

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Maurizio Belfiglio
Qualifica	Dirigente di II fascia
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Dirigente dell'Ufficio Ricerca Indipendente

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	<ul style="list-style-type: none">• Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi "G. D'Annunzio di Chieti"• Specializzazione in Oncologia Medica conseguita presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">• Abilitazione all'esercizio di Medico Chirurgo conseguita a seguito di superamento di Esame di Stato• Master di primo livello in "Market Access in Life Science" conseguito presso l'Università degli studi di Milano – Bicocca• Master di secondo livello in "Negotiation Dynamics" conseguito presso INSEAD (The Business School for the World) – Fontainebleau – France• Qualifica professionale di "Esperto in metodologia della Ricerca" conseguita a seguito di esame (Del. n° 5977 del 12/12/1995 – Regione Abruzzo)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">• AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore dell'Ufficio Ricerca Indipendente – Incarico conferito, ai sensi dell'art. 19, comma 6, del decreto legislativo 156 del 2001 (decorrenza incarico 01/03/2021 – Det. DG 201/2021 dell'11/02/2021)• Da giugno 2020 a gennaio 2021 - Galapagos Biopharma Italy – Milano• Da ottobre 2018 a maggio 2020 – Head of Regional Value Proposition – AbbVie Srl – Roma• Da gennaio 2013 a ottobre 2018 – Head of Value Proposition – AbbVie Srl – Roma• Da ottobre 2011 a dicembre 2012 – Medical Manager (Immunology) – AbbVie Srl – Roma• Da gennaio 2010 a ottobre 2011 – Capo del Laboratorio di Epidemiologia Clinica dei Tumori – Consorzio Mario Negri Sud – S. Maria Imbaro (CH)• Da gennaio 2007 a dicembre 2009 – Capo dell'Unità di Epidemiologia Clinica dei Tumori – Consorzio Mario Negri Sud – S. Maria Imbaro (CH)

	<ul style="list-style-type: none">• Da gennaio 2000 a dicembre 2006 – Ricercatore “Senior” presso il Laboratorio di Epidemiologia Clinica del Diabete e dei Tumori – Consorzio Mario Negri Sud – S. Maria Imbaro (CH)• Da marzo 1995 a dicembre 1999 - Ricercatore presso il Laboratorio di Farmacologia Clinica - Istituto di Ricerche Farmacologiche – Mario Negri - Milano									
Capacità linguistiche	<table><tr><th>Lingua</th><th>Livello Parlatο</th><th>Livello scritto</th></tr><tr><td>Inglese</td><td>Intermedio</td><td>Intermedio</td></tr><tr><td>Francese</td><td>Intermedio</td><td>Intermedio</td></tr></table>	Lingua	Livello Parlatο	Livello scritto	Inglese	Intermedio	Intermedio	Francese	Intermedio	Intermedio
Lingua	Livello Parlatο	Livello scritto								
Inglese	Intermedio	Intermedio								
Francese	Intermedio	Intermedio								
Capacità nell’uso delle tecnologie e competenze professionali	<p>Capacità nell’uso delle tecnologie Buona conoscenza dell’intero pacchetto Office Buona conoscenza di Internet explorer e-mail Buona conoscenza del pacchetto di analisi statistiche SAS Buona conoscenza delle strategie di ricerca su PubMed</p> <p>Capacità e competenze professionali Nel corso della sua attività lavorativa e in considerazione degli incarichi dirigenziali ricoperti, ha sviluppato una grande esperienza in diversi ambiti quali: generazione di evidenze scientifiche a partire dai flussi amministrativi (ricoveri, prescrizioni, prestazioni, ecc.); registri di farmaci/patologie e linkage degli stessi con i database amministrativi, RWE e Outcome Research (valutazione processi ed esiti in sanità); metodologia per la valutazione delle evidenze scientifiche; metodologia della ricerca clinica; EBM; metodologia per la combinazione delle evidenze scientifiche (Meta-analysis), HTA report e generazione di evidenze per i decisori in sanità. Inoltre, dal 2007 ho coordinato diversi Team di lavoro con riconosciute capacità manageriali e decisionali. Grazie a tali competenze gestionali è riuscito ad assumere decisioni ponderate e oggettive al fine di ridurre le situazioni difficili e impreviste e ad impostare il lavoro in maniera efficace. Per incrementare le suddette “skills” ha frequentato corsi di formazioni per migliorare: la leadership, il ruolo di manager e le strategie di coaching.</p>									
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none">• Da giugno 2022 ad oggi: Componente del Gruppo di coordinamento delle Segreterie tecnico-scientifiche dei due Comitati Etici a valenza nazionale istituiti presso AIFA (determina del DG n. 360 - 2022)• Da maggio 2022 ad oggi: Componente della Commissione di Valutazione dei Progetti presentati presso AIFA nell’ambito dei programmi di farmacovigilanza (determina del DG n. 596 del 12 maggio 2021)• Da maggio 2021 ad oggi: Componente del Gruppo di coordinamento del Centro di coordinamento nazionale dei comitati etici territoriali ricostituito presso AIFA• Da luglio 2007 a ottobre 2011: Membro permanente del Comitato Etico della Asl di Pescara con specifiche attività di valutazione degli studi clinici in ambito oncologico e oncoematologico• Da luglio 2007 a ottobre 2011: Membro permanente della “Commissione Regionale del Farmaco (Regione Abruzzo) e coordinatore della “Sottocommissione Oncologica Regionale (D.G.R. 663 del 9/7/2007)• Da luglio 2007 a ottobre 2011: Promotore e responsabile Scientifico del Progetto ProMoFla (registro di monitoraggio farmaci oncologici ad alto									

