

INCARICHI DEI DIRIGENTI SANITARI

STRUTTURA	DESCRIZIONE	NUMERO POSIZIONI E FASCIA RETRIBUTIVA
Ufficio Ricerca Indipendente	Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, supervisione tecnica dei progetti di ricerca indipendente finanziati da AIFA, predisposizione di report di monitoraggio sull'efficacia dei progetti finanziati, valutazioni di sperimentazioni cliniche relative a bandi di ricerca indipendente ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.	CS
Ufficio Gestione dei Segnali	Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, valutazioni sulla sicurezza, monitoraggio segnalazioni di reazioni avverse ed attività regolatoria di farmacovigilanza sui medicinali, inclusi i vaccini, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.	CS
Settore HTA ed economia del farmaco	Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale e dal coordinamento di attività e/o di risorse, interne e/o esterne all'Agenzia, coordinamento delle attività relative alla definizione di proposte strategiche finalizzate al miglioramento dell'appropriatezza prescrittiva, anche in ambito emergenziale, e coordinamento delle attività istruttorie di supporto tecnico-scientifico al processo decisionale della CTS e del CPR di concerto con il Dirigente del Settore HTA ed economia del Farmaco, e attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.	AS
Settore HTA ed economia del farmaco	Nell'ambito di attività istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, attività per la valutazione del place in therapy e di supporto tecnico al processo decisionale del CPR e CTS, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.	3 BS
Ufficio Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico	Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, supporto nella gestione delle carenze di medicinali sul territorio nazionale e di tutte le attività riconducibili al verificarsi di problematiche che rendono temporaneamente irreperibili alcuni medicinali, ivi incluse le iniziative intraprese a supporto dei pazienti, dei professionisti sanitari e delle associazioni di settore e dei titolari AIC per ridurre l'impatto delle problematiche; supporto nella gestione degli eventuali contenziosi derivanti da mancate o tardive comunicazioni da parte dei titolari sul verificarsi delle carenze e valutazione circa l'opportunità di	BS

	<p>predisporre provvedimenti di divieto delle esportazioni per farmaci critici; supporto alle attività volte a garantire la continuità terapeutica per i pazienti attraverso la valutazione delle richieste di importazione dall'estero di analoghi dei medicinali temporaneamente carenti e il rilascio delle relative autorizzazioni.</p>	
<p>Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP medicinali</p>	<p>Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, valutazioni inerenti la conformità alle GMP, inclusi i sopralluoghi ispettivi e relativi processi autorizzativi ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p>	<p>BS</p>
<p>Ufficio Ispezioni e autorizzazioni GMP materie prime</p>	<p>Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da adeguata autonomia gestionale, ispezioni e follow-up relativi a officine farmaceutiche di produzione/importazione di sostanze attive, valutazione delle istanze di autorizzazione/registrazione per la produzione/importazione di sostanze attive, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p>	<p>2 CS</p>