

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

<b>Nome</b>	Domenico Di Giorgio
<b>Data di nascita</b>	22/02/1966
<b>Qualifica</b>	Dirigente II Fascia
<b>Amministrazione</b>	Agenzia Italiana del Farmaco - AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Dirigente Area Ispezioni e Certificazioni; Dirigente <i>ad interim</i> Ufficio Qualità dei prodotti e contrasto al crimine farmaceutico; Responsabile Prevenzione Corruzione e Trasparenza
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	06.5978.4356; cell 338.619.5200
<b>E-mail istituzionale</b>	d.digiorgio@aifa.gov.it

## TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI

<b>Titolo di studio</b>	- <b>Laurea in Chimica</b> (1990) conseguita con votazione 110/110 e lode presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" - <b>Dottorato di ricerca in Biochimica</b> (1994) conseguito presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	- Maturità Classica (1984) conseguita con votazione 60/60 presso il Liceo Classico Guglielmotti di Civitavecchia - Corso di specializzazione in Farmacoeconomia (1997) presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" - Certificazione in "Good Manufacturing Practice Investigator" (1999) conseguita con votazione 87/100, conseguita presso la Food and Drug Administration (Baltimora, USA)

## ESPERIENZE PROFESSIONALI (INCARICHI RICOPERTI)

<b>Aprile 2020- Marzo 2023</b>  <b>Febbraio 2017- Marzo 2020</b>	<b>Dirigente Area Ispezioni e Certificazioni (Agenzia Italiana del Farmaco)</b> <b>Dirigente ad interim dell'Ufficio qualità dei prodotti e contrasto al crimine farmaceutico</b>  <b>Principali attività e responsabilità.</b> Coordinamento dell'Area Ispezioni e Certificazioni, a cui fanno capo cinque Uffici di livello dirigenziale non generale – Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Medicinali, Ufficio Ispezioni e Autorizzazioni GMP Materie Prime, Ufficio Ispezioni GCP, Ispezioni GVP, Ufficio Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico – le cui attività principali sono riconducibili a quelle di seguito indicate: <ul style="list-style-type: none"><li>• supervisione delle attività realizzate dai 5 Uffici che afferiscono all'Area;</li><li>• supporto alla realizzazione del programma periodico delle ispezioni (da realizzare a livello nazionale e internazionale) predisposto dai 4 Uffici ispettivi che afferiscono all'Area;</li><li>• gestione dei processi di recepimento delle normative europee che abbiano impatto diretto o indiretto sulle attività riconducibili agli Uffici di Area;</li><li>• gestione dei casi che comportino, in ragione delle irregolarità riscontrate, l'emanazione di sanzioni amministrative o penali;</li><li>• coordinamento delle attività riconducibili alla partecipazione del personale</li></ul>
--	---

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

Ottobre 2016-  
Febbraio 2017

affidente agli Uffici di Area ai gruppi di lavoro internazionali;

- coordinamento delle attività trasversali ai 5 Uffici che afferiscono all'Area.

### **Dirigente Area Vigilanza Post-Marketing (Agenzia Italiana del Farmaco)**

**Principali attività e responsabilità.** Coordinamento dell'Area Vigilanza Post-Marketing, cui fanno capo quattro Uffici di livello dirigenziale non generale – Ufficio di Farmacovigilanza, Ufficio Gestione dei Segnali, Ufficio Misure di Gestione del Rischio, Ufficio Informazione scientifica – le cui attività principali sono finalizzate all'identificazione, valutazione, comprensione e prevenzione degli effetti avversi correlati all'uso dei medicinali, al fine di assicurare un rapporto beneficio/rischio favorevole a tutela della salute pubblica, ivi incluse attività di formazione, controllo e informazione sui farmaci rivolte operatori sanitari.

