



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

Oggetto: Nomina della Commissione giudicatrice nell'ambito della Procedura di acquisto tramite RdO ai sensi dell'art. 36, comma 2, lettera b), del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento della realizzazione di un software applicativo per la gestione dei dati relativi al governo della spesa farmaceutica - CIG 71122774A6

IL DIRETTORE GENERALE

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e successive modificazioni e integrazioni, e in particolare gli articoli 8 e 9;

Visto l'art. 48 del decreto legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003, n. 326 che ha istituito l'Agenzia Italiana del Farmaco;

Visto il decreto n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, del 20 settembre 2004, recante norme sull'organizzazione e il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, emanato a norma dell'art. 48, comma 13, sopra citato, come modificato dal decreto n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze del 29 marzo 2012;

Visto il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana – Serie Generale n. 140 del 17 giugno 2016), di seguito denominato "nuovo regolamento";

Visto il decreto del Ministro della Salute del 17 novembre 2016, vistato ai sensi dell'art. 5, comma 2, del D.lgs. n. 123/2011 dall'Ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della Salute in data 18 novembre 2016, al n. 1347, con cui è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco Mario Melazzini;

Visto il decreto del Ministro della Salute del 31 gennaio 2017, vistato ai sensi dell'art. 5, comma 2, del D.lgs. n. 123/2011 dall'Ufficio centrale del bilancio presso il Ministero della Salute in data 06 febbraio 2017, al n. 141, con cui il Prof. Mario Melazzini è stato confermato Direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'art. 2, comma 160, del decreto-legge 3 ottobre 2006, n. 262, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2006, n. 286;

Visto il decreto legislativo n. 50/2016 recante "Codice dei Contratti Pubblici" e ss.mm.ii.;

Viste le Linee Guida di attuazione del D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50 emesse dall'ANAC ed in particolare: le Linee Guida n. 2 recanti "Offerta economicamente più vantaggiosa" approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1005 del 21/9/2016, le Linee Guida n. 3 recanti "Nomina, ruolo e compiti del responsabile unico del procedimento per l'affidamento di appalti e concessioni" approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1096 del 26/10/2016, le Linee Guida n. 4 recanti "Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici" approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1097 del 26/10/2016, le Linee guida n. 5 recanti "Criteri di scelta dei commissari di gara e di iscrizione degli esperti nell'Albo nazionale obbligatorio dei componenti delle commissioni giudicatrici" approvate dal Consiglio dell'Autorità con delibera n. 1190 del 16/11/2016;

Visto il D.P.R. 5 ottobre 2010 n. 207 recante "Regolamento di esecuzione ed attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, recante Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE" per la parte vigente;

Visti la Legge, 11/12/2016 n° 232, G.U. 21/12/2016 recante "Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2017 e bilancio pluriennale per il triennio 2017-2019" e il Decreto Legge 30 dicembre 2016 , n. 244 recante "Proroga e definizione di termini";

Visto il Regolamento di Contabilità dell'Agenzia Italiana del Farmaco come modificato con delibera del Consiglio di Amministrazione n. 28 del 9 ottobre 2006;

Visto il budget per l'anno 2017 dell'Agenzia Italiana del Farmaco;

Vista la Determina DG n. 1200 del 21/07/2017, con cui è stata indetta la procedura di gara tramite RdO ai sensi dell'art. 36, comma 2, lettera b), del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento della realizzazione di un software applicativo per la gestione dei dati relativi al governo della spesa farmaceutica per un importo a base d'asta di € 190.000,00 (centonovantamila/00), oltre IVA;

Vista la Lettera d'invito mediante Avviso Pubblico pubblicata sul sistema MePA in data 22/06/2017;

Considerata la necessità di istituire una Commissione Giudicatrice per valutazione dal punto di vista tecnico ed economico, delle offerte pervenute nel rispetto dei termini e delle modalità prescritte dalla Lettera d'invito, che tenga conto dei criteri di individuazione dei commissari indicati nella sopra citata Determina DG n. 1200 del 21/07/2017 di indizione della procedura di gara in oggetto;

Preso atto che alla data di scadenza del termine di presentazione delle offerte, fissato per le ore 12.00 del 7/07/2017 è pervenuta esclusivamente l'offerta del seguente Operatore Economico:

- Dedalus S.p.A. – P. IVA 05994810488;

Preso atto che trattasi di procedura di gara per l'affidamento di un contratto di importo inferiore alle soglie di cui all'art. 35 del D. Lgs. n. 50/2016 e che non presenta particolare complessità, essendo svolta attraverso la piattaforma telematica di negoziazione fornita dal MePa;

Considerata, pertanto, la necessità di istituire, ai sensi dell'art. 77 del D. Lgs. n. 50/2016, una Commissione Giudicatrice composta da componenti interni alla stazione appaltante, per lo svolgimento dei lavori di apertura e valutazione dal punto di vista tecnico ed economico delle offerte, pervenute nel rispetto dei termini e delle modalità prescritte dalla Lettera di invito;

Considerato che, avuto riguardo ai rispettivi Curricula Vitae (Allegati 2, 3, 4, 5, 6 e 7) da cui si evince la qualifica nonché la competenza e professionalità, sono stati individuati i seguenti componenti:

Dott.ssa Ida Fortino (in sostituzione Dott. Domenico Di Giorgio);

Dott. Giovanni Ferretti (con membro supplente Dott. Francesco Saverio Sesti);

Dott. Roberto Marini (con membro supplente Dott.ssa Alessandra Guerrizio).

Visto l'art. 29 commi 1 e 2 del D.lgs. n. 50/2016 che prevede l'obbligo per la Stazione Appaltante di pubblicare la composizione della commissione giudicatrice e i *curricula* dei suoi componenti sia sul sito istituzionale della Stazione Appaltante nella sezione "Amministrazione trasparente", con l'applicazione delle disposizioni di cui al decreto legislativo 14 marzo 2013, n. 33., sia sul sito del MIT al seguente link www.serviziocontrattipubblici.it, nonché sulla piattaforma digitale ove istituita presso l'ANAC, tenuto altresì conto delle modalità che saranno adottate ai sensi del comma 4 bis del medesimo art. 29;

Considerato che ad oggi l'ANAC non ha istituito la predetta piattaforma digitale con cui poter adempiere al predetto obbligo di pubblicazione presso l'ANAC;

DETERMINA

Art. 1

(nomina e lavori della Commissione)

1. Ai sensi dell'art. 77 del D. Lgs. n. 50/2016 , è istituita presso l'Agenzia Italiana del Farmaco la Commissione Giudicatrice, composta da componenti interni alla stazione appaltante, **per lo svolgimento dei lavori di apertura e valutazione delle offerte tecniche ed economiche** presentate nell'ambito della procedura di gara indetta tramite RdO ai sensi dell'art. 36, comma 2, lettera b), del D. Lgs. n. 50/2016, da aggiudicare sulla base del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo, per l'affidamento della realizzazione di un software applicativo per la gestione dei dati relativi al governo della spesa farmaceutica - CIG 71122774A6.

2. La Commissione giudicatrice di cui all'art. 1, è così composta:

Dott.ssa Ida Fortino (in sostituzione Dott. Domenico Di Giorgio);

Dott. Giovanni Ferretti (con membro supplente Dott. Francesco Saverio Sesti);

Dott. Roberto Marini (con membro supplente Dott.ssa Alessandra Guerrizio).

Ai sensi dell'art. 77, comma 8, del D. Lgs. n. 50/2016 , le funzioni di Presidente verranno svolte dalla Dott.ssa Ida Fortino (in sostituzione Dott. Domenico Di Giorgio).

Le funzioni di Segreteria saranno assicurate dall'avv. Chiara Nesti (o in sua assenza dall'avv. Alessandra Alessandro), in servizio presso la Stazione Appaltante.

3. Di tutti i Componenti della Commissione si allegano i curricula vitae da cui si desume la qualifica, nonché la competenza e l'esperienza nello specifico settore cui afferisce l'oggetto del contratto di cui alla gara de qua.

4. I componenti della Commissione hanno reso - ai sensi dell'art. 47 del DPR n. 445/2000 - le dichiarazioni di assenza di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 42 del D. Lgs. n. 50/2016 e di assenza delle cause di incompatibilità e astensione di cui all'art. 77, commi 4, 5 e 6, del D. Lgs. n. 50/2016 (Allegati da 8 a 13)

5. Di tutti i Componenti della Commissione si allegano i curricula vitae da cui si desume la qualifica, nonché la competenza e l'esperienza nello specifico settore cui afferisce l'oggetto del contratto di cui alla gara de qua.

