

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI PERSONALI**

<b>Nome</b>	Angiello Gabriele
<b>Data di nascita</b>	27/11/1955
<b>Qualifica</b>	Dirigente delle professionalità sanitarie - medico
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	<p>Incarico dirigenziale a dirigente delle professionalità sanitarie, fascia retributiva BS, caratterizzato da elevata autonomia gestionale, presso l'Ufficio Informazione Scientifica per l'espletamento delle seguenti funzioni: <i>"gestione delle richieste d'informazione al Centro Informazione Indipendente sul Farmaco, predisposizione di documenti Statements e FAQ da divulgare al pubblico ed agli operatori sanitari, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi annessi, connessi o correlati"</i>. Al riguardo è opportuno rimarcare il ruolo di supporto scientifico-regolatorio e di stretta collaborazione con il Direttore dell'Ufficio in virtù della pregressa pluriennale esperienza nello stesso Ufficio e della lunghissima carriera al servizio del Ministero della Salute prima e dell'AIFA poi. È da sottolineare, altresì, l'attività di coordinamento, di supporto scientifico-regolatorio e di indirizzo svolta nei confronti degli altri Colleghi dell'Ufficio, sia Dirigenti Sanitari sia del Comparto.</p> <p>Tutti gli incarichi attribuiti precedentemente, con modalità analoghe, sono stati identici a quest'ultimo per quanto attiene alle caratteristiche di autonomia e alla fascia retributiva</p>
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06 59784341
<b>E-mail istituzionale</b>	g.angiello@aifa.gov.it

**TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE**

<b>Titolo di studio</b>	<p>luglio 1985 - Università degli Studi di Roma "La Sapienza - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Diploma di Specializzazione in Allergologia, con lode</p> <p>novembre 1982 - Università degli Studi di Roma "La Sapienza - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Abilitazione all'esercizio della professione di</p>
-------------------------	---

	<p>Medico Chirurgo</p> <p>ottobre 1982 - Università degli Studi di Roma "La Sapienza - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Diploma di Laurea in Medicina e Chirurgia, con lode</p> <p>luglio 1974 - Liceo Scientifico Statale "Benedetto Croce", Roma - Diploma di Maturità Scientifica (60/60esimi)</p>
<p><b>Altri titoli di studio e professionali</b></p>	
<p><b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b></p>	<p>01/01/2004 - oggi</p> <p>AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA) Via del Tritone, 181 00187 Roma</p> <p>Ente pubblico, Amministrazioni centrali dello Stato, Agenzia istituita ai sensi del d.lgs. 30 luglio 1999, n. 300 e s.m.i.</p> <p>Dirigente sanitario di ruolo a tempo indeterminato transitato nel ruolo organico dell'AIFA a decorrere dal 01/01/2004</p> <p>Principali mansioni: elencate di seguito per ciascuno degli incarichi ricoperti</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 15/04/2017 - oggi</li> <li>○ <b>Ufficio Informazione Scientifica</b></li> </ul> <p>AIFA – OBIETTIVO STRATEGICO: PROMUOVERE LA CULTURA E L'INFORMAZIONE SUI FARMACI</p> <p>A) FAVORIRE UN CORRETTO USO DEI FARMACI E L'APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA DEGLI STESSI CHIARENDONE GLI ASPETTI NORMATIVO/REGOLATORI E SCIENTIFICI AGLI OPERATORI DEL SETTORE</p> <p>- Attività di regulatory o scientific advice in favore degli operatori del settore o dei cittadini tramite il servizio @Infomedicoscientifica o @Farmaciline</p> <p>- Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, proposte, etc.)</p> <p>B) MONITORARE L'INFORMAZIONE MEDICO SCIENTIFICA PRIVATA SUI FARMACI RIVOLTA AGLI OPERATORI SANITARI</p> <p>- Vigilanza sulla pubblicità dei medicinali rivolta agli operatori sanitari realizzata in particolare mediante:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ valutazione scientifico-regolatoria, eseguita a campione, della conformità del MP alle norme dettate dalla specifica normativa di settore</li> <li>○ verifica post-segnalazione del materiale promozionale; verifica a seguito di segnalazione esterna</li> <li>○ predisposizione dei provvedimenti sanzionatori in caso di deviazioni dalla norma e degli atti istruttori propedeutici (e.g. richiesta di</li> </ul>

chiarimenti/modifica del MP)

- o ripristino della funzionalità e manutenzione continua dell'applicazione originale "SIMPLE" personalmente elaborata ai fini della gestione informatica del monitoraggio dell'informazione scientifica sponsorizzata

C) FORNIRE STRUMENTI PER UNA CORRETTA ED EQUILIBRATA INFORMAZIONE MEDICO SCIENTIFICA AGLI OPERATORI SANITARI

- Co-estensore della bozza di "Linea guida per la corretta applicazione della disciplina sulla pubblicità dei medicinali presso gli operatori sanitari"

- Partecipazione al processo di elaborazione dei dati relativi alle attività svolte dall'Ufficio e alla stesura delle tabelle di rendicontazione annuale.