Nell'arco temporale indicato sono state inoltre gestite le attività volte alla revisione dei processi per l'erogazione dei fondi regionali per la Farmacovigilanza, che hanno portato in data 30 marzo 2017 alla formalizzazione dell'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, ai sensi dell'art. 4 del D.lgs. n. 281/1997.

Ottobre 2016-  
In corso

### **Dirigente *ad interim* dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine farmaceutico (Agenzia Italiana del Farmaco)**

Ottobre 2014 –  
Settembre 2016

### **Dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine farmaceutico (Agenzia Italiana del Farmaco)**

**Principali attività e responsabilità.** Coordinamento dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine farmaceutico, le cui attività principali sono riconducibili a quelle di seguito indicate:

- gestione delle segnalazioni dei difetti di qualità - anche attraverso il sistema di Allerta Rapido (RapidAlert System) tra Stati Membri - e predisposizione di provvedimenti a tutela della salute pubblica (sospensione, divieti di vendita e di utilizzazione, ritiri e sequestri di lotti di medicinali e materie prime)
- gestione delle segnalazioni riguardanti la mancata conformità alle GMP delle officine di produzione di medicinali e sostanze attive;
- rilascio delle determinazioni di revoca di AIC su rinuncia del Titolare e valutazione tecnica delle possibili conseguenze;
- gestione, in collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità, del Programma annuale di controllo dei medicinali commercializzati in Italia – registrati con procedura nazionale di mutuo riconoscimento e/o decentrata – disposto ogni anno con Determina AIFA ai sensi dell'art. 53, comma 15 del D.Lgs. 219/2006;
- gestione e monitoraggio delle segnalazioni riguardanti le carenze di medicinali, ai sensi dell'art. 34 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i., aggiornamento periodico dell'elenco dei medicinali carenti e rilascio, laddove opportuno, di autorizzazioni temporanee all'importazione da altri paesi al fine di ripristinarne il regolare approvvigionamento sul territorio nazionale garantendo ai pazienti l'accesso ai farmaci indispensabili;
- gestione tecnico-amministrativa dei certificati di Batch Release, inerente il Controllo di Stato dei prodotti eme e plasma derivati e dei vaccini, che si sostanzia nel monitoraggio volto a verificare che ogni singolo lotto destinato alla commercializzazione in Italia abbia superato con esito positivo il Controllo di Stato;
- gestione delle segnalazioni riguardanti il rinvenimento di farmaci sospetti – illegali e/o falsificati e/o rubati – e le violazioni della normativa che regolamenta la vendita di farmaci al pubblico attraverso internet;

