# **CURRICULUM VITAE**

## INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Domenico Di Giorgio			
Qualifica	Dirigente II Fascia			
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA			
Incarico attuale	Dirigente - Area Ispezioni e Certificazioni (dirigente); Ufficio Qualità dei prodotti e contrasto al crimine farmaceutico (dirigente ad interim)			

# TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

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

# Esperienze professionali (incarichi ricoperti)

## Marzo 2017 - in corso

# Dirigente Area Ispezioni e Certificazioni (Agenzia Italiana del Farmaco)

Principali attività e responsabilità. 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:

- supervisione delle attività realizzate dai 5 Uffici che afferiscono all'Area;
- supporto alla realizzazione del programma periodico delle ispezioni (a livello nazionale e internazionale) predisposto dai 4 Uffici ispettivi che afferiscono all'Area;

- gestione dei processi di recepimento delle normative europee che abbiano impatto diretto o indiretto sulle attività riconducibili agli Uffici di Area;
- gestione dei casi che comportino, in ragione delle irregolarità riscontrate, l'emanazione di sanzioni amministrative o penali;
- coordinamento delle attività riconducibili alla partecipazione del personale afferente agli Uffici di Area ai gruppi di lavoro internazionali;
- coordinamento delle attività trasversali ai 5 Uffici che afferiscono all'Area.

# Ottobre 2016-Febbraio 2017

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 e a tutela della salute pubblica, ivi incluse attività di formazione, controlloed 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 ha portato all'elaborazione del documento programmatico che in data 30 marzo 2017 ha portato alla formalizzazione dell'Accordo ai sensi dell'art. 4 del d. lgs. n. 281/1997, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sulla proposta del Ministro della salute.

#### Ottobre 2014 - in corso

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 il 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 Controllo di Stato, 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;
  - 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".
- 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;
- coordinamento di progetti finanziati dal programma della Commissione Europea "Prevenzione e lotta contro il Crimine";
- partecipazione a tavoli di lavoro nazionali e internazionali di ambito normativo.

Dirigente Unità Prevenzione Contraffazione (Agenzia Italiana del Farmaco)

**Principali attività e responsabilità.** 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 comunicazionefinalizzateda un lato alla sensibilizzazione del pubblico generalista e dei professionisti sanitari e,dall'altro, asupportare le attività di controllo in dogana e sul territorio.

Dirigente chimico delle professionalità sanitarie (Agenzia Italiana del Farmaco), presso ispettorati GMP per farmaci e materie prime, Direzione Generale.

Principali attività e competenze. 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 counterfeing of medical products and related crimes"

Dirigente chimico delle professionalità sanitarie (Dipartimento farmaceutico del Ministero della Salute) presso Ufficio Prezzi, Direzione Generale, ispettorati GMP per farmaci e materie prime.

Principali attività e competenze. 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 farmacoeconomico 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"

Marzo 2010 -

Settembre 2014

Maggio 2004 -

Marzo 2010

Febbraio 1996 -

Aprile 2004

Dicembre 1995 -Febbraio 1996 Dirigente chimico delle professionalità sanitarie (Dipartimento alimenti del Ministero della Salute), presso l'Ufficio prodotti fitosanitari.

ESPERIENZE PROFESSIONALI

(RUOLI E PRINCIPALI INCARICHI SPECIALI)

