

PAOLA DEAMBROSIS

CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **PAOLA DEAMBROSIS**

Qualifica **DIRIGENTE FARMACISTA**

Amministrazione **DIREZIONE FARMACEUTICO-PROTESICA-DISPOSITIVI MEDICI – REGIONE VENETO**

Incarico attuale **FARMACISTA REFERENTE AREA FARMACEUTICA TERRITORIALE**

Recapiti **paola.deambrosis@regione.veneto.it**

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **01/09/2016-OGGI**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **Regione del Veneto - Direzione farmaceutico-protetica-dispositivi medici**
- Tipo di azienda o settore **Regione del Veneto**
- Tipo di impiego **Dirigente farmacista**
- Principali mansioni e responsabilità

Referente Area Farmaci nel territorio: gestione regionale della distribuzione diretta, distribuzione per conto-DPC, distribuzione farmaci attraverso le Farmacie convenzionate, inclusa definizione e attuazione di Accordi integrativi regionali-AIR; coordinamento di Gruppi di Lavoro finalizzati alla definizione di documenti tecnico-organizzativi e linee di indirizzo sull'impiego di farmaci negli Istituti penitenziari, SerD e Comunità Terapeutiche, Centri di Servizio, Assistenza domiciliare, Continuità terapeutica ospedale-territorio, DPC, malattie rare. Supporto tecnico operativo nella gestione dei centri prescrittori di farmaci soggetti a Piano Terapeutico e/ o nota AIFA nell'ambito delle attività della Commissione Tecnica Regionale Farmaci- CTRF ex DGR n. 1462/2023. Coordinamento della definizione di indirizzi inerenti alla vigilanza sulle farmacie e indirizzi circa la prescrizione e dispensazione attraverso le farmacie convenzionate; Gestione regionale della ricetta, con particolare riferimento alla dematerializzazione della ricetta farmaci, Piani Terapeutici e Note AIFA; disposizioni su ticket ed esenzioni dalla compartecipazione alla spesa farmaceutica.

Gestione e monitoraggio della spesa farmaceutica convenzionata e della spesa attraverso la distribuzione diretta e DPC; proposta e monitoraggio dei tetti di spesa annuali assegnati alle Aziende Sanitarie in merito alla farmaceutica convenzionata e distribuzione diretta e per conto; definizione degli indicatori di spesa e appropriatezza prescrittiva correlati agli obiettivi di salute e di funzionamento dei servizi assegnati alle Aziende sanitarie; verifica degli scostamenti e proposte individuazione necessari interventi; valorizzazione e verifica dei costi delle prestazioni farmaceutiche EXTRA-LEA e adozione atti correlati.

Referente Area Prevenzione regionale per i vaccini: componente della commissione regionale vaccini -DGR 1463/2024 e del gruppo tecnico regionale vaccini finalizzato alla definizione di gare per l'acquisto di vaccini; definizione e applicazione degli AIR con le farmacie per somministrazione vaccini; referente area malattie infettive tra cui segreteria scientifica Cabina di Regia HCV-ex DRG n.791/2018 e Referente PNCAR per corretto uso antibiotici e coordinamento attività correlate a livello regionale.

Referente tecnico scientifico Regionale per i progetti di Farmacovigilanza attiva, a valenza regionale, multiregionale e nazionale.