- o 01/06/2014 - 14/04/2017
- o **Unità Prevenzione Contraffazione poi Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico**

A) CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

- Partecipazione allo sviluppo del Progetto Fakeshare I e II (progetto europeo di cooperazione e intelligence che mira a sviluppare iniziative coordinate contro il commercio illegale di farmaci); con particolare riguardo a:

- o progettazione di un sistema IT per la condivisione delle informazioni
- o definizione di un sistema per la codifica dei documenti inseriti nel sistema
- o elaborazione di materiali divulgativi, per quanto attiene ai contenuti medico-scientifici

- Partecipazione alle operazioni internazionali di contrasto al crimine farmaceutico PANGEA VII, PANGEA VIII e PANGEA IX; in particolare:

- o partecipazione all'attività ispettiva sul campo in sede aeroportuale
- o partecipazione all'attività formativa per gli operatori dell'Agenzia delle Dogane (relatore al corso di formazione tenuto a Bologna/Venezia il 25/26 maggio 2015)

- Indagini clinico-epidemiologiche sui dati della letteratura medica relativi alle conseguenze sulla salute umana causate dall'uso di medicinali falsificati

- Analisi dei dati sui furti di medicinali e su aspetti particolari del commercio dei farmaci (e.g. parallel trade); correlazioni tra i dati registrati nel Database Furti e nella Banca Dati Tecnica del Farmaco

- Predisposizione di atti con rilevanza esterna

- Elaborazione di report e presentazioni pertinenti alla materia

- Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, proposte, etc.)

## B) GESTIONE DELLE CARENZE

- Partecipazione alla progettazione di un Sistema per la Gestione Informatizzata delle Carenze (Sistema Carenze Online); con particolare riguardo a:
    - o strutturazione sistematica delle attività e dei procedimenti
    - o approfondimento degli aspetti regolatori
    - o verifica della funzionalità della versione test dell'applicativo
  - Partecipazione alla revisione dell'aggiornamento 2017 della POS 40 "Monitoraggio carenze e autorizzazione all'importazione di medicinali" con particolare riguardo all'approfondimento degli aspetti regolatori
  - Partecipazione all'attività di aggiornamento dell'elenco dei medicinali carenti pubblicato sul Portale AIFA
  - Valutazione delle domande di autorizzazione all'importazione di medicinali equivalenti a quelli temporaneamente carenti sul territorio nazionale e predisposizione dei relativi atti istruttori con rilevanza esterna (e.g. autorizzazioni, avviso di diniego, diniego)
  - Alimentazione e strutturazione dei database d'ufficio dedicati alle carenze
  - Progettazione originale e implementazione di un applicativo sperimentale sviluppato in ambiente Microsoft Access per la gestione semiautomatica/assistita dell'attività e per l'archiviazione dei relativi dati
  - Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, proposte, etc.)
    - o 28/05/2013 - 31/05/2014
    - o **Ufficio Affari amministrativi Contabilità e Bilancio**
- AUTORIZZAZIONI PER CONVEGNI E CONGRESSI**
- Vigilanza sulla pubblicità dei medicinali realizzata attraverso la sponsorizzazione di convegni o congressi
  - Valutazione delle domande di sponsorizzazione di convegni o congressi ed espressione del relativo parere tecnico sul rilascio dell'autorizzazione e predisposizione dei relativi atti istruttori con rilevanza esterna (e.g. autorizzazioni, avviso di diniego, diniego)
  - Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, proposte, etc.)
    - o gennaio 2010 - 27/05/2013
    - o **Ufficio Informazione e Comunicazione poi Ufficio Informazione Medico Scientifica**

OBIETTIVO DI MISSION AIFA: VIGILANZA E MONITORAGGIO  
DELL'INFORMAZIONE MEDICO SCIENTIFICA PRIVATA SUL FARMACO  
RIVOLTA AGLI OPERATORI SANITARI