2024 – In corso	Communication WG Coordinator – WHO Member States Mechanism					
	Coordinamento WG della task-force mondiale antifalsificazione WHO					
2022 - 2026	Coordinatore della Joint Action on Shortages (2022-2026)					
	Progetto europeo per il contrasto delle carenze in Europa: finanziato per 10 milioni di euro, il progetto coordinato da AIFA e sviluppato in partnership con le autorità di 24 Stati europei (EU ed EES), con il supporto esterno di altri MS, rappresenta la principale iniziativa europea del programma EU4Health in tema di carenze.					
2022 - 2025	Membro Italiano del Medicines Shortages Strategic Group (EMA/EC)					
	Designazione da parte del Ministro della Salute nel gruppo strategico europeo per il contrasto alle carenze di farmaci					
2022	Membro della Commissione di Concorso AIFA per Dirigenti Chimici – II fascia					
2022	Coordinatore del corso FPFP22003 per la Scuola Superiore della Magistratura "Crimine					
	farmaceutico: normative e strumenti di contrasto"					
	Corso sviluppato da AIFA, effettuato in sala a maggio 2022 per 90 magistrati delle diverse Procure italiane, col coinvolgimento di 20 relatori delle amministrazioni istituzionalmente interessate al tema					
2022	Coordinatore del corso "Radiopharmaceuticals lifecycle: Regulatory, Manufacturers', End users' perspectives"					
	Corso sviluppato da AIFA, effettuato via web a marzo 2022 per oltre 200 discenti degli ispettorati					
	dei 27 MS e degli Stati SEE, col coinvolgimento di relatori esperti del tema del settore pubblico e privato					
2022	Presidente del Gruppo di Lavoro "Accordi di Programma" AIFA					
2021 - 2024	Elected Vice Chair – WHO Member States Mechanism (2021-2024)					
	Vicepresidenza e ruolo nello Steering Committee della task-force mondiale antifalsificazione WHO					
2021 - 2024	Coordinatore del Progetto Europeo MEDI-THEFT (2021-2024)					
	Gestione del progetto di costruzione di una piattaforma informatica europea di gestione dei database e dei documenti di supporto alle indagini sui furti di medicinali e di prevenzione e contrasto all'infiltrazione di questi prodotti nella rete europea attraverso documenti falsificati.					

	Progetto sviluppato e proposto alla EC da AIFA (leader del consorzio, che comprende università,					
	amministrazioni e partner privati europei).					
	MEDITHEFT (European Union's Internal Security Fund — Police, ISFP-2020-AG-OPC,					
	1.579.251,52 euros, 2021-2023, https://www.medi-theft.eu/) Data sharing and investigative					
	platform against organized thefts of medicines: a public-private partnership co-funded by the EU					
	for the creation of an AI-based platform to fight the falsification and the illicit trafficking of					
	medicines.					
2021	Coordinatore TAIEX Expert Mission on Pharmaceutical Serialisation (TAIEX 65993, Israele)					
	Sviluppo e utilizzo dei sistemi di tracciabilità dei farmaci: l'esperienza operativa italiana, il modello					
	europeo. Relatori AIFA, Ministero della Salute, Farmindustria, Consorzio Dafne, Poligrafico dello					
	Stato					
2020	Coordinatore network AIFA-Regioni-aziende contro carenze COVID					
	Gestione della rete di prevenzione carenze farmaceutiche attivata con successo durante					
	l'emergenza COVID: attività e risultati conseguiti sono riassunti in un documento pubblico,					
	sottoscritto da amministrazioni, sigle e aziende coinvolte.					
2019	Coordinatore TAIEX Study Visit on Inspection in medicinal products and manufacturing of active					
	substances, clinical trials and pharmacovigilance system (TAIEX 67596, Bosnia-Herzegovina)					
2018 - 2020	Key Pharmaceutical Expert del Progetto Europeo MEDISAFE (2018-2020)					
	Gestione del progetto di formazione rivolto a 11 Paesi Africani allo scopo di strutturare sistemi di					
	prevenzione e contrasto all'infiltrazione di farmaci falsificati: ruolo conseguito previo esame da					
	parte della Commissione Europea.					
2018	Membro della Commissione di Concorso AIFA per Dirigenti Chimici – I fascia					
2017-in corso	Capo Area - Dirigente Area Ispezioni e Certificazioni (AIFA)					
2017	Membro della Commissione di Valutazione AIFA – Interpello incarichi Dirigenti Sanitari					
2016-2017	Capo Area - Dirigente Area Vigilanza Post-Marketing (AIFA)					
2015- in corso	Coordinatore del Tavolo Tecnico Indisponibilità.					
	Gruppo convocato e coordinato da AIFA, mirato al contrasto alle distorsioni che causano carenze e					
	indisponibilità di farmaci, che ha portato allo sviluppo del " <u>Testo Condiviso</u> " sottoscritto da					
	Ministero della Salute, AIFA, Regioni (Friuli Venezia Giulia, Lombardia, Lazio, Veneto), FOFI e					
	associazioni della filiera farmaceutica (Farmindustria, Assogenerici, AIP, Federfarma, Assofarm,					
	Farmacie Unite, Federfarma Servizi, ADF, Assoram)					
2014-2016	Referente e Coordinatore Scientifico del progetto europeo <u>Fakeshare II</u>					
	Attività di coordinamento del progetto europeo "FAKESHARE II Project – Sharing Intelligence and					
	Science at EU levelaboutpharmacrime 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.					
	EAVESTABLE II (DC HOME FINES III)					
	FAKESHARE II (DG HOME, FINEC prog. "Prevention of and Fight against Crime",					
	HOME/2013/ISEC/AG/FINEC/4000005192, 413.574 euros, 2014-2016, www.fakeshare.eu) Sharing					