6. Le valutazioni delle offerte dal punto di vista tecnico ed economico espresse dalla Commissione Giudicatrice - nel rispetto dei termini, delle modalità e dei criteri riportati nella Lettera di Invito e nel Capitolato Tecnico - dovranno essere rimesse al RUP per il seguito di competenza finalizzato all'adozione dei provvedimenti conclusivi.

7. Le sedute pubbliche dei lavori della Commissione avverranno attraverso il sistema MePA, attivando la relativa modalità seduta pubblica che ne garantirà la pubblicità.

Art. 2
(pubblicità e trasparenza)

1. Gli atti relativi alla presente procedura, incluso il presente provvedimento e gli allegati allo stesso saranno pubblicati sul sito istituzionale dell'AIFA www.agenziafarmaco.gov.it nella sezione Amministrazione trasparente>Bandi di Gara e Contratti>Bandi di Gara e contratti (file disponibile in formato PDF).
2. Le pubblicazioni di cui all'art. 29, commi 1 e 2, del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii. avverranno sul sito del MIT al seguente link www.serviziocontrattipubblici.it nonché con le modalità che verranno indicate dall'ANAC e ai sensi dell'art. 29 comma 4 bis del D. Lgs n. 50/2016 e ss.mm.ii..

Roma, 11/07/2017

Il Direttore Generale

Mario Giovanni Melazzini

Allegati:

- n. 6 *curricula* componenti Commissione.
- n. 6 dichiarazioni di assenza conflitto di interessi e cause di incompatibilità

Publicato sul profilo del committente in data 13/07/2017

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Fortino Ida
Data di nascita	14/04/1970
Qualifica	II Fascia
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
Incarico attuale	Dirigente - DIRIGENTE AREA STRATEGIA ED ACONOMIA DEL FARMACO
Numero telefonico dell'ufficio	0659784633
Fax dell'ufficio	0659784633
E-mail istituzionale	i.fortino@alfa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- Laurea in CHIMICA e Tecnologie Farmaceutiche- 1996 - Esame di abilitazione per la Professione di Farmacista presso l'Università di Milano 1996 - Iscrizione all'albo professionale dei Farmacisti dell'Ordine Provinciale di Varese 1997 - Diploma di Specializzazione in "Farmacologia ad indirizzo sperimentale" presso l'Università di Milano 2015-2016 Percorso Executive in Management Pubblico di Regione Lombardia - Politecnico di Milano
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- Attivita' di ricerca presso l'Universita' degli Studi di Milano - UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO

CURRICULUM VITAE

- Dipendente a tempo indeterminato come Farmacista Dirigente 1° livello presso il Servizio di Assistenza Farmaceutica dell'ASL della provincia di Como - AZIENDA SANITARIA LOCALE DELLA PROVINCIA DI COMO
- Referente per Regione Lombardia per il "Progetto Mattoni del SSN – prestazioni farmaceutiche" del Ministero della Salute - REGIONE LOMBARDIA
- Collaborazione in Convenzione con la Regione Lombardia presso la Direzione Generale Sanità- U.O. Servizi sanitari territoriali - REGIONE LOMBARDIA
- Componente della Commissione Unica dei Dispositivi Medici di nomina da parte della Conferenza dei Presidenti delle Regioni e delle Province autonome componente della CUD (Decreto del Ministro della salute 28 dicembre 2005) - CONFERENZA STATO-REGIONI
- Dirigente della Struttura Farmaceutica, protesica e dispositivi medici, Regione Lombardia – Assessorato Sanità - REGIONE LOMBARDIA
- Dirigente nei ruoli regionali della Struttura Farmaco, dispositivi e HTA - REGIONE LOMBARDIA
- Componente del Comitato Prezzi e Rimborso dell'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - designato dalla Conferenza Permanente per i Rapporti tra lo Stato le Regioni e le Province Autonome; - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
- Docente a contratto della Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera Dipartimento di Scienze Farmaceutiche "P. Pratesi" - Facoltà di Farmacia - Università degli Studi di Milano - UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO
- Membro nominato dalle Regioni per Tavolo su regolazione del mercato e strategie industriali nel settore farmaceutico "Gruppo di lavoro 2: Produzione, distribuzione e concorrenza - MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

CURRICULUM VITAE

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

- Autore di numerose pubblicazioni



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*La sottoscritta Ida Fortino, in qualità di Presidente effettivo della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 71122774A6**,*

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma, 13.07.2017

(Firma)

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Di Giorgio Domenico
Data di nascita	22/02/1966
Qualifica	II Fascia
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
Incarico attuale	Dirigente - Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione
Numero telefonico dell'ufficio	06.5978.4356
Fax dell'ufficio	06.5978.4496
E-mail istituzionale	d.digiorgio@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea con lode in Chimica, dottorato di ricerca in Biochimica
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- Laurea con lode in Chimica (1990) conseguita presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"- Dottorato di ricerca in Biochimica (1994) conseguito presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"- Maturità Classica (60/60, 1984) conseguita presso il Liceo Classico Guglielmotti di Civitavecchia- Corso di specializzazione in Farmacoeconomia (1997) presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"- Certificazione come "Good Manufacturing Practice Investigator" (87/100, 1999) conseguita presso la Food and Drug Administration (Baltimore, USA)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- 1996-2004: Dirigente chimico; ispettore GMP (leader in 140 accertamenti); coordinatore dei progetti di database e curatore delle pubblicazioni del Ministero della Salute "Formulario Nazionale" e "Generici" (2001); membro italiano dei comitati "Experts on pharmaceutical questions" e "Experts on medicines subject to prescription" del Council of Europe (argomenti: farmaci illegali, doping, classificazione farmaci); coordinatore dei progetti di addestramento dei NAS su "Ispezioni GMP a produttori di gas medicinali", e curatore dei testi relativi. - MINISTERO DELLA SALUTE- 2004-2007: Dirigente chimico e ispettore GMP; Membro segreteria operativa task-force nazionale anticontraffazione farmaceutica "IMPACT Italia"; Membro del Technical

CURRICULUM VITAE

Consulting Committee dell'ispettorato GMP AIFA; Membro italiano dei comitati "Experts on pharmaceutical questions" e "Experts on medicines subject to prescription" del Council of Europe; Coordinatore dei progetti di addestramento dei NAS su "Ispezioni GMP a produttori di gas medicinali", e curatore dei testi relativi; Membro del comitato organizzatore della conferenza internazionale del Council of Europe "Counteract the Counterfeiters!" (Strasbourg, 2005); Team leader in ispezioni GMP in India e Cina a produttori di materie prime; coordinatore conferenza internazionale AIFA-WHO "Combating Counterfeit Drugs" (2006) e volume relativo. - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA

- 2007-2010: Dirigente chimico Coordinatore delle attività di contrasto alla contraffazione dei medicinali e per la cooperazione col Consiglio d'Europa; membro dello "steering committee" della task-force del World Health Organization "IMPACT – International Medicinal Products Anti Counterfeiting Task-force"; componente Gruppo "Prodotti contraffatti e aste online" presso l'Alto Commissario per la lotta alla contraffazione (2008); Membro italiano comitati farmaceutici di Council of Europe(CoE)/EDQM: PRESIDENTE (dal 2008) dei comitati "European Committee on Pharmaceuticals and Pharmaceutical Care" e "Committee of Experts on minimising public health risks posed by counterfeiting of medical products and related crimes"; curatore volumi CoE/EDQM "Counterfeit medicines", "Case studies & exercises"; consulente Senato della Repubblica (indagine conoscitiva e-commerce e contraffazione farmaceutica); Keynote speaker in eventi sulla contraffazione presso il Parlamento Europeo (2009) - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA

- 2010-2012: Dirigente Unità Prevenzione Contraffazione; Acting Executive Secretary della task-force del World Health Organization "IMPACT – Anti Counterfeiting Task-force"; PRESIDENTE ELETTO (2 mandati) comitati Cons. Europa/EDQM "European Comm. Pharmaceuticals & Pharmaceutical Care" e "Comm. Exp. counterfeiting of medical products and related crimes"; curatore volumi CoE/EDQM "Farmaci Contraffatti: il fenomeno e le attività di contrasto", "Counterfeit medicines", "Risk Communication"; consulente Senato della Repubblica (indagine conoscitiva e-commerce e contraffazione farmaceutica); Docente certificato per CoE/EDQM, e per NAS, Ministero dell'Interno e istituzioni universitarie sul tema della contraffazione; Coautore/responsabile AIFA progetto FAKECARE (premiato con finanziamento EC AIFA 100.000 €, 06/12); coordinatore progetti di indagine internazionali/congiunti con NAS e Dogane su traffici illegali di farmaci (operaz. Pangea: life style saving medicines, doping, altri farmaci) - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA

- 2013-2015: Autore/responsabile progetti FAKESHARE (premiato con finanziamento EC 350.000 €, 01/2013; partecipanti, le agenzie di Spagna, Portogallo e Cile, le

CURRICULUM VITAE

Università di Roma e Trento, LegitScript, PSI, EFPIA) e FAKESHARE 2 (finanziamento EC 450.000 €, 6/14, agenzie FS I + UK e Serbia); responsabile prevenzione corruzione AIFA, estensore del piano triennale anticorruzione AIFA; Responsabile AIFA per il consorzio CIVIPOL (progetto internazionale del Ministero degli Interni francese per il contrasto della contraffazione farmaceutica in Africa); Responsabile AIFA della convenzione con l'Alliance of Safe Online Pharmacies (associazione internazionale contro i traffici di farmaci illegali sul web: life style saving products, doping); referente AIFA per il recepimento della Direttiva 2011/62; coordinatore AIFA Conferenza dei Servizi "Farmacie on line illegali"; dirigente Ufficio Qualità dei Prodotti, interim Unità Prev. Contraffazione (dal 1 ottobre 2014). - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA

- Dal 2013: coordinatore AIFA delle attività di supporto alla Commissione Vigilanza Doping. Sviluppo del database e delle liste strutturate di farmaci dopanti da inserire nella pubblicazione annuale DVD, e dei materiali per la pubblicazione stessa. Dal 2014: coordinatore AIFA dell'indagine internazionale "Operation Volcano" e del white paper per la EC correlato, relativa al furto e al traffico illegale di medicinali critici (antitumorali, dopanti e altri salvavita) sottratti agli ospedali italiani e riciclati sul mercato nero o infiltrati nella filiera legale europea. 2015: Coordinatore AIFA per lo sviluppo del progetto Horizon 2020 "AUTOCOP" per lo sviluppo di strumenti web per la ricerca dei canali di vendita di medicinali illegali, dopanti, psicoattivi attraverso la rete Internet. - MINISTERO DELLA SALUTE

Capacità linguistiche

Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
Inglese	Fluente	Eccellente
Francese	Fluente	Eccellente

Capacità nell'uso delle tecnologie

- Utente esperto (dal 1987) di word processor, database (Access), fogli elettronici, Internet, programmi di grafica (suite Corel, InDesign)
- Esperienza editoriale e organizzativa: editing volumi e riviste, organizzazione meeting internazionali
- Competenze specifiche sulle attività di contrasto al crimine farmaceutico: intelligence informatica, analisi flussi
- Competenze specifiche gestione training e progetti di e-learning: generazione progetti di formazione interattiva (software IDRA e simili), organizzazione webinar (piattaforme Spread, NetViewer) e strumenti per valutazione performance (Survey Monkey, analisi statistiche correlate)
- Competenze specifiche gestione bandi per progetti europei (risultati conseguiti in Call EC FINEC "Prevention of and fight against crime", vedi "Esperienze")

CURRICULUM VITAE

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

- Gestione progetti di formazione su soft skill e clima aziendale attraverso strumenti IT (come per esempio i software per interactive case studies)
- Gestione progetti di indagine sul web: vendita di farmaci illegali (prodotti contraffatti, doping e altro). Sviluppo di strumenti di contrasto IT, formativi, normativi.
- Volumi dal 2007: Counterfeit medicines: facts and practical advice (D. Di Giorgio [DDG] ed., Council of Europe/EDQM, 2009), Counterfeit medicines: case studies (DDG ed., CoE/EDQM, 2009), Counterfeit medicines: exercises (DDG ed., CoE/EDQM, 2009), Farmaci contraffatti (DDG ed., Tecniche Nuove [TN], AIFA/EDQM: ISBN 978-88-481-2553-6, 2010), IMPACT (International Medical Products Anti-Counterfeiting Taskforce) – The Handbook, book + CD ROM (DDG ed., TN/AIFA: ISBN 978-88-481-2646-5, 2011), Counterfeit medicines: facts and practical advice, revised ed. (DDG ed., TN/AIFA/EDQM: ISBN 978-88-481-2657-1 , 2011), Counterfeit medicines: risk communication (DDG ed., Tecniche Nuove, AIFA/EDQM: ISBN 978-88-481-2662-5, 2011); Counterfeit medical products and similar crimes: case studies, volume II (DDG ed., CoE/EDQM, 2011); Communication about the risks posed by counterfeit medical products and similar crimes: expert WS Proceedings (DDG ed., AIFA/CoE/EDQM, ISBN 978-88-481-2851-3, 2012)
- Pubblicazioni 2000-2008: The experience of CIPE (A. Messori, S. Trippoli, P. D'Alessandro, D. Di Giorgio & F. Tosolini, Journal of American Medical Association 284, 2000, 1923) The pricing system and control of expenditure in Italy (D. Di Giorgio, in "Drug market and public health policy", S. Pappagallo & A. Germani – Ministry of Public Health of Lebanon. Beirut, Lebanon, 2002, .85-96). Combating Counterfeit Drugs (D. Di Giorgio, V. Reggi ed., Acts of the AIFA-WHO International Conference, Rome, 2006). Cure on line: vademecum italiano per l'UE (D. Di Giorgio, Il Sole 24 Ore, 2008)
- Pubblicazioni 1998-1999: Corpeptins, new bioactive lipodepsipeptides from cultures of *Pseudomonas corrugata* (M. C. Emanuele, A. Scaloni, P. Lavermicocca, N.S. Jacobellis, L. Camoni, D. Di Giorgio, P. Pucci, M. Paci, A. Segre & A. Ballio, FEBS Letters 433, 1998, 317-320) The interaction of lipodepsipeptide toxins from *Pseudomonas syringae* pv. *syringae* with biological and model membranes: a comparison of syringotoxin, syringomycin, and two syringopeptins (M. Dalla Serra, G. Fagioli, P. Nordera, I. Bernhart, C. Della Volpe, D. Di Giorgio, A. Ballio & G. Menestrina, Molecular Plant-Microbe Interactions 12, 1999, 391-400) Conductive properties and gating of channels formed by syringopeptin 25a, a bioactive lipodepsipeptide from *Pseudomonas syringae* pv. *syringae*, in planar lipid membranes (M. Dalla Serra, I. Bernhart, P. Nordera, D. Di Giorgio, A. Ballio & G. Menestrina, Molecular Plant-Microbe Interactions 12, 1999, 401-409)