- Progettazione, realizzazione e implementazione di un applicativo originale (SIMPLE) sviluppato in ambiente Microsoft Access per il monitoraggio sistematico di tutto il materiale promozionale (MP) depositato presso l'AIFA e per la gestione semiautomatica delle relative procedure; SIMPLE è stato posto in esercizio nei primi mesi del 2010 e quindi utilizzato continuativamente da tutto il personale dell'Ufficio anche negli anni successivi
- Vigilanza sulla pubblicità dei medicinali rivolta agli operatori sanitari realizzata in particolare mediante:
  - o valutazione scientifico-regolatoria, eseguita a campione, della conformità del MP alle norme dettate dalla specifica normativa di settore
  - o predisposizione dei provvedimenti sanzionatori in caso di deviazioni dalla norma e degli atti istruttori propedeutici (e.g. richiesta di chiarimenti/modifica del MP)
- Co-estensore della bozza di "Linea guida per la corretta applicazione della disciplina sulla pubblicità dei medicinali presso gli operatori sanitari"
- Co-estensore delle FAQ pubblicate sul Portale AIFA e di chiarimenti interpretativi rivolti agli operatori del settore
- Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, proposte, etc.)
- Estrazione dei dati dal database Microsoft Access, partecipazione all'analisi degli stessi mediante Microsoft Excel e, su questa base, collaborazione alla stesura dei Report sulla Pubblicità dei Medicinali relativi agli anni 2010, 2011 e 2012 pubblicati sul Portale AIFA
- Partecipazione all'elaborazione della prima stesura della POS 091 "Caricamento nell'Archivio informatico IMS e verifica formale/amministrativa del materiale promozionale sui medicinali" approvata dalla Direzione Generale il 19/01/2011
- Partecipazione all'elaborazione della prima stesura della POS 093 "Verifica regolatoria e scientifica della pubblicità dei medicinali e aggiornamento dell'Archivio informatico IMS" approvata dalla Direzione Generale il 19/12/2011
- Partecipazione all'attività di acquisizione annuale dei dati e alla predisposizione degli elenchi degli Informatori Scientifici del Farmaco prevista dall'art. 122, comma 1, del d.lgs. 219/2006

- Partecipazione al processo di elaborazione dei dati relativi alle attività svolte dall'Ufficio e alla stesura delle tabelle di rendicontazione annuale
  - o 06/11/2008 - dicembre 2009
  - o **Ufficio Informazione e Comunicazione**
 BOLLETTINO D'INFORMAZIONE SUI FARMACI (BIF) DELL'AIFA
- Redattore Scientifico del BIF
- Diretta collaborazione con il Direttore Scientifico e partecipazione alle fasi di pianificazione generale della rivista e di progettazione dei singoli fascicoli
- Revisione scientifica e redazionale di tutti i lavori proposti per la pubblicazione e stesura delle note redazionali
- Autore unico di numerosi articoli pubblicati
  - o 01/01/2004 - 05/11/2008
  - o **Ufficio Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC)**
 ASSESSOR CLINICO E REGOLATORIO
- Partecipazione al processo di recepimento della Direttiva 2001/83 e alla stesura del Decreto Legislativo 219/2006, e delle successive modifiche, per gli aspetti attinenti all'attività dell'Ufficio AIC
- Valutazione delle domande di AIC o di variazione (Parte I, III e IV del dossier) e predisposizione dei relativi atti istruttori con rilevanza esterna (e.g. autorizzazioni, richieste di integrazione, avviso di diniego, diniego)
- Referente diretto presso la Sottocommissione CUF/CTS per l'esame congiunto delle pratiche di propria competenza
- Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, interrogazioni parlamentari, proposte, etc.)
- Estensore della Circolare 16 ottobre 1997, n. 13 "Medicinali di automedicazione: definizione, classificazione e modello di foglio illustrativo" a firma del Ministro della sanità
- Estensore dello standard per l'elaborazione degli stampati dei prodotti medicinali contenenti: chinina cloridrato 500 mg/2 ml concentrato per soluzione per infusione (Decreto 18/04/2003, GU 102/2003)
- Estensore dello standard per la modifica degli stampati dei prodotti medicinali appartenenti al gruppo ATC A06 - lassativi (Decreto

17/04/2003, GU 101/2003)

- Partecipazione al gruppo di lavoro sui gas medicinali finalizzato all'individuazione delle corrette modalità di predisposizione dei relativi dossier regolativi e degli stampati