	intelligence and science at EU level about pharmacrime and its promotion through web and social
	networks. Extension of the Fakeshare I platform to more EU MS, and to the countracting activities
	against pharmaceutical crime in general.
2014-in corso	Dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine farmaceutico (AIFA)
2014- in corso	Coordinatore della Conferenza dei Servizi sulle farmacie on line.
	Gruppo interistituzionale convocato e coordinato da AIFA, secondo il dettato del D. Lgs. 219/2006
	come modificato dal D. Lgs. 17/2014, con l'obiettivo di valutare la natura di siti internet di vendita d
	farmaci non autorizzati dal Ministero della Salute, e di definire misure di intervento su casistiche
	nuove. Il tavolo collabora anche con le piattaforme web (come eBay, Amazon, Twitter)
	concordando azioni specifiche rispetto a prodotti illegali e pericolosi.
2013- 2020	Responsabile Prevenzione Corruzione e Trasparenza AIFA.
	Gestione delle <u>attività di prevenzione della corruzione</u> ex L. 190/2012, sviluppo dei <u>Piani Triennal</u>
	Prevenzione Corruzione AIFA, di attività di formazione e di controllo e indagine rispetto a cas
	collegati a possibile corruzione o a conflitti di interesse. In questo ambito sono state anche gestite
	una audizione presso ANAC alla presenza del Cons. Cantone, dove sono state valutate
	positivamente le misure definite da AIFA, e il supporto tecnico al tavolo ANAC-AGENAS nella
	definizione di modalità di applicazione della normativa al settore sanitario locale.
	definizione di modalità di applicazione della normativa ai settore sanitano locale.
2013-2018	Coordinatore dell'indagine "Volcano Operation" e dei casi correlati (Lunapharm)
	Indagine internazionale contro i furti farmaceutici, e riassunta nel "White Paper" per la
	Commissione Europea sul tema dell'infiltrazione dei farmaci illegali nella rete del parallel trade
	europeo (vedi "Pubblicazioni")
2013-2015	Referente e Coordinatore Scientifico del progetto europeo <u>Fakeshare</u>
	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.
	FAKESHARE Sharing Intelligence and Science about Fake Medicines and Illegal Websites (DG
	HOME, FINEC Prog. "Prevention of and Fight against Crime",
	HOME/2012/ISEC/AG/FINEC/4000003871, 371.253 euros, 2013-2015, www.fakeshare.eu):
	Development of a shared platform for police forces and health authorities, where to file reports,
	investigations and data about illegal e-pharmacies; development of studies on risk communication
	and development of communication and investigative models.
2012-2015	Coordinatore Scientifico per AIFA del progetto europeo <u>FAKECARE</u>
	Coordinamento delle attività di competenza AIEA del progetto curance "EAVECARE Developina
	Coordinamento delle attività di competenza AIFA del progetto europeo "FAKECARE Developing
	expertise against the online tra- de 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.
	programma quadro di imanziamento edropeo iSEC.
	FAKECARE (DG HOME, FINEC Prog. "Prevention of and Fight against Crime",
	HOME/2011/SEC/AG/FINEC/4000002221, 366.250 euros, 2012-2015, www.fakecare.com);
	Development of tools for finding and targeting illegal e-pharmacies.

