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

**INGLESE**

livello: ottimo  
livello: ottimo  
livello: ottimo

**ALTRE LINGUE**

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

**FRANCESE**

livello: buono

livello: buono

livello: buono

**CAPACITÀ E  
COMPETENZE  
RELAZIONALI**

Competenze comunicative, capacità di ascolto e predisposizione a ottimi rapporti interpersonali

**CAPACITÀ E  
COMPETENZE  
ORGANIZZATIVE**

Capacità di coordinamento di attività lavorative e doti di gestione del lavoro di gruppo.

**CAPACITÀ E  
COMPETENZE  
TECNICHE**

Windows : ottima conoscenza.

Word, Excel, PowerPoint: ottima conoscenza.

Internet e Posta Elettronica: ottima conoscenza.

**CAPACITÀ E  
COMPETENZE  
ARTISTICHE**

Predisposizione alla scrittura.

Ha pubblicato, tra l'altro, il racconto *Brucia ancora* nell'antologia *Carabinieri in giallo 5*, edita da Mondadori per la collana "Il giallo Mondadori" (luglio 2012).

**PATENTE**

Patente tipo A e B

Patente nautica vela e motore illimitata.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196 del 30 giugno 2003.

Roma, 20/02/2016

Francesco Clementi

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

<b>Nome</b>	Fortino Ida
<b>Data di nascita</b>	14/04/1970
<b>Qualifica</b>	Il Fascia
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente - DIRIGENTE AREA STRATEGIA ED ACONOMIA DEL FARMACO
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	0659784633
<b>Fax dell'ufficio</b>	0659784633
<b>E-mail istituzionale</b>	i.fortino@aifa.gov.it

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Laurea in CHIMICA e Tecnologie Farmaceutiche</li><li>- 1996 - Esame di abilitazione per la Professione di Farmacista presso l'Università di Milano 1996 - Iscrizione all'albo professionale dei Farmacisti dell'Ordine Provinciale di Varese 1997 - Diploma di Specializzazione in "Farmacologia ad indirizzo sperimentale" presso l'Università di Milano 2015-2016 Percorso Executive in Management Pubblico di Regione Lombardia - Politecnico di Milano</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Attività di ricerca presso l'Università degli Studi di Milano - UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO</li><li>- Attività di ricerca presso l'Istituto di M. Negri di Milano - UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO</li><li>- Attività di ricerca in campo Tossicologico per il progetto Europeo ECVAM (European Centre of Validation of alternative methods) per la validazione di Metodi Alternativi - J.R.C. Ispra</li><li>- Dipendente a tempo determinato come Farmacista Dirigente 1° livello presso il Servizio di Assistenza Farmaceutica dell'ASL della provincia di Como - AZIENDA SANITARIA LOCALE DELLA PROVINCIA DI COMO</li><li>- Collaborazione in Convenzione con la Regione Lombardia presso la Direzione Generale Sanità - REGIONE LOMBARDIA</li></ul>

## CURRICULUM VITAE

- Dipendente a tempo indeterminato come Farmacista Dirigente 1° livello presso il Servizio di Assistenza Farmaceutica dell'ASL della provincia di Como - AZIENDA SANITARIA LOCALE DELLA PROVINCIA DI COMO
- Referente per Regione Lombardia per il "Progetto Mattoni del SSN – prestazioni farmaceutiche" del Ministero della Salute - REGIONE LOMBARDIA
- Collaborazione in Convenzione con la Regione Lombardia presso la Direzione Generale Sanità- U.O. Servizi sanitari territoriali - REGIONE LOMBARDIA
- Componente della Commissione Unica dei Dispositivi Medici di nomina da parte della Conferenza dei Presidenti delle Regioni e delle Province autonome componente della CUD (Decreto del Ministro della salute 28 dicembre 2005) - CONFERENZA STATO-REGIONI
- Dirigente della Struttura Farmaceutica, protesica e dispositivi medici, Regione Lombardia – Assessorato Sanità - REGIONE LOMBARDIA
- Dirigente nei ruoli regionali della Struttura Farmaco, dispositivi e HTA - REGIONE LOMBARDIA
- Componente del Comitato Prezzi e Rimborso dell'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - designato dalla Conferenza Permanente per i Rapporti tra lo Stato le Regioni e le Province Autonome; - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
- Docente a contratto della Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera Dipartimento di Scienze Farmaceutiche "P. Pratesi" - Facoltà di Farmacia - Università degli Studi di Milano - UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO
- Membro nominato dalle Regioni per Tavolo su regolazione del mercato e strategie industriali nel settore farmaceutico "Gruppo di lavoro 2: Produzione, distribuzione e concorrenza - MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO
- Componente regionale nel Comitato di settore per il rinnovo dell'accordo nazionale con le OO.SS. delle farmacie aperte al pubblico - CONFERENZA STATO-REGIONI
- Coordinatore interregionale per l'assistenza farmaceutica, su nomina della Commissione Salute - CONFERENZA STATO-REGIONI

### Capacità linguistiche

Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
Inglese	Fluente	Fluente

### Capacità nell'uso delle tecnologie

- Capacità di utilizzazione del computer e dei più avanzati strumenti informatici (funzioni di programmazione in Excel e Access), soprattutto nell'ambito dell'analisi statistica e dell'analisi farmacoeconomica.