- Date (da – a) 16/11/2015-31/08/2016
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro **Azienda Ulss9 Treviso**
 - Tipo di azienda o settore Azienda Sanitaria
 - Tipo di impiego **Dirigente farmacista di primo livello**
 - Principali mansioni e responsabilità Farmacista presso l'Unità Politiche del farmaco e governo della spesa farmaceutica: distribuzione diretta e DPC, vigilanza presso le farmacie convenzionate, regole di ricettazione, controllo della spesa farmaceutica, indirizzi e monitoraggio appropriatezza prescrittiva, informative ai i medici di base.
-
- Date (da – a) 01/01/2010-15/11/2015
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro **AIFA, via del Tritone 80, 00144 Roma**
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità **Dirigente farmacista di primo livello delle professionalità sanitarie nel ruolo dei dirigenti dell'AIFA**
Valutazione dei dossier tecnici (*Common Technical Document- CTD*) per la registrazione ed il rilascio dell'autorizzazione al commercio -AIC di nuove specialità medicinali su territorio nazionale, presentati con procedure nazionale, di mutuo riconoscimento e con procedura decentrata e variazioni post-AIC: analisi della qualità chimico-farmaceutica del medicinale, valutazione della conformità regolatoria secondo le linee guida europee e nazionali. Redazione di rapporti di valutazione (Assessment Reports) sia quando l'Italia agisce come Reference Member State (IT RMS), sia come Concerned Member State (IT CMS), per uso interno e/o per le autorità europee. Predisposizione delle istruttorie di competenza per il gruppo di supporto per la Commissione Scientifica Economica (CSE) di AIFA.
-
- Date (da – a) 11/12/2007-31/12/2009
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro **AIFA, via della Sierra Nevada 60, 00144 Roma; CINECA, via Magnanelli 6/3, 40033 Casalecchio di Reno, Bologna;**
 - Tipo di azienda o settore Agenzia Italiana del Farmaco
 - Tipo di impiego **Contratto di collaborazione a progetto**
 - Principali mansioni e responsabilità Collaborazione presso l'Unità dirigenziale di supporto scientifico alla Direzione Generale; Realizzazione e aggiornamento di una banca dati del farmaco dell'AIFA, presso la struttura dell'AIFA;
Collaborazione presso gli uffici autorizzativi: _valutazione e autorizzazione di modifiche al processo produttivo delle specialità medicinali in commercio, autorizzati mediante procedura nazionale (qualità del prodotto); _valutazione e autorizzazione di modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto, foglio illustrativo ed etichette di specialità medicinali autorizzate mediante procedure europee (mutuo riconoscimento, decentrate o centralizzate) tra cui aggiunte di indicazioni terapeutiche, controindicazioni, reazioni avverse.
-
- Date (da – a) 01/01/2007-14/11/2007
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro **Servizio Farmaceutico Territoriale, Ulss 20, via Salvo d'Acquisto 7, 37122 Verona**
 - Tipo di azienda o settore Ulss
 - Tipo di impiego **Contratto di collaborazione a progetto**
 - Principali mansioni e responsabilità Sviluppo del progetto "Italian Horizon Scanning":
Implementazione di un database dei farmaci in sviluppo
Raccolta delle informazioni provenienti da diverse fonti: banche dati on line, siti web di industrie farmaceutiche, di società di analisi finanziarie e di agenzie regolatorie internazionali; letteratura medico scientifica e stampa industriale.
Produzione di reports periodici di valutazione preliminare dell'impatto dei nuovi farmaci sulla salute pubblica e sul SSN.

Segreteria scientifica del Comitato Etico Provinciale (CEP)

Coordinamento e monitoraggio di progetti di ricerca clinica in medicina territoriale presso l'Ulss 20 di Verona