2012-2013	Delegato del Direttore Generale per l'applicazione della L. 190/2012					
	Delegato alla gestione delle attività di prevenzione della corruzione ex L. 190/2012, ed esten dei <u>Piani Triennali</u> Prevenzione Corruzione AIFA					
2012-2020	Organizzazione della formazione su anticorruzione e "soft skill" per il personale degli uffici AIFA					
	Formazione (a budget zero) dei dipendenti AIFA sui temi obbligatori dell'anticorruzione (oltre 500 discenti in 20 sessioni) e avvio di progetti per il miglioramento del clima aziendale (correlato ai rischi di condotte eticamente disdicevoli), con corsi specifici dedicati a soft skill (team working, feedback, teambuilding). Coinvolgimento di esperti esterni e utilizzo del proprio <u>background come formatore</u> (vedi referenze bibliografiche)					
2011-2012	Gestione investigazione sulla falsificazione di farmaci (caso Geymonat)					
	Organizzazione accertamenti a sorpresa, coordinamento con NAS, Dogane, ISS, Ministero della Salute, Farmindustria per la gestione del caso e della comunicazione correlata.					
2010-2013	Acting Secretariat di IMPACT (WHO).					
	Segretariato della task-force del World Health Organization "IMPACT – International Medicinal Products Anti Counterfeiting Task-force" e curatore dello <u>IMPACT Handbook</u> edito dalla task-force. WHO ha supportato AIFA per il compito con un budget di 40.000 euro, utilizzato per la gestione delle pubblicazioni.					
2010-2014	Dirigente Unità Prevenzione Contraffazione (Agenzia Italiana del Farmaco - AIFA)					
2009-2010	Consulente AIFA per il Senato della Repubblica					
	Referente per la realizzazione dell' <u>Indagine conoscitiva su e-commerce e contraffazione</u> farmaceutica					
2008-2012	Elected Chairman Comitati Tecnici Consiglio d'Europa/EDQM.					
	Presidente dello steering committee dei comitati del Consiglio d'Europa/EDQM, "European Committee on Pharmaceuticals and Pharmaceutical Care", e del comitato tecnico del Consiglio d'Europa/EDQM "Committee of Experts on minimising public health risks posed by counterfeiting of medical products and related crimes". In questo ambito sono state realizzate le pubblicazioni di diversi volumi, finanziate da EDQM e dalla convenzone che l'Agenzia ha sottoscritto sul tema col Ministero dello Sviluppo Economico.					
2008-in corso	Delegato AIFA presso il "Working Group of Enforcement Officers" HMA					
	Tavolo tecnico operativo collegato alla conferenza dei capi-agenzia, che riunisce semestralmente i referenti del contrasto al crimine farmaceutico: per l'Italia partecipano oggi NAS e AIFA. AIFA ha ospitato a Roma i lavori del WGEO (che coinvolgono circa 100 delegati) durante la Presidenza italiana del Consiglio dell'Unione Europea (2014) e nel 2018.					
2008	Componente Gruppo "Prodotti contraffatti e aste online" presso l'Alto Commissario per la lotta alla contraffazione					
2007-in corso	Delegato AIFA per la negoziazione della "Falsified Medicines Directive"					
	Negoziazione (2007-2011) e successiva implementazione (2011-2014) della <u>Direttiva 2011/62/EC</u> ("Falsified Medicines Directive") nel D. Lgs. 17/2014; definizione e applicazione degli Atti Delegati					

	conseguenti, attraverso l'Expert Group on Safety Features EU (dal 2011)					
2007-2011	Delegato AIFA per la negoziazione della Convenzione Medicrime.					
	Negoziazione MEDICRIME - Council of Europe Convention on the counterfeiting of medical products					
	and similar crimes involving threats to public health (CoE Treaty n. 211 - Sottoscritto dall'Italia nell'ottobre 2011)					
2007-in corso	Coordinatore IMPACT ITALIA (task force antifalsificazione nazionale)					
	Referente AIFA per il coordinamento della task-force "IMPACT Italia" (dal 2014, Task-force nazionale antifalsificazione) e dei tavoli ad hoc sul contrasto al crimine farmaceutico (come la Conferenza dei Servizi sulle e-pharmacies, attiva dal 2014), che coinvolgono altre amministrazioni di ambito sanitario (Ministero della Salute, ISS, CCTS-NAS) e non (Agenzia delle Dogane, CNR-Registro.it, AGCM-Antitrust, Ministero dello Sviluppo Economico, Direzione Centrale Polizia Criminale), e si relazionano a stakeholders privati e alle associazioni di settore (produzione, distribuzione e vendita dei farmaci; pazienti/consumatori)					
2007-2010	Membro dello Steering Committee di IMPACT (WHO).					
	Referente italiano nella task-force del World Health Organization "IMPACT – International Medicinal Products Anti Counterfeiting Task-force"					
2001-2007	Membro italiano dei comitati "Experts on pharmaceutical questions" e "Experts on medicines subject to prescription" del Consiglio d'Europa					
2001-2002	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)					