## CURRICULUM VITAE

**Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)**

- Autore di numerose pubblicazioni

## RETRIBUZIONE ANNUA LORDA RISULTANTE DAL CONTRATTO INDIVIDUALE

Amministrazione: AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA

dirigente: Fortino Ida

incarico ricoperto: Dirigente - DIRIGENTE AREA STRATEGIA ED ACONOMIA DEL FARMACO

stipendio tabellare	posizione parte fissa	posizione parte variabile	retribuzione di risultato	altro*	TOTALE ANNUO LORDO
€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00

\*ogni altro emolumento retributivo non ricompreso nelle voci precedenti



## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

<b>Nome</b>	Marra Anna Rosa
<b>Data di nascita</b>	25/04/1965
<b>Qualifica</b>	II Fascia
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente - SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	0659784077
<b>Fax dell'ufficio</b>	0659784738
<b>E-mail istituzionale</b>	ar.marra@aifa.gov.it

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Farmacia
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista conseguita presso L'Università degli Studi di Napoli "Federico II" I sessione ../04/992</li><li>- Laurea in farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II" il 19/11/1991</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Dirigente farmacista di I livello presso l'Ufficio IV della ex Direzione Generale dei Medicinali e della Farmacovigilanza, occupandosi in particolare della valutazione della parte chimico-farmaceutica dei dossier relativi all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali - MINISTERO DELLA SALUTE</li><li>- Ispettore presso Officine di produzione dei medicinali nel settore delle ispezioni Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP). - MINISTERO DELLA SALUTE</li><li>- Dirigente farmacista di I livello, presso l'Ufficio III della ex Direzione Generale dei Medicinali e della Farmacovigilanza, occupandosi in particolare di attività ispettive in qualità di ispettore senior GMP e ispettore junior GCP - MINISTERO DELLA SALUTE</li><li>- Ispettore Senior, nel settore delle ispezioni di Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP). - MINISTERO DELLA SALUTE</li><li>- Vincitrice del concorso per esami per il conferimento di 4 posti nel profilo di dirigente farmacista di II livello - MINISTERO DELLA SALUTE</li></ul>

## CURRICULUM VITAE

- Direttore dell'Ufficio Centrale Stupefacenti presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici - MINISTERO DELLA SALUTE
- Direttore dell'Ufficio V presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici. - MINISTERO DELLA SALUTE
- Direttore dell'Ufficio Autorizzazioni Officine – Area Produzione Controllo - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
- Direttore dell'ufficio Valutazione e Autorizzazione e Coordinatore dell'Area Registrazione - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
- Direttore - Ufficio Autorizzazioni all'Immissione in commercio e ad interim dell'Ufficio per le Procedure comunitarie. I due Uffici successivamente sono stati accorpati nell'Ufficio Valutazione ed Autorizzazione - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

### Capacità linguistiche

Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
Inglese	Fluente	Fluente

### Capacità nell'uso delle tecnologie

- Buon uso di word, Windows e Outlook Utilizzo di Banche Dati nazionali sui farmaci

### Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)

- Con decreto del 2 giugno 2006 è stata insignita dell'onoreficienza di Cavaliere "Al merito della Repubblica Italiana"
- Coordinatrice di numerose Commissioni e Gruppi di Lavoro (farmaci di genere, radiofarmaci, allergeni), nonché responsabile e coordinatrice delle attività dell'AIFA in materia di decadenza delle autorizzazioni all'immissione in commercio (fino al 30/09/2016)
- Coordinatrice del Segretariato Supporto e Coordinamento dell' Ufficio Valutazione e Autorizzazione dell'AIFA (fino al 30/09/2016) Responsabile del progetto AIFA per i medicinali emoderivati (fino al 30/09/2016) Responsabile del progetto AIFA per i medicinali omeopatici (fino al 30/09/2016) Responsabili del progetto AIFA per i medicinali allergeni (fino al 30/09/2016) Responsabile delle attività per la creazione della Banca Dati Farmaci dell'AIFA (fino al 30/09/2016) Componente del Tavolo Tecnico AIFA per l'attuazione dell'art. 1, comma 591 della legge 23 dicembre 2014, n. 190 (marzo 2016) Presidente del Gruppo di Lavoro di approfondimento sulle tematiche relative ai rappresentanti italiani presso i comitati dell'EMA e dell'HMA (dicembre 2014) Componente della Task Force di supporto alla Direzione Generale di AIFA per la valutazione dei medicinali per Terapie Avanzate( giugno 2013)
- Componente della Task Force dell'AIFA in merito all'emergenza connessa all'influenza pandemica AH1N1 partecipando alle riunioni dell'Unità di Crisi presso il

