

CURRICULUM VITAE STUDIORUM

INFORMAZIONI PERSONALI

| | |
|--------------------------------|--|
| Nome | SIMONA MONTILLA |
| Data di nascita | |
| Qualifica | Dirigente sanitario farmacista appartenente al ruolo dei dirigenti sanitari dell'Agenzia |
| Amministrazione | AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA |
| Incarico attuale | <p>DAL 9 FEBBRAIO 2026</p> <p>Conferimento Incarico di funzione dirigenziale di livello non generale di direzione di struttura complessa - Ufficio Procedure europee di HTA- Determina del Direttore Tecnico Scientifico dell'Agenzia Italiana del Farmaco n.9 del 9 febbraio 2026.</p> <p>Svolge anche le funzioni di:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Rappresentante supplente nel Coordination Group, istituito ai sensi del REG. 2021/2282, per la configurazione prodotti medicinali; - Rappresentante effettivo del Sottogruppo Joint Clinical Assessment istituito dal Coordination Group, ai sensi del REG. 2021/2282; - Rappresentante supplente del Sottogruppo Joint Scientific Consultation istituito dal Coordination Group, ai sensi del REG. 2021/2282; - Esperto nel Comitato di HTA per la scrittura degli atti esecutivi per i prodotti medicinali, ai sensi del del REG. 2021/2282; - Rappresentante supplente del Network europeo delle Autorità competenti per prezzo e rimborso dei medicinali (<i>Network of Competent Authorities for Pricing and Reimbursement of Pharmaceuticals - N-CAPR</i>); - Membro del team AIFA di supporto ai lavori del Gruppo degli Heads of Agencies (HAG); - Componente supplente della Cabina di regia HTA; - Componente del Gruppo di Lavoro per l'attuazione del Piano Nazionale per la prevenzione delle epatiti virali B e C istituito presso il Ministero della Salute; - Membro del Comitato Tecnico del gruppo di cooperazione interregionale europeo per le attività di HTA connesse alla "Valletta Declaration". |
| Numero telefonico dell'ufficio | 06.5978.4501 |

| | |
|-----------------------------|------------------------|
| E-mail istituzionale | s.montilla@aifa.gov.it |
|-----------------------------|------------------------|

| |
|--|
| TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE |
|--|

| | |
|---|---|
| Titolo di studio | Diploma di Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche conseguito in data 19 marzo 1999 (108/110) presso l'Università degli studi di Roma "La Sapienza"- Facoltà di Farmacia |
| Altri titoli di studio e professionali | <p>Corso di perfezionamento in Valutazione delle Intelligenze artificiali, a.a. 2025, dall'Alta Scuola di Economia e Management dei Sistemi Sanitari (ALTEMS) presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore in Roma</p> <p>Corso di perfezionamento in materia di Valutazioni economiche e modelli decisionali per l'Health Technology Assessment, a.a. 2013-2014, organizzato dall'Alta Scuola di Economia e Management dei Sistemi Sanitari (ALTEMS) presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore in Roma.</p> <p>Master Universitario di II Livello in Valutazione delle Tecnologie e degli interventi in sanità, a.a. 2010, organizzato Università Cattolica del Sacro Cuore - Roma</p> <p>Master Universitario di II Livello in "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco" a.a. 2008, organizzato da Università Cattolica del Sacro Cuore-Roma</p> <p>Dottorato di ricerca in Farmacologia, Farmacognosia e Tossicologia conseguito in data 15 aprile 2004, presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" - Dipartimento di Farmacologia delle Sostanze Naturali e Fisiologia Generale.</p> <p>Master in "Economia Sanitaria" a.a. 2008 organizzato da CEIDA, Roma</p> <p>Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista conseguita in data giugno 2001 presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza".</p> |
| Esperienze professionali (incarichi ricoperti) | <p>DAL 12 GENNAIO 2026</p> <p>Conferimento Incarico temporaneo di Coordinamento delle attività ordinarie dell'Ufficio Procedure Europee di HTA e predisposizione degli atti alla firma a decorrere.</p> <p>DAL 1° GENNAIO 2026</p> <p>Assegnazione all'Ufficio Procedure Europee di HTA</p> <p>1° SETTEMBRE 2022 – 31 AGOSTO 2025 Area Strategia ed Economia del farmaco <i>Prorogato fino al raggiungimento del temine massimo quinquennale e, comunque fino all'attuazione delle disposizioni relative alla riorganizzazione dell'AIFA, se antecedente al compimento del quinquennio.</i></p> <p>Incarico AS/S1 - Nell'ambito delle attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale e dal coordinamento di attività e/o risorse, interne e/o esterne all'Agenzia, coordinamento delle attività relative alla</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>partecipazione ai Gruppi Europei in materia di HTA e alle relative attività di Scientific Advice, coordinamento delle attività istruttorie di supporto al processo decisionale del CPR e CTS di concerto con il Dirigente del settore HTA ed economia del Farmaco, e attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p> <p>Nell'ambito dell'incarico sopra descritto ha svolto le seguenti ulteriori attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Vice Segretario aggiunto della Commissione Tecnico Scientifica (CTS) - Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA - AIFA expert del Network for Health Technology Assessment (Consortium EUnetHTA 2021), istituito con contratto di servizio biennale del 17 settembre 2021 dell'Agenzia esecutiva europea per la salute e il digitale (HaDEA) per la fornitura di attività di valutazione congiunta delle tecnologie sanitarie (HTA) a sostegno del proseguimento della cooperazione dell'UE in materia di HTA, per il sostegno a un futuro sistema HTA dell'UE ai sensi del Regolamento (UE) 2021/2282 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 15 dicembre 2021, relativo alla valutazione delle tecnologie sanitarie e che modifica la direttiva 2011/24/UE. Nominata come esperto e coordinatore delle attività del: <ul style="list-style-type: none"> a) Committee for Scientific Consistency & Quality of Joint Clinical Assessment (CSCQ- JCA); b) Committee for Scientific Consistency & Quality of Joint Scientific Advice (CSCQ- JSC); c) Committee for Scientific Consistency & Quality (CSCQ- Transversal) per le attività di validazione dei <i>deliverable</i> trasversali relativi a comunicazione, interazione con i portatori di interesse, applicazione del Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali (GDPR), confidenzialità, e conflitto di interessi. d) Membro del Management Board della collaborazione volontaria per la collaborazione volontaria di implementazione dello <i>European Integrated Price Information Database</i> (EURIPID) <p>1° settembre 2019 – 31 agosto 2022 Area Strategia ed Economia del farmaco</p> <p>Incarico AS - Nell'ambito delle attività, istruttorie o adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale e dal coordinamento di attività e/o risorse, interne e/o esterne all'Agenzia, coordinamento delle attività relative alla partecipazione ai Gruppi Europei in materia di HTA e alle relative attività di Scientific Advice, coordinamento delle attività istruttorie di supporto al processo decisionale del CPR e CTS di concerto con il Dirigente del settore HTA ed economia del Farmaco, e attività, atti o adempimenti comunque ad essi correlati.</p> <p>Nell'ambito di tale incarico sono state svolte le seguenti attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Coordinamento delle attività per l'applicazione del Decreto Ministeriale 2 agosto 2019, <i>"Criteri e modalità con cui l'Agenzia italiana del farmaco determina, mediante negoziazione, i prezzi dei farmaci rimborsati dal Servizio sanitario nazionale"</i>; - Coordinamento delle attività in capo all'Area per la realizzazione e l'aggiornamento del Portale <i>web-based</i> per la presentazione di dossier in formato digitale per la presentazione delle domande di prezzo e rimborsabilità, ai sensi del Decreto Ministeriale 2 agosto 2019 (Portale e-dossier); |
|--|--|

