

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome e Nome	Paciello Arrigo
Sede di servizio	ATS di Bergamo
Telefono (istituzionale)	035/385.273
E-mail (istituzionale)	arrigo.paciello@ats-bg.it
Nazionalità	Italiana

**PRINCIPALI AREE DI
SPECIALIZZAZIONE**

- Monitoraggio e governo della prestazione farmaceutica ospedaliera e territoriale
- Valutazioni farmacoeconomiche, analisi di farmaco-utilizzazione e implementazione di studi farmaco-epidemiologici, e monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva.
- Metanalisi e Revisioni Sistematiche, produzione di mini-report di HTA/Horizon Scanning.
- Valutazione di Sperimentazioni Cliniche Controllate (RCT) e di Studi Osservazionali
- Scientific Advice riguardante il piano di sviluppo clinico in parallelo alle valutazioni HTA

ESPERIENZA LAVORATIVA

- | | |
|---|--|
| • Date (da – a) | 01/03/2020 - in corso |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | ATS di BERGAMO |
| • Tipo di azienda o settore | Sanità pubblica |
| • Tipo di impiego | ✓ Dirigente di struttura complessa UOC Servizio Farmaceutico Territoriale (a partire da 12/2020) |
| • Principali mansioni e responsabilità | ✓ Governo e monitoraggio della spesa e della appropriatezza prescrittiva in ambito di farmaceutica convenzionata, doppio canale e File F |

- ✓ Coordinamento delle attività di vigilanza e verifica del corretto svolgimento delle attività di Farmacie, Parafarmacie Depositari, Grossisti.
- ✓ Coordinamento delle attività di monitoraggio della prescrizione farmaceutica e valutazione dell'appropriatezza prescrittiva in ambito di farmaceutica convenzionata, doppio canale e File F

ESPERIENZA LAVORATIVA

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) | 01/12/2017 - 28/02/2020 |
| <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro | AIFA – Agenzia Italiana del Farmaco |
| <ul style="list-style-type: none"> • Tipo di azienda o settore | Agenzia governativa regolatoria |
| <ul style="list-style-type: none"> • Tipo di impiego | Dirigente farmacista di ruolo con rapporto di lavoro a tempo pieno |
| <ul style="list-style-type: none"> • Principali mansioni e responsabilità | <ul style="list-style-type: none"> ✓ Expert assessor EuneHTA: partecipazione alla valutazione congiunta HTA di nuovi farmaci da parte del network delle principali Agenzie HTA europee (Joint assessment EuneHTA |
- WP4)
- ✓ Scientific Advice - partecipazione alle procedure di Early Dialogue EMA/EuneHTA parallel consultation su prodotti ancora in fase di sperimentazione: particolare specializzazione su terapie avanzate (ATMP) per malattie rare ematologiche e neurologiche.
 - ✓ Valutazione scientifica e HTA delle richieste di rimborsabilità per nuovi farmaci: attività istruttorie di supporto al processo decisionale del CPR e CTS.
 - ✓ Revisione del Prontuario Farmaceutico Nazionale: partecipazione alle attività di revisione del prontuario farmaceutico in particolare per l'area terapeutica asma/BPCO.
 - ✓ Valutazione della sovrapponibilità terapeutica all'interno di classi omogenee di farmaci
 - ✓ Predisposizione Note AIFA e Piani Terapeutici per i farmaci appartenenti ai gruppi ATC: R, B, G, H.
-
- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) | 18/05/2011 - 30/11/2017 |
| <ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro | Agenzia Tutela della Salute (ex Azienda Sanitaria Locale) di Brescia - Servizio Farmaceutico |
| <ul style="list-style-type: none"> • Tipo di azienda o settore | Sanità Pubblica |
| <ul style="list-style-type: none"> • Tipo di impiego | Dirigente farmacista di ruolo con rapporto di lavoro a tempo pieno |
| <ul style="list-style-type: none"> • Principali mansioni e responsabilità | <ul style="list-style-type: none"> ▪ <u>Incarico dirigenziale (posizione C fascia S) di elevata specializzazione e funzioni di coordinamento per attività di « Farmacoeconomia e monitoraggio spesa farmaceutica» a</u> |