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

	<ul style="list-style-type: none"><li>• coordinamento a livello nazionale delle attività di prevenzione e contrasto al crimine farmaceutico, in collaborazione con altre amministrazioni (anche attraverso il coordinamento della Task-force nazionale antifalsificazione e della Conferenza dei Servizi sulle e-pharmacies), che si concretizza anche attraverso la partecipazione a operazioni di controllo in dogana e/o sul territorio, come per esempio l'“Operazione Pangea”.</li><li>• realizzazione di iniziative a carattere formativo e informativo rivolte agli operatori sanitari, al pubblico generalista e alle associazioni allo scopo di sensibilizzare sui pericoli legati all'acquisto di farmaci da canali illegali;</li><li>• coordinamento di progetti finanziati dal programma della Commissione Europea “Prevenzione e lotta contro il Crimine”;</li><li>• partecipazione a tavoli di lavoro nazionali e internazionali di ambito normativo.</li></ul>
<b>Marzo 2010 - Settembre 2014</b>	<b>Dirigente Unità Prevenzione Contraffazione (Agenzia Italiana del Farmaco)</b>  <b>Principali attività e responsabilità.</b> Coordinamento dell'Unità Prevenzione Contraffazione, le cui attività principali sono riconducibili alla gestione delle segnalazioni riguardanti il rinvenimento di farmaci sospetti – illegali e/o falsificati e/o, alla realizzazione di iniziative di formazione e comunicazione finalizzate da un lato alla sensibilizzazione del pubblico generalista e dei professionisti sanitari e, dall'altro, a supportare le attività di controllo in dogana e sul territorio.
<b>Maggio 2004 - Marzo 2010</b>	<b>Dirigente chimico delle professionalità sanitarie (Agenzia Italiana del Farmaco)</b> , presso ispettorati GMP per farmaci e materie prime, Direzione Generale.  <b>Principali attività e competenze.</b> Attività ispettiva in materia di norme di buona fabbricazione (GMP), con particolare riguardo alle officine di produzione di sostanze attive; gestione delle attività correlate alla contraffazione farmaceutica e organizzazione della conferenza tematica internazionale AIFA/World Health Organization (2006), e attività conseguenti nell'ambito della task-force IMPACT-WHO; istituzione e gestione della task-force anticontraffazione nazionale “IMPACT Italia”; membro dei comitati tecnici di ambito farmaceutico del Consiglio d'Europa: “European committee on pharmaceuticals and pharmaceutical care”, “Committee of experts on minimising public health risks posed by counterfeiting of medical products and related crimes”.
<b>Febbraio 1996 - Aprile 2004</b>	<b>Dirigente chimico delle professionalità sanitarie (Dipartimento farmaceutico del Ministero della Salute)</b> presso Ufficio Prezzi, Direzione Generale, ispettorati GMP per farmaci e materie prime.  <b>Principali attività e competenze.</b> Attività ispettiva in materia di norme di buona fabbricazione (GMP) e conduzione di oltre 100 ispezioni presso siti produttivi; realizzazione di attività e sviluppo di documentazione di ambito farmaco-economico a supporto delle commissioni tecniche, con particolare riguardo alla definizione del prezzo e della rimborsabilità dei medicinali; partecipazione ai comitati tecnici del Consiglio d'Europa “Experts on pharmaceutical questions” e “Experts on medicines subject to prescription”
<b>Dicembre 1995 - Febbraio 1996</b>	<b>Dirigente chimico delle professionalità sanitarie (Dipartimento alimenti del Ministero della Salute)</b> , presso l'Ufficio prodotti fitosanitari.

