

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	SETTESOLDI DANIELA
Indirizzo	Via Marino Dalmonte n° 64/E – 00123 Cesano - Roma
Telefono	Abitazione: 06/83609467 – Cellulare 333/7483965
Fax	-
E-mail	d.settesoldi@aifa.gov.it
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	10 GENNAIO 1970

ESPERIENZA LAVORATIVA

- |  |  |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li><li>• Tipo di azienda o settore</li><li>• Tipo di impiego</li><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul> | <p>Dal 2 Giugno 1998 al 31 Agosto 1999<br/>Istituto Tumori di Milano</p> <p>IRCCS<br/>Biologo a contratto in comando presso l' Istituto Tumori di Milano<br/>ha iniziato un rapporto di consulenza continuativa come <b>Specialist</b> di prodotto con la società VEGA ed ALPHAGENICS prestando servizio presso il laboratorio di Emotrasfusione "dell'Istituto Tumori" di Milano ( Dir. : Dott. Pellegris ) occupandosi in particolar modo della virologia con tecniche di biologia molecolare ( Genotipizzazione HPV, ricerca del gene Cag A di Helicobacter Pylori, HCV etc.).</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li><li>• Tipo di azienda o settore</li><li>• Tipo di impiego</li><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul> | <p>Dal 01 Settembre 1999 al 31 Dicembre 2001<br/>Istituto Tumori di Milano</p> <p>IRCCS<br/>Biologo con contratto libero professionale<br/>ha iniziato un rapporto di collaborazione professionale presso la U. O. di Immunoematologia e Servizio Trasfusionale dell'Istituto Tumori di Milano ( Dir. : Dott. Pellegris- Capo dipartimento Prof. Juan Rosai ) con il compito di occuparsi principalmente della virologia molecolare (Genotipizzazione HPV, ricerca del gene Cag A di H. Pylori, HCV quantitativa, HBV-DNA, Aspergillus, P53-E6 relativa agli HPV) e tipizzazione molecolare dei geni HLA con metodiche SSP e SSO nell'ambito dei progetti: "Tipizzazione HLA nel gruppo donatori di controllo" e "Tipizzazione HLA nei pazienti con epatocarcinoma rispetto ad un gruppo di controllo (donatori)".</p> |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li><li>• Tipo di azienda o settore</li><li>• Tipo di impiego</li></ul>  | <p>Dal 7 Gennaio 2002 al 06 Giugno 2004<br/>Università di Roma Tor Vergata</p> <p>Università<br/>Biologo dottorando più contratto libero professionale</p>   |

- Principali mansioni e responsabilità
  - Date (da – a)
    - Nome e indirizzo del datore di lavoro
      - Tipo di azienda o settore
        - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
  - Date (da – a)
    - Nome e indirizzo del datore di lavoro
      - Tipo di azienda o settore
        - Tipo di impiego
  - Principali mansioni e responsabilità
    - Date (da – a)
      - Nome e indirizzo del datore di lavoro
        - Tipo di azienda o settore
          - Tipo di impiego

Attività di laboratorio nel settore dei Trapianti d'organo. Attività principale di determinazioni HLA nel settore della genomica e attività di reperibilità per i donatori per i trapianti d'organo in quanto prestata attività Nel Laboratorio di Tipizzazione Tissutale del Centro Regionale di Riferimento della Regione Lazio.

Dal 7 Giugno 2004 al 31 Dicembre 2005

Azienda ospedaliera di Perugia

Azienda ospedaliera

Dirigente biologo a tempo determinato

Attività di laboratorio analisi.

Dal 2 Novembre 2006 al 15 Aprile 2007

USL 7 Di Siena

USL

Dirigente biologo a tempo determinato

Attività di laboratorio analisi. Responsabile di laboratorio presso USL 7 di Siena in quanto unico laureato presso il Laboratorio analisi di Abbadia S. Salvatore

Dal 2 Maggio 2007 al 31/10/2009

AIFA

Agenzia

Biologo con contratto di collaborazione coordinata e continuativa

• Principali mansioni e responsabilità

Attività nei settori connessi con le funzioni istituzionali dell'AIFA presso ufficio Centro Studi.  
Attività inerenti vari progetti quali :  
Tracciabilità del Farmaco,  
Partecipazione gruppo di lavoro OsMed,  
Partecipazione al gruppo ESAC sul consumo Europeo degli antibiotici,  
Attività inerenti i Farmaci Orfani ecc.

