



Agenzia Italiana del Farmaco
AIFA

Nomina della nuova Commissione di valutazione della selezione pubblica, per titoli e colloquio, finalizzata al conferimento di cinque incarichi di collaborazione coordinata e continuativa della durata di 36 mesi – presso l'Agenzia Italiana del Farmaco – per le esigenze del Progetto per la definizione dei criteri di valutazione e miglioramento della performance registrativa dei medicinali allergeni, in virtù del nuovo scenario nazionale ed europeo (Profilo sanitario).

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la legge 7 agosto 1990, n.241, contenente le nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi e le successive modificazioni e integrazioni;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n.165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche ed in particolare l'articolo 7 e le successive modificazioni e integrazioni;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n.445, recante il "Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa";

Visto il decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196, e le successive modificazioni ed integrazioni, recante il codice in materia di protezione dei dati personali;

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 20 settembre 2004, n.245, del Ministro della Salute, di concerto con i Ministri della Funzione Pubblica e dell'Economia e delle Finanze: *"Regolamento recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma dell'art. 48, comma 13, del decreto legge 30 settembre 2003, n.269, convertito con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n.326"* così come modificato dal decreto 29 marzo 2012, n.53, del Ministro della Salute, di concerto con i Ministri per la Pubblica Amministrazione e la Semplificazione e dell'Economia e delle Finanze, pubblicato sulla G.U. n. 106 dell'8 maggio 2012;

Visto il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, 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 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 il Prof. 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 del Direttore generale, 28 giugno 2016, n. 858, con la quale è stata indetta una selezione pubblica, per titoli e colloquio, finalizzata al conferimento di cinque incarichi di collaborazione coordinata e continuativa della durata di 36 mesi – presso l'Agenzia Italiana del Farmaco – per le esigenze del Progetto per la definizione dei criteri di valutazione e miglioramento della performance registrativa dei medicinali allergeni, in virtù del nuovo scenario nazionale ed europeo (Profilo sanitario);

Vista la determinazione del Direttore Generale 6 settembre 2016, n. 1175, con la quale è stata costituita la Commissione di valutazione della selezione in argomento;

Vista la determinazione del Direttore Generale 23 settembre 2016, n. 1301, di conferimento alla dott.ssa Isabella Marta, dirigente di II fascia nei ruoli dell'Agenzia, di incarico di funzione dirigenziale di livello non generale – Area autorizzazioni medicinali, di cui all'art. 15, comma 1, del Regolamento sopracitato, per il triennio 1 ottobre 2016 – 30 settembre 2019

Vista la determinazione del Direttore generale, 9 marzo 2017, n. 418/2017, con la quale la dott.ssa Isabella Marta è stata nominata responsabile del Progetto in argomento in sostituzione della dott.ssa Anna Rosa Marra;

Considerato che alla luce del nuovo Regolamento di organizzazione dell'AIFA e della determinazione del Direttore generale relativa alla sostituzione del Responsabile del Progetto occorre provvedere alla costituzione di una nuova commissione di valutazione;

Tenuto conto della proposta di composizione della commissione da parte del nuovo Responsabile del Progetto

DETERMINA

A parziale modifica di quanto disposto con la determinazione 6 settembre 2016, n. 1175, citata in premessa, la Commissione di valutazione della selezione pubblica, per titoli e colloquio, finalizzata al conferimento di cinque incarichi di collaborazione coordinata e continuativa della durata di 36 mesi – presso l'Agenzia Italiana del Farmaco – per le esigenze del Progetto per la definizione dei criteri di valutazione e miglioramento della performance registrativa dei medicinali allergeni, in virtù del nuovo scenario nazionale ed europeo (Profilo sanitario) è costituita come segue:

Presidente: Dott. ssa Isabella Marta – Dirigente Biologo di II fascia e Responsabile del Progetto
Componente: Dott. ssa Eugenia Cogliandro - Dirigente chimico delle professionalità sanitarie
Componente: Dott. Lorenzo Montrasio - Dirigente farmacista delle professionalità sanitarie
Segretario: Dott. Michele Sala – Assistente amministrativo

La presente determinazione sarà pubblicata sul sito istituzionale dell'Agenzia Italiana del Farmaco.

Roma, 03/05/2017

Il Direttore Generale

Mario Melazzini