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none">• Date (da – a)• Nome e indirizzo del datore di lavoro<ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore• Tipo di impiego• Principali mansioni e responsabilità | <p>LUGLIO 2006- DICEMBRE 2006</p> <p>Liverpool Reviews & Implementation Group, Department of Pharmacology & Therapeutics, University of Liverpool, Second floor, Sherrington Buildings, Ashton Street, Liverpool L69 3GE</p> <p>Università/ Ospedale universitario</p> <p>Honorary Research Associate</p> <p>Ricerche di Health Technology Assessment (HTA), tra cui valutazioni dell'impatto clinico ed economico della genotipizzazione del citocromo P450 attraverso l'impiego di test diagnostici, di pazienti in terapia con farmaci antidepressivi o antipsicotici.</p> <p>Affiancamento al lavoro ospedaliero di farmacisti clinici nei reparti ospedalieri presso il Royal Liverpool University Hospital.</p> |
| <ul style="list-style-type: none">• Date (da – a)• Nome e indirizzo del datore di lavoro<ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore• Tipo di impiego• Principali mansioni e responsabilità | <p>01/08/2005-30/03/2006</p> <p>Dipartimento di Farmacologia e Anestesiologia, Università degli Studi di Padova, largo Meneghetti 2, 35131 Padova. Servizio Farmaceutico Territoriale, Ulss 9, via Castellana 2, 31100 Treviso</p> <p>Università- Ulss</p> <p>Borse di studio/ tirocinio pratico</p> <p>Studio sulla Depressione in collaborazione con il Dipartimento di Salute Mentale di Treviso e l'Università degli studi di Padova, realizzato presso il Servizio Farmaceutico di Treviso.</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Valutazioni epidemiologiche➤ Impatto economico per il Sistema Sanitario Nazionale della cura della depressione sul territorio dell'Ulss 9 di Treviso➤ Analisi delle terapie farmacologiche, dei ricoveri ospedalieri, delle visite specialistiche e dei costi sostenuti dal Dipartimento di Salute Mentale.➤ Impiego di indicatori di consumo quali DDD e RDD |

Componente dei seguenti gruppi di lavoro/commissioni

- Dal 2026 a tuttoggi - Tavolo tecnico nazionale per la definizione di Linee guida sull'erogazione del servizio di accesso personalizzato ai farmaci svolto presso le farmacie aperte al pubblico- Decreto della Direzione Generale dei dispositivi medici e del farmaco del Ministero della salute del 5/03/2026.
- Dal 2025 a tuttoggi- Gruppo di lavoro per la definizione delle principali funzionalità della piattaforma centralizzata per il monitoraggio e la gestione del PRCAR e del Piano Pandemico, di cui alla DGR 1105/2024 e n.740/2025- DDR n.121/2025.
- Dal 2026 a tuttoggi - Gruppo di Lavoro per l'aggiornamento del Percorso Preventivo Diagnostico Terapeutico Assistenziale (PPDTA) sclerosi multipla -DDR n.11246/2026;
- DI 2025 al 2026- Gruppo di Lavoro per la corretta gestione e smaltimento dei farmaci antibiotici", a supporto della Commissione Tecnica Regionale Farmaci (CTRF).
- Dal 2025 a tuttoggi- Nucleo operativo della regione del veneto nell'ambito del pnrr M6C2 nel progetto del Ministero della Salute "Rafforzamento della collezione, elaborazione e produzione di dati a Livello".
- Dal 2023 al 2024- gruppo di lavoro multidisciplinare per la definizione procedure regionali per la corretta gestione delle terapie farmacologiche nei SerD e servizi accreditati del privato sociale -DDR n.18/2023.
- Dal 2024 a tuttoggi- Gruppo di lavoro per aggiornamento e redazione del PDTA per la gestione della BPCO-Decreto del Direttore del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n.148 del 24/10/2024
- Dal 2024 a tuttoggi-Coordinatore del Gruppo di lavoro sui farmaci per il trattamento della Sclerosi Multipla, Decreto del Direttore della Direzione Farmaceutica, Protesica DM n.23 del 03/09/2024.
- Nel 2024- Gruppo di lavoro multidisciplinare per la definizione procedure regionali per la corretta gestione delle terapie farmacologiche negli Istituti Penitenziari -Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n.67 del 26/04/2024.
- Da 2024 al 2025- Gruppo di lavoro "ADI- Cure palliative"- PNRR, Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n.115 dell'8/8/2024.
- Dal 2024 a tuttoggi- Tavolo Regionale Permanente per il Disturbo Neurocognitivo per il triennio 2024-2026, di cui al DDR n.99 del 10/07/2024.
- Dal 2024 a tuttoggi- Gruppo Multidisciplinare Regionale per l'uso corretto uso degli antibiotici, Decreto del Direttore della Direzione Prevenzione, sicurezza alimentare e veterinaria n.14 del 22/02/2024.
- Dal 2023 al 2024- Gruppo di lavoro per la definizione del PDTA per il Patient Blood management (PBM) -Decreto del Direttore della Programmazione sanitaria n.90 del 30/11/2023
- Dal 2023 a tuttoggi- Commissione Regionale Vaccini ex DGR n.1463 del 27/11/2023