	<p>costo in Regione Abruzzo – D.G.R. 1353/2007)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Da giugno 2006 a ottobre 2010: Consulente presso l’Agenzia Sanitaria Regione Abruzzo nell’ambito del progetto di organizzazione della “Rete Oncologica Regionale” • Da giugno 2006 a ottobre 2010: Consulente presso l’Agenzia Sanitaria della Regione Emilia-Romagna per il Programma “Uso appropriato dei farmaci in oncologia – PRI_ER Project) attraverso l’uso della metodologia GRADE • Da ottobre 2006 a giugno 2010: docente presso l’Università di Camerino nel Master di II livello “Manager di dipartimenti farmaceutici” (titolo del corso “Evidence based medicine – Linee guida” • Anno 2011: Docenza presso l’Università degli Studi di Roma Tor Vergata nel Master di II livello dal titolo “Le politiche del farmaco” (lezioni su “RCT e Studi Osservazionali”) • Anno 2011: Docenza nell’ambito del corso dal titolo “Programmazione e valutazione di uno studio clinico” organizzato dalla SIFO • Anno 2010: referente scientifico per la realizzazione della collana editoriale “Istant Topic in Oncologia” • Anno 2009: Docenza al corso “Cancer research: from Bench to Bedside” organizzato dalla Mediterranean School of Oncology – titolo lezione “Phase 0 clinical trials” • Anno 2007: Docenza nell’ambito del progetto formativo obbligatorio aziendale (Asl di Pescara) per i MMG su “Appropriatezza prescrittiva” • Anno 1995: Vincitore di una borsa di studio del CNR (Consiglio nazionale delle Ricerche” nell’ambito del progetto A.C.R.O (Clinical Application of Oncology Research) <p>Pubblicazioni Autore di 65 pubblicazioni su riviste internazionali indicizzate (es. N. Engl J Med; Lancet; J Clin Oncol; Annals of Intern Med; Am Heath J; Archives of Intern Med; Annal of Oncol; Eur J cancer; etc...) H-Index = 28 IF totale = 19526</p> <p>Autore di diversi abstract per convegni nazionali internazionali</p> <p>Co-autore di capitoli di due libri su Metodologia della Ricerca e Farmacologia</p> <p>Congressi Ha partecipato a diversi congressi nazionali/internazionali in qualità di relatore/moderatore/partecipante</p>
--	--

Ai sensi del Regolamento 679/2016/EU e del D. LGS. 196/2003 e s.m.i., il sottoscritto esprime il proprio consenso alla raccolta, alla conservazione e alla pubblicazione sul sito istituzionale dell’AIFA del proprio curriculum vitae.