**Risposta al quesito di Jommi** per elenco dei farmaci orfani oggetto di monitoraggio nell'ambito del registro AIFA: Febbraio 2008

**Public Consultation on Rare disease:** Risposte a 14 quesiti: 21/02/08

**Infoprice:** Compilazione definitiva format sui prezzi dei branded e generici meno costosi aggiornati al 15/12/07 ed al 15/06/08 per Project on Price Information Exchange Discussion on the way forward.

- Gennaio 2008
- Giugno 2008

**Risposta a quesito su Amlodipina** da National Institute for Health and Disability Insurance Belgium: 25/01/08

**Risposta a quesito su Paliperidone** da The Swedish Pharmaceutical Benefits Board: 14/05/08

**Risposta a quesito su Anti retroviral drugs prices survey 2008 ITALY:** 22/02/08

**Risposta a quesito su Remodulin** da Ministry of Social Affairs and Health- Finland: 04/04/08

**Risposta a quesito su** Information about pricing in Italy dal Reimbursement and Pricing Department, State Institut for Drug Control - Czech Republic: Maggio 2008

**Preparazione di una tabella** al secondo livello ATC da inviare ai Paesi Europei per ottenere informazioni su dati di consumo sotto forma di DDD a livello territoriale

Stesura di un rapporto su: **Dati sulla spesa farmaceutica**

- 1) Confronti fra i dati prodotti dalle varie Istituzioni in Italia
- 2) Confronti fra i dati prodotti dalle varie Istituzioni in Italia ed OECD

Preparazione materiale per **European Conference Orphan Drugs** London: 20/02/08

Preparazione materiale :**Il sistema italiano a confronto con gli altri sistemi europei: evidenze dal benchmarking** per Congresso Cenobbio: 18/03/08

preparazione materiale :**The objectives of the AIFA Geriatrics Working Group** per Congresso Roma Tor Vergata: 17/05/08

Preparazione materiale : **Il coinvolgimento delle Regioni nel processo valutativo/gestionale dei nuovi farmaci:** Verona 22-24/05/08

**Inizio stesura di risposte** alla Scheda per le interviste a testimoni privilegiati su: A) 30 anni di ricerca biomedica e di lotta alle malattie: passato e futuro del farmaco e B) 30 anni del sistema sanitario nazionale: Maggio 2008

Partecipazione alla stesura del **Piano di lavoro AIFA-Regioni:** 16/04/08

Verifica di 2 bozze di lettere d'intenti per 2 progetti di Farmacovigilanza: 1) " **Farmaci antimicotici sistemici: analisi dei dati di prescrizione e appropriatezza di impiego**" presentato dall'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico S. Orsola-Malpighi e 2) **Il farmaco equivalente : ricordiamo al medico e al cittadino perché devono sceglierlo** presentato da : Dipartimento Farmaceutico AUSL di Bologna: Maggio 2008.

<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Principali mansioni e responsabilità</b></li> </ul>	<p>Stesura di alcuni Indicatori di Consumo di farmaci di possibile applicazione per alcuni classi terapeutiche quali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Inibitori di Pompa Protonica (IPP)</b></li> <li>• <b>Statine</b></li> <li>• <b>Inibitori selettivi della serotonina</b></li> <li>• <b>Inibitori selettivi della serotonina</b></li> <li>• <b>Altri antidepressivi</b></li> <li>• <b>Sostanze ad azione sul sistema renina angiotensina</b></li> <li>• <b>Ace Inibitori non associati</b></li> <li>• <b>Ace Inibitori associati</b></li> <li>• <b>Derivati Diidropiridinici</b></li> <li>• <b>Macrolidi</b></li> <li>• <b>Fluorochinoloni</b></li> <li>• <b>Morfina</b></li> </ul> <p>Maggio 2008</p> <p><b>Ricerca di dati Amministrativi</b> relativi in particolar modo alle spese Amministrative e per R&amp;S dagli Annual Report delle principali Aziende Farmaceutiche: Maggio 2008</p> <p>Stesura di una prima bozza di un articolo dal titolo: <b>“The objectives of the AIFA Geriatrics Working Group”</b> da pubblicare in un volumetto dal titolo "Brain Diseases: Progress in Clinical Trials". Giugno 2008.</p> <p><b>Partecipazione</b> all'European Surveillance of Antimicrobial Consumption – Antwerp- 23/06/08. Traduzione della page for lay da pubblicare sul sito ESAC: Giugno 2008</p> <p><b>Valutazione</b> del documento “The Current State of Innovation in the Pharmaceutical Industry” della CRA International – London: Giugno 2008</p> <p><b>Stesura bozza articolo</b> su valutazione delle spese per R&amp;S delle principali 35 Aziende farmaceutiche in Europa, Asia e Giappone: Giugno 2008</p> <p>Compilazione del questionario su: <b>Questionnaire on major constraints and priority actions needed to ensure effective and equal availability of drugs for rare diseases throughout Europe:</b> Giugno 2008</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Date (da – a)</b></li> <li>• <b>Nome e indirizzo del datore di lavoro</b></li> <li>• <b>Tipo di azienda o settore</b></li> <li>• <b>Tipo di impiego</b></li> </ul>	<p>Dal 01 Novembre 2009</p> <p>AIFA</p> <p>Agenzia</p> <p>Dirigente Biologo a tempo indeterminato</p>