- Partecipazione all'elaborazione, per quanto pertinente agli aspetti scientifici e regolatori, degli atti destinati all'Avvocatura dello Stato attinenti alle pratiche oggetto di contenzioso amministrativo

- o 16/07/1987 - 31/12/2003
- o **MINISTERO DELLA SALUTE**
- o Ente pubblico, Amministrazioni centrali dello Stato
- o Dirigente sanitario di ruolo a tempo indeterminato assunto con concorso pubblico per titoli ed esami nel 1987 e quindi transitato nel ruolo organico dell'AIFA a decorrere dal 01/01/2004

Principali mansioni: elencate di seguito per ciascuno degli incarichi ricoperti

- o 19/09/1994 - 31/12/2003
- o **Direzione Generale del Servizio Farmaceutico - Divisione II (Istruttoria Tecnica Del Farmaco) poi Ufficio AIC**

ASSESSOR CLINICO E REGOLATORIO

- Principali mansioni e responsabilità sovrapponibili a quelle successivamente svolte presso l'Ufficio AIC dell'AIFA

- Membro dei seguenti gruppi di lavoro o commissioni:

- o Gruppo di studio su "Criteri per la definizione e classificazione dei medicinali di automedicazione e per l'elaborazione di un modello del relativo foglio illustrativo" (DDG 25/06/1996)
- o Gruppo di lavoro "Attività istruttorie concernenti le domande relative a medicinali generici e medicinali omeopatici", come coordinatore (DM 16/04/1997)
- o Gruppo di lavoro "Automedicazione e SOP" (1999)
- o Gruppo di lavoro "Farmaci generici" (2000)
- o Gruppo di lavoro "Mutuo riconoscimento delle AIC" (2001)
- o Commissione per la valutazione delle offerte relative ad una "Campagna d'informazione sui farmaci generici" (2001)
- o Gruppo di lavoro "Progetto generici" (2002)
- o Commissione di conciliazione (DM Ministero attività produttive del 17/10/2002) in rappresentanza del Ministero della Salute e, quindi, dell'AIFA

- o 16/07/1987 - 19/09/1994
- o **Direzione Generale degli Ospedali, Ufficio Trapianti**

- Valutazione delle domande di autorizzazione all'effettuazione di espunti di organi o tessuti da cadavere

- Elaborazione di documenti di carattere scientifico-regolatorio pertinenti alla materia (e.g. pareri, risposte a quesiti, interrogazioni parlamentari, proposte, etc.)

- Membro delle Commissioni esaminatrici in vari concorsi per

	posizioni apicali nel SSN.
<b>Capacità linguistiche</b>	Madrelingua ITALIANO
ALTRE LINGUE	INGLESE
Capacità di lettura	Buono
Capacità di scrittura	Elementare
Capacità di espressione orale	Elementare
<b>Capacità nell'uso delle tecnologie</b>	<p>Ottima conoscenza degli applicativi di consultazione scientifica e regolatoria resi disponibili da AIFA (ad esempio: Banca Dati Tecnica del Farmaco, Banca Dati Amministrativa del Farmaco, Micromedex, Bibliosan, Medicine Complete; etc.)</p> <p>Ottima conoscenza della suite Microsoft Office, dei più comuni browser internet e degli altri tools di uso più comune</p> <p>Autore di applicativi ad hoc in ambiente Microsoft Access di supporto informatico all'attività degli Uffici PQ-PhCC, IMS e AIC</p>
<b>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</b>	<p>CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI</p> <p>Capacità e competenze relazionali maturate nel corso di una trentennale carriera nella Pubblica Amministrazione attraverso il confronto continuo con tutti i Colleghi e la condivisione, assiduamente perseguita, delle conoscenze e delle esperienze.</p> <p>In particolare, l'applicazione nel campo delle discipline regolatorie, nelle quali interagiscono competenze mediche, chimico-farmaceutiche e giuridiche, e la partecipazione a numerosi gruppi di lavoro hanno consolidato nel corso degli anni una naturale attitudine al lavoro di squadra.</p> <p>CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE</p> <p>Capacità e competenze organizzative perfezionate nel corso degli anni e comprovate dalle valutazioni costantemente lusinghiere ricevute a questo riguardo.</p> <p>In particolare, in ripetute occasioni, è stata data dimostrazione di saper progettare, organizzare e condurre non solo la propria attività lavorativa ma anche di essere in grado di contribuire efficacemente al buon andamento delle funzioni svolte dagli Uffici supportando il dirigente sovraordinato nel coordinamento degli altri colleghi.</p> <p>ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE</p>

Sensibilità alle istanze sociali e professionali

La sensibilità sociale ha costituito la spinta per organizzare e condurre a termine, grazie alla partecipazione sentita e generosa dei Colleghi dell'AIFA, dai vertici ai collaboratori più umili, il finanziamento di dieci "Pozzi AIFA" realizzati dal 2006 al 2016 nell'Africa equatoriale in collaborazione con una onlus operante nei territori.