CURRICULUM VITAE

- Pubblicazioni 1997: A new syringopeptin produced by a *Pseudomonas syringae* strain from laurel (D. Di Giorgio, L. Camoni, A. Scaloni, M. Scortichini & A. Ballio, in "Pseudomonas syringae pathovars and related pathogens. Developments in Plant Pathology Series", K. Rudolph, T.J. Burr, J.W.Mansfield, D. Stead, A. Vivian, J. von Kietzell - Kluwer, eds, Academic Publishers, Dordrecht, The Netherlands 1997, pp.208-209). Syringomycin and syringopeptins in the basal glume rot of wheat incited by *Pseudomonas syringae* pv. *atrofaciens* (V. Vassilev, P. Lavermicocca, D. Di Giorgio & N. S. Iacobellis, in "Pseudomonas syringae pathovars and related pathogens. Developments in Plant Pathology Series", K. Rudolph, T.J. Burr, J.W.Mansfield, D. Stead, A. Vivian, J. von Kietzell - Kluwer, eds, Academic Publishers, Dordrecht, The Netherlands 1997, pp.210-214).
- Estratto lista presentazioni 2010-2011: Counterfeit medicines: framework (D. Di Giorgio, European Parliament/Aegate Conference, Bruxelles 2009) Counterfeit medicines: framework (D. Di Giorgio, European Parliament/EGA Conference, Bruxelles 2010) Counterfeit medicines (D. Di Giorgio, "Strategies for combating counterfeit medicines", Beograd 2010) Final considerations (D. Di Giorgio, International conference "MEDICRIME CONVENTION", Basel 2010) Contraffazione farmaceutica (D. Di Giorgio, "Giornata mondiale Proprietà Intellettuale", Min. Sviluppo Economico/WIPO, Roma 2010) Contraffazione farmaceutica (D. Di Giorgio, Conferenza "I brevetti biotecnologici", Camera dei Deputati/Ass. Dossetti, Roma 2010) AIFA e contraffazione (D. Di Giorgio, Osservatorio ANIFA, Roma 2010) Internet and counterfeits (D. Di Giorgio, Corso "International Institute against Counterfeit Medicines", Parigi 2010-11) Anticontraffazione (D. Di Giorgio, "Labelling e Packaging Day", PEC, Milano 2011)
- Estratto lista presentazioni 2008-2009: The activities against counterfeit medicinal products in Italy (D. Di Giorgio, ICDRA/WHO Conference, Bern 2008) IMPACT Italia (D. Di Giorgio, AFI/AFTI Conference, Lugano 2008) Pharmaceutical crime & Council of Europe (R. Mosimann & D. Di Giorgio, AFI/AFTI Conference, Lugano 2008) The WHO Global Anti-counterfeiting Taskforce - IMPACT (D. Di Giorgio, EFCG Conference "Strategies against counterfeit medicines", Wurzburg 2008) Anti-Counterfeit Activities by European Regulatory Agencies (D. Di Giorgio, EFCG Conference "Strategies against counterfeit medicines", Wurzburg 2008) Contraffazione dei medicinali: aspetti pratici e normativi (D. Di Giorgio, Master Università La Sapienza, Roma 2009) La lotta alla contraffazione di medicinali: l'esperienza di IMPACT Italia (D. Di Giorgio, Corso "Prevenzione e contrasto al fenomeno della contraffazione", Agenzia delle Dogane, Bari, Roma, Milano 2009)
- Estratto lista presentazioni 2007-2008: Counterfeit drugs

CURRICULUM VITAE

(D. Di Giorgio, European School for Scientific and Regulatory Assessment of New Medicines, Roma 2007) The Council of Europe and international cooperation (D. Di Giorgio, 19th EuroMeeting DIA, Vienna 2007) Council of Europe, IMPACT and international cooperation (D. Di Giorgio, DIA webinar (USA) 2007) Contraffazione dei medicinali (D. Di Giorgio, Giornata di studio GSISR, Milano 2007) Contraffazione dei medicinali (D. Di Giorgio, Corso PON Ministero dell'Interno, Sassari, Potenza 2008) Contraffazione dei medicinali (D. Di Giorgio, Master Metodologie farmaceutiche industriali, Università La Sapienza, Roma 2008) Counterfeit raw materials (D. Di Giorgio, EFCG Conference, Lisbon 2008) IMPACT/WHO e IMPACT Italia (D. Di Giorgio, Conferenza SANIT, Roma 2008) Looking for clues: an interactive story (D. Di Giorgio, Council of Europe/EDQM Training courses, Strasbourg, Larnaca, Rome, Lisbon 2008-2010)

- Estratto lista presentazioni 2005-2006: The AIFA-NAS training Project (D. Di Giorgio, Council of Europe international conference "Counteract the Counterfeiters!", Strasbourg 2005) Change control (D. Di Giorgio, CPA conference "Change Control System", Milano 2006) Le ispezioni GMP (D. Di Giorgio, Corso NAS, Roma 2006) Contraffazione dei medicinali: alcuni esempi pratici (D. Di Giorgio, Corso NAS, Roma 2006) Combating Counterfeit Drugs: the International Conference (D. Di Giorgio, 12th International Conference of Drug Regulatory Authorities, Seul 2006) Combating Counterfeit Drugs: the International Conference (D. Di Giorgio & A.R. Marra, Permanent Forum on International Pharmaceutical Crime, Roma 2006) Il sistema ispettivo nella produzione di API (D. Di Giorgio, 46° Simposio AFI, Rimini 2006)

- Estratto lista presentazioni 2000-2005: Market update: Italy (D. Di Giorgio, "Pharmaceutical pricing", London - UK, 2000). La Sottocommissione CUF - CIPE (D. Di Giorgio, "Gruppo Italiano per gli Studi di Farmacoeconomia", Pavia, 2000). Market update: Italy (D. Di Giorgio, "Pharmaceutical pricing ", London - UK, 2001). The pricing system and control of expenditure in Italy (D. Di Giorgio, "Italo-Lebanese Conference on Drug market and public health policy", Beirut, Lebanon, 2002). Le ispezioni GMP (D. Di Giorgio, "Corso per l'ispettorato albanese", Roma 2002) Generics in Italy (D. Di Giorgio, "9th European Generic Association Annual Conference", Roma 2003) Le ispezioni GMP per i gas medicinali (D. Di Giorgio, "Corso NAS", Roma 2004) La convalida dei processi API (D. Di Giorgio, CTP training course, Roma 2005) Investigazioni su reclami e deviazioni (D. Di Giorgio e L. Stoppa, CTP training course , Como 2005)

- Pubblicazioni scientifiche 2013-2015: - Identification of health damage caused by Medicrime products in Europe: An exploratory study (B.J. Venhuis, R. Mosimann, L. Scammell, D. Di Giorgio, R. Cauwenberghe, M.G.A.M. Moester, M. Arieli, S. Walser, RIVM Report 040003001,

CURRICULUM VITAE

2013:

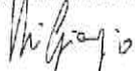
<http://www.rivm.nl/dsresource?objectid=rivmp:215278&type=org&disposition=i>

- Analysis of illicit dietary supplements sold in the Italian market: Identification of a sildenafil thioderivative as adulterant using UPLC-TOF/MS and GC/MS (F. Damiano, C. Silva, A. Gregori, F. Vacondio, M. Mor, M. Menozzi, D. Di Giorgio, Science & Justice 01/2014, 2014 - Purchasing pharmaceutical products online (Barbaranelli, C., Podio Guidugli, S., Di Giorgio, D., & Gramazio, M., Testing Psychometry Methodology in Applied Psychology Vol. 22, No. 1, March 2015, 3-21)

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali"

Roma, 30 agosto 2016

Domenico Di Giorgio





Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

Il sottoscritto DOMENICO DI GIORGIO, in qualità di Componente sostituto della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero CIG 71122774A6,

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma, 13 luglio 2017

(Firma)

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Giovanni Ferretti
Qualifica	Dirigente delle professionalità sanitarie
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Settore ICT – Ufficio Database & Analisi
Numero telefonico dell'ufficio	06 5978 4126
PEC dell'ufficio	ict@aifa.mailcert.it
E-mail istituzionale	g.ferretti@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	-Laurea con lode in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche -Dottorato di ricerca in chimica del farmaco (ISCED 6)
Altri titoli di studio e professionali	-Diploma di maturità classica -Abitolazione alla professione di farmacista -Diploma di specializzazione corrispondente alla V qualifica funzionale ed al profilo di infermiere professionale (D.M. n. 19 del 12/12/1990)
Esperienze professionali	-Ottobre 2016: Settore ICT AIFA, Ufficio Database & Analisi. Attività di progetto legate all'interoperabilità del Network delle Agenzie

	-2003-2009: ricercatore. a) attività di controllo post marketing dei medicinali veterinari nell'ambito del programma di farmacovigilanza (Ministero della Salute - Programma di controllo dei medicinali veterinari in commercio dell'anno 2003-2004; b) attività di controllo dei residui di farmaci; c) sviluppo e validazione di metodi analitici LC-MS/MS per il controllo e la sicurezza degli alimenti; d) valutazione del rischio correlato alla presenza di residui e/o interferenti endocrini negli alimenti; e) Attività presso l'Organismo di valutazione ed accreditamento ISS-ORL (Sistemi Gestione Qualità ISO/IEC 17025): esperienza di 11 visite ispettive in qualità di ispettore tecnico per conto di ISS-ORL – ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ									
Capacità linguistiche	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>avanzato</td> <td>avanzato</td> </tr> <tr> <td>Francese</td> <td>Intermedio</td> <td>base</td> </tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello scritto	Inglese	avanzato	avanzato	Francese	Intermedio	base
Lingua	Livello Parlato	Livello scritto								
Inglese	avanzato	avanzato								
Francese	Intermedio	base								
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>-Ottima conoscenza di sistemi Windows, Linux, Mac; ottima conoscenza delle principali suite per l'ufficio (OpenOffice, LibreOffice, MS Office 20xx) ed altri applicativi quali CS ChemOffice, Chemintosh, Adobe CS, Bellstein, SCI Finder, HyperChem, Analyst. Conoscenza di Sybyl[®], Xcalibur[®], File Maker (Bento[®]), Kompozer web editor, CMS Joomla![®] e Drupal[®]</p> <p>-conoscenza dei sistemi LAMP e della gestione database relazionali (MySQL-Oracle[®])</p> <p>- SAS Visual Analytics, SAP Business Objects XI</p> <p>-conoscenza di tecniche analitiche convenzionali ed innovative</p>									
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p>-2008: Corso di formazione per Responsabili e Addetti del Servizio di Prevenzione e Protezione (RSPP e ASPP) - modulo A, ai sensi dell'art. 32 del D.lgs 81/08</p> <p>-Socio UNI (Ente Nazionale Italiano di Unificazione) nel periodo gennaio 2009-dicembre 2010</p> <p>-Pubblicazioni e comunicazioni a congressi: varie in campo nazionale ed internazionale</p>									