- Dal 2023 a tutoggi- Gruppo di lavoro per l'aggiornamento delle Raccomandazioni ministeriali 1 e 12. Convocazione 1 riunione di cui al Decreto del direttore generale della prevenzione sanitaria del Ministero della salute n.23 dell'8/2/2023 e n.250 del 9/11/2023
- Nel 2023- Gruppo di lavoro per definizione scorte strategiche in caso di pandemia. Decreto del direttore generale della prevenzione sanitaria del Ministero della salute del 17/03/2023
- Nel 2021- Gruppo di lavoro PDTA per point of care per consumatori di sostanza e pazienti detenuti affetti da HCV- Decreto del Direttore Direzione Programmazione sanitaria n.9 del 02/08/2021
- Nel 2020- Collaborazione alla stesura del rapporto OSMED "Uso dei farmaci in gravidanza" 2020, link: <https://www.aifa.gov.it/-/l-uso-dei-farmaci-in-gravidanza-rapporto-nazionale>

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a) 01/01/2014-23/03/2018
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Facoltà di Scienze del Farmaco, Università degli Studi di Padova
- Qualifica conseguita **Dottorato in Farmacologia, tossicologia e terapia**

- Date (da – a) 01/01/2005-11/07/2007
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Facoltà di Farmacia, Università degli Studi di Padova
- Qualifica conseguita **Diploma di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera**

- Date Novembre 2004
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli Studi di Padova
- Qualifica conseguita **Esame di stato**

- Date (da – a) 01/10/1999-03/11/2004
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Facoltà di Farmacia, Università degli Studi di Padova
- Qualifica conseguita **Laurea specialistica in Farmacia**

ALTRI CORSI DI FORMAZIONE

- Date (da – a) 12/12/2011-13/12/2011
- Nome del corso di formazione La valutazione dell'uso e della sicurezza dei Farmaci: esperienze in Italia
- Ente/i organizzatore/i Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute ISS- Istituto Superiore di Sanità, Roma
- Date (da – a) 25/11/2011
14/12/2011
- Nome del corso di formazione Corso Specifiche e Guideline eCTD
- Ente/i organizzatore/i Klever Srl , presso sede AIFA, Roma
- Date (da – a) 04/07/2011-07/07/2011
- Nome del corso di formazione VI Corso "Strumenti e metodi per l'analisi delle prescrizioni farmaceutiche"
- Ente/i organizzatore/i ISS- Istituto Superiore di Sanità, Roma
- Date (da – a) 26/05/2011 - 27/05/2011
- Nome del corso di formazione EU quality assessor training on "Efficient and effective quality assessment 2011".
- Ente/i organizzatore/i AGES and BfArM – Vienna 2011.
- Date (da – a) 21/03/2011-25/03/2011
- Nome del corso di formazione XIX Corso introduttivo di Farmacoepidemiologia
- Ente/i organizzatore/i ISS- Istituto Superiore di Sanità, Roma

- Date (da – a) 13/12/2010
- Nome del corso di formazione La valutazione dell'uso e della sicurezza dei Farmaci: esperienze in Italia
- Ente/i organizzatore/i Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute ISS- Istituto Superiore di Sanità, Roma

- Date (da – a) 12/11/2009 – 13/11/2009
- Nome del corso di formazione Piano Nazionale di Farmacovigilanza in corso di pandemia influenzale
- Ente/i organizzatore/i AIFA – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