| | |
|--|---|
| | <ul style="list-style-type: none"> - Rappresentante supplente del Network europeo delle Autorità competenti per prezzo e rimborso dei medicinali (<i>Network of Competent Authorities for Pricing and Reimbursement of Pharmaceuticals - N-CAPR</i>); - Membro del team AIFA di supporto ai lavori del Gruppo degli Heads of Agencies (HAG); - Componente supplente della Cabina di regia HTA; - Componente del Gruppo di Lavoro per l'attuazione del Piano Nazionale per la prevenzione delle epatiti virali B e C istituito presso il Ministero della Salute; - Membro del Comitato Tecnico del gruppo di cooperazione interregionale europeo per le attività di HTA connesse alla "Valletta Declaration"; <p>Nell'ambito dell'incarico sopra descritto ha svolto le seguenti ulteriori attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Vice Segretario aggiunto della Commissione Tecnico Scientifica (CTS) - Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA - AIFA expert del Network for Health Technology Assessment (Consortium EUnetHTA 2021), istituito con contratto di servizio biennale del 17 settembre 2021 dell'Agenzia esecutiva europea per la salute e il digitale (HaDEA) per la fornitura di attività di valutazione congiunta delle tecnologie sanitarie (HTA) a sostegno del proseguimento della cooperazione dell'UE in materia di HTA, per il sostegno a un futuro sistema HTA dell'UE ai sensi del Regolamento (UE) 2021/2282 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 15 dicembre 2021, relativo alla valutazione delle tecnologie sanitarie e che modifica la direttiva 2011/24/UE. Nominata come esperto e coordinatore delle attività del: <ul style="list-style-type: none"> a) Committee for Scientific Consistency & Quality of Joint Clinical Assessment (CSCQ- JCA); b) Committee for Scientific Consistency & Quality of Joint Scientific Advice (CSCQ- JSC); c) Committee for Scientific Consistency & Quality (CSCQ- Transversal) per le attività di validazione dei <i>deliverable</i> trasversali relativi a comunicazione, interazione con i portatori di interesse, applicazione del Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali (GDPR), confidenzialità, e conflitto di interessi. <p>Dal 15 aprile 2017 al 31 agosto 2019</p> <p>Dirigente delle professionalità sanitarie - Segreteria Tecnica istituzionale della Direzione Generale</p> <p>Incarico AS: Coordinamento di attività tecnico-scientifiche e regolatorie della Segreteria Tecnica Istituzionale della Direzione Generale</p> <p>Coordinamento di adempimenti relativi allo sviluppo di progetti, attività, atti o adempimenti ad essi annessi, connessi o correlati</p> <p>Attività istruttorie e adempimenti caratterizzati da elevata autonomia gestionale e dal coordinamento di attività e/o risorse interne e/o esterne all'Agenzia</p> <p>Attività di supporto tecnico-scientifico al coordinamento dei Tavoli /Gruppi di lavoro AIFA</p> <p>Partecipazione a riunioni tecnico-scientifiche interne, nazionali ed internazionali di rilevanza strategica per la Direzione Generale</p> <p>Attività di HTA Scientific Advice come responsabile e come esperto HTA in</p> |
|--|---|

| | |
|--|---|
| | <p>procedure nazionali ed internazionali</p> <ul style="list-style-type: none"> - Vice Segretario aggiunto della Commissione Tecnico Scientifica (CTS) - Componente del Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA - Componente supplente della Cabina di Regia per l'Health Technology Assessment dei dispositivi medici istituita dal decreto del Ministro della salute 12 marzo 2015 - Componente del Gruppo di Lavoro per l'attuazione del Piano Nazionale per la prevenzione delle epatiti virali B e C istituito presso il Ministero della Salute (maggio 2016) - Componente del Gruppo di lavoro Riorganizzazione delle Reti Oncologiche Regionali (R.O.R. e l'integrazione dell'assistenza ospedale territorio - Membro della Roundtable International Society for Pharmacoeconomics & Outcomes Research (ISPOR) - Rappresentante AIFA alternate del Policy Forum di HTAi (Health Technology Assessment International (dal 2012) - Membro del Progetto europeo "Pharmaceutical Pricing and Reimbursement Information - PPRI" - AIFA expert dello European Network for Health Technology Assessment - EUnetHTA Joint Action 3, 2016 - 2018 <p>GENNAIO 2015 - APRILE 2017</p> <p>Dirigente delle professionalità sanitarie – Settore HTA ed economia del farmaco (già Ufficio Attività di HTA nel Settore Farmaceutico)</p> <p>Incarico BS - Analisi e valutazioni farmaco-economiche e comparative rispetto alle terapie disponibili, anche su espresso mandato delle Commissioni CTS-CPR</p> <p>Attività istruttoria e valutazioni farmaco-economiche, HTA e comparative nell'ambito delle attività del Segretariato di Supporto e Coordinamento del Settore Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA</p> <p>Componente del Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA</p> <p>Attività istruttoria sul rilascio di pareri di equivalenza terapeutica di farmaci a base di principi attivi differenti e supporto tecnico-scientifico nelle procedure di Contenzioso</p> <p>Attività di HTA Scientific Advice come responsabile e come esperto HTA in procedure nazionali ed internazionali (45 procedure dal 2010) nell'ambito di:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Parallel EMA - HTA Scientific Advice - SEED Consortium - EUnetHTA JA2 - Procedure nazionali <p>Esperto in politiche nazionali e internazionali sui farmaci biosimilari e sui farmaci equivalenti</p> <p>Produzione di documenti e pareri nell'ambito della definizione di strategie nazionali nel quadro europeo ed internazionale in tema di accesso al farmaco, HTA, prezzo e rimborsabilità.</p> <p>Produzioni di analisi, valutazioni, studi e report di farmaco - utilizzazione da banche dati e Registri di Monitoraggio AIFA e produzione di report e pubblicazioni di disseminazione dei risultati</p> <ul style="list-style-type: none"> - Componente del Gruppo di Lavoro per l'attuazione del Piano Nazionale per la prevenzione delle epatiti virali B e C istituito presso il Ministero della Salute |
|--|---|

| | |
|--|---|
| | <p>(maggio 2016)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Componente del gruppo di lavoro interistituzionale per l'attuazione del Regolamento europeo n.1338/2008 in tema di statistiche sanitarie sulla spesa sanitaria e sul relativo finanziamento (Determina Presidente ISTAT n.57/2013) - Rappresentante AIFA alle riunioni congiunte delle sezioni L ed M del Comitato Tecnico Sanitario (CTS) istituito presso il Ministero della Salute - Rappresentante AIFA del EU Network of Competent Authorities for Pricing and Reimbursement of Pharmaceuticals (N-CAPR). - Rappresentante AIFA alternate del Policy Forum di HTAi (Health Technology Assessment International (dal 2012) - Rappresentante AIFA del Gruppo di lavoro "Biosimilars" presso la Commissione Europea – DG Enterprise - AIFA expert dello European Network for Health Technology Assessment - EUnetHTA Joint Action 3, 2016 - 2018 - Membro AIFA del Navigator Group IMI ADAPT SMART - Membro della Roundtable International Society for Pharmacoeconomics & Outcomes Research (ISPOR) - Membro del Progetto europeo "Pharmaceutical Pricing and Reimbursement Information - PPRI" <p>NOVEMBRE 2009 - DICEMBRE 2014</p> <p>Dirigente delle professionalità sanitarie (farmacista) – Centro Studi AIFA</p> <p>Incarico BS - Attività di realizzazione e valutazione di studi e ricerche, confronti europei ed analisi della normativa, in materia di politiche farmaceutiche.</p> <p>Analisi e valutazioni farmaco-economiche e comparative rispetto alle terapie disponibili, anche su espresso mandato delle Commissioni CTS-CPR.</p> <p>Analisi e valutazioni farmaco-economiche, HTA e comparative nell'ambito delle attività del Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA.</p> <p>Analisi, valutazioni, studi e report di farmaco utilizzazione e monitoraggio.</p> <p>Attività di Scientific Advice in ambito di HTA</p> <p>Analisi di Market Concentration</p> <p>Analisi e revisione della normativa in materie di Politiche di accesso ai farmaci e di coinvolgimento dei pazienti nelle scelte sanitarie</p> <p>Partecipazione in qualità esperto in politiche farmaceutiche e di prezzo e rimborso dei farmaci, a riunioni e gruppi di lavoro nazionali ed internazionali.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Componente Gruppo di Lavoro ISTAT – Ministero dell'Economia "System of Health Accounts" - Componente del Gruppo di Lavoro per la prevenzione delle epatiti presso il Ministero della Salute - Componente del Segretariato di Supporto e Coordinamento Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA - Segreteria tecnico-scientifica del Gruppo di lavoro AIFA "Farmaci e Genere" - Segreteria tecnico-scientifica del Gruppo di lavoro AIFA per il "Monitoraggio dell'accesso ai farmaci" - Rappresentante AIFA del Gruppo di lavoro "Biosimilars" presso la Commissione Europea – DG Enterprise - EUnetHTA expert nelle Joint Action europee 1 e 2 - Gruppo di lavoro del progetto europeo Eugloreh 2007 finanziato dalla Commissione Europea (DG Public Health and Consumer Protection - Grant |
|--|---|