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

Il sottoscritto Giovanni Ferretti, in qualità Componente effettivo della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero CIG 71122774A6,

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma, 13/07/2017

(Firma)



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Cognome/Nome **Sesti Francesco Saverio**

Settore professionale

Innovazione / Amministrazione / Pubbliche Relazioni

Esperienza professionale

Date Dal 1 giugno 2012 ad oggi

Lavoro o posizioni ricoperti

Funzionario economico-finanziario - Area III - posizione economica F1 (dal 01/01/2014) presso l'Unità IT

Principali attività e responsabilità

Studio, realizzazione e gestione di sistemi informatici a supporto di tutta l'Amministrazione. Inoltre ha seguito il controllo dei livelli di servizio dei vari fornitori, l'avvio dell'help desk, procedure di gestione delle apparecchiature informatiche, sviluppo dell'intranet dei dipendenti. Fra i principali progetti si segnalano:

- Progetto per l'integrazione con SPID
- Progetto per l'integrazione con PagoPA
- Progetto per l'integrazione con FatturaPA
- Progetto per l'integrazione banca dati del personale/NOIPA
- Banca dati del personale
- Gestione documentale
- Portale Istituzionale e sezione Open Data
- Budget
- Payback
- Controllo di Gestione
- Registri dei farmaci sottoposti a monitoraggio
- Aree di lavoro cooperativo
- Variazioni I e II
- Rinnovi
- Intranet
- Trasferimento sistemi, dal CED del Ministero della Salute a quello AIFA
- Referente per i servizi di assistenza

Dal 2016 membro del Comitato Unico di Garanzia come rappresentante dell'Amministrazione.

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Agenzia Italiana del Farmaco – Via del Tritone, 181 – 00187 Roma (www.agenziafarmaco.gov.it)

Tipo di attività o settore

Pubblica Amministrazione / Information Technology

Date

Dal 3 ottobre 2005 al 31 maggio 2012

Lavoro o posizione ricoperti

Operatore Amministrativo B2 presso la Direzione Generale del Sistema Informativo – Ufficio IV
Coordinamento, sviluppo e gestione del sistema informativo ministeriale

Principali attività e responsabilità

Studio e realizzazione di procedure per la dematerializzazione e la gestione elettronica dei documenti ai fini della semplificazione amministrativa per le applicazioni dell'Ufficio Relazioni con il Pubblico, per il sistema di prenotazione degli appuntamenti del Ministero e per il sistema di protocollo informatico e gestione digitale della documentazione. In particolare per quest'ultimo si occupa di:

- Integrazione con la posta certificata;
- Integrazione dei workflow, documentali e di processo, ministeriali anche ai fini dell'alimentazione di banche dati;
- Studio di nuovi moduli elettronici con generazione di barcode per la lettura automatica;
- Supporto agli utenti dei vari sistemi.

Gestione dei sistemi informativi per la "Tracciabilità del farmaco umano", "Distribuzione diretta

e per conto dei medicinali”, “Consumi ospedalieri di medicinali”, “Rete nazionale di farmaco vigilanza”, “Autorizzazione convegni e congressi” e dei sistemi informativi ministeriali in uso all’Agenzia Italiana del Farmaco (baseline totale di circa 12000 Fuction Point (3 milioni di euro)):

- Controllo delle evoluzioni e modifiche dei sistemi informativi;
- Supporto a tutti gli utenti dei sistemi (Filiera di produzione e distribuzione del farmaco umano, Regioni e Strutture del SSN, Agenzia Italiana del Farmaco, Agenzia nazionale per i servizi regionali);
- Controllo ed analisi qualitative e quantitative dei dati relativi alla produzione, distribuzione e vendita dei farmaci, con lo scopo di individuare possibili comportamenti illeciti anche al fine di supportare l’attività dei Carabinieri del nucleo per la tutela della salute pubblica e della Guardia di Finanza;
- Partecipazione a gruppi di lavoro tecnico per l’ottimizzazione di tutti gli strumenti di tracciatura dei farmaci: bollino farmaceutico, datamatrix, RFD;
- Realizzazione di report di analisi e del flusso informativo sull’utilizzo di sostanze dopanti per la preparazioni magistrali.
- Analisi dei costi e della contabilità di progetto
- Verifica delle attività del fornitore

Gestione e realizzazione di workflow di supporto alle attività legate alla Direzione Generale della sanità animale e del farmaco veterinario come ad esempio “Autorizzazione per immissione in commercio del farmaco veterinario”, “Ispezioni alle officine di produzione del farmaci veterinari”;

- Analisi dei processi di lavoro e delle suddivisione delle attività all’interno degli stessi;
- Ottimizzazione di processo di lavoro;
- Ingegnerizzazione dei processi;
- Supporto degli utenti nella manutenzione e modifica dei workflow.
- Analisi dei costi e della contabilità di progetto
- Verifica delle attività del fornitore

Date Dal 9 settembre 2002 al 3 ottobre 2005

Lavoro o posizione ricoperti

Dipendente presso la Direzione Generale del Sistema Informativo – Ufficio III *Coordinamento, sviluppo e gestione del Nuovo sistema informativo sanitario*

Principali attività e responsabilità

Realizzazione e gestione di un sistema informativo per il “Monitoraggio nazionale su tempi e liste d’attesa”

- Controllo delle evoluzioni e modifiche dei sistemi informativi;
- Supporto a tutti gli utenti del sistemi (Regioni e Strutture Sanitarie);
- Controllo ed analisi qualitative e quantitative dei dati relativi ai tempi di attesa.

Date Dal 1 giugno 2002 al 9 settembre 2002

Lavoro o posizione ricoperti

Dipendente presso la Segreteria Particolare del Ministro

Date Dal 16 luglio 2001 al 31 maggio 2002

Lavoro o posizione ricoperti

Dipendente presso la Direzione Generale della Prevenzione – Ufficio III Servizi di qualità e prevenzione

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Ministero della Salute – Via Giorgio Ribotta, 5 – 00144 Roma (www.salute.gov.it)

Tipo di attività o settore

Pubblica Amministrazione / Information Technology

Istruzione e formazione

Date 19 Marzo 2014

Titolo della qualifica rilasciata

ITIL® Foundation Certificate in IT Service Management

Principali tematiche/competenze professionali possedute

La qualifica ITIL Foundations certifica un livello base di conoscenze sull’IT Service Management ed è orientata a tutte le persone che desiderino imparare le best practices per l’IT Service Management così come definite in ITIL. La certificazione ITIL Foundations, in particolare, permette alle persone di capire i concetti e le terminologie utilizzate in ITIL.