**Ministero della Salute (aprile 2009)**

- Coordinatrice della Task Force AIFA per la verifica, il monitoraggio delle reazioni avverse da eparina e per i provvedimenti da adottare a seguito dell'emergenza causata da eparine contaminate e provenienti dalla Cina
- componente del Gruppo "IMPACT-ITALIA" in materia di Farmaci Contraffatti (aprile 2008)
- Componente Gruppo di Lavoro sulle cellule utilizzate a scopo diagnostico, preventivo e terapeutico presso l'AIFA e componente del "Coordinamento tra Aree per terapie cellulari" presso l'AIFA (aprile 2007)
- Componente della Commissione permanente della Farmacopea Ufficiale (aprile 2005)
- Componente del gruppo di lavoro sulla terapia del dolore e del gruppo di lavoro sul monitoraggio del profilo di utilizzazione e spesa dei farmaci psicotropi nelle pratiche dei servizi psichiatrici e della medicina generale istituito presso l'AIFA (maggio 2003)
- Componente della Commissione di coordinamento delle attività di ispezione e verifica della Buona Pratica di Laboratorio (BPL) presso il Ministero della Salute
- Componente del gruppo di lavoro istituito presso il Ministero della Salute con il compito di individuare e proporre soluzioni relativamente agli aspetti sanitari, connessi con lo svolgimento nel mese di febbraio 2006 nella città di Torino dei Giochi Invernali e dei Giochi Paraolimpici
- Partecipazione delegazione italiana che ha partecipato alla 46ma sessione della Commissione Stupefacenti presso la sede delle Nazioni Unite a Vienna e della delegazione italiana relativa al Gruppo Orizzontale Droga del Consiglio dell'Unione Europea a Bruxelles (2003)
- Ha partecipato attivamente alla stesura di norme del settore farmaceutico, tra cui l'attuale normativa in materia di stupefacenti, il recepimento di diverse direttive comunitarie e numerosi decreti ministeriali
- Coordinatore di numerose procedure di Scientific Advice nazionali di AIFA
- Componente del Gruppo di Lavoro della Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria del Ministero della Salute per l'attuazione degli art. 15 e 16 della Legge 21 ottobre 2005, n. 219 ("Legge Sangue") relativamente alla produzione, importazione ed esportazione di sangue ed emoderivati (ottobre 2010)
- Componente del Comitato Tecnico del Ministero della Salute per la valutazione di eventuali misure urgenti nella stagione influenzale (settembre 2010)
- Componente del Comitato ad hoc di supporto alla Direzione

Generale della Prevenzione Sanitaria del Ministero della Salute per le valutazioni in merito al vaccino pandemico (settembre 2010)

- Componente della Commissione congiunta di monitoraggio e Coordinamento del Memorandum d'Intesa tra AIFA e Ministero della Salute dell'Albania (luglio 2010)
- Componente della delegazione AIFA al 46 Meeting Annuale della Drug Information Association- Washington - USA (GIUGNO 2010)
- Coordinatore della Sottocommissione Valutazione e Autorizzazione con compiti istruttori per la CTS dell'AIFA (gennaio 2010)
- Coordinatore della Task Force AIFA per la verifica, il monitoraggio delle reazioni avverse da eparina e per i provvedimenti da adottare a seguito dell'emergenza causata da eparine contaminate e contraffatte provenienti dalla Cina (marzo 2008)
- Componente della Delegazione italiana per il settore farmaceutico su incarico del Ministero della Salute e dell'AIFA per la definizione di accordi bilaterali Italia-Brasile (maggio 2007)
- Componente del Gruppo di Lavoro per l'aggiornamento della normativa relativa all'attività del farmacista presso il Ministero della Salute (maggio 2006)
- Componente del Gruppo di Lavoro "Influenza e Pandemie influenzali" presso l'AIFA (marzo 2006)
- Presidente per la Commissione per la valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Progetto per la comunicazione" in tema di Farmacovigilanza, Informazione sui Farmaci e Sperimentazione clinica"(settembre 2005)
- Componente del Gruppo di Lavoro sulla Terapia del Dolore e del Gruppo di Lavoro sul monitoraggio del profilo di utilizzazione e spesa dei farmaci psicotropi nelle pratiche dei servizi psichiatrici e della medicina generale istituito presso l'AIFA (luglio 2005)
- Contact person per le procedure di Bath Release Notification per l'European Directorate for the quality of Medicines (aprile 2005)
- Componente per la Commissione permanente della Farmacopea Ufficiale Italiana (aprile 2005)
- Presidente della Commissione per la valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Gestione editoriale e predisposizione per la stampa e la distribuzione del Bollettino d'informazione sui farmaci (BIF aprile 2005)
- Contact person per il CAP (Centrally Authorised Products)