Quella professionale ha determinato la scelta di farsi carico della nomina elettiva, con conseguenti oneri e responsabilità, di dirigente sindacale di categoria (Anaa/Assomed-Sivemp), prima nel Ministero della Salute e quindi nell'Agenzia Italiana del Farmaco

PARTECIPAZIONE A CORSI, CONVEGNI, SEMINARI, ECC.

(limitatamente a quelli più recenti, organizzati dalle Autorità regolatorie e attinenti all'interpello cui si risponde)

- 2019
- FNOMCeO
- **Corso: Nascere in sicurezza**
- **Corso: La salute globale**
- **Corso: Antimicrobial stewardship: un approccio basato sulle competenze»**
- Varie
- **Corso: ItOSS: Prevenzione e gestione della sepsi materna**
- **Corso: Proteggere dall'influenza con la vaccinazione – II edizione**
- **Corso: Consapevolezza, ascolto , riconoscimento , empatia. riconoscere e disinnescare la violenza contro gli operatori della salute**
- 2018
- Agenzia Italiana del Farmaco
- **Corso: Benessere organizzativo**
- Istituto Superiore di Sanità
- **XXVII Seminario Nazionale: La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia**
- FNOMCeO
- **Corso: I marcatori tumorali**
- 2017
- Agenzia Italiana del Farmaco
- **Corso trasversale tra gli Uffici Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico, Farmacovigilanza, Analisi dei Segnali e Misure di Gestione del Rischio**

- **Corso: L'Unione Europea: profili istituzionali e politiche materiali**
- **Corso: I confini tra informazione corretta e informazione ingannevole**
- Istituto Superiore di Sanità
  - **XXVI Seminario Nazionale: La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia**
- Ministero della salute – FNOMCeO
  - **Corso: Comunicazione e performance professionale: metodi e strumenti I Modulo Elementi Teorici Della Comunicazione**
- FNOMCeO
  - **Corso: Le vaccinazioni: efficacia, sicurezza e comunicazione**
  - **Corso: La meningite batterica, epidemiologia e gestione clinica**
  - **Corso: Il Programma Nazionale Esiti: come interpretare e usare i dati**
  - **Corso: Il Codice di deontologia medica**
  - **Corso: Lo strumento EBSCO: un sistema di supporto decisionale EBM nella pratica clinica quotidiana**
- Varie
  - **Corso: Morbillo e rosolia: epidemiologia, sorveglianza e prevenzione**
- 2016
  - Agenzia Italiana del Farmaco
    - **Conferenza Internazionale del progetto europeo di contrasto ai crimini farmaceutici Fakeshare II**
  - **Corso: La disciplina della dirigenza e degli incarichi dirigenziali nel d.lgs. 30 marzo 2001, n. 165, alla luce della legge delega 7/8/2015, n. 124**
- Istituto Superiore di Sanità
  - **XXV Seminario Nazionale: La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia**
- Ministero della salute – FNOMCeO
  - **Corso: La lettura critica dell'articolo medico-scientifico**
  - **Corso: Comunicazione e performance professionale: metodi e strumenti - Il modulo - La comunicazione medico-paziente e tra operatori sanitari**
  - **Corso: Allergie e intolleranze alimentari**