| | |
|--|--|
| | <p>agreement n. 2005115) nell'ambito del Programma di azione comunitaria in materia di sanità pubblica (2003-2008), contribuendo all'analisi, revisione e redazione del "Rapporto globale sullo stato di salute dell'Unione Europea"</p> <ul style="list-style-type: none"> - Segreteria tecnica ed organizzativa del Gruppo di lavoro AIFA "Farmaci e Genere"; - Segreteria tecnica ed organizzativa del Gruppo di lavoro AIFA per il "Monitoraggio dell'accesso ai farmaci" <p>DICEMBRE 2005 – NOVEMBRE 2009 Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Centro Studi <i>In posizione di comando come assistente amministrativo con contratto a tempo indeterminato dal Ministero dell'Economia e delle Finanze</i></p> <p>Attività di realizzazione e valutazione di studi e ricerche in materia di politiche farmaceutiche, prezzo e rimborso dei farmaci, analisi e monitoraggio dei dati di spesa e di consumo farmaceutici, confronti europei ed analisi della normativa di settore italiana ed internazionale e delle strategie farmaceutiche.</p> <p>Realizzazione di valutazioni di costo efficacia e valutazione comparativa di farmaci nell'ambito delle procedure di negoziazione del prezzo e assegnazione della classe di rimborsabilità.</p> <p>Analisi, studio e confronto di politiche e strategie nazionali ed internazionali nel settore dei farmaci generici e dei biosimilari.</p> <p>Elaborazione e produzione di Rapporti ad uso interno ed istituzionali.</p> <p>Attività editoriale con produzione di articoli e capitoli pubblicati in Rapporti ufficiali del settore farmaceutico per conto dell'AIFA e su riviste di settore, coordinamento, revisione scientifica, editing.</p> <p>Attività di scambio e rilascio di informazioni istituzionali, risposta a quesiti, informative ed indagini ufficiali, richieste da agenzie regolatorie ed organismi europei ed internazionali (WHO, DG Competition, DG Enterprise della Commissione Europea) in materia di prezzo e rimborso dei farmaci, utilizzazione e monitoraggio dei consumi dei farmaci, procedure e normativa nazionali e nell'ambito di procedure di confronto e di assegnazione di prezzo e rimborso in Italia di specifici prodotti farmaceutici.</p> <p>Esperto junior in farmacoepidemiologia e organizzazione dei sistemi sanitari farmaceutici) del gruppo di lavoro del Progetto europeo PHIS (Pharmaceutical Health Information System) cui l'AIFA partecipa come partner associato, finanziato dalla DG SANCO della Commissione Europea, nell'ambito dei progetti 2007, area Health Information (HI 2007)</p> <p>Italian Pharma Profile Report – rapporto informativo sul sistema farmaceutico italiano, con particolare riferimento alla descrizione della normativa e delle procedure di prezzo e rimborso e dei meccanismi e delle politiche di governo della spesa, pubblicato nell'ambito del progetto europeo PPRI (Pharmaceutical Pricing and Reimbursement Information) finanziato dalla Commissione Europea (DG-Health and Consumer Protection)</p> <p>GENNAIO 2005 – NOVEMBRE 2005</p> <p>Ricercatore presso Istituto Superiore di Sanità con Incarico di ricerca nell'ambito della Convenzione ISS/Ministero della Salute- Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici: "Valutazione dei dossier assegnati all'Italia ai sensi del regolamento della Commissione n.2032/2003 riguardante i biocidi di cui al D.Lgs. 174/2000</p> <p>GIUGNO 2001 –DICEMBRE 2005 CIPE - Unità tecnica Finanza di Progetto presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze <i>Contratto a tempo indeterminato nella qualifica di assistente amministrativo (in</i></p> |
|--|--|

| | |
|---------------------------|---|
| | <p>part-time al 50%)</p> <p><i>Editing di articoli e documenti ufficiali, in particolare collaborando alla stesura delle Relazioni Annuali sull'attività svolta dall'UFP per gli anni 2001 - 2003. Responsabile del sito web dell'UFP di cui ha curato la progettazione, la realizzazione e l'aggiornamento periodico</i></p> <p>OTTOBRE 1999 – GIUGNO 2001</p> <p>Ministero dell'Economia e delle Finanze - Uffici di diretta collaborazione all'opera del Ministro</p> <p><i>Contratto a tempo indeterminato nella qualifica di assistente amministrativo</i></p> <p><i>Segreteria particolare del sottosegretario delegato al coordinamento del CIPE: Attività di supporto pre-legislativa; Attività di supporto tecnico- amministrativo alla predisposizione della legge Finanziaria e del Bilancio dello Stato</i></p> <p>MAGGIO 1996- OTTOBRE 1999</p> <p>Ministero dell'Economia e delle Finanze – Ragioneria Generale dello Stato- Ispettorato generale delle Politiche di Bilancio – Ufficio IX</p> <p><i>Contratto a tempo indeterminato nella qualifica di assistente amministrativo</i></p> <p><i>Elaborazione e predisposizione degli stati di previsione della spesa del Bilancio dello Stato, provvedimenti di assestamento e conti consuntivi del Ministero dei Trasporti e della Navigazione, del Ministero per le Politiche agricole e del Ministero delle Comunicazioni, attività di supporto alla predisposizione della legge Finanziaria.</i></p> |
| Uteriori incarichi | <p>Incarico di Vice Segretario aggiunto della CTS (Commissione Tecnico Scientifica) Determina del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco n.1583 del 15 settembre 2017, rinnovato con determina del n. 1163 del 13/11/2020.</p> <p>Incarico di Componente coordinatore del Segretariato di supporto e coordinamento relativo all'Area Strategia ed economia del farmaco dell'AIFA, conferita con determina del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco del 9/07/2019, n. 1170.</p> <p>Incarico di Componente del Segretariato di supporto e coordinamento relativo all'Ufficio HTA nel settore farmaceutico dell'AIFA, conferita con determina del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco del 24/9/2015, n. 1251</p> <p>Incarico di Componente del Segretariato di Supporto e Coordinamento relativo all'Ufficio Prezzi e Rimborso dell'AIFA, conferito con determina del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco del 9/7/2012, n. 1337 e comunicata con nota STDG n. 1383.P. Incarico svolto dall'11 luglio 2012 all'8 marzo 2016.</p> <p>Incarico come Componente di Commissione esaminatrice (Determina del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, n.521/2018, trasmessa con nota AIFA n.HR/36517/P, del 30 marzo 2018) del concorso pubblico, per titoli ed esami, per il conferimento di n.2 posti a tempo indeterminato e pieno nel profilo di dirigente medico delle professionalità sanitarie (Specializzazione in Pediatria o Chirurgia Pediatrica) il cui avviso è stato pubblicato in Gazzetta Ufficiale IV serie speciale concorsi ed Esami del 12 gennaio 2018;</p> <p>Incarico come Componente di Commissione Giudicatrice, istituita con determina del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco n. 1057 del 1° ottobre 2014, per le operazioni di verifica della integrità e regolarità della documentazione relativa alla <i>Procedura di gara negoziata, ai sensi dell'art. 57, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 163/2006, per l'affidamento del servizio di analisi, gestione ed elaborazione statistica di dati sanitari provenienti dai flussi amministrativi delle aziende sanitarie nazionali – CIG 593067215C–</i> indetta con determinazione n. 1002/DG del 19 settembre 2014 –</p> |