- Date (da – a) 27/10/2008-31/10/2008
- Nome del corso di formazione Corso avanzato di Farmacovigilanza, II edizione
- Ente/i organizzatore/i AIFA – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

PUBBLICAZIONI

- Autori Irene Cristini, Elisabetta Poluzzi, Federica Soardo, Salvatore Crisafulli, Stefano Polesello, Ursula Kirchmayer, Marco Milani, Francesca Russo, Michele Nicoletti, Giovanna Scroccaro, Paola Deambrosio, Shima Tavakolian Haghghi, Jacopo Grisotto, Ugo Moretti, Giovanna Paolone, Gianluca Trifirò.
- Titolo A narrative review on the environmental impact of medicines: from water analysis and in vivo studies to prescribing appropriateness, based on European and Italian legal frameworks
- Rivista Front. Drug Saf. Regul., 18 December 2025. Sec. Pharmaceutical Policy and Regulation Volume 5 - 2025 | <https://doi.org/10.3389/fdsfr.2025.1681648>

- Autori Alberto Russi, Camilla Saran, Giulia Zanchetta, Giorgia Zorzetto, Giovanna Crivellaro, Marco Maruzzo, Giulia Pasello, Alessio Fabozzi, Chiara De Toni, Carola Cenzi, Elena Berti, Silvia Cognolato, Francesca Pipitone, Alberto Bortolami, Alice Capogrosso Sansone, Chiara Salvato, Francesca Bano, Ugo Moretti, Paola Deambrosio, Giovanna Scroccaro, and Marina Coppola.
- Titolo Real-Practice Analysis of Potential Antibiotic Interactions in Patients Treated With Immune Checkpoint Inhibitors: An Observational Study From an Italian Referral Cancer Center
- Rivista Journal of Clinical Pharmacy and Therapeutics Volume 2025, Article ID 5572209 <https://doi.org/10.1155/jcpt/5572209>

- Autori Paola Anello, Stefano Vianello, Vincenzo Baldo, Enrica Frasson, Umberto Gallo, Roberta Rampazzo, Milvia Marchiori, Mara Carraro, Sara Marchiori, Marta Pigozzo, Vinicio Manfrin, Annarita Mazzariol, Paola De Ambrosio, Davide Gentili, Michele Tonon, Romina Cazzaro, Giovanna Scroccaro, Francesca Russo and Daniele Mengato.
- Titolo Antimicrobial Stewardship and Infection Prevention and Control in the Veneto Region, Northeastern Italy: Governance Models, Resources, and Key Challenges Across Hospital and Community Settings—Findings from the ARCO Project
- Rivista Microorganisms 2025, 13, 405.

- Autori Carlotta Lunghi, Maria Rosa Valetto, Anna Barra Caracciolo, Irene Bramke, Sergio Caroli, Paola Bottoni, Sara Castiglioni, Salvatore Crisafulli, Laura Cuzzolin, Paola Deambrosio, Valentina Giunchi, Jacopo Grisotto, Antonio Marcomini, Ugo Moretti, Vitalia Murgia, Jayesh Pandit, Stefano Polesello, Elisabetta Poluzzi, Roberto Romizi, Nicoletta Scarpa, Giovanna Scroccaro, Raffaella Sorrentino, Anders Sundström, John Wilkinson, Giovanna Paolone.
- Titolo Call to action: Pharmaceutical residues in the environment: threats to ecosystems and human health
- Rivista Drug Saf (2024). <https://doi.org/10.1007/s40264-024-01497-3>

- Autori Massimo Medaglia, Giuliano Buzzetti, Marco Cossolo, Paola Deambrosio, Giovanna Scroccaro on behalf of the Working Group.
- Titolo Il futuro delle forme di distribuzione dei farmaci in regime di Servizio Sanitario Nazionale
- Rivista Health Services Management research 2023, vol. 0 (0) 1-9