Programme per l'European Directorate for the Quality of Medicines (dicembre 2004)

- Componente del Gruppo di Lavoro sulla sperimentazione clinica del farmaco "Artekin"(dicembre 2004)
- Componente del Gruppo Tecnico di Lavoro per la predisposizione e l'aggiornamento delle normative tra loro correlate in tema di GCP/Sperimentazione/GMP/Produzione (novembre 2004)
- Presidente della Commissione per la Valutazione della relazione sullo stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Gestione in outsourcing del servizio di documentazione ed informazione sui farmaci" (farmaci-line - luglio 2004)
- Componente della Commissione di Coordinamento delle attività di ispezione e verifica della Buona Pratica di Laboratorio presso il Ministero della Salute (aprile 2004)
- Componente della Commissione in materia di Terapia del Dolore istituita presso la DG della valutazione dei medicinali e della farmacovigilanza del Ministero della Salute (da marzo 2003 a marzo 2004)
- Componente della Commissione di Collaudo per la progettazione e sviluppo del sistema informativo dell'Ufficio Centrale Stupefacenti del Ministero della Salute (dicembre 2003)
- Componente della Commissione per la Valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Monitoraggio del profilo di utilizzazione e spesa dei farmaci psicotropi nelle pratiche dei servizi psichiatrici e della medicina generale" (maggio 2003)
- Coordinatrice delle attività di competenza del Ministero della Salute per la semplificazione prescrittiva dei farmaci utilizzabili nella Terapia del Dolore (maggio 2003)
- Ispettore GMP di riferimento per i membri del team ispettivo in qualità di osservatori (gennaio 2002)
- componente del gruppo di Studio sulle norme di Buona Fabbricazione dei Medicinali (GMP) per sperimentazione clinica (gennaio 2002)
- Esperto incaricato della Farmacopea Ufficiale italiana da gennaio 1999 a dicembre 2002
- Componente del Gruppo di Lavoro sui Farmaci Generici da Formulario Nazionale (gennaio 2001)
- Componente del Gruppo di Lavoro sulle Denominazioni delle Specialità medicinali- Ministero della Sanità (giugno 1997)
- Partecipazione alla prima revisione ispettiva GMP delle officine farmaceutiche italiane per il Ministero della Sanità

## CURRICULUM VITAE

(1996-1997)

- Docente in numerosi corsi di specializzazione presso altre Amministrazioni, nonché in master universitari e relatrice in moltissimi Seminari, Convegni, Workshop sia a carattere nazionale che internazionale.
- Coautrice di libri tematici e di articoli e pubblicazioni scientifiche nonché delle ultime edizioni della relazione sullo stato sanitario del Paese



## Curriculum Vitae Europass

### Informazioni personali

Cognome/Nome **Sesti Francesco Saverio**

### Settore professionale

**Innovazione / Amministrazione / Pubbliche Relazioni**

### Esperienza professionale

Date Dal 1 giugno 2012 ad oggi

Lavoro o posizioni ricoperti Funzionario economico-finanziario - Area III - posizione economica F1 (dal 01/01/2014) presso l'Unità IT

Principali attività e responsabilità **Studio, realizzazione e gestione di sistemi informatici a supporto di tutta l'Amministrazione. Inoltre ha seguito il controllo dei livelli di servizio dei vari fornitori, l'avvio dell'help desk, procedure di gestione delle apparecchiature informatiche, sviluppo dell'intranet dei dipendenti.**  
Fra i principali progetti si segnalano:

- Progetto per l'integrazione con SPID
- Progetto per l'integrazione con PagoPA
- Progetto per l'integrazione con FatturaPA
- Progetto per l'integrazione banca dati del personale/NOIPA
- Banca dati del personale
- Gestione documentale
- Portale Istituzionale e sezione Open Data
- Budget
- Payback
- Controllo di Gestione
- Registri dei farmaci sottoposti a monitoraggio
- Aree di lavoro cooperativo
- Variazioni I e II
- Rinnovi
- Intranet
- Trasferimento sistemi, dal CED del Ministero della Salute a quello AIFA
- Referente per i servizi di assistenza

Dal 2016 membro del Comitato Unico di Garanzia come rappresentante dell'Amministrazione.