| | |
|---|--|
| | Nomina come Componente di Commissione di valutazione di selezione pubblica , istituita con Determina del Direttore Generale dell'AIFA n.159 del 12/2/2014. |
| Capacità linguistiche | Madrelingua: Italiano Inglese Comprensione: C2 Produzione orale: C2 Produzione scritta : C2 |
| Capacità nell'uso delle tecnologie | Sicurezza Informatica: Protezione dati, gestione password, consapevolezza dei rischi online. Gestione Dati: Ricerca, analisi, organizzazione e valutazione delle informazioni digitali. Creazione di Contenuti: Produzione di testi, immagini, video, presentazioni digitali. Comunicazione Digitale: Utilizzo efficace di email, chat, piattaforme collaborative (es. Teams, Zoom). Problem Solving Tecnico: Risoluzione autonoma di problemi legati a software, hardware e connettività. Intelligenza Artificiale: Competenze intermedie in ambiti emergenti. Sistemi operativi Windows: pacchetto Microsoft 365 Office. |
| Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare) | PUBBLICAZIONI PRINCIPALI <ol style="list-style-type: none"> 1. Legislazione Farmaceutica, a cura di Paola Minghetti, XI edizione, Zanichelli 2. Karres, D., Pino-Barrio, M. J., Benchetrit, S., Benda, N., Cochat, P., Galluzzo, S., García-Solís, A., Gonzalez, S., de Lisa, R., Khan, D., Lankester, R., Lentz, F., Martínez-Ortega, P. A., Montilla, S., Morales, D. R., Tshinanu, F. M., Sánchez, S. P., Montero, A. R., Scherer, S., ... Hedberg, N. (2025). Evidence generation throughout paediatric medicines life cycle: findings from collaborative work between European Medicines Agency (EMA) and EU netHTA on use of extrapolation. <i>British Journal of Pharmacology</i>, 182(3), 484–494, November 2024. https://doi.org/10.1111/bph.17396494 KARRES ET AL . 3. Gallo V, Alessi E, Montilla S, Altamura G, Traversa G, Trotta F. The timelines for the price and reimbursement authorization in Italy 2018-2020. <i>Front Med (Lausanne)</i>. 2022 Dec 21;9:1055359. doi: 10.3389/fmed.2022.1055359. PMID: 36619645; PMCID: PMC9810802. 4. Mennini FS, Marcellusi A, Robbins Scott S, Montilla S, Craxi A, Buti M, Gheorghe L, Ryder S, Kondili LA. The impact of direct acting antivirals on hepatitis C virus disease burden and associated costs in four european countries. <i>Liver Int</i>. 2021 May;41(5):934-948. doi: 10.1111/liv.14808. Epub 2021 Feb 24. PMID: 33529499; PMCID: PMC8248004. 5. S. Robbins, L. Kondili et al, "Forecasting liver disease burden" <i>Digestive and Liver Disease</i> 50(1):10-11 doi: 10.1016/j.dld.2018.01.022, febbraio 2018 6. S Martini, MF Donato et al "The Italian Compassionate use of Sofosbuvir in HCV patients waitlisted for liver transplantation: a national real-life experience" <i>Liver international: official journal of the International Association for the Study of the Liver (Suppl 1)</i>, sept 2017 - DOI 10.1111/liv.13588 7. P. Carrai, C, Morelli et al "The Italian compassionate use of sofosbuvir observational cohort study for the treatment of recurrent hepatitis C: clinical and virological outcomes" <i>Transplant International</i> August 2017 8. Ombitasvir, paritaprevir, and ritonavir, with or without dasabuvir, plus ribavirin for patients with hepatitis C virus genotype 1 or 4 infection with cirrhosis (ABACUS): a prospective observational study - <i>The Lancet Gastroenterology & Hepatology</i> 2(6) - April 2017 - DOI 10.1016/S2468- |

| | |
|-----|---|
| | 1253(17)30048-1 |
| 9. | L'accesso ai farmaci innovativi in Italia per migliorare la salute femminile _ Libro Bianco Onda novembre 2016 - Paola Testori Coggi e Simona Montilla |
| 10. | Capitolo del libro dell'International Society for Quality in Health Care (ISQUA) "AIFA Registries: italian successful strategies to manage pharmaceutical innovation" Americo Cicchetti, Silvia Coretti, Valentina Iacopino, Simona Montilla, Entela Xoxi, Luca Pani - dicembre 2016 |
| 11. | Revisione versione in inglese Rapporto OsMed 2015 |
| 12. | L. Pani, S. Montilla, G. Németh, P. Russo, G. Viceconte "Balancing Access to Medicines and Sustainability in Europe: an Analysis from the Network of Competent Authorities on Pricing and Reimbursement (CAPR)" Pharmacol Res. 2016 Jun 9; 111:247-250. doi: 10.1016/j.phrs.2016.05.022. |
| 13. | P. Carrai et al, " The Italian Compassionate use of Sofosbuvir (ITACOPS) in patients with recurrent HCV hepatitis after liver transplantation: virological and clinical outcomes and safety from a national real-life experience" Hepatology, Dicembre 2015 |
| 14. | S. Martini et al, "The Italian Compassionate use of Sofosbuvir (ITACOPS) in patients with HCV-related cirrhosis waitlisted for liver transplantation: virological and clinical outcomes from a national real-life experience, Hepatology, Dicembre 2015 |
| 15. | S.Kleijnen, W. G. Goettsch et al., Piloting international production of rapid relative effectiveness assessments of pharmaceuticals, 2015 · International Journal of Technology Assessment in Health Care, 2014, 30 (5): 521-529 |
| 16. | D. Sacchini et al, Ethical assessment of hepatitis C virus treatment: The lesson from first generation protease inhibitors. 2015, Dig Liver Dis; 47(5):351-5. doi: 10.1016/j.dld.2014.11.011. |
| 17. | S. Montilla, E. Xoxi , P. Russo, A. Cicchetti, L. Pani, " Monitoring registries at Italian medicines agency: Fostering access, guaranteeing sustainability, International Journal of Technology Assessment in Health Care, 2015 , 31 (04): 210-213, Jan 2015 |
| 18. | L. A. Muscolo, C. Bernardini, P. D. · Siviero, S. Montilla, L. Pani Managed entry agreements, Dec 2014 · Orphanet Journal of Rare Diseases, Oct 2014 , 014, 9 (Suppl 1):O27 |
| 19. | C. Bernardini, L. A. Muscolo, P. D. · Siviero, S. Montilla, L. Pani "Are we ready? What is missing and what is needed? A regulator's perspective" , Dec 2014 · Orphanet Journal of Rare Diseases, 014, 9(Suppl 1):O27 |
| 20. | S. Montilla · G. Marchesini · A. Sammarco, M.P. Trotta, P.D. Siviero, C. Tomino, D. Melchiorri, L. Pani "Drug utilization, safety, and effectiveness of exenatide, sitagliptin, and vildagliptin for type 2 diabetes in the real world: Data from the Italian AIFA Anti-diabetics Monitoring Registry, Nutrition Metabolism and Cardiovascular Diseases, Article in Nutrition Metabolism and Cardiovascular Diseases 24(12) · October 2014- DOI: 10.1016/j.numecd.2014.07.014 |
| 21. | P.D. Siviero · S. Montilla · A. Sammarco, G. Tafuri, L. Pani, The Italian Medicines Agency Experience with HTA Scientific Advice Activities: A Comprehensive Analysis Of Three Years Of National And International Activities, Value in Health, May 2014, 17 (3): A27–A28 |
| 22. | F. Franconi, S. Montilla S. Occhioni, S. Vella "Xenobiotici. Il sesso-genere influenza la risposta farmacologica" in Manuale di Medicina Sesso-Genere a cura di F. Franconi e G. Cantelli Forti, Bononia University Press, Bologna dicembre 2013 |
| 23. | Pani L, Montilla S, Pimpinella G, Bertini Malgarini R. "Biosimilars: the paradox of sharing the same pharmacological action without full chemical identity " |