- Autori P.Deambrosis, A. Chinellato, G.Terrazzani, G.Pullia, G Bader, P Giusti, S.Skaper, P Debetto.
- Titolo Antidepressant drug prescribing patterns to outpatients of an Italian Local Health Authority during the years 1998 to 2008
- Rivista Journal of Clinical Pharmacology. 2010 April; 30(2): 212-215

- Autori Manea S, Visonà dalla Pozza L, Minichiello C, Altieri L, Mazzucato M., Bonin M, Deambrosis P, Borgonovi E., Facchin P.
- Titolo High-cost drugs for rare diseases: their expenditure and value based on a regional area-based study
- Rivista Health Services Management research 2023, vol. 0 (0) 1-9

- Autori Deambrosis P, Bettiol A, Bolcato J, Pirolo R, Franchin G, Themistoclakis S, Giusti P, Chinellato A.
- Titolo La tromboprofilassi nei pazienti con fibrillazione atriale: analisi di real practice
- Rivista Global & Regional Health Technology Assessment 2016; 3(1)
- Autori Alessandra Bettiol, Roberta Pirolo, Jenny Bolcato, Giulia Franchin, Paola Deambrosis, Pietro Giusti, Alessandro Chinellato
- Titolo The Impact of Innovative Biologic Drugs in the Management of Psoriatic Patients
- Rivista Open Science Journal of Pharmacy and Pharmacology. Vol. 3, No. 5, 2015, pp. 43-49

- Autori Pirolo R, Bettiol A, Bolcato J, Franchin G, Deambrosis P, Paccagnella A, Giusti P, Chinellato A
- Titolo Cost-of-illness della patologia diabetica in Italia: focus sul paziente con diabete di tipo 2
- Rivista Global & Regional Health Technology Assessment 2015; 2(3)

- Autori P.Deambrosis, A. Chinellato, G.Terrazzani, G.Pullia, G Bader, P Giusti, S.Skaper, P Debetto.
- Titolo Antidepressant drug prescribing patterns to outpatients of an Italian Local Health Authority during the years 1998 to 2008
- Rivista Journal of Clinical Pharmacology. 2010 April; 30(2): 212-215

- Autori P.Deambrosis, G Terrazzani, T Walley, G Bader, P Giusti, P Debetto, A Chinellato
- Titolo Benefit of statins in daily practice? A six years retrospective observational study
- Rivista Pharmacological Research. 2009 Nov; 60(5): 397-401

- Autori P.Deambrosis
- Titolo Risk Sharing e rimborso in base al risultato. Innovazione e sostenibilità economica
- Rivista Dialogo sui Farmaci n.5 / 2008: 235-237

- Autori A. Addis, P.Deambrosis, N.Martini
- Titolo The Italian criteria for the reimbursement of innovative advanced therapies
- Rivista Volume: Challenges in New Advanced Therapies, Eds. G. Nisticò, M. Papaluca Amati & D. Brasseur.(EXORMA)2008 Pag. 105-114

- Autori P.Deambrosis, G.Terrazzani, P.Giusti, G.Pullia , A.Chinellato
- Titolo Il costo del paziente depresso: l'esperienza dell'Ulss 9 di Treviso
- Rivista PharmacoEconomics-Italian Research Articles 2007; vol.9, N.1: 1-8.

- Autori P.Deambrosis, C.Saramin, G.Terrazzani, L.Scaldaferri, P.Debetto, P.Giusti, A.Chinellato
- Titolo Evaluation of the prescription and utilization patterns of statins in an Italian local health unit during the period 1994-2003
- Rivista European Journal of Clinical Pharmacology 2007 feb., vol. 63(2): 197-203.