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

### ESPERIENZE PROFESSIONALI (RUOLI E PRINCIPALI INCARICHI SPECIALI)

2018 - in corso	<b>Key Pharmaceutical Expert</b> del Progetto Europeo <a href="#">MEDISAFE</a> (2018-2020) Gestione del progetto di formazione rivolto a 11 Paesi Africani allo scopo di strutturare, in collaborazione con le altre due figure di expert previste dal progetto, efficaci sistemi di prevenzione e contrasto all'infiltrazione di medicinali falsificati .
2015- in corso	<b>Coordinatore del Tavolo Tecnico Indisponibilità</b> , mirato al contrasto alle distorsioni che causano carenze e indisponibilità di farmaci, che ha portato allo sviluppo del " <a href="#">Testo Condiviso</a> " sottoscritto da Ministero della Salute, AIFA, Regioni (Friuli Venezia Giulia, Lombardia, Lazio, Veneto), FOI e associazioni della filiera farmaceutica (Farindustria, Assogenerici, AIP, Federfarma, Assofarm, Farmacie Unite, Federfarma Servizi, ADF, Assoram)
2013- in corso	<b>Responsabile Prevenzione Corruzione e Trasparenza AIFA.</b> Gestione delle <a href="#">attività di prevenzione della corruzione</a> ex L. 190/2012, sviluppo dei <a href="#">Piani Triennali</a> Prevenzione Corruzione AIFA, delle attività di formazione e di controllo e indagine rispetto a casi collegati a possibile corruzione o a conflitti di interesse.
2013-2017	<b>Referente e Coordinatore Scientifico del progetto europeo <a href="#">Fakeshare II</a></b> Attività di coordinamento del progetto europeo "FAKESHARE II Project – Sharing Intelligence and Science at EU level about pharmacrime and its promotion through web and social networks" HOME/2013/ISEC/AG/FINEC/4000005192, finanziato dalla Commissione Europea nell'ambito del programma quadro di finanziamento europeo ISEC/FINEC.
2013-2015	<b>Coordinatore dell'indagine "<a href="#">Volcano Operation</a>"</b> contro i furti farmaceutici, e sviluppo del "White Paper" per la Commissione Europea sul tema dell'infiltrazione dei farmaci illegali nella rete del parallel trade europeo (vedi "Pubblicazioni")
2012-2016	<b>Referente e Coordinatore Scientifico del progetto europeo <a href="#">Fakeshare</a></b> Attività di coordinamento del progetto europeo "FAKESHARE – Sharing Intelligence and Science about Fake Medicines and Illegal Websites" HOME/2012/ISEC/AG/FINEC/4000003871, finanziato dalla Commissione Europea nell'ambito del programma quadro di finanziamento europeo ISEC/FINEC.
2012-2015	<b>Coordinatore Scientifico per AIFA del progetto europeo <a href="#">FAKECARE</a></b> Coordinamento delle attività di competenza AIFA del progetto europeo "FAKECARE Developing expertise against the online trade of fake medicines by producing and disseminating knowledge, counterstrategies and tools across the EU.", finanziato dalla Commissione Europea nell'ambito del programma quadro di finanziamento europeo ISEC.