| | |
|-----|--|
| | Expert Opin Biol Ther. 2013 Oct;13(10):1343-6. |
| 24. | Montilla S, Sammarco A, Trotta MP, Siviero PD, Xoxi E, Pani L. "A focus on real life data concerning antidiabetic drugs: The experience of AIFA monitoring registry." Italian Medicines Agency, Rome, Italy. Value Health, 2013 May;16(3):A174. doi: 10.1016/j.jval.2013.03.872. E-pub 2013 May 3. |
| 25. | Simona Montilla · M.P. Trotta · S. Montilla, Siviero PD, L. Pani, "Public Expenditure for Antiretroviral Treatment and Projected Cost-Savings After the Entry of Generic Antiretrovirals in the Italian Pharmaceutical Market- Value in Health Jun 2012 |
| 26. | P. Folino Gallo, S. Montilla, A.Cangini, A. Monaco, L. Muscolo, E. Pieroni: Capitolo "Assistenza farmaceutica territoriale" Rapporto Osservasalute 2012 - Stato di salute e qualità dell'assistenza delle Regioni Italiane, Prex, Milano |
| 27. | P. Siviero e S. Montilla "Approcci valutativi e modelli decisionali dell'AIFA: le applicazioni concrete al settore delle epatopatie" Il sole 24 ore Sanità – I quaderni di medicina – giugno 2011 |
| 28. | P. Folino Gallo, S. Montilla, A.Cangini, A. Monaco, L. Muscolo, E. Pieroni: Capitolo "Assistenza farmaceutica territoriale" Rapporto Osservasalute 2011 - Stato di salute e qualità dell'assistenza delle Regioni Italiane, Prex, Milano |
| 29. | F. Franconi, S. Vella e S. Montilla "Farmacologia di Genere" Seed edizioni, Torino, settembre 2010 |
| 30. | Cangini, P. Folino Gallo, A. Monaco, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, L'uso dei Farmaci in Italia - Rapporto Nazionale 2010, Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale sull'impiego dei Medicinali |
| 31. | M.C. Brutti, A. Cangini, P. Folino Gallo, A. Monaco, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, L'uso dei Farmaci in Italia - Rapporto Nazionale gennaio settembre 2010", Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale sull'impiego dei Medicinali |
| 32. | P. Folino Gallo, S. Montilla - Capitolo "Assistenza farmaceutica territoriale" Rapporto Osservasalute 2010 - Stato di salute e qualità dell'assistenza delle Regioni Italiane, Trex, Milano |
| 33. | P. Folino Gallo, S. Montilla- Capitolo "Assistenza farmaceutica territoriale" Rapporto Osservasalute 2009 - Stato di salute e qualità dell'assistenza delle Regioni Italiane, Trex, Milano |
| 34. | M.C. Brutti, M. Bruzzzone, L. De Nigro, P. Folino Gallo, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, C. Tomino L'uso dei Farmaci in Italia - Rapporto Nazionale gennaio settembre 2009", Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale sull'impiego dei Medicinali |
| 35. | P. Folino Gallo, S. Montilla, et al. L'uso dei farmaci antibiotici in Italia - Primo rapporto nazionale – Agenzia italiana del farmaco, 2009 |
| 36. | P Folino Gallo, S. Montilla - Capitolo "Assistenza farmaceutica territoriale" Rapporto Osservasalute 2008 - Stato di salute e qualità dell'assistenza delle Regioni Italiane, Trex, Milano |
| 37. | Coordinamento in qualità di curatore del fascicolo no.3/2008 del Bollettino d'Informazione sui Farmaci dedicato al Workshop AIFA del 27 marzo 2008; |
| 38. | S. Montilla, P. Folino Gallo, F. Franconi "Donne e Farmaci, Ricerca farmacologia di genere" Libro Verde sulla salute della donna (ed. Franco Angeli) - 2008 |
| 39. | M.C. Brutti, M. Bruzzzone, L. De Nigro, P.Folino Gallo, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, C. Tomino "L'uso dei Farmaci in Italia - Rapporto Nazionale anno 2008", Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale sull'impiego dei Medicinali |
| 40. | M. Buzzzone, S. Montilla "Farmaci equivalenti: sostenibilità della spesa e |

| | |
|--|---|
| | <p>sviluppo del settore” Bollettino d’Informazione sui Farmaci, BIF n. 3/2008</p> <p>41. A.R. Marra, S. Montilla “I controlli di qualità post-marketing” Bollettino d’Informazione sui Farmaci, BIF n. 3/2008</p> <p>42. Addis, M.C. Brutti, M. Bruzzone, G. Conti, P. Folino Gallo, N. Martini, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, E. Neri, F. Rocchi, F. Tosolini “L’uso dei Farmaci in Italia - Rapporto Nazionale anno 2007”, Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale sull’impiego dei Medicinali .</p> <p>43. P. Folino Gallo, S. Montilla, F. M. Bruzzone, N. Martini “Pricing and reimbursement of pharmaceuticals in Italy” The European Journal of Health Economics, vol.9, 3, 2008</p> <p>44. P. Folino Gallo, S. Montilla “Uno strumento strategico generatore di risorse: i farmaci off-patent nel nuovo sistema di regolazione della spesa” Dossier speciale off-patent di AboutPharma , aprile 2008</p> <p>45. N. Martini, P. Folino Gallo, S. Montilla - Italian Pharma Profile Report – Commissioned by European Commission, Health and Consumer Protection Directorate-General and Austrian Ministry of Health, Family and Youth, pubblicato nell’ambito del progetto europeo Pharmaceutical Pricing and Reimbursement Information PPRI, (2007)</p> <p>46. P. Folino Gallo, S. Montilla, M. Bruzzone - Capitolo “Assistenza farmaceutica territoriale” Rapporto Osservasalute 2007 - Stato di salute e qualità dell’assistenza delle Regioni Italiane, pag. 453-466, Trex, Milano</p> <p>47. Addis, M.C. Brutti, M. Bruzzone, G. Conti, P. Folino Gallo, N. Martini, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, E. Neri, F. Rocchi, F. Tosolini “L’uso dei Farmaci in Italia - Rapporto Nazionale gennaio settembre 2007”, Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale sull’impiego dei Medicinali;</p> <p>48. P. Folino Gallo, S. Montilla, F. Tosolini, F. Cruciani, M. Bruzzone Capitolo “Assistenza farmaceutica territoriale” Rapporto Osservasalute 2006 - Stato di salute e qualità dell’assistenza delle Regioni Italiane, pag. 331-345 Trex, Milano;</p> <p>49. Addis, M.C. Brutti, M. Bruzzone, G.Conti, P.Folino Gallo, N. Martini, S. Montilla, L.A.A. Muscolo, E. Neri, F. Rocchi, F. Tosolini “L’uso dei Farmaci in Italia” Rapporto Nazionale anno 2006, Agenzia Italiana del Farmaco, Osservatorio Nazionale</p> <p>50. Botrè, F. Botrè, F. Mazzei, S. Montilla and E. Podestà - “Some considerations on the kinetic of pathogenic prions formation” Annali Istituto Superiore di Sanità, 2002, vol. 38 (2) pag 195-198;</p> <p>51. F. Mazzei, F. Botrè, S. Montilla, R. Pilloton. E. Podesta and C.Botrè - “Alcaline phosphatase inhibition based electrochemical sensors for the detection of pesticides” Journal of Electroanalytical Chemistry 574, 2004, 95-100.</p> <p>ATTIVITÀ DI DOCENZA</p> <p>Attività formativa nell’ambito dell’offerta didattica dell’Istituto di Farmacologia dell’Università Cattolica del Sacro Cuore per il Master di II livello in “Market Access: farmaci e dispositivi medici dal laboratorio al paziente” a.a. 2021/22, 2022/23, 2023/24, 2024/25.</p> <p>Attività formativa nell’ambito dell’offerta didattica dell’Istituto di Farmacologia dell’Università Cattolica del Sacro Cuore per il Master di II livello “Sviluppo pre-clinico e clinico del farmaco. Aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici” con lezione seminariale, Roma, maggio 2013.</p> <p>Attività formativa nell’ambito dell’offerta didattica dell’Istituto di Farmacologia dell’Università Cattolica del Sacro Cuore per il Master di II livello “Sviluppo pre-clinico e clinico del farmaco. Aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici” con lezione seminariale “Farmaci e genere” Roma, maggio 2012.</p> |
|--|---|