• **Principali mansioni e responsabilità**

Attività nei settori connessi con le funzioni istituzionali dell'AIFA presso ufficio Centro Studi e successivamente presso l'ufficio OsMed, attuale Ufficio Monitoraggio della spesa e Rapporti con le Regioni.

Attività inerenti vari progetti presso ufficio Centro Studi quali :

- Accordi di Programma: stesura dei contratti con le aziende , coordinamento delle attività e stesura delle schede di monitoraggio
- Compilazione di schede contenenti dati di mercato e valutazione farmaco economiche, con particolare attenzione su confronti di prezzi a livello europeo, per farmaci che devono essere soggetti a negoziazione durante la CPR
- Gruppo di lavoro su valutazione dell'uso dei farmaci nelle cure primarie: Attività di segreteria ed elaborazione di una bozza di documento sugli indicatori possibilmente applicabili per la valutazione dell'appropriatezza prescrittiva
- Analisi del funzionamento e dei percorsi regolatori delle principali agenzie europee compresa l'FDA
- Analisi di spesa e consumo e di ricerca di mercato su varie molecole in studio
- Partecipazione al progetto **Europlan**, il cui obiettivo principale è quello di sviluppare linee guida su come definire un piano strategico per le malattie rare e i farmaci orfani.
- Stesura della Bozza di Piano nazionale delle Malattie Rare per la parte inerente i farmaci orfani.
- Partecipazione alla stesura del documento discusso ed approvato dalla CTS relativo al farmaco Aliskiren
- Interrogazioni parlamentari: risposte varie
- Comprovata esperienza in qualità di assessor nell'area relativa all'HTA ed Attività di Scientific Advice: Nazionali, Parallel advice e Early Dialogue ( eunetha).
- Partecipazione alla fase preparatoria del progetto **Europlan II**
- Partecipazione al progetto Determinazione Rara promossa dall'associazione dei pazienti UNIAMO ( I modulo 10-11 gennaio 2014, II modulo 7-8 febbraio 2014).

Attività inerenti vari progetti presso ufficio Monitoraggio della spesa e Rapporti con le Regioni quali :

- Stesura del Documento di monitoraggio mensile della spesa farmaceutica nazionale e regionale per il CDA e relativa pubblicazione dell'estratto pubblico.
- Svolgimento di attività istruttorie a supporto del Ministero della salute per le valutazioni di sottopareri per le Regioni soggette a piano di Rientro.
- Elaborazioni delle schede farmaceutiche nell'ambito degli adempimenti LEA
- Attività connesse ai farmaci orfani
- Collaborazione per la stesura e revisione del Rapporto OsMed.
- Attività di responsabile in vari HTA Scientific Advice.

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a) Dal 1988 al 1993
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università La Sapienza di Roma
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Chimica, Biologia, Analisi cliniche, Genetica
  - Qualifica conseguita Laurea in Scienze Biologiche con la votazione di 109/110
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
  - Date (da – a) Dal 2002 al 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università Cattolica di Roma
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Economia, Statistica, Diritto sanitario, Farmacoeconomia, Epidemiologia
  - Qualifica conseguita Laurea Magistrale in Economia e Gestione dei Servizi Sanitari con la votazione di 110/110.
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
  - Date (da – a) Dal 1997 al 2001
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università di Tor Vergata
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Chimica, Biologia, Analisi cliniche etc
  - Qualifica conseguita Specializzazione in Patologia Clinica con la votazione di 50/50 e lode
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
  - Date (da – a) Dal 2002 al 2006
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università di Roma Tor Vergata
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Trapianti d'organo, HLA, Tipizzazione Tissutale
  - Qualifica conseguita Dottorato in Trapianti
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
  - Date (da – a) Dal 2008 al 2009
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università Cattolica di Roma
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Sviluppo del farmaco, farmaci generici, comitati etici, farmacovigilanza, aspetti regolatori etc.
  - Qualifica conseguita Master in Sviluppo preclinico e clinico del farmaco
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
  - Date (da – a) Dal 2007 al 2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione CEIDA
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Economia, diritto
  - Qualifica conseguita Master in Economia Sanitaria con la votazione di 58/60
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### PERSONALI

*Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.*

#### MADRELINGUA

ITALIANO

#### ALTRE LINGUA

#### INGLESE

LIVELLO: BUONO

LIVELLO: BUONO

LIVELLO: BUONO

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

## 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.*

CAPACITÀ BUONA DI RELAZIONE CON I COLLEGHI, MASSIMA SERIETÀ E DISCREZIONE.

## 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.*

BUONA CAPACITÀ DI COORDINAMENTO DEL PERSONALE E DEL LAVORO IN QUANTO RESPONSABILE DI LABORATORIO PRESSO USL 7 DI SIENA NEL LABORATORIO ANALISI DEL PRESIDIO DI ABBADIA S. SALVATORE

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### TECNICHE

*Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.*

WINDOWS, WORD, EXCEL, POWER POINT E ACCESS: BUONA CONOSCENZA

INTERNET E POSTA ELETTRONICA: BUONA CONOSCENZA

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### ARTISTICHE

*Musica, scrittura, disegno ecc.*

ABILITÀ ED ESPERIENZA NELLA REDAZIONE DI ARTICOLI SCIENTIFICI, REPORT ED INTERVENTI A CONGRESSI

**ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE**  
**ACQUISITE TRAMITE CORSI DI**  
**FORMAZIONE O PARTECIPAZIONI**  
**VARIE**

Partecipazione a Corsi e Master:

1. Corso " Fabbricazione e Caratterizzazione dei Medicinali sperimentali per Terapie Avanzate": Roma, ISS 23-24 ottobre 2007.
2. XVI Seminario Nazionale " La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: Esperienze in Italia: Roma, ISS 10-11 Dicembre 2007.
3. XVI Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia: Roma, ISS 7-11 Aprile 2008.
4. 4° Corso di aggiornamento: "Novità e Criticità nell'attività regolatoria dei farmaci e dispositivi medici"; SIAR Verona, 22-24 Maggio 2008.
5. Partecipazione al III Corso Strumenti e Metodi per l'analisi delle Prescrizioni Farmaceutiche: ISS 24-27 Giugno 2008.
6. Master in Economia Sanitaria del CEIDA: 16-21 Giugno; 22-24 Settembre 2008
7. Partecipazione al Corso Avanzato di Metodi Statistici in Epidemiologia: ISS 29 Settembre- 3 Ottobre 2008
8. Master in Sviluppo preclinico e clinico del farmaco: Anno accademico 2008/2009: Università Cattolica di Roma

Partecipazioni a Convegni e Riunioni internazionali:

1. Information Day. Collaborazione sanitaria internazionale e programmi europei: Roma Ministero della Salute, 11 dicembre 2007.
2. Partecipazione all'European Surveillance of Antimicrobial Consumption – Antwerp- 23/06/08.
3. Partecipazione al social impact of Pain – Firenze: 4-5 Maggio 2010
4. Conferenza Legge 38 Roma 5/10/2010
5. Future Direction for Orphan Drugs in Europe – Parigi- 3-4 Novembre 2010
6. Conferenza Europlan, Firenze – 11-13 Novembre 2011
7. Partecipazione alla tavola Rotonda per la giornata delle malattie Rare - Roma 29/02/2012
8. Partecipazione I modulo Determinazione Rara – Roma- AIFA; 10-11 Gnaio 2014

Abstract:

1. Rasilez Place in Therapy: A Proposal to Displacement Rasilez from Aifa Register Monitoring to General Practitioners. DIA 2011- 19-23 Giugno; Chicago
2. Presentazione Abstract ADCETRIS as a model of adaptive licensing: ECRD maggio 2014
3. Presentazione Abstract ADCETRIS . an Italian case study of Adaptive Licensing( AL) model : ISPOR Giugno 2014

**PATENTE O PATENTI**

Patente tipo B – Mezzo proprio

**ULTERIORI INFORMAZIONI**

Per eventuali referenze:

- Azienda ospedaliera di Perugia ( Dr.ssa Peirone – Dirigente di struttura semplice presso Laboratorio Analisi Cliniche)

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D. lgs 196 del 30 Giugno 2003

Dichiaro di essere consapevole delle sanzioni penali in cui incorro ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 28 Dicembre 200, n 445

Data 13/04/2017

Firma