Nome e tipo d’organizzazione erogatrice dell’istruzione

Presso HP Italia per conto di EXIN

Date 26 Gennaio 2012 – aprile 2013

Titolo della qualifica rilasciata

Master in Governo dei Sistemi informativi

Principali tematiche/competenze professionali possedute	<p>Il Master ha l'obiettivo di preparare specialisti in grado di assumere funzioni direttive e/o ruoli consulenziali/strategici nelle aziende e nelle amministrazioni operanti nel contesto della società dell'informazione. In particolare, il Master si propone di formare figure professionali che avranno competenze nei seguenti ambiti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • economico-gestionale, con capacità di governare le organizzazioni complesse che utilizzano moderne tecnologie e interessate all'innovazione dei servizi in rete; gestire i rapporti con i fornitori, la direzione lavori e il monitoraggio dei contratti ICT; sviluppare e utilizzare metodologie quantitative per acquisire, elaborare e diffondere conoscenze al fine di valutare la convenienza di investimenti collegati all'innovazione nell'ICT; • tecnologico, con capacità di applicare soluzioni innovative, in aree critiche per le aziende e le pubbliche amministrazioni italiane, quali la gestione del patrimonio informativo aziendale e la sua fruizione, la realizzazione di processi e sistemi con architetture allo stato dell'arte quali la "Service Oriented Architecture", il governo delle tecnologie informatiche, con riferimento anche alla gestione delle relative infrastrutture e alle problematiche di sicurezza.
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi di Roma "Roma TRE" (http://masteritgov.dia.uniroma3.it) Facoltà di Ingegneria
Livello nella classificazione nazionale	Master di secondo livello
Date	18 Luglio 2008
Titolo della qualifica rilasciata	Master in Project Management
Principali tematiche/competenze professionali possedute	Master per l'apprendimento delle tecniche di pianificazione e controllo, anche gestionale-economico, dei Progetti e delle soluzioni organizzative per la creazione di ambienti favorevoli allo sviluppo e la realizzazione degli stessi, con corsi specifici su tutti gli strumenti utili dalla normativa alle soluzioni applicative.
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi di Roma "Roma TRE" (http://masterpm.dia.uniroma3.it) Facoltà di Ingegneria
Livello nella classificazione nazionale	Master di secondo livello
Date	6 dicembre 2010
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea Magistrale in "Scienze dell'Economia" (classe LM56 – ex classe 64/s DM 509/1999)
Principali tematiche/competenze professionali possedute	<p>Titolo Tesi: L'individuazione di comportamenti illeciti nel mercato farmaceutico italiano (Statistica Economica).</p> <p>Il Corso di Laurea Magistrale in Scienze dell'Economia fornisce ai laureati una conoscenza approfondita delle tematiche economiche, buona padronanza degli strumenti di analisi e dei principi e istituti dell'ordinamento giuridico, in modo da metterli in grado di utilizzare la logica economica per affrontare le problematiche proprie dei sistemi economici, delle aziende e delle istituzioni nazionali e internazionali.</p>
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi "Guglielmo Marconi" (www.unimarconi.it) Facoltà di Economia
Livello nella classificazione nazionale	Laurea di secondo livello – Votazione 93/110
Date	26 Giugno 2006
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea in "Economia, Istituzioni e Finanza" (classe 28 – DM 509/1999)
Principali tematiche/competenze professionali possedute	<p>Titolo Tesi: Il modello di Business delle Aste on-line (Webeconomy).</p> <p>Oltre all'elevato valore formativo derivante dai contenuti logico-deduttivi propri delle discipline economiche, il percorso scelto consente l'acquisizione di competenze che, ferma restando la capacità di esercitare generali mansioni amministrative, consentono di svolgere compiti di analisi, ricerca e documentazione nel campo dei processi economici, sia a livello di sistema economico che di singolo settore di attività o di unità produttiva.</p>
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione	Università degli Studi di Roma "Roma TRE" (www.uniroma3.it) Facoltà di Economia
Livello nella classificazione nazionale	Laurea di primo livello – Votazione 89/110
Date	16 Luglio 1999
Titolo della qualifica rilasciata	Maturità Scientifica, piano nazionale di informatica
Nome e tipo d'organizzazione	Liceo Scientifico "Giuseppe Peano" di Roma (http://www.peanoroma.it)

erogatrice dell'istruzione

Capacità/competenze pers.li

Lingue conosciute:

Madrelingua: Italiano

Ottima conoscenza della lingua inglese.

Capacità e competenze sociali

Ottima capacità di adattarsi ai vari contesti aziendali, di coordinarsi agli altri elementi di un team e di relazionarsi in modo semplice ma ricco di contenuti. Si dedica da anni ad attività di service e volontariato anche con compiti organizzativi.
Ha visitato i seguenti Paesi: Austria, Belgio, Cina, Egitto, Gibilterra, Grecia, Inghilterra, Isole di Capoverde, Malta, Marocco, Messico, Norvegia, Portogallo, Senegal, Slovacchia, Spagna e Turchia.

Capacità e competenze organizzative

E' stato membro della segreteria organizzativa dei seguenti convegni/seminari tenuti dal Ministero della salute: "Monitoraggio della Rete di Assistenza" (marzo 2005), "I mattoni del Servizio Sanitario Nazionale" (gennaio 2005), "Osservatorio degli investimenti Pubblici in Sanità" (giugno 2004) e "Il Nuovo Sistema Informativo Sanitario" (marzo 2004).
luglio 2006/luglio 2008 coordinatore dei progetti "umanitari" del rotary giovani per le regioni lazio e sardegna, ha collaborato con il Comi, Centro Mondialità Sviluppo Reciproco, l'Ant Italia, Comitato Grazia Focacci, Assobus, Cocid e altre associazioni.
Giugno/luglio 2008 ha prestato servizio per l'UNHCR, l'Alto Commissariato per i Rifugiati delle Nazioni Unite.

Capacità e competenze tecniche

Nel corso dell'esperienza lavorativa pluriennale presso il Ministero della Salute ha partecipato a corsi specifici organizzati direttamente da detto Ministero e da altri enti approfondendo anche aspetti del settore amministrativo/economico:

17 e 18/02/2015 "Contratti di forniture e servizi nella Pubblica Amministrazione"

17/02/11 "La Comunicazione on line per i cittadini sulla tutela della salute"

17/01/11 Seminario DigitPA "P@norama"

02/02/10 Corso "Comunicazione e negoziazione, i fondamenti di una leadership di servizio" (R.Y.L.A.)

Dal 27/11/09 al 22/01/10 Percorso formativo relativo a: La programmazione dei Fondi Strutturali 2007-2013; La programmazione FESR e FSE nelle Regioni dell'Obiettivo Convergenza; I principali fattori e momenti Critici del ciclo di vita dell'intervento; la valutazione d'impatto degli interventi

30/03/08 Corso di base sulla navigazione a vela

2008 Corso sul volo a vela "in volo dal centro d'Italia" (R.Y.L.A.)

2007 Corso di specializzazione su "Cultura d'Impresa e Comunicazione" (R.Y.L.A.)

17/11/06 Corso "Tracciabilità del farmaco"

28/01/06 Corso di specializzazione su "La Costituzione Italiana" (R.Y.L.A.)

08/03/06 Corso di specializzazione su "Mercati finanziari, Autorità e regole tra innovazioni e sfide" (R.Y.L.A.)

24/11/04 Seminario "Sistemi di valutazione ed incentivazione delle prestazioni: tecniche di gestione degli obiettivi"

4/7/98 Conversation Level 4 – at The British Council English Language Centre

Capacità e competenze informatiche

Esperienza pluriennale nell'assistenza hardware e software, sviluppo siti e ripetizioni private di informatica. Ottima conoscenza dei software più diffusi (windows, word, excel, power point, access, outlook, internet explorer) e dei linguaggi per la creazione di pagine internet, in particolare l'html e il flash. Da sempre segue con attenzione le problematiche e gli sviluppi di vari aspetti di Internet. Ha inoltre frequentato i seguenti corsi:

09/12/10 Corso "SAA – Amministratori Applicazioni"

17/06/10 Corso Procedure editoriali con la versione 6.4 di Polymedia e nuove funzionalità

7-11/06/10 Corso di Base Metodi Statistici in Epidemiologia (Istituto Superiore di Sanità, Roma)

21/04/10 Corso Business Objects XI "Distribuzione Diretta e consumo dei medicinali in ambito ospedaliero, lettura ed interpretazione dei dati"

3-4/11/09 Corso SpagoBI 2.3

30/09/09 Corso IFPUG 4.2 AVANZATO

29/07/09 Corso Polymedia 4.1

04/06/09 Corso IFPUG 4.2 BASE

07/05/09 Corso di formazione su Sicurezza delle reti e dell'Informazione (Istituto Superiore delle Comunicazioni e delle Tecnologie dell'Informazione, Roma)

24-27/06/08 XVII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia (Istituto Superiore di Sanità, Roma)
5-6/06/06 Corso "Business Objects"
10/10/03 Corso "Strumenti e metodologie di base per la gestione dei contenuti del Portale della Salute"
20/4/02 Corso "Bisogni informativi e letteratura biomedica".
13/7/01 ECDL - Patente Europea del Computer (Tutti i moduli)

Patente A e B.

Ulteriori informazioni

Partecipazione come Segretario al Concorso per Funzionario Informatico indetto dall'Agenzia Italiana del farmaco nel 2012.

Varie partecipazioni come componente a commissioni di gara.