2012-2013	<b>Delegato del Direttore Generale</b> alla gestione delle attività di prevenzione della corruzione ex L. 190/2012, ed estensore dei <a href="#">Piani Triennali</a> Prevenzione Corruzione AIFA
2010-2013	<b>Acting Secretariat</b> della task-force del World Health Organization "IMPACT – International Medicinal Products Anti Counterfeiting Task-force" e curatore dello <a href="#">IMPACT Handbook</a> pubblicato dalla task-force
2009-2010	<b>Consulente AIFA per il Senato della Repubblica</b> per la realizzazione

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

	dell' <a href="#"><u>Indagine conoscitiva su e-commerce e contraffazione farmaceutica</u></a>
<b>2008-2012</b>	<b>Elected Chairman</b> dello steering committee dei comitati del Consiglio d'Europa/EDQM, " <a href="#"><u>European Committee on Pharmaceuticals and Pharmaceutical Care</u></a> ", e del comitato tecnico del Consiglio d'Europa/EDQM " <a href="#"><u>Committee of Experts on minimising public health risks posed by counterfeiting of medical products and related crimes</u></a> ".
<b>2008</b>	Componente Gruppo "Prodotti contraffatti e aste online" presso l'Alto Commissario per la lotta alla contraffazione
<b>2007-2014</b>	<b>Delegato AIFA</b> per la negoziazione (2007-2011) e la successiva implementazione nazionale (2011-2014) della <a href="#"><u>Direttiva 2011/62/EC</u></a> ("Falsified Medicines Directive"), recepita nel D. Lgs. 17/2014
<b>2007-2011</b>	<b>Delegato AIFA</b> per la negoziazione della Convenzione del Consiglio d'Europa <a href="#"><u>MEDICRIME</u></a> - <i>Council of Europe Convention on the counterfeiting of medical products and similar crimes involving threats to public health</i> (CoE Treaty n. 211 - Sottoscritto dall'Italia nell'ottobre 2011)
<b>2007-in corso</b>	<b>Referente AIFA</b> per il coordinamento della task-force anticontraffazione " <i>IMPACT Italia</i> " (dal 2014, <i>Task-force nazionale antifalsificazione</i> ) e dei tavoli specialistici sul contrasto al crimine farmaceutico (come la <i>Conferenza dei Servizi sulle e-pharmacies</i> , attiva dal 2014)
<b>2007-2010</b>	<b>Membro dello Steering Committee</b> della task-force del World Health Organization "IMPACT – International Medicinal Products Anti Counterfeiting Task-force"
<b>2001-2007</b>	<b>Membro italiano dei comitati "Experts on pharmaceutical questions" e "Experts on medicines subject to prescription" del Consiglio d'Europa</b>
<b>2001-2002</b>	<b>Coordinatore per la Direzione Generale dei progetti di database farmaceutici e curatore delle pubblicazioni del Ministero della Salute "Formulario Nazionale" (2001) e "Farmaci generici" (2001)</b>