| | |
|--|--|
| | <p>Attività formativa nell'ambito dell'offerta didattica dell'Istituto di Farmacologia dell'Università Cattolica del Sacro Cuore per il Master di II livello "Sviluppo pre-clinico e clinico del farmaco. Aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici" con lezioni seminariali su "Farmaci innovativi: valutazione dell'innovatività in Italia ed in Europa" Roma, aprile 2012.</p> <p>Attività formativa nell'ambito dell'offerta didattica dell'Istituto di Farmacologia dell'Università Cattolica del Sacro Cuore per il Corso di Laurea specialistica in Economia Sanitaria con lezioni seminariali su "Meccanismi di prezzo e rimborso dei Farmaci – Roma, maggio 2010</p> <p>Dal 1999- al 2003 - Attività di tutoraggio agli studenti afferenti alla cattedra di Chimica fisica del corso di laurea di Chimica e Tecnologia farmaceutiche nello sviluppo e stesura delle tesi sperimentali di laurea, lezioni di esercitazione e tutoraggio all'attività sperimentale di laboratorio.</p> <p>Comunicazioni a convegni, congressi e seminari</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Relatore AIFA "Il sistema regolatorio in Italia tra certezze e contraddizioni" Corciano (PE), 15-16 dicembre 2025; 2. Relatore AIFA, Seminario di formazione, V giornata Roadmap HTA 2025 2.0 - Altems Advisory, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma 2 dicembre 2025; 3. Multi-stakeholder Workshop "Navigating national decision making post- Joint Clinical Assessment (JCA): Enablers, barriers and the path forward" Utrecht, CIRIS, WHO Collaborative Center, Amsterdam 27 novembre 2025; 1. Relatore Tavola rotonda XVIII Congresso SIHTA "La nuova era dell'HTA: la svolta", Roma, 19 novembre 2025; 2. Relatore panel XVIII Congresso SIHTA ""Il valore dei domini non clinici nell'HTA""", Roma, 20 novembre 2025; 3. Relatore AIFA, Seminario di formazione, IV giornata Roadmap HTA 2025 2.0 - Altems Advisory, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma 17 novembre 2025; 4. Relatore AIFA, Seminario di formazione, III giornata Roadmap HTA 2025 2.0 - Altems Advisory, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma 21 ottobre 2025; 5. Relatore "I Seminari di Mogliano Veneto" - VIII edizione, Mogliano Veneto (VE), 25 - 26 settembre 2023; 6. Relatore AIFA 64° Simposio AFI "HTA Regulation dal JCA al Full HTA in Italia", Rimini, 12 giugno 2025 7. Relatore AIFA, Seminario di formazione, II giornata Roadmap HTA 2025 2.0 - Altems Advisory, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma 11 giugno 2025; 8. Docente corso Pillole SIHTA "La Joint Scientific Consultation (JSC): tra HTA CG ed EMA passando per AIFA" Bologna, 8 maggio 2025 9. Relatore AIFA, Seminario di formazione, I giornata Roadmap HTA 2025 2.0 - Altems Advisory, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma 5 maggio 2025 10. Docente corso Pillole SIHTA "Il Joint Clinical Assessment (JCA): tra HTA CG ed EMA passando per AIFA" Bologna, 17 aprile 2025 11. Relatore AIFA 18° corso didattico SIARV - GdL Accesso "Disamina e discussione Implementing Act del Regolamento HTA – Bologna, 31 marzo 2025; 12. Relatore AIFA evento Cancer Patients Europe "L'accesso al farmaco per i pazienti oncologici nuovo Regolamento europeo sull'HTA: la risposta dell'Italia" Roma, Camera dei Deputati, 13 marzo 2025; 13. Relatore AIFA Primo Incontro AFI Affari Istituzionali e Regolatori "Il regolamento HTA: implementazione nazionale", Roma 4 e 5 marzo 2025 14. Relatore Seminario di formazione "Roadmap HTA 2025", ALTEMS, Roma, 16 dicembre 2024; 15. Relatore AIFA Workshop ALTEMS "Patient Advocacy Network", Roma, 3 |
|--|--|

| | |
|--|--|
| | <p>dicembre 2024;</p> <p>16. Relatore AIFA Scuola di Formazione di Farindustria - X edizione "Regolamento UE HTA", Roma, 29 ottobre 2025;</p> <p>17. Relatore AIFA Seminario di formazione "Roadmap HTA 2025", ALTEMS, Roma, 16 ottobre 2024;</p> <p>18. Relatore AIFA 3° Congresso nazionale GIRF - Gruppo ISPOR ROMA FOR FUTURE, Bologna, 19-20 giugno 2024;</p> <p>19. Relatore AIFA 63° Simposio AFI di Rimini, 5-7 giugno 2024;</p> <p>20. Relatore AIFA, X Workshop on Drugs Pricing – Roma, 29-30 maggio 2024;</p> <p>21. Relatore AIFA, Evento AFI: Panoramica Sul Mondo Della Salute. Un Viaggio Tra Hta Di Medicinali E Dispositivi, Digital Therapeutics, Farmacovigilanza e Aspetti Regolatori –Roma, 6-7 Marzo 2024;</p> <p>22. Relatore AIFA Tavola rotonda - 9° Convegno nazionale ISPOR Italy Rome Chapter - Roma, 12-13 dicembre 2023;</p> <p>23. Relatore AIFA "EU-HTA" Roma, 28 Novembre 2023;</p> <p>24. Relatore "I Seminari di Mogliano Veneto" - VI edizione, Mogliano Veneto (VE), 21 - 22 settembre 2023;</p> <p>25. Relatore AIFA 62° SIMPOSIO AFI -Sessione V: "Commercializzazione di un medicinale: quali e quanti aspetti pre e post immissione in commercio? Aspetti Regolatori, HTA, Farmacovigilanza", Rimini, 8 giugno 2023;</p> <p>26. Relatore AIFA Seminario SIARV "Novità sull'applicazione Linea Guida e Dossier Prezzo e rimborso- Milano, 31 marzo 2023;</p> <p>27. Relatore AIFA "Il nuovo dossier prezzo e rimborso: la prospettiva di AIFA ALTEMS, Roma, 10 giugno 2022;</p> <p>28. Relatore AIFA Simposio AFI 2022 - Sessione X- "I nuovi scenari del processo HTA in Italia" Rimini, 9 giugno 2022;</p> <p>29. Relatore AIFA 69° Seminario SIARV, "Novità e procedure regolatorie", webinar, 17 marzo 2022;</p> <p>30. Relatore AIFA The Piter meeting Roma, 15 Ottobre 2021;</p> <p>31. Relatore AFI Giornata di studio e aggiornamento dedicate; alle attività regolatorie: 14° corso didattico – sessione farmaco", 5 - 6 Dicembre 2019;</p> <p>32. Relatore AIFA The Piter meeting, Roma 7 maggio 2019;</p> <p>33. Relatore AIFA Gender and rheumatic diseases: from reproduction to pregnancy Firenze, 15 febbraio 2019;</p> <p>34. Relatore AIFA al Convegno "Presentazione Del 1° Report Italiano sulle Advanced Therapy Medicinal Product - Come rendere l'Italia un Paese leader nel settore", Roma, 12 dicembre 2018;</p> <p>35. Relatore AIFA Corso "Diabete e rischio cardiovascolare", Roma 28-29 settembre 2018;</p> <p>36. Relatore AIFA "WEF-E 2018 - VIII Workshop di Economia e Farmaci In Epatologia: Le nuove sfide in epatologia", Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma 12 giugno 2018;</p> <p>37. Relatore AIFA Convegno "Identità di Genere e Salute", Istituto Superiore di Sanità - Centro di Riferimento per la Medicina di Genere, Roma 5 giugno 2018;</p> <p>38. Relatore AIFA per giornata formazione pazienti Biosimilari, Milano, 28 maggio 2018;</p> <p>39. Relatore AIFA, Peter meeting, ISS, Roma, 7 maggio 2018;</p> <p>40. Relatore AIFA, Medicines for Europe BIOS18 – Biosimilar Medicines Conference - Londra, 26 aprile 2018;</p> <p>41. Relatore AIFA del Convegno "Accesso alle Terapie con Farmaci biologici" Agenzia Italiana del Farmaco - Roma, 27 marzo 2018;</p> |
|--|--|