Partecipazione a oltre 15 commissioni di laurea delle professioni sanitarie.

Partecipazione a commissioni di collaudo relativamente ad apparecchiature informatiche e software.

Nel giugno 2009 è stato nominato componente dell'Unità Operativa per il governo e per la gestione dei progetti di assistenza tecnica, previsti nel Quadro Strategico Nazionale, denominati P.O.A.T. e A.D.I..

Nel dicembre 2005 è stato nominato componente per il gruppo di lavoro "ricognizione e monitoraggio del Sistema 118 presso tutte le Centrali Operative".

Nel febbraio 2004 è stato nominato componente per la Commissione sulla "Ricognizione ed analisi di modelli organizzativi per l'erogazione di cure primarie al fine di consentire un confronto tra le diverse realtà regionali".

Nota di Encomio rilasciata il 03/02/2015 dal Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco

Attestato di lodevole servizio rilasciato dall'ufficio III della Direzione Generale del Personale, Organizzazione e Bilancio del Ministero della Salute in data 2 aprile 2010 su nota del Direttore Generale del Sistema Informativo di detto Ministero.

Encomio formale per l'abnegazione, la precisione e le capacità di organizzazione dimostrate nell'ambito delle attività inerenti il progetto "Tracciabilità del farmaco", 21 dicembre 2007.

Attestato di lodevole servizio rilasciato dall'ufficio III della Direzione Generale del Personale, Organizzazione e Bilancio del Ministero della Salute in data 4 luglio 2006 su istanza del Direttore Generale del Sistema Informativo di detto Ministero.

Nel luglio 2007 è stato insignito della "Paul Harris Fellowship".

Disponibile a periodi anche medio lunghi in altre città italiane e estere.

Pubblicazioni/congressi

- Relazione sullo Stato Sanitario del Paese 2009-2010;
- Relatore al End to End Pharma Logistics & Security, 19th - 21st October 2009, Brussels – relativamente a The Italian Pharmaceutical Tracing Regulation Project ;
- "Imparare a stare bene è... un gioco da ragazzi" Conferenza Nazionale di Sanità Pubblica, Bari 11-13 Ottobre 2001
- "Verifica della Qualità della Scheda di dimissione ospedaliera" Tema Nov/Dic 2000
- "Conferenza dei Servizi 1999" Azienda USL Roma B Policlinico Casilino.

Il presente curriculum vitae è stato redatto nelle forme di dichiarazione sostitutiva di certificazione ai sensi dell'art. 46 e 47 D.P.R. N. 445/2000 e successive modifiche ed integrazioni.

Rilascio il consenso al trattamento dei miei dati personali, sensibili e non, in conformità al Decreto Legislativo 196/2003 in materia di trattamento dei dati personali.

Francesco Saverio Sesti



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

*Il sottoscritto Francesco Saverio Sesti, in qualità di Componente sostituto della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 71122774A6**,*

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma, 12/07/2017

(Firma)

Dr. Francesco Saverio Sesti



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Roberto Marini
 Nazionalità Italiana

ESPERIENZA LAVORATIVA 1

Data (da – a) *Novembre 2016 – Ad oggi*
 Nome e indirizzo del datore di lavoro *Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) – Via del Tritone 187, Roma - Italia*
 Tipo di azienda o settore *Sanità, Settore farmaceutico*
 Tipo di impiego *Funzionario statistico nell'area IT*
 Principali mansioni e responsabilità

- Attività di data management e data mining
- Supporto all'attività di monitoraggio della spesa farmaceutica
- Supporto metodologico-statistico nella definizione delle architetture informatiche
- Definizione e produzione di reportistica a supporto dell'attività dell'Agenzia
- Sviluppo ed ingegnerizzazione di reportistica/modellistica per l'Ufficio Osmed
- Analisi delle serie storiche

ESPERIENZA LAVORATIVA 2

Data (da – a) *Dicembre 2011 – Ottobre 2016*
 Nome e indirizzo del datore di lavoro *Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) – Via del Tritone 187, Roma - Italia*
 Tipo di azienda o settore *Sanità, Settore farmaceutico*
 Tipo di impiego *Statistico nell'area HTA*
 Principali mansioni e responsabilità

- Supporto metodologico-statistico
- Definizione e produzione di reportistica a supporto dell'attività dell'Agenzia: sviluppo di analisi e modelli statistici ad hoc
- Attività di data management e data mining
- Attività di Health Technology Assessment (HTA)
- Sviluppo ed ingegnerizzazione di reportistica/modellistica per l'Ufficio Osmed
- Realizzazione di analisi di sopravvivenza
- Realizzazione di modelli per l'analisi delle serie storiche
- Realizzazione di analisi multivariate

ESPERIENZA LAVORATIVA 3

Data (da – a) *Settembre 2007 – Novembre 2011*
 Nome e indirizzo del datore di lavoro *Ims Health SPA via Restelli 1/a 20124 Milano – Italia*
 Tipo di azienda o settore *Gestione di Big Data e consulenza strategica per i soggetti operanti nel settore farmaceutico*
 Tipo di impiego *Consultant/Business analyst*
 Principali mansioni e responsabilità

- Statistico nell'area marketing
- Consulente per il progetto SFERA-AIFA
- Supporto al dipartimento "Prezzi e Rimborsi", al Centro Studi ed all'area Coordinamento Osmed di AIFA
- Analisi statistiche e modellizzazioni ad hoc su richiesta del cliente
- Sviluppo di soluzioni di datawarehousing sia per le aree interne dell'azienda che verso i clienti

ESPERIENZA LAVORATIVA 4

Data (da – a)	Dicembre 2005 – 31 Agosto 2007
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Alitalia Spa – via Alessandro Marchetti 111 – 00150 – Roma
Tipo di azienda o settore	Trasporto aereo
Tipo di impiego	Analista all'interno dell'ente "Pianificazione e Progetti Vendite Dirette" della Direzione Vendite
Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none">• Analisi e reportistica per area Vendite Dirette;• Supporto alla pianificazione delle azioni commerciali in coordinamento con mercati esteri, revenue management e marketing• Supporto all'area controllo di gestione per le procedure di pricing, budgeting e forecasting;• Supporto alla definizione degli obiettivi di vendita e dei criteri per la misurazione dei risultati;• Calibratura e definizione regole del tool di Risk Management per le vendite dirette a distanza;• Monitoraggio del fenomeno frodi tramite messa a punto di appropriate metodologie statistiche.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Data (da – a)	1997 – 2005
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Roma "La Sapienza"
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Tesi di inferenza statistica dal titolo: "Modelli e metodi statistici per l'analisi di test a risposta binaria". Ho studiato gli strumenti che la statistica inferenziale offre per l'analisi dei processi e dei fenomeni di carattere psico-pedagogico. In particolare, nella tesi ho considerato nel dettaglio i modelli statistici per l'analisi dei test a risposta binaria (modello di Rasch, modello logistico ad uno-due-tre parametri) nell'ambito dell'Item Response Theory. La tesi è stata corredata anche di una serie di elaborazioni pratiche che mi hanno consentito di avere una visione più completa riguardo l'utilizzo degli strumenti inferenziali esaminati.
Qualifica conseguita	Laurea in Scienze Statistiche Demografiche e Sociali con votazione 110/110 e Lode
Data (da – a)	1992 – 1997
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Istituto Tecnico Industriale "B. Pascal" di Roma
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Informatica, Sistemi di telecomunicazione, Elettronica; Programmazione in linguaggio C++, assembly, pascal 7.0, DB4
Qualifica conseguita	Diploma di Perito Capotecnico - votazione 60/60

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

ALTRE LINGUE	Inglese
Capacità di lettura	Discreta
Capacità di scrittura	Discreta
Capacità di espressione orale	Sufficiente

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Le competenze personali, gli studi portati avanti e le esperienze professionali intraprese mi hanno permesso di acquisire buone doti relazionali, capacità di problem solving e di lavorare in team con il fine ultimo di ottimizzare i tempi di lavoro e le risorse a mia disposizione.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

Ottima conoscenza Sistemi Operativi Windows 98/2000/XP/7
Ottima conoscenza Microsoft Office (Word, Powerpoint, Outlook, Excel, Access)
Ottima conoscenza applicativi per elaborazione statistica (R, SAS, SPSS)
Ottima conoscenza Pacchetto MiKTeX (Latex)
Buona conoscenza Visual Basic
Buona conoscenza di Business Object
Buona conoscenza elementi di programmazione C++, Fortran, Pascal, assembly

PATENTE O PATENTI

B

ALLEGATI

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla Legge 196/2003.