## COMPETENZE TECNICHE

<b>Competenze linguistiche</b>	<table><tr><th>Lingua</th><th>Livello Parlato</th><th>Livello Scritto</th></tr><tr><td>Inglese</td><td>Fluente</td><td>Eccellente</td></tr><tr><td>Francese</td><td>Fluente</td><td>Eccellente</td></tr></table>	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto	Inglese	Fluente	Eccellente	Francese	Fluente	Eccellente
Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto								
Inglese	Fluente	Eccellente								
Francese	Fluente	Eccellente								
<b>Competenze tecniche e capacità nell'uso delle tecnologie</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Utente esperto (dal 1987) di word processor, database (Access), fogli elettronici, Internet, programmi di grafica (suite Corel, InDesign)</li><li>- Esperienza editoriale e organizzativa: editing volumi e riviste, organizzazione meeting internazionali</li><li>- Competenze specifiche sulle attività di contrasto al crimine farmaceutico: intelligence informatica, analisi flussi</li><li>- Competenze specifiche gestione training e progetti di e-learning: generazione progetti di formazione interattiva (software IDRA e simili), organizzazione webinar (piattaforme Spreed, NetViewer) e strumenti per valutazione performance (Survey Monkey, analisi statistiche correlate)</li><li>- Competenze specifiche gestione bandi per progetti europei (risultati conseguiti in Call EC FINEC "Prevention of and fight against crime", vedi "Esperienze")</li><li>- Gestione progetti di formazione su soft skill e clima aziendale attraverso strumenti IT (come per esempio i software per interactive case studies)</li></ul>									

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

## PUBBLICAZIONI

### Libri

- Thefts of medicines in Italy/Furti di farmaci (D. Di Giorgio ed., AIFA, 2017)
- Pharmaceutical Crime/Crimine farmaceutico (D. Di Giorgio ed., AIFA/Fakeshare, 2017)
- Operation Volcano-The Herceptin Case: White Paper (D. Di Giorgio ed., AIFA/AGES/AEMPS/IHZ/MHRA, 2015)
- Open minds, free minds. (D. Di Giorgio, L. Salmaso, P. Zelic, G. Barbaglio, C. Barbaranelli, S. Walser: Council of Europe - EDQM, 2015)
- Lana Tafi: an interactive comic book about counterfeit medicines (D. Di Giorgio, L. Salmaso, P. Zelic, G. Barbaglio, C. Barbaranelli, S. Walser: Council of Europe - EDQM/AIFA/ALIMS, 2015)
- Identification of health damage caused by Medicrime products in Europe (B.J. Venhuis, D. Di Giorgio, R. Mosimann, L. Scammell, R. Cauwenberghe, M. Moester, M. Arieli, S. Walser, RIVM Report [040003001](#), 2013)
- Kéiron: gioco e formazione. Didattica divertente e training efficace (D. Di Giorgio, M. Donadoni, Meridiana, ISBN 978-88-6153-252-6, 2012)
- Communication about the risks posed by counterfeit medical products and similar crimes: expert WS Proceedings (D. Di Giorgio ed., AIFA/Council of Europe/EDQM publ.: ISBN 978-88-481-2851-3, 2012)
- IMPACT (International Medical Products Anti-Counterfeiting Taskforce) – The Handbook, book + CD ROM (D. Di Giorgio ed., Tecniche Nuove/AIFA: ISBN 978-88-481-2646-5, 2011)
- Counterfeit medical products and similar crimes: risk communication, book + CD ROM (D. Di Giorgio ed., Tecniche Nuove, AIFA/EDQM publishing: ISBN 978-88-481-2662-5, 2011)
- Counterfeit medical products and similar crimes: case studies, volume II (D. Di Giorgio ed., Council of Europe/EDQM publishing, 2011)
- Counterfeit medicines: facts and practical advice, revised ed. (D. Di Giorgio ed., Tecniche Nuove, AIFA/EDQM publishing: ISBN 978-88-481-2657-1, 2011)
- Contraffazione ed e-commerce farmaceutico: indagine conoscitiva (consulenza, D. Di Giorgio; Senato della Repubblica, 2010)
- Farmaci contraffatti: il fenomeno e le attività di contrasto (D. Di Giorgio ed., Tecniche Nuove, AIFA/EDQM publishing: ISBN 978-88-481-2553-6, 2010)
- Counterfeit medicines: facts and practical advice (D. Di Giorgio ed., Council of Europe/EDQM publishing, 2009)
- Counterfeit medicines: exercises (D. Di Giorgio ed., Council of Europe/EDQM publishing, 2009)
- Counterfeit medicines: case studies (D. Di Giorgio ed., Council of Europe/EDQM publishing, 2009)
- Juegos de Pupitre (A. Angiolino, D. Di Giorgio, Editorial Octaedro: ISBN 978-8480632041, 2008)
- Combating Counterfeit Drugs (D. Di Giorgio, V. Reggi ed., Acts of the AIFA-WHO International Conference, Rome, 2006)