Nome e indirizzo del datore di lavoro Agenzia Italiana del Farmaco – Via del Tritone, 181 – 00187 Roma ([www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it))

Tipo di attività o settore Pubblica Amministrazione / Information Technology

Date Dal 3 ottobre 2005 al 31 maggio 2012

Lavoro o posizione ricoperti Operatore Amministrativo B2 presso la Direzione Generale del Sistema Informativo – Ufficio IV  
*Coordinamento, sviluppo e gestione del sistema informativo ministeriale*

Principali attività e responsabilità **Studio e realizzazione di procedure per la dematerializzazione e la gestione elettronica dei documenti ai fini della semplificazione amministrativa per le applicazioni dell'Ufficio Relazioni con il Pubblico, per il sistema di prenotazione degli appuntamenti del Ministero e per il sistema di protocollo informatico e gestione digitale della documentazione. In particolare per quest'ultimo si occupa di:**

- Integrazione con la posta certificata;
- Integrazione dei workflow, documentali e di processo, ministeriali anche ai fini dell'alimentazione di banche dati;
- Studio di nuovi moduli elettronici con generazione di barcode per la lettura automatica;
- Supporto agli utenti dei vari sistemi.

**Gestione dei sistemi informativi per la "Tracciabilità del farmaco umano", "Distribuzione diretta**

e per conto dei medicinali”, “Consumi ospedalieri di medicinali”, “Rete nazionale di farmaco vigilanza”, “Autorizzazione convegni e congressi” e dei sistemi informativi ministeriali in uso all’Agenzia Italiana del Farmaco (baseline totale di circa 12000 Fuction Point (3 milioni di euro)):

- Controllo delle evoluzioni e modifiche dei sistemi informativi;
- Supporto a tutti gli utenti dei sistemi (Filiera di produzione e distribuzione del farmaco umano, Regioni e Strutture del SSN, Agenzia Italiana del Farmaco, Agenzia nazionale per i servizi regionali);
- Controllo ed analisi qualitative e quantitative dei dati relativi alla produzione, distribuzione e vendita dei farmaci, con lo scopo di individuare possibili comportamenti illeciti anche al fine di supportare l’attività dei Carabinieri del nucleo per la tutela della salute pubblica e della Guardia di Finanza;
- Partecipazione a gruppi di lavoro tecnico per l’ottimizzazione di tutti gli strumenti di tracciatura dei farmaci: bollino farmaceutico, datamatrix, RFD;
- Realizzazione di report di analisi e del flusso informativo sull’utilizzo di sostanze dopanti per la preparazioni magistrali.
- Analisi dei costi e della contabilità di progetto
- Verifica delle attività del fornitore

**Gestione e realizzazione di workflow di supporto alle attività legate alla Direzione Generale della sanità animale e del farmaco veterinario come ad esempio “Autorizzazione per immissione in commercio del farmaco veterinario”, “Ispezioni alle officine di produzione del farmaci veterinari”:**

- Analisi dei processi di lavoro e delle suddivisione delle attività all’interno degli stessi;
- Ottimizzazione di processo di lavoro;
- Ingegnerizzazione dei processi;
- Supporto degli utenti nella manutenzione e modifica dei workflow.
- Analisi dei costi e della contabilità di progetto
- Verifica delle attività del fornitore

Date Dal 9 settembre 2002 al 3 ottobre 2005  
Lavoro o posizione ricoperti Dipendente presso la Direzione Generale del Sistema Informativo – Ufficio III *Coordinamento, sviluppo e gestione del Nuovo sistema informativo sanitario*

Principali attività e responsabilità **Realizzazione e gestione di un sistema informativo per il “Monitoraggio nazionale su tempi e liste d’attesa”**

- Controllo delle evoluzioni e modifiche dei sistemi informativi;
- Supporto a tutti gli utenti del sistemi (Regioni e Strutture Sanitarie);
- Controllo ed analisi qualitative e quantitative dei dati relativi ai tempi di attesa.