- **Corso: L'infezione da virus Zika**
- Varie
- **Corso: Osteoporosi postmenopausale: diagnosi e trattamento**
- **Corso: Italian Obstetric Surveillance System (ItOSS): i disordini ipertensivi della gravidanza**
- **Corso: Italian Obstetric Surveillance System (ItOSS): la prevenzione e la gestione dell'emorragia del post-partum - edizione 2016**
- 2015
- Agenzia Italiana del Farmaco
- **Conferenza internazionale FakeShare: conclusioni e risultati operativi**
- **Corso: L'organizzazione e il lavoro nella Pubblica Amministrazione**
- **Corso: L'attività della Pubblica Amministrazione e la nuova disciplina della trasparenza**
- **Corso: Microsoft ACCESS 2010 avanzato**
- 2014
- Agenzia Italiana del Farmaco
- **FakeShare: Italian National Conference**
- **Convegno: Importazione illegale di creme ad azione sbiancante. Analisi del fenomeno. Relatore sul tema "Effetti collaterali derivanti da un uso improprio"**
- **Corso: Microsoft ACCESS 2010 base**
- Ministero della salute – FNOMCeO
- **Corso: Governo clinico: innovazioni, monitoraggio performance cliniche, formazione**
- 2013
- Agenzia Italiana del Farmaco
- **Corso: Salute e burnout nelle organizzazioni: il benessere e lo stress lavorativo**
- 2012
- Agenzia Italiana del Farmaco
- **Corso: Disciplina e controlli relativi alla documentazione amministrativa e alle autocertificazioni**
- **Corso: La responsabilità disciplinare del personale dopo la riforma Brunetta: tipologie di illeciti, le competenze punitive del dirigente, i rapporti con l'illecito penale, la gestione del procedimento.**

## **Il codice disciplinare**

- **Corso: Terapia cellulare e Tissue Engineering: Approfondimenti**
- **Corso: Appropriatazza d'uso de medicinali e rapporto tra diagnosi e terapia**
- **Corso: Disciplina della dirigenza pubblica dopo il D.Lgs. n. 150/2009 e le manovre finanziarie del triennio 2009-2011**
- **Corso: Sangue e tessuti: stato dell'arte**
- Istituto Superiore di Sanità
- **Convegno: Analisi della prescrizione farmaceutica in Italia**
- 2011
- Ministero della salute – FNOMCeO

### **Root cause analysis**

- Istituto Superiore di Sanità
- **XX Seminario Nazionale: La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia**

### **PUBBLICAZIONI, COLLABORAZIONI A RIVISTE**

- Autore unico dei seguenti lavori originali pubblicati sul Bif - Bollettino d'Informazione sui Farmaci dell'AIFA:
  - Dieci classi di antibiotici... e non ne rimase nessuno [Editoriale] (Bif 2008; 15: 193-5)
  - Uso corretto degli antibiotici: due aspetti fondamentali (Bif 2008; 15 [inserto]: 3)
  - Il trattamento dell'asma tra passato e futuro (Bif 2008; 15: 246-9)
  - Medicinali equivalenti vs medicinali di riferimento: un confronto sul piano clinico (Bif 2009; 16: 38 42)
  - L'uso dei farmaci in Italia [Editoriale] (Bif 2009; 16: 49 51)
  - [come coautore] Il trattamento della degenerazione maculare neovascolare: le regole del gioco (Bif 2009; 16: 54 5)
  - Fibromialgia, controversie e uso off-label (Bif 2009; 16: 56 60)
  - "Deregulation" del trattamento farmacologico del sovrappeso e rischi correlati ai disturbi del comportamento alimentare (Bif 2009; 16: 61 63)
  - Influenza A H1N1: dal virus alla pandemia (Bif 2009; 16: 117 121)
  - [come traduttore] I vaccini influenzali pandemici autorizzati con procedura "core dossier". La nota esplicativa dell'EMA (Bif 2009; 16: 152 61)
- Coautore dei report AIFA:
  - La pubblicità dei medicinali presso gli operatori sanitari in Italia – Rapporto 2010
  - La pubblicità dei medicinali presso gli operatori sanitari in Italia – Rapporto 2011
  - La pubblicità dei medicinali presso gli operatori sanitari in Italia – Rapporto 2012
- Redattore Scientifico degli "Annali Italiani di Medicina Interna", Organo ufficiale della Società Italiana di Medicina Interna dal 1983 fino al 1987

### **ALTRE ESPERIENZE FORMATIVE E PROFESSIONALI**

- |  |  |
|--|--|
|  | <ul style="list-style-type: none"><li>• Attività specialistica libero-professionale dal 1983 fino al 1987</li><li>• Attività specialistica presso il Laboratorio di Immunologia e l'Ambulatorio di Allergologia e di Immunologia Clinica afferenti all'Istituto di Clinica delle Malattie Tropicali e Infettive (Policlinico Umberto I di Roma), come specializzando negli anni accademici 1983-85 e, successivamente, come Specialista frequentatore volontario fino al settembre 1987</li><li>• Attività di medico di medicina generale, come sostituto, nel 1984</li></ul> <p>Ufficiale di Complemento dell'Arma Aeronautica ruolo Servizi dal settembre 1975 al dicembre 1976 con funzioni di dirigente di Sezione nel periodo marzo-dicembre 1976</p> |
|--|--|