

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	DANIELA SETTESOLDI
Data di nascita	
Qualifica	DIRIGENTE DELLE PROFESSIONALITA' SANITRIE - BIOLOGO
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Nell'ambito di attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale, produzione del documento di Monitoraggio del consumo e della spesa farmaceutica nazionale e regionale per il CDA, realizzazione dell'estratto pubblico del documento di Monitoraggio gestione delle attività istruttorie a supporto del Ministero della Salute per la valutazione dei provvedimenti delle Regioni soggette a piano di rientro, nonché verifica delle delibere regionali in materia di farmaceutica e produzione di sottopareri richiesti dal MdS, monitoraggio dei questionari LEA, partecipazione a riunioni e gruppi di lavoro nazionali e internazionali e supporto scientifico per le attività connesse sia all'ufficio che all'area, attività di Scientific Advice in ambito HTA, attività connesse ai farmaci orfani con partecipazione a gruppi di lavoro sia nazionali che internazionali, analisi di spesa e consumo a supporto dei vari uffici AIFA, partecipazione alla stesura del Rapporto OsMed, ed attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati. Incarico BS presso ufficio MSF.
Numero telefonico dell'ufficio	0659784582
E-mail istituzionale	d.settesoldi@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	<ul style="list-style-type: none">- LAUREA IN SCIENZE BIOLOGICHE- LAUREA IN ECONOMIA SANITARIA E GESTIONE DELLE AZIENDE SANITARIE
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- SPECIALIZZAZIONE IN PATOLOGIA CLINICA- DOTTORATO IN TRAPIANTI- MASTER IN SVILUPPO PRECLINICO E CLINICO DEL FARMACO- MASTER IN ECONOMIA SANITARIA
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- Stesura del Documento di monitoraggio mensile della spesa farmaceutica nazionale e regionale per il CDA e relativa pubblicazione dell'estratto pubblico.- Svolgimento di attività istruttorie a supporto del Ministero della salute per le valutazioni di sottopareri per le Regioni soggette a

	<p>piano di Rientro.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Elaborazioni delle schede farmaceutiche nell'ambito degli adempimenti LEA, con partecipazione periodica ai Tavoli congiunti di Verifica presso il MEF. - Partecipazione in qualità di coordinatore del gruppo di lavoro interno all'ufficio ai Tavoli di Verifica congiunto MEF e MdS con le Regioni, in qualità di rappresentante AIFA. - Coinvolgimento nelle attività di supporto per le Regioni in Piano di Rientro per la stesura del PO, in materia di farmaceutica, laddove richiesto il supporto dell'Agenzia. - Responsabile Adempimento LEA C.14 e C.15, schede di verifica mensili. - Attività connesse ai farmaci orfani e redazione lista dei farmaci orfani AIFA fino a dicembre 2018. - Pubblicazione periodica delle liste di classe A e H. - Collaborazione per la stesura e revisione del Rapporto OsMed. - Attività di responsabile in vari HTA Scientific Advice. -
Capacità linguistiche	<p>Lingua inglese:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Scritta buona - Orale buona
Capacità nell'uso delle tecnologie	Buona conoscenza di Windows, Word, Excel, Power point e Access
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>Partecipazione a Corsi e Master:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Corso "Fabbricazione e Caratterizzazione dei Medicinali sperimentali per Terapie Avanzate": Roma, ISS 23-24 ottobre 2007. 2. XVI Seminario Nazionale "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: Esperienze in Italia: Roma, ISS 10-11 Dicembre 2007. 3. XVI Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia: Roma, ISS 7-11 Aprile 2008. 4. 4° Corso di aggiornamento: "Novità e Criticità nell'attività regolatoria dei farmaci e dispositivi medici"; SIAR Verona, 22-24 Maggio 2008. 5. Partecipazione al III Corso Strumenti e Metodi per l'analisi delle Prescrizioni Farmaceutiche: ISS 24-27 Giugno 2008. 6. Master in Economia Sanitaria del CEIDA: 16-21 Giugno; 22-24 Settembre 2008 7. Partecipazione al Corso Avanzato di Metodi Statistici in Epidemiologia: ISS 29 Settembre- 3 Ottobre 2008 8. Master in Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: Anno accademico 2008/2009: Università Cattolica di Roma <p>Partecipazioni a Convegni e Riunioni internazionali:</p> <ol style="list-style-type: none"> 9. Information Day. Collaborazione sanitaria internazionale e programmi europei: Roma Ministero della Salute, 11 dicembre 2007. 10. Partecipazione all'European Surveillance of Antimicrobial Consumption – Antwerp- 23/06/08. 11. Partecipazione al social impact of Pain – Firenze: 4-5 Maggio 2010

12. Conferenza Legge 38 Roma 5/10/2010
13. Future Direction for Orphan Drugs in Europe – Parigi- 3-4 Novembre 2010
14. Conferenza Europlan, Firenze – 11-13 Novembre 2011
15. Partecipazione alla tavola Rotonda per la giornata delle malattie Rare - Roma 29/02/2012
16. Partecipazione I modulo Determinazione Rara – Roma- AIFA; 10-11 Gennaio 2014
17. Partecipazione in qualità di relatrice al WORLD ORPHAN DRUG – Barcellona Novembre 2018
18. Partecipazione in qualità di relatrice al Congresso SIFO – Napoli- Dicembre 2018
19. Partecipazione alla task force sui farmaci orfani- AIFA- Dicembre 2018
20. Partecipazione al Corso: “Fondi per l’innovazione e payback: verso una nuova governante regionale del farmaco”- Genova – Settembre 2019
21. Partecipazione al WORLD ORPHAN DRUG – Barcellona Novembre 2019.

Abstract:

- Rasilez Place in Therapy: A Proposal to Displacement Rasilez from Aifa Register Monitoring to General Practitioners. DIA 2011- 19-23 Giugno; Chicago
- Presentazione Abstract ADCETRIS as a model of adaptive licensing: ECRD maggio 2014
- Presentazione Abstract ADCETRIS. An Italian case study of Adaptive Licensing(AL) model : ISPOR Giugno 2014
- Partecipazione stesura “Analisi delle politiche di assistenza farmaceutica attuate dalle Regioni in Piano di Rientro dal disavanzo. Relazione 2019”
- Partecipazione stesura “Indicatori di assistenza farmaceutica 2020”
- Coautore di una Pubblicazione sui FO: lavoro in progress.