Date Dal 1 giugno 2002 al 9 settembre 2002  
Lavoro o posizione ricoperti Dipendente presso la Segreteria Particolare del Ministro

Date Dal 16 luglio 2001 al 31 maggio 2002  
Lavoro o posizione ricoperti Dipendente presso la Direzione Generale della Prevenzione – Ufficio III Servizi di qualità e prevenzione

Nome e indirizzo del datore di lavoro Ministero della Salute – Via Giorgio Ribotta, 5 – 00144 Roma (www.salute.gov.it )  
Tipo di attività o settore Pubblica Amministrazione / Information Technology

## Istruzione e formazione

Date 19 Marzo 2014

Titolo della qualifica rilasciata ITIL® Foundation Certificate in IT Service Management

Principali tematiche/competenze professionali possedute La qualifica ITIL Foundations certifica un livello base di conoscenze sull’IT Service Management ed è orientata a tutte le persone che desiderino imparare le best practices per l’IT Service Management così come definite in ITIL. La certificazione ITIL Foundations, in particolare, permette alle persone di capire i concetti e le terminologie utilizzate in ITIL.

Nome e tipo d’organizzazione erogatrice dell’istruzione Presso HP Italia per conto di EXIN

Date 26 Gennaio 2012 – aprile 2013

Titolo della qualifica rilasciata Master in Governo dei Sistemi informativi



Principali tematiche/competenze professionali possedute	<p>Il Master ha l'obiettivo di preparare specialisti in grado di assumere funzioni direttive e/o ruoli consulenziali/strategici nelle aziende e nelle amministrazioni operanti nel contesto della società dell'informazione. In particolare, il Master si propone di formare figure professionali che avranno competenze nei seguenti ambiti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• economico-gestionale, con capacità di governare le organizzazioni complesse che utilizzano moderne tecnologie e interessate all'innovazione dei servizi in rete; gestire i rapporti con i fornitori, la direzione lavori e il monitoraggio dei contratti ICT; sviluppare e utilizzare metodologie quantitative per acquisire, elaborare e diffondere conoscenze al fine di valutare la convenienza di investimenti collegati all'innovazione nell'ICT;</li> <li>• tecnologico, con capacità di applicare soluzioni innovative, in aree critiche per le aziende e le pubbliche amministrazioni italiane, quali la gestione del patrimonio informativo aziendale e la sua fruizione, la realizzazione di processi e sistemi con architetture allo stato dell'arte quali la "Service Oriented Architecture", il governo delle tecnologie informatiche, con riferimento anche alla gestione delle relative infrastrutture e alle problematiche di sicurezza.</li> </ul>
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi di Roma "Roma TRE" ( <a href="http://masteritgov.dia.uniroma3.it">http://masteritgov.dia.uniroma3.it</a> ) Facoltà di Ingegneria
Livello nella classificazione nazionale	Master di secondo livello
Date	18 Luglio 2008
Titolo della qualifica rilasciata	Master in Project Management
Principali tematiche/competenze professionali possedute	Master per l'apprendimento delle tecniche di pianificazione e controllo, anche gestionale-economico, dei Progetti e delle soluzioni organizzative per la creazione di ambienti favorevoli allo sviluppo e la realizzazione degli stessi, con corsi specifici su tutti gli strumenti utili dalla normativa alle soluzioni applicative.
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi di Roma "Roma TRE" ( <a href="http://masterpm.dia.uniroma3.it">http://masterpm.dia.uniroma3.it</a> ) Facoltà di Ingegneria
Livello nella classificazione nazionale	Master di secondo livello
Date	6 dicembre 2010
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea Magistrale in "Scienze dell'Economia" (classe LM56 – ex classe 64/s DM 509/1999)
Principali tematiche/competenze professionali possedute	<p>Titolo Tesi: L'individuazione di comportamenti illeciti nel mercato farmaceutico italiano (Statistica Economica).</p> <p>Il Corso di Laurea Magistrale in Scienze dell'Economia fornisce ai laureati una conoscenza approfondita delle tematiche economiche, buona padronanza degli strumenti di analisi e dei principi e istituti dell'ordinamento giuridico, in modo da metterli in grado di utilizzare la logica economica per affrontare le problematiche proprie dei sistemi economici, delle aziende e delle istituzioni nazionali e internazionali.</p>
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi "Guglielmo Marconi" ( <a href="http://www.unimarconi.it">www.unimarconi.it</a> ) Facoltà di Economia
Livello nella classificazione nazionale	Laurea di secondo livello – Votazione 93/110
Date	26 Giugno 2006
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea in "Economia, Istituzioni e Finanza" (classe 28 – DM 509/1999)
Principali tematiche/competenze professionali possedute	<p>Titolo Tesi: Il modello di Business delle Aste on-line (Webeconomy).</p> <p>Oltre all'elevato valore formativo derivante dai contenuti logico-deduttivi propri delle discipline economiche, il percorso scelto consente l'acquisizione di competenze che, ferma restando la capacità di esercitare generali mansioni amministrative, consentono di svolgere compiti di analisi, ricerca e documentazione nel campo dei processi economici, sia a livello di sistema economico che di singolo settore di attività o di unità produttiva.</p>
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi di Roma "Roma TRE" ( <a href="http://www.uniroma3.it">www.uniroma3.it</a> ) Facoltà di Economia
Livello nella classificazione nazionale	Laurea di primo livello – Votazione 89/110
Date	16 Luglio 1999
Titolo della qualifica rilasciata	Maturità Scientifica, piano nazionale di informatica
Nome e tipo d'organizzazione	Liceo Scientifico "Giuseppe Peano" di Roma ( <a href="http://www.peanoroma.it">http://www.peanoroma.it</a> )