Capacità linguistiche						
		Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto		
		Inglese	Fluente	Eccellente		
		Francese	Buono	Buono		
					•	
Capacità nell'uso delle	- Utente esperto (da	al 1987) di word	processor, da	tabase (Access	), fogli elettronici,	
tecnologie	Internet, programmi di grafica (suite Corel, InDesign)					
	<ul> <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> </ul>					

- Gestione progetti di formazione su soft skill e clima aziendale attraverso strumenti IT (come per esempio i software per interactive case studies)

Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)

#### **PUBBLICAZIONI**

#### Libri scritti e curati

- Medicrime vs Vulcano: Un caso di studio pratico su come la Convenzione del Consiglio d'Europa potrebbe migliorare la lotta al crimine farmaceutico (D. Di Giorgio, D. Russo ed., IPZS, 2025, in press)
- Non si trova Carenze e indisponibilità di farmaci (D. Di Giorgio, G. Derossi ed., IPZS: ISBN 978-88-240-1074-0, 2024)
- Best practices to manage cases of thefts of medicines in the EU (D. Di Giorgio ed., IPZS publishing: ISBN 978-88-240-1072-6, 2023; Edizione in serbo, 2023)
- Il tavolo tecnico indisponibilità (D. Di Giorgio & G. Scrofina ed., IPZS publishing: ISBN 978-88-240-1069-6, 2021)
- Theft of medicines Trend of the phenomenon over the years (update 2019) (D. Di Giorgio ed., IPZS publishing: ISBN 978-88-240-2794-6, 2020 Edizione in serbo, 2023)
- The Italian Drug Traceability System (D. Di Giorgio ed., IPZS publishing: ISBN 978-88-240-2798-4, 2020)
- Medicrime vs Volcano: A practical case study on how the Council of Europe Convention could improve the fight against pharmaceutical crime (D. Di Giorgio, D. Russo ed., Council of Europe, 2019)
- 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

- D. Di Giorgio, Cap. XVI Controllare le reti: farmaci falsi, mancanti e illegali,
   p. 419-442 in Elementi di scienze regolatorie del farmaco (ISBN 978-88-214-5614-5, S. Cammarata, L. Pani ed., Edra 2022)
- Guidelines on the use of human immunoglobulins in case of shortages/Linee guida sull'uso delle immunoglobuline umane in caso di carenza (AIFA-CNS, 2022)
- D. Di Giorgio, M. Gramazio: Capitolo 2.4. AIFA: le buone pratiche nel contrasto al "crimine farmaceutico", p. 30-31 in I diritti di proprietà intellettuale – Le migliori esperienze italiane di enforcement (Marino Longoni ed., Italia Oggi 2016)
- 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: 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:

Articoli

- 978-94-010-6301-2, M'Barek Fatmi, A. Collmer, N.S. lacobellis, J. Mansfield, J. Murillo, N. W. Schaad, M. Ullrich ed., Springer 1997)
- U.M. Musazzi, D. Di Giorgio, P. Minghetti, *New regulatory strategies to manage medicines shortages in Europe*. **International Journal of Pharmaceutics** 579 (art. 119171), 2020
- D. Di Giorgio et al.: Tackling distribution-related shortages of medicines: An Italian case study evaluated in the European Union framework. Medicine Access @ Point of Care, 1-7, 3/2019
- L. De Rentiis, D. Di Giorgio: *Il divieto di pantouflage: norma di principio o di reale portata applicativa?* **Azienditalia** (Wolters Kluwer Italia) 4, 2019
- 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.* **Sfoglialibro-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. lacobellis, L. Camoni, D. Di Giorgio, P. Pucci, M. Paci, A. Segre, A. Ballio: Corpeptins, new bioactive lipodepsipeptides from cultures of Pseudomonas corrugata. 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 syringaepv. syringaestrain 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+-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+-transport across the plasma membrane of maize*. **Physiologia Plantarum** 91(4):741-746., 08/1994
- 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)

Oltre 200 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)

https://www.researchgate.net/profile/Domenico Giorgio

444.2 Research Interest Score, 910 Citations, 18 h-index

Altre pubblicazioni

Presentazioni

Riferimento on line alle pubblicazioni

Ai sensi e per gli effetti del d.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e successive modificazioni, il sottoscritto, sotto la propria responsabilità, attesta la veridicità delle dichiarazioni riportate nel presente curriculum. Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base al D. Lgs. 196/2003 e al Regolamento UE 2016/679.

Civitavecchia, 6 marzo 2025