### Capitoli di libri

- S. Podio Guidugli, C. Barbaranelli, C. Giacomantonio, D. Di Giorgio, M. Gramazio: *Reflections on Current Societal and Social Context of Women's Mental Health in Italy*, p. 111-125 in *Women's Mental Health:*



## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

### Articoli

- Resistance and Resilience in Community and Society* (N. Khanlou & B. Pilkington ed., Springer 2015)
- M. Musumeci, D. Di Giorgio, M. Gramazio, G. Scarponi, M. Chiavoni: Chapters 1 3, 5 in *Counterfeit Medicines and Organised Crime* (M. Musumeci ed., UNICRI 2012).
  - R. C. Bachmann, A. Ballio, D. Barra, F. Bossa, L. Camoni, D. Di Giorgio, A. Di Nola, P. Ferranti, I. Grgurina, N. S. Iacobellis, P. Lavermicocca, C. Manetti, C. Marchiafava, G. Marino, K. A. Mott, M. Paci, P. Pucci, A. Scaloni, A. Segre, M. Simmaco, G. A. Strobel, G. Surico, J. Y. Takemoto: *Lipodepsipeptides From Pseudomonas syringae pv. syringae* (p. 170-175); P. Lavermicocca, A. Ballio, L. Camoni, D. Di Giorgio, C. Marchiafava: *Studies on the Effect of Syringomycin and Syringopeptins on the Functions of Plant Mitochondria* (p. 198-201); D. Di Giorgio, L. Camoni, A. Scaloni, M. Scortichini, A. Ballio: A New Syringopeptin Produced by a Pseudomonas syringae Strain from Laurel (p. 208-209) in *Pseudomonas Syringae Pathovars and Related Pathogens* (ISBN: 978-94-010-6301-2, M'Barek Fatmi, A. Collmer, N.S. Iacobellis, J. Mansfield, J. Murillo, N. W. Schaad, M. Ullrich ed., Springer 1997)
  - B.J. Venhuis, A.E. Oostlander, D. Di Giorgio, R. Mosimann, I. du Plessis: *Oncology drugs in the crosshairs of pharmaceutical crime*. **The Lancet Oncology** 19(4) 2018.
  - L. Brasola, D. Di Giorgio, F. La Bella, M. Pani, G. Turchetti: *Medicine Thefts And Their Prevention: Current Approach In Italy And Future Perspectives*. **Medicine Access @ Point of Care**, 04/2018
  - C. Barbaranelli, S.P. Guidugli, D. Di Giorgio, M. Gramazio: *Personal determinants of purchasing of pharmaceutical products online*. **Testing, Psychometrics, Methodology in Applied Psychology**, Vol. 22, No. 1, 3-21, 2015
  - F. Damiano, C. Silva, A. Gregori, F. Vacondio, M. Mor, M. Menozzi, D. Di Giorgio: *Analysis of illicit dietary supplements sold in the Italian market: Identification of a sildenafil thioderivative as adulterant using UPLC-TOF/MS and GC/MS*. **Science & Justice** 05/2014
  - L. Salmaso, D. Di Giorgio: *Narrativa multilineare. Un'occasione per lettori giovani di mente e di cuore – Il caso di Lewis Trondheim*. **Sfogliolibro-Biblioteche oggi**, n. 7, pp. 26-29, Editrice Bibliografica, Milano, 2011
  - A. Messori, S. Trippoli, P. D'Alessandro, D. Di Giorgio, F. Tosolini: *Problems in pharmacoeconomic analyses*. **JAMA The Journal of the American Medical Association** 284(15):1922-4, 11/2000
  - M. Dalla Serra, I. Bernhart, P. Nordera, D. Di Giorgio, A. Ballio, G. Menestrina: *Conductive Properties and Gating of Channels Formed by Syringopeptin 25A, a Bioactive Lipodepsipeptide from Pseudomonas syringae pv. syringae*, in **Planar Lipid Membranes. Molecular Plant-Microbe Interactions** 12(5):401-9, 06/1999
  - M. Dalla Serra, G. Fagiuoli, P. Nordera, I. Bernhart, C. Della Volpe, D. Di Giorgio, A. Ballio, G. Menestrina: *The Interaction of Lipodepsipeptide Toxins from Pseudomonas syringae pv. syringae with Biological and Model Membranes: A Comparison of Syringotoxin, Syringomycin, and Two Syringopeptins*. **Molecular Plant-Microbe Interactions** 12(5):391-400., 06/1999
  - M.C. Emanuele, A. Scaloni, P. Lavermicocca, N.S. Iacobellis, L. Camoni, D. Di Giorgio, P. Pucci, M. Paci, A. Segre, A. Ballio: *Corpeptins, new bioactive lipodepsipeptides from cultures of Pseudomonas corrugata*.