## Capacità/competenze pers.li

Lingue conosciute:

**Madrelingua: Italiano**

**Ottima conoscenza della lingua inglese.**

Capacità e competenze sociali

Ottima capacità di adattarsi ai vari contesti aziendali, di coordinarsi agli altri elementi di un team e di relazionarsi in modo semplice ma ricco di contenuti. Si dedica da anni ad attività di service e volontariato anche con compiti organizzativi.

Ha visitato i seguenti Paesi: Austria, Belgio, Cina, Egitto, Gibilterra, Grecia, Inghilterra, Isole di Capoverde, Malta, Marocco, Messico, Norvegia, Portogallo, Senegal, Slovacchia, Spagna e Turchia.

Capacità e competenze organizzative

E' stato membro della segreteria organizzativa dei seguenti convegni/seminari tenuti dal Ministero della salute: "Monitoraggio della Rete di Assistenza" (marzo 2005), "I mattoni del Servizio Sanitario Nazionale" (gennaio 2005), "Osservatorio degli investimenti Pubblici in Sanità" (giugno 2004) e "Il Nuovo Sistema Informativo Sanitario" (marzo 2004).

luglio 2006/luglio 2008 coordinatore dei progetti "umanitari" del rotary giovani per le regioni lazio e sardegna, ha collaborato con il Comi, Centro Mondialità Sviluppo Reciproco, l'Ant Italia, Comitato Grazia Focacci, Assobus, Cocid e altre associazioni.

Giugno/luglio 2008 ha prestato servizio per l'UNHCR, l'Alto Commissariato per i Rifugiati delle Nazioni Unite.

Capacità e competenze tecniche

Nel corso dell'esperienza lavorativa pluriennale presso il Ministero della Salute ha partecipato a corsi specifici organizzati direttamente da detto Ministero e da altri enti approfondendo anche aspetti del settore amministrativo/economico:

17 e 18/02/2015 "Contratti di forniture e servizi nella Pubblica Amministrazione"

17/02/11 "La Comunicazione on line per i cittadini sulla tutela della salute"

17/01/11 Seminario DigitPA "P@norama"

02/02/10 Corso "Comunicazione e negoziazione, i fondamenti di una leadership di servizio" (R.Y.L.A.)

Dal 27/11/09 al 22/01/10 Percorso formativo relativo a: La programmazione dei Fondi Strutturali 2007-2013; La programmazione FESR e FSE nelle Regioni dell'Obiettivo Convergenza; I principali fattori e momenti Critici del ciclo di vita dell'intervento; la valutazione d'impatto degli interventi

30/03/08 Corso di base sulla navigazione a vela

2008 Corso sul volo a vela "in volo dal centro d'Italia" (R.Y.L.A.)

2007 Corso di specializzazione su "Cultura d'Impresa e Comunicazione" (R.Y.L.A.)

17/11/06 Corso "Tracciabilità del farmaco"

28/01/06 Corso di specializzazione su "La Costituzione Italiana" (R.Y.L.A.)

08/03/06 Corso di specializzazione su "Mercati finanziari, Autorità e regole tra innovazioni e sfide" (R.Y.L.A.)