| | |
|--|--|
| | <p>42. Relatore AIFA - Corso ECM "Terapia con incretine nella pratica clinica" Roma, 17 marzo 2018;</p> <p>43. Docente corso "Nuove evidenze nel Diabete di tipo 2" Roma, 16-17 marzo 2018;</p> <p>44. Rappresentante AIFA all'ATMP FORUM, Roma 12 dicembre 2017;</p> <p>45. Relatore AIFA al G7 - Side Event Innovation and research for healthy ageing - Milan 4th November 2017;</p> <p>46. Relatore AIFA "Giornata Mondiale delle sindromi mielodisplastiche" Istituto Superiore di Sanità, Roma, 25 ottobre 2017;</p> <p>47. Relatore AIFA "Congresso SIN" Napoli 16 ottobre 2017;</p> <p>48. Relatore AIFA - Forum "FARE - Fight Against REsistances" Roma, 2-3 ottobre 2017;</p> <p>49. Lecturer of the Course WHO Medicines Negotiation Workshop, UN City Copenhagen, 27-29 settembre 2017;</p> <p>50. Relatore AIFA - Lectio Magistralis "Perchè i farmaci hanno spesso efficacia ed effetti collaterali diversi dei due generi" Corso OMCEO Torino, 23 settembre 2017;</p> <p>51. Relatore AIFA - Corso ECM Sostenibilità delle cure oncologiche oggi: il valore dei delta, Gravedona, 22 settembre 2017;</p> <p>52. Relatore AIFA Workshop Finanza e sanità Baveno, 15-16 settembre 2017 Docente del Corso Scuola Civica di Alta Formazione, Roma 14-15 settembre 2017;</p> <p>53. Docente del Corso di Alta Formazione Governare i Processi Decisionali nell'ambito del farmaco, Roma Hotel Atlantico 15-16 maggio 2017</p> <p>54. Relatore AIFA al Corso ECM "Nuovi farmaci per l'epatite C" - Napoli, 10 maggio 2017;</p> <p>55. Relatore AIFA al Convegno "Antibiotico-resistenza in Italia: problemi attuali e impegni futuri" Ministero della Salute - Auditorium, Roma, 5 maggio 2017;</p> <p>56. Relatore AIFA al Convegno "HIV and Coinfection - 3rd ICONA FOUNDATION MEETING"- Roma, 26 -27 gennaio 2017;</p> <p>57. Relatore AIFA al "Primo Workshop di Economia e Farmaci in Inflammation: La sostenibilità dell'innovazione WEF 2017"- Roma, 24 - 25 gennaio 2017;</p> <p>58. Relatore AIFA all'evento ECM "Milestones in Hepatitis" Firenze, 1-2 dicembre 2016;</p> <p>59. Relatore AIFA al 3° Workshop ICE - "HCV: dalla cura della malattia alla cura dell'infezione?" - Milano, 25-26 novembre 2016;</p> <p>60. Relatore AIFA presso il 3rd International Scientific and Practical Conference "Health Technology Assessment: Innovative Technologies Implementation", Mosca, 2-4 ottobre 2016;</p> <p>61. Presentazione del Consensus Paper "Biosimilari, per una nuova alleanza tra clinica e Relatore AIFA al Sesto Workshop di economia e sanità, Roma 15 giugno 2016;</p> <p>62. Relatore AIFA al Workshop Biosimilari per una nuova alleanza tra clinica e società. Efficacia, Sicurezza e corretta informazione" - Milano, 1° aprile 2016;</p> <p>63. società", Biblioteca del Senato Giovanni Spadolini, Roma 15 luglio 2016;</p> <p>64. Relatore AIFA al Convegno "HCV 2016; accesso, risorse e prospettive future; Auditorium Ministero della Salute, Roma 5 luglio 2016;</p> <p>65. Relatore AIFA al Convegno "HCV 2016; accesso, risorse e prospettive future; Auditorium Ministero della Salute, Roma 5 luglio 2016;</p> <p>66. Relatore AIFA al Congresso "The changing face of hepatology" - Casa Sollievo della Sofferenza, San Giovanni Rotondo, 30-31 marzo 2016;</p> |
|--|--|

| | |
|--|--|
| | <p>67. Relatore AIFA al Corso di formazione Professionale Continua "Epatite C. Il ruolo di informazione e comunicazione tra progressi della ricerca e vissuto dei pazienti", Villa Malta, Roma, 15 dicembre 2015;</p> <p>68. Relatore AIFA al VII Congresso Nazionale del Gruppo di Studio per le malattie infiammatorie croniche intestinali (IG-IBD) - Palermo, 3-5 dicembre 2015;</p> <p>69. Relatore AIFA al Secondo Workshop Insieme contro l'epatite "Epatite Cronica e HCV: tra eradicazione e sostenibilità" - Milano, 27-28 novembre 2015;</p> <p>70. Relatore AIFA al Seminario "I Biosimilari" - Milano, 25 novembre 2015;</p> <p>71. Relatore AIFA alla Quinta Celebrazione italiana della Giornata Mondiale delle epatiti "HCV 2016 e fondo per i farmaci innovativi: curare tutti e mantenere la sostenibilità" Auditorium Ministero della Salute - Roma, 24 novembre 2015;</p> <p>72. Relatore AIFA 116° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina interna, Workshop sui biosimilari - Roma, 10-12 ottobre 2015;</p> <p>73. Relatore AIFA al workshop "Dalla cronicità alla cura dell'epatite C - Parma, 2 ottobre 2015;</p> <p>74. Relatore AIFA al workshop "LEA: limiti ed opportunità per Innovazione e Ricerca" - Parma, 1° ottobre 2015;</p> <p>75. Relatore AIFA al Workshop SIFACT "HTA nazionale e regionale, Patto per la Salute: stato dell'arte" - Milano, 25-26 settembre 2015;</p> <p>76. Relatore AIFA Evento ECM Secondo Workshop di economia e farmaci per l'HIV. WEF-HIV 2015" Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, 8-9 settembre 2015;</p> <p>77. Relatore AIFA al Convegno "I farmaci biosimilari: uso, sicurezza, sostenibilità" Istituto Superiore di Sanità, Roma 25 giugno 2015;</p> <p>78. Relatore AIFA al 14° Convegno nazionale di Economia e Politica del Farmaco e delle Tecnologie Sanitarie " - Università degli Studi del Piemonte Orientale, Novara, 23 giugno 2015;</p> <p>79. Relatore AIFA 54° Simposio AFI - Rimini, 11-13 giugno 2015;</p> <p>80. Relatore AIFA al Workshop "Up to date sull'uso dei farmaci innovativi per l'epatite C " - Roma, 25 maggio 2015;</p> <p>81. Relatore AIFA al Workshop del Centro Nazionale Trapianti "Riflessioni sui dati raccolti sui pazienti in trattamento con farmaci antivirali diretti (DAA) in lista per il trapianto di fegato o trapiantati" - Roma, 20 maggio 2015;</p> <p>82. Relatore AIFA all'evento formativo "Biosimilari Prospettive future e strategie di gestione tra razionalizzazione della spesa e tutela dei pazienti", Bergamo, 4 marzo 2015;</p> <p>83. Relatore AIFA alla XIV Conferenza Nazionale sulla Farmaceutica "Etica e prezzo dei farmaci", Università degli studi di Catania - Catania, 24 febbraio 2015;</p> <p>84. Relatore AIFA Convegno inaugurale HIV Care Academy, Milano - 12 dicembre 2014;</p> <p>85. Relatore AIFA al Workshop "<i>Innovation in Infectious Disease</i>", IRCCS Lazzaro Spallanzani, Roma 17 dicembre 2014;</p> <p>86. Relatore AIFA al Workshop 2014 Motore Sanità "La Gestione della cronicità e l'eccellenza della cura ", Milano - 11 dicembre 2014;</p> <p>87. Relatore AIFA al XII Rapporto Nazionale sulle politiche della cronicità "Servizio sanitario Pubblico Accesso", Biblioteca del Senato "Giovanni Spadolini" Roma 2 dicembre 2014;</p> <p>88. Relatore AIFA alla Quarta Celebrazione Italiana della Giornata Mondiale delle epatiti, Biblioteca del Senato Giovanni Spadolini, Roma 20 novembre 2014;</p> <p>89. Relatore AIFA al convegno Federchimica - Assobiotech "I biosimilari e l'impiego nella pratica clinica: l'Italia deve agire?" - Roma, 20 ottobre 2014;</p> <p>90. Relatore AIFA alla Convegno "La lotta alle epatiti al banco di prova delle</p> |
|--|--|