## CURRICULUM VITAE

Domenico Di Giorgio

FEBS Letters 433(3):317-20, 09/1998

- A.C. Scaloni, L. Camoni, D. Di Giorgio, M. Scortichini, R. Cozzolino, A. Ballio: *A new syringopeptin produced by a Pseudomonas syringae pv. syringae strain isolated from diseased twigs of laurel*. **Physiological and Molecular Plant Pathology** 51(4):259-264, 10/1997
- D. Di Giorgio, L. Camoni, C. Marchiafava, A. Ballio: *Biological activities of pseudomycin A, A lipodepsinonapeptide from Pseudomonas syringae MSU 16H*. **Phytochemistry** 45(7):1385-91, 09/1997
- D. Di Giorgio, L. Camoni, K.A. Mott, J.Y. Takemoto, A. Ballio: *Syringopeptins, Pseudomonas syringae pv. syringae phytotoxins, resemble syringomycin in closing stomata*. **Plant Pathology** 45(3):564-571, 06/1996
- D. Di Giorgio, P. Lavermicocca, C. Marchiafava, L. Camoni, G. Surico, A. Ballio: *Effect of syringomycin-E and syringopeptins on isolated plant mitochondria*. **Physiological and Molecular Plant Pathology** 48(5):325-334, 05/1996
- V. Vassilev, P. Lavermicocca, D. Di Giorgio, N. S. Iacobellis: *Production of syringomycins and syringopeptins by Pseudomonas syringae pv.* **Plant Pathology** 45(2):316-322., 04/1996
- A. Ballio, F. Bossa, L. Camoni, D. Di Giorgio, M. C. Flamand, H. Maraite, G. Nitti, P. Pucci, A. Scaloni: *Structure of Fuscopeptins, phytotoxic metabolites of Pseudomonas fuscovaginae*. **FEBS Letters** 381(3):213-6., 04/1996
- A. Ballio, F. Bossa, L. Camoni, D. Di Giorgio, M. Flamand, H. Maraite, G. Nitti, P. Pucci, A. Scaloni, R.P.S. Han, X. Hanzhong: *A Simple and Accurate Added Mass Model for Hydrodynamic Fluid-Structure Interaction Analysis*. **Journal of the Franklin Institute** 333(6), 01/1996;
- A. Ballio, F. Bossa, D. Di Giorgio, A. Di Nola, C. Manetti, M. Paci, A. Scaloni, A.L. Segre: *Solution Conformation of the Pseudomonas Syringae Pv. Syringae Phytotoxic Lipodepsipeptide Syringopeptin 25-A. Two-Dimensional NMR, Distance Geometry and Molecular Dynamics*. **European Journal of Biochemistry** 234(3):747-58., 01/1996
- L. Camoni, D. Di Giorgio, M. Marra, P. Aducci, A. Ballio: *Pseudomonas syringae pv. syringae Phytotoxins Reversibly Inhibit the Plasma Membrane H<sup>+</sup>-ATPase and Disrupt Unilamellar Liposomes*. **Biochemical and Biophysical Research Communications** 214(1):118-24., 10/1995
- Fatusa C. Adetuyi, Akira Isogai, Domenico Di Giorgio, Alessandro Ballio, Jon Y. Takemoto: *Saprophytic Pseudomonas syringae strain M1 of wheat produces cyclic lipodepsipeptides*. **FEMS Microbiology Letters** 09/1995; 131(1):63-7., DOI:10.1111/j.1574-6968.1995.tb07755.x
- D. Di Giorgio, L. Camoni, C. Marchiafava, A. Ballio: *Mechanism of Action of Pseudomycins*. **Giornale Botanico Italiano** 129(4-4):1056-1057., 01/1995
- A. Ballio, F. Bossa, D. Di Giorgio, P. Ferranti, M. Paci, P. Pucci, A. Scaloni, A.L. Segre, G.A. Strobel: *Novel bioactive lipodepsipeptides from Pseudomonas syringae: The pseudomycins*. **FEBS Letters** 355(1):96-100., 12/1994
- D. Di Giorgio, L. Camoni, A. Ballio: *Toxins of Pseudomonas syringae pv. syringae affect H<sup>+</sup>-transport across the plasma membrane of maize*. **Physiologia Plantarum** 91(4):741-746., 08/1994

### Altre pubblicazioni

- The Miracle Medicine Case (D. Di Giorgio, **training software**, AIFA/EDQM/Fakeshare, 2013)
- Letter to the Editor (D. Di Giorgio, E. Colombini, **training software**, AIFA/EDQM/INFARMED, 2010)
- A coordinated inspection (D. Di Giorgio, E. Colombini, **training software**, AIFA/EDQM/INFARMED, 2009)



## CURRICULUM VITAE

*Domenico Di Giorgio*

### **Presentazioni**

Oltre 100 presentazioni e docenze a eventi nazionali e internazionali, tra i quali due conferenze sulla contraffazione farmaceutica presso il Parlamento Europeo (2009, 2010) e un master presso l'Università di Parigi La Sorbona (2018); membro dei comitati organizzatori e keynote speaker nelle conferenze CoE/EDQM sulla contraffazione farmaceutica (dal 2005)

### **Riferimento on line alle pubblicazioni**

#### **Research Gate Score - 26.58**

[https://www.researchgate.net/profile/Domenico\\_Giorgio](https://www.researchgate.net/profile/Domenico_Giorgio)

Domenico Di Giorgio, 4 giugno 2020