- Autori P. Deambrosis, C.Saramin, G.Terrazzani, E. Scaldaferri, P.Giusti, A.Chinellato
- Titolo Dieci anni di utilizzo delle statine: adesione alla terapia e costi del trattamento farmacologico
- Rivista PharmacoEconomics-Italian Research Articles 2005; vol. 7, N. 3: 187-194

Capacità e competenze relazionali

Vivere e lavorare con altre persone, in ambiente multiculturale, occupando posti in cui la comunicazione è importante e in situazioni in cui è essenziale lavorare in squadra (ad es. cultura e sport), ecc.

Solida esperienza nei rapporti con Ministero della Salute, AIFA, enti regolatori e altre Regioni, con partecipazione attiva a tavoli tecnici e gruppi di lavoro nazionali su tematiche farmaceutiche e regolatorie. Capacità di coordinamento e supporto tecnico ai farmacisti ospedalieri e territoriale delle Aziende ULSS, ospedaliere e IRCCS, per facilitare l'attuazione delle politiche regionali su appropriatezza prescrittiva, spesa farmaceutica, distribuzione diretta/DPC e monitoraggi. Gestione e definizione delle indicazioni regionali attraverso la redazione di circolari, note informative, delibere e documenti tecnico-normativi, garantendo una comunicazione chiara e coerente con gli obiettivi della programmazione regionale. Esperienza nel confronto con rappresentanti delle industrie farmaceutiche, associazioni di categoria, professionisti sanitari e cittadini, anche in situazioni complesse, con un approccio trasparente, tecnico e orientato alla soluzione. Predisposizione al lavoro in gruppi multidisciplinari (area sanitaria, economica, giuridica), contribuendo alla definizione condivisa di strategie sanitarie basate su evidenze e sostenibilità.

Capacità e competenze organizzative

Ad es. coordinamento e amministrazione di persone, progetti, bilanci; sul posto di lavoro, in attività di volontariato (ad es. cultura e sport), a casa, ecc.

Grazie al lavoro presso la Regione del Veneto dal 2016, ho acquisito elevata esperienza nella gestione e coordinamento delle aziende sanitarie regionali. Ho acquisito competenze nella pianificazione strategica, controllo della spesa farmaceutica, coordinamento di team multidisciplinari per la definizione di linee di indirizzo regionali cliniche e organizzative, e gestione delle risorse. A tal fine ho un'ottima conoscenza della normativa sanitaria e farmaceutica, con capacità di analisi dati, auditing e implementazione di politiche del farmaco. Ho gestito a livello regionale l'avvio e lo sviluppo di numerosi progetti di farmacovigilanza attiva, coordinando le attività dei vari responsabili scientifici dei progetti con le necessità della Regione del Veneto e quelle di AIFA. Grazie al lavoro in AIFA, ho sviluppato elevate capacità di analisi e valutazione critica delle evidenze scientifiche e cliniche, in particolare relative alla qualità e sicurezza dei farmaci; nonché autonomia decisionale nella gestione di dossier regolatori, e procedure autorizzative.

Capacità e competenze tecniche

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

Ottima padronanza dei principali strumenti informatici (pacchetto Microsoft Office, Google Workspace), in particolare per l'elaborazione di report di analisi dei consumi. Buone competenze nell'uso di software specifici (gestionali flussi amministrativi, gestionali prescrittivi-erogativi, strumenti digitali per la gestione documentale e per il monitoraggio dei processi amministrativi). Conoscenza operativa dei portali e banche dati regionali e nazionali (Sistema Tessera Sanitaria, Registri AIFA, DPC, PSF, cruscotti farmaceutici), per la consultazione di ricette elettroniche, piani terapeutici digitali e monitoraggi AIFA.

LINGUA

Madrelingua

Italiano

Altre lingue

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

Inglese

Buono

Buono

Buono

PATENTE O PATENTI Patente di guida (categoria B)

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, 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, consapevole dei diritti relativi al capo III del Reg. UE 679/16 - GDPR, con la sottoscrizione del presente documento, presta esplicito ed inequivocabile consenso ex art. 7 Reg. UE 679/16, al trattamento dei propri dati personali ai fini per cui il presente CV viene chiesto