Roma, 13 luglio 2017

NOME E COGNOME

ROBERTO MARINI



Agenzia Italiana del Farmaco
AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

III/ La sottoscritto/a **ROBERTO MARINI**, in qualità di Presidente/Componente effettivo/sostituto della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 71122774A6**,

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma,

12/04/2017

(Firma)

Roberto Marini



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

Il/La sottoscritto/a **ROBERTO MARINI**, in qualità di *Presidente/Componente effettivo/sostituto della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero CIG 71122774A6,*

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma,

12/07/2017

(Firma)

Roberto Marini

INFORMAZIONI PERSONALI Maria Alessandra GUERRIZIO

📍 Via Fara Sabina 1, 00199 Roma

☎ 333 8261574

✉ mariaalessandra.guerrizio@pec.it ale.guerrizio@gmail.com

Sesso F | Data di nascita 24/07/1972 | Nazionalità Italiana

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Da gennaio 2016 Funzionario Statistico (Area III F1)
AIFA - Ufficio Qualità delle procedure e Controllo dei gestione
Via del Tritone 181 – 00187 Roma

Dicembre 2015 Collaborazione alla formulazione e revisione finale dei bollettini trimestrali provinciali e regionali dell'indagine EXCELSIOR sui fabbisogni occupazionali delle imprese.
SI.CAMERA – Sistema Camerale Servizi
Piazza Sallustio 21 – 00187 Roma

Ottobre - Dicembre 2015 Collaborazione con l'ANAC – Autorità nazionale anticorruzione per attività di analisi statistica e valutazione, nell'ambito del progetto relativo a "Attività di valutazione esterna nell'ambito del PON Governance e Assistenza Tecnica 2007-2013"
Studiare Sviluppo srl
Via Flaminia, 888 – 00191 Roma

Luglio 2015 Collaborazione alla formulazione e revisione finale dei bollettini annuali provinciali e regionali dell'indagine EXCELSIOR sui fabbisogni occupazionali delle imprese.
SI.CAMERA – Sistema Camerale Servizi
Piazza Sallustio 21 – 00187 Roma

Dicembre 2003 – Gennaio 2015 Esperto Statistico presso l'Area analisi e monitoraggio dell'Unità di Verifica degli Investimenti Pubblici (UVER) – Dipartimento per lo Sviluppo e la Coesione Economica (DPS), prima in qualità di consulente esterno e poi, **dal settembre 2006**, in qualità di **Componente del Nucleo Tecnico di valutazione e verifica degli IIPP**.
Ministero dello Sviluppo Economico - Dipartimento per lo Sviluppo e la Coesione Economica
largo Brazzà 86 – 00187 Roma

Settembre 2002 - Giugno 2004 Professore a Contratto - Cattedra di Demografia
Titolare del corso di Demografia per gli aa.aa. 2002/2003 e 2003/2004
Università della Tuscia, Facoltà di Economia
Via del Paradiso , 01100 Viterbo

Aprile 1998-Marzo 1999 Collaboratore tecnico – CTER
ISTAT - Servizio Censimenti Economici e Archivi delle Imprese
Via Ravà 150, 00142 Roma

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Settembre 2010 Corso - Statistics and Econometric with R
 Facoltà di Economia, Università di Cassino
 Principali materie trattate : Statistica; Econometria, Software R
- Luglio 2010 Corso - Event history and Survival Analysis using SAS
 Temple University,
 Philadelphia, USA
 Principali materie trattate : Modelli di sopravvivenza, Software SAS
- Marzo 1999 - Aprile 2002 Dottorato di Ricerca in Demografia Livello QEQ 8
 Università di Roma 'La Sapienza'
 Piazzale Aldo Moro 5, 00185 Roma
- Settembre 1997-Gennaio 1998 e Stage
 Febbraio 1998 - Aprile 1998 ISTAT – Istituto Nazionale di Statistica
 Viale Liegi 13, 00198 Roma
- Ottobre 1991 – Maggio 1997 Laurea in Scienze Statistiche demografiche ed attuariali Livello QEQ 7
 (a.a. 1995-1996) Università di Roma, La Sapienza
 Piazzale Aldo Moro 5, 00185 Roma
 Votazione 110 su 110 e lode

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	C1 - Avanzato	C1 - Avanzato	C1 - Avanzato	C1 - Avanzato	C1 - Avanzato
Maggio 1997- Conseguimento del Certificate of Proficiency in English presso il British Institute of Rome					
Livelli: A1/2 Livello base - B1/2 Livello intermedio - C1/2 Livello avanzato					
Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue					

Competenze informatiche Ottima conoscenza del software SAS (SAS Base, ETS, STAT,IML) acquisita durante il corso di Laurea e durante l'esperienza professionale all'UVER
 Buona conoscenza del linguaggio SQL
 Conoscenza base dei software statistici R, SPSS acquisita durante il corso di Laurea
 Ottima conoscenza del pacchetto Office (Word, Excel, Power Point, Access)

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

- Autori CARLUCCI C., DE ANGELIS F., GUERRIZIO M.A.
Titolo 'I tempi di attuazione e di spesa degli interventi infrastrutturali delle Politiche di Coesione'
Rivista economica del Mezzogiorno 3 / 2014, SVIMEZ, Il Mulino.
- Autori CARLUCCI C., GUERRIZIO M.A., LUCATELLI S.,
Titolo 'Una mappatura delle aree interne italiane'
Atti della XXXV Conferenza scientifica annuale AISRe , Padova 11 – 13 Settembre 2014
- Autori AA. VV.
Titolo Strategia Nazionale per le Aree Interne: Definizione, Obiettivi, Strumenti e Governance
MATERIALI UVAL, Numero 31 (Documenti), 2014, Ministero dello Sviluppo Economico,
Dipartimento per lo Sviluppo e la Coesione Economica, Unità di Valutazione degli
Investimenti Pubblici.
[http://www.dps.gov.it/opencms/export/sites/dps/it/documentazione/servizi/materiali_uv
al/Documenti/MUVAL_31_aree_interne_abstract.pdf](http://www.dps.gov.it/opencms/export/sites/dps/it/documentazione/servizi/materiali_uv
al/Documenti/MUVAL_31_aree_interne_abstract.pdf)
- Autori LUCATELLI, S., CARLUCCI C., GUERRIZIO M.A
Titolo 'A Strategy for Inner Areas of Italy'
Atti della 2nd EURUFU Conference "Education, Local Economy and Job Opportunities in
Rural Areas in the Context of Demographic Change", Asti , 8 Ottobre 2013
- Autori C. AMATI, F. BARBARO, F. DE ANGELIS, M.A. GUERRIZIO, F. SPAGNOLO
Titolo 'Il sistema di previsione della spesa degli investimenti inclusi negli APQ'
MATERIALI UVAL, Numero 8 Anno 2006, Ministero dell'Economia e delle Finanze,
Dipartimento per le Politiche di Sviluppo e Coesione, Unità di Valutazione degli
Investimenti Pubblici

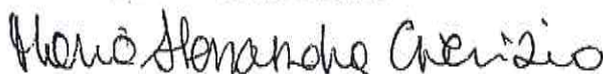
La sottoscritta Maria Alessandra Guerrizio nata a Roma il 24/7/1972 è consapevole che in caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi verrà punito ai sensi del Codice Penale e delle Leggi speciali in materia così come previsto dall'art. 76 del D.P.R. n. 445/2000 e che, inoltre, qualora dal controllo effettuato emerga la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni rese, decadrà dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base della dichiarazione non veritiera – art. 75 del D.P.R. n. 445/2000.

La sottoscritta dichiara inoltre di aver preso visione dell'informativa di cui all'art. 13 del Decreto legislativo 30 giugno 2003 n. 196, con il quale è stato emanato il Codice in materia di protezione dei dati personali, ed autorizza al trattamento dei propri dati personali ai sensi del predetto Decreto.

Data

13/7/2017

Maria Alessandra Guerrizio





Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI
ARTICOLI 46, 73 E 76 D.P.R. 445/2000**

La sottoscritta *Maria Alessandra GUERRIZIO*, in qualità di Componente sostituto della commissione giudicatrice istituita con determina n. 1258 dell'11/07/2017 di cui alla procedura di gara identificata con il numero **CIG 71122774A6**,

dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi;

nonché, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara inoltre, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Roma,

13/7/2017

(Firma)

Maria Alessandra Guerrizio