24/11/04 Seminario "Sistemi di valutazione ed incentivazione delle prestazioni: tecniche di gestione degli obiettivi"

4/7/98 Conversation Level 4 – at The British Council English Language Centre

Capacità e competenze informatiche

Esperienza pluriennale nell'assistenza hardware e software, sviluppo siti e ripetizioni private di informatica. Ottima conoscenza dei software più diffusi (windows, word, excel, power point, access, outlook, internet explorer) e dei linguaggi per la creazione di pagine internet, in particolare l'html e il flash. Da sempre segue con attenzione le problematiche e gli sviluppi di vari aspetti di Internet. Ha inoltre frequentato i seguenti corsi:

09/12/10 Corso "SAA – Amministratori Applicazioni"

17/06/10 Corso Procedure editoriali con la versione 6.4 di Polymedia e nuove funzionalità

7-11/06/10 Corso di Base Metodi Statistici in Epidemiologia (Istituto Superiore di Sanità, Roma)

21/04/10 Corso Business Objects XI "Distribuzione Diretta e consumo dei medicinali in ambito ospedaliero, lettura ed interpretazione dei dati"

3-4/11/09 Corso SpagoBI 2.3

30/09/09 Corso IFPUG 4.2 AVANZATO

29/07/09 Corso Polymedia 4.1

04/06/09 Corso IFPUG 4.2 BASE

07/05/09 Corso di formazione su Sicurezza delle reti e dell'Informazione (Istituto Superiore delle Comunicazioni e delle Tecnologie dell'Informazione, Roma)

	<p>24-27/06/08 XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia (Istituto Superiore di Sanità, Roma)</p> <p>5-6/06/06 Corso "Business Objects"</p> <p>10/10/03 Corso "Strumenti e metodologie di base per la gestione dei contenuti del Portale della Salute"</p> <p>20/4/02 Corso "Bisogni informativi e letteratura biomedica".</p> <p>13/7/01 ECDL - Patente Europea del Computer (Tutti i moduli)</p>
Patente	A e B.
Ulteriori informazioni	<p>Partecipazione come Segretario al Concorso per Funzionario Informatico indetto dall'Agenzia Italiana del farmaco nel 2012.</p> <p>Varie partecipazioni come componente a commissioni di gara.</p> <p>Partecipazione a oltre 15 commissioni di laurea delle professioni sanitarie.</p> <p>Partecipazione a commissioni di collaudo relativamente ad apparecchiature informatiche e software.</p> <p>Nel giugno 2009 è stato nominato componente dell'Unità Operativa per il governo e per la gestione dei progetti di assistenza tecnica, previsti nel Quadro Strategico Nazionale, denominati P.O.A.T. e A.D.I..</p> <p>Nel dicembre 2005 è stato nominato componente per il gruppo di lavoro "ricognizione e monitoraggio del Sistema 118 presso tutte le Centrali Operative".</p> <p>Nel febbraio 2004 è stato nominato componente per la Commissione sulla "Ricognizione ed analisi di modelli organizzativi per l'erogazione di cure primarie al fine di consentire un confronto tra le diverse realtà regionali".</p> <p>Nota di Encomio rilasciata il 03/02/2015 dal Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco</p> <p>Attestato di lodevole servizio rilasciato dall'ufficio III della Direzione Generale del Personale, Organizzazione e Bilancio del Ministero della Salute in data 2 aprile 2010 su nota del Direttore Generale del Sistema Informativo di detto Ministero.</p> <p>Encomio formale per l'abnegazione, la precisione e le capacità di organizzazione dimostrate nell'ambito delle attività inerenti il progetto "Tracciabilità del farmaco", 21 dicembre 2007.</p> <p>Attestato di lodevole servizio rilasciato dall'ufficio III della Direzione Generale del Personale, Organizzazione e Bilancio del Ministero della Salute in data 4 luglio 2006 su istanza del Direttore Generale del Sistema Informativo di detto Ministero.</p> <p>Nel luglio 2007 è stato insignito della "Paul Harris Fellowship".</p> <p>Disponibile a periodi anche medio lunghi in altre città italiane e estere.</p>
Pubblicazioni/congressi	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Relazione sullo Stato Sanitario del Paese 2009-2010;</li> <li>• Relatore al End to End Pharma Logistics &amp; Security, 19th - 21st October 2009, Brussels – relativamente a The Italian Pharmaceutical Tracing Regulation Project ;</li> <li>• "Imparare a stare bene è... un gioco da ragazzi" Conferenza Nazionale di Sanità Pubblica, Bari 11-13 Ottobre 2001</li> <li>• "Verifica della Qualità della Scheda di dimissione ospedaliera" Temi Nov/Dic 2000</li> <li>• "Conferenza dei Servizi 1999" Azienda USL Roma B Policlinico Casilino.</li> </ul>

Il presente curriculum vitae è stato redatto nelle forme di dichiarazione sostitutiva di certificazione ai sensi dell'art. 46 e 47 D.P.R. N. 445/2000 e successive modifiche ed integrazioni.

Rilascio il consenso al trattamento dei miei dati personali, sensibili e non, in conformità al Decreto Legislativo 196/2003 in materia di trattamento dei dati personali.

Francesco Saverio Sesti