| | |
|--|---|
| | <p>richieste dei pazienti e dei bisogni del sistema salute” –Roma, Biblioteca del Senato, 25 settembre 2014;</p> <p>91. Relatore a <i>Registro de pacientes: Una herramienta basica para la investigacion clinica y la evaluacion de resultados en salud</i>, Madrid, 18 settembre 2014;</p> <p>92. Relatore AIFA al Convegno "Medicina di Genere. La salute della Differenza", Nuoro, 20-21 giugno 2014;</p> <p>93. Relatore AIFA all'evento formativo "Medicina di Genere. La salute della Differenza", Ermosuras, 20 giugno 2014;</p> <p>94. Relatore AIFA al Convegno "HTA: passaporto per l'innovazione e sfida alla sostenibilità", S. Filippo Neri, Roma 12 luglio 2013;</p> <p>95. Relatore al Convegno "Biosimilari 2013: appropriatezza e sostenibilità economica" Roma , 7 giugno 2013;</p> <p>96. Relatore al 16° Convegno Nazionale CROI, Pescara 9-11 maggio 2013;</p> <p>97. Docenza al 13° corso CRNI "L'immunità incontra la mente: psicobiologia e psiconeuroimmunologia" Bergamo 10-13 aprile 2013;</p> <p>98. Relatore a Health Technology Assessment World Europe, 5 - 6 December 2012 - Millennium Gloucester Hotel, London;</p> <p>99. Relatore al Convegno "Biosimilari: come la Farmacoeconomia impatta sugli aspetti clinici" Biblioteca del Senato "Giovanni Spadolini, Roma, 28 novembre 2012;</p> <p>100. Relatore al Convegno "Politiche sanitarie e Politiche di genere" Firenze, 9 novembre 2012;</p> <p>101. Relatore al III Convegno sulla Medicina di Genere: la sclerosi multipla una malattia la femminile, "La farmacologia di genere", Milano- 6 marzo 2012;</p> <p>102. Relatore al 4° Congresso Nazionale SIHTA HTA e qualità dei servizi sanitari "La situazione regolatoria dei nuovi farmaci contro l'HCV", Udine, 17-19 novembre 2011;</p> <p>103. Relatore AIFA Tavola Rotonda Medicina di Genere - Associazione Nazionale Mogli Medici Italiani - ANMI - Pisa, 18 ottobre 2011;</p> <p>104. Relatore AIFA al Convegno "Farmaci Biosimilari e Generici in Oncologia", Impiego e Monitoraggio dei farmaci biosimilari in Italia e Attuale Legislazione" 3 ottobre 2011, Villa Trissino Marzotto</p> <p>105. Moderatore alla sessione Epigenetics, drugs and gender Congresso "Genes, Drugs and Gender" Università degli Studi di Sassari, 23-24 settembre 2011;</p> <p>106. Relatore AIFA Valutazione e modelli decisionali dell'AIFA: applicazioni al caso delle epatopatie" presentazione orale al Primo Workshop Nazionale di Economia e Farmaci in Epatologia - WEF-E 2011 2011 Università Cattolica del Sacro Cuore - Policlinico A. Gemelli, Roma 27-28 aprile 2011;</p> <p>107. Relatore AIFA "Controlled access to reimbursement of innovative oncology treatments – Risk-sharing: The Italian experience presentazione orale al 3rd Annual: Oncology Market & Patient Access, Barcellona, 14-16 febbraio 2011;</p> <p>108. Relatore AIFA "Equità e appropriatezza della cura" presentazione orale al IV Seminario nazionale Farmaci e Donne: Salute e medicina in una prospettiva di genere – Istituto Superiore di Sanità- Roma, 20 gennaio 2011;</p> <p>109. Relatore AIFA. "Il genere nelle politiche del farmaco" presentazione orale alla Tavola rotonda "Medicina di Genere: Un problema di sicurezza?" - Forum Risk Management in Sanità, Arezzo, 23-26 Novembre 2010;</p> <p>110. Relatore AIFA – Tavola rotonda del Workshop IAPG "Accesso e valore dei nuovi farmaci in Italia"- Roma 13 luglio 2010;</p> <p>111. Relatore AIFA "Diritto della salute e farmaci: Ruolo della comunicazione,</p> |
|--|---|

| | |
|--|--|
| | <p>forme di responsabilità e tutela dei diritti del malato” Convegno Il futuro della salute, Farmaci, Garanzie e Diritti in Italia e in Europa - Asiago, 4 settembre 2010.</p> <p>POSTER e COMUNICAZIONI ORALI</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Siviero PD, Trotta MP, Montilla S, Sammarco A, Pani L, “Issues and Concerns Related whit the Entry of Generic Antiretroviral Medications in Pharmaceutical Market of High-Income Countries” Poster presentato a 9th Annual Meeting - HTAi 2012, 23-27 giugno 2012, Bilbao, Spain 2. Trotta MP, Montilla S, Sammarco A., Siviero PD, Pani L. “Public expenditure for antiretroviral treatment and projected cost-savings after the entry of generic antiretrovirals in the Italian pharmaceutical market.” ISPOR 17th Annual International Meeting “Health Care Reform and Comparative Effectiveness Research” 21-25 maggio 2012, Washington, WDC USA 3. Montilla S, Siviero PD, Tomino C, Rasi G “Cost-Effectiveness of Bevacizumab in the treatment of metastatic colon rectal carcinoma using data from the Italian monitoring registry” - poster presentato all’ 8th Annual Meeting HTAi - Rio de Janeiro, 25-29 giugno 2011 4. Siviero PD, Montilla S, De Nigro L, Foggi P, Tomino C, Rasi G “Italian Registry of Bevacizumab in the treatment of metastatic colon rectal carcinoma”, poster ISPOR 16th Annual International Meeting 21-25 maggio 2011: Baltimore, MD, USA 5. Montilla S, Sammarco A, Trotta MP, Siviero PD, Xoxi E, Pani L “The experience of AIFA antidiabetics monitoring Registry: A tool to assess real world data from an HTA perspective” HTAi 2013 Annual Meeting Seoul, Korea, 17-19 June 2013 6. Montilla S, Sammarco A, Trotta MP, Xoxi E, Siviero PD, Pani L “A focus on real life data concerning antidiabetic drugs: the experience of AIFA monitoring Registry” Poster presentato a ISPOR 18th Annual International Meeting 18-22 maggio 2013, New Orleans in New Orleans, LA, USA. 7. S. Montilla, P. Folino Gallo “Pricing and Reimbursement in Italy” poster presentato al Pharmaceutical Pricing and Reimbursement Information Conference, Vienna, Austria 29 giugno 2007 8. S. Montilla, K. Punakivi, F.Mazzei, E. Agostinelli and C.Botrè – “Kinetic characterization of an aminoxidase based amperometric electrode” comunicazione orale 6th Workshop on Biosensors and BioAnalytical μ-Techniques in Environmental and Clinical Analysis, Roma 8-12 ottobre, 2004 9. F.Botrè, F. Mazzei, F. Rossi, S. Montilla, M. Mazzarino – “ Potential use of biosensors for the detection of doping substances and methods” comunicazione orale 6th Workshop on Biosensors and BioAnalytical μ-Techniques in Environmental and Clinical Analysis, Roma 8-12 ottobre 2004 10. K. Punakivi, E. Agostinelli, F. Mazzei, S. Montilla, E. Podestà, C. Botré “Kinetic studies by amperometric electrode on bovine serum amine oxidase” comunicazione orale 8th International Congress on Amino Acids and Proteins Roma 5-9 settembre 2003 11. S. Montilla, K. Punakivi, F.Mazzei, E. Agostinelli and C.Botrè – “Kinetic characterization of an aminoxidase based amperometric electrode” comunicazione orale 6th Workshop on Biosensors and BioAnalytical μ-Techniques in Environmental and Clinical Analysis, Roma 8-12 ottobre, 2004 12. S. Montilla “Amine Oxidase: a possibility for a novel approach in cancer treatment”, poster presentato al VI Seminario Nazionale per Dottorandi in Farmacologia e Scienze Affini, organizzato dalla Società Italiana di Farmacologia e Università degli Studi di Siena, Certosa di Pontignano, 23-26 settembre 2002 13. K. Punakivi, F. Mazzei, S. Montilla, E. Podestà, E. Agostinelli, C. Botrè |
|--|--|

| | |
|--|--|
| | "Electrochemical biosensor for the determination of Amine Oxidase activity" comunicazione orale - Congresso della Società Italiana di Biochimica e Biologia Molecolare Albero' di Tenna (Trento), 6-8 giugno, 2002 |
|--|--|

Ai sensi e per gli effetti del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 e successive modificazioni, la sottoscritta, sotto la propria responsabilità, attesta la veridicità delle dichiarazioni riportate nel presente curriculum.

Roma, li 12 febbraio 2026

F.to Simona Montilla