decorrere dal 01/02/2016

- Monitoraggio della prescrizione farmaceutica e valutazione dell'appropriatezza prescrittiva in ambito di farmaceutica convenzionata, doppio canale e File F.
- Analisi farmacoepidemiologica dell'appropriatezza prescrittiva e della persistenza/aderenza di cura attraverso interrogazione, gestione e integrazione di database amministrativi (farmaceutica, SDO, specialistica) tramite l'utilizzo di supporti informativi e data-warehouse.
- Metanalisi e Revisioni Sistematiche, produzione di mini-report di HTA/Horizon Scanning.
- Componente della Commissione HTA su Tecnologie in Diffusione (CTD) di Regione Lombardia
- Collaborazione con il Centro Territoriale Malattie Rare dell'ASL di Brescia e con il Centro di Coordinamento Regionale relativamente ad aspetti e problematiche di tipo farmaceutico nell'ambito dell'assistenza e delle attività di rete di cui al D.Lgs 279/2001
- Componente del Comitato Etico Provinciale di Brescia a partire dal 01/10/2013.
- Componente del Comitato Etico dell'ASL di Brescia dal 02/08/2011 fino al 30/09/2013.
- Coordinamento delle attività di Segreteria Tecnico-Scientifica del Comitato Etico dell'ASL di Brescia secondo procedure standard (SOPs) e in conformità alle GCP e alla normativa vigente (D.Lgs 211/2003). Gestione dell'inserimento dati in Osservatorio Nazionale Sperimentazione Clinica (OsSC) e nel Registro Studi Osservazionali (RSO).
- Componente della Commissione Sperimentazione Clinica in Medicina Generale e Pediatria Libera Scelta dell'ASL di Brescia a partire dal 25/07/2011.
- Vigilanza ispettiva su Farmacie, Depositari, Grossisti e Esercizi Commerciali situati nel territorio di competenza dell'ASL di Brescia.
- Attività di istruttoria nelle procedure di autorizzazione di Farmacie, Depositari e Grossisti.
- Componente del Consiglio dei Sanitari dell'ATS di Brescia a partire dal 01/09/2016

• Date (da – a)	14/02/2011 - 17/05/2011
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	ULSS 22 di Bussolengo (VR) – Servizio Farmaceutico Ospedaliero
• Tipo di azienda o settore	Sanità Pubblica
• Tipo di impiego	Dirigente farmacista di ruolo con rapporto di lavoro a tempo pieno
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none">▪ Gestione dell'allestimento di terapie antitumorali presso UFA (Unità Farmaci Antitumorali) e dell'allestimento di sacche per nutrizione parenterale (TPN) e di preparazioni magistrali personalizzate pediatriche/malattie rare (Galenica Clinica).▪ Distribuzione diretta dei farmaci ai sensi della Legge 405/2001

	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Referente dell'ULSS 22 di Bussolengo per il Comitato Etico della Provincia di Verona. ▪ Coordinamento delle attività di monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva (Registro Onco-AIFA) e di controllo delle lettere di dimissione.
• Date (da – a)	13/09/2010 - 13/02/2011
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Sanitaria Locale di Brescia - Dipartimento Cure Primarie - U.O. Farmaceutica
• Tipo di azienda o settore	Sanità Pubblica
• Tipo di impiego	Dirigente farmacista a tempo determinato con incarico di supplenza
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Vigilanza ispettiva su Farmacie, Depositari, Grossisti e Esercizi Commerciali del territorio di competenza dell'ASL di Brescia. ▪ Coordinamento delle attività di gestione e informatizzazione dei piani terapeutici. ▪ Farmacovigilanza, affiancamento e sostituzione del responsabile locale di farmacovigilanza. ▪ Monitoraggio della prescrizione farmaceutica e valutazione dell'appropriatezza prescrittiva in ambito di farmaceutica convenzionata, doppio canale e File F. ▪ Analisi farmacoepidemiologica dell'appropriatezza prescrittiva e della persistenza/aderenza di cura attraverso interrogazione, gestione e integrazione di database amministrativi (farmaceutica, SDO, specialistica).
• Date (da – a)	1/08/2009 - 13/09/2010
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Laboratorio SIFO Farmacoeconomia
• Principali mansioni e responsabilità	Monitoraggio di studi osservazionali; valutazione e validazione tramite strumento AGREE II di revisioni sistematiche, metanalisi e Linee Guida. Partecipazione al progetto VES (valutazione economica semplificata con schede di HTA e di Horizon Scanning)
• Date (da – a)	01/11/2007 - 30/11/2007
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Istituto Toscano Tumori – Dipartimento di Oncologia AUSL 11 Empoli
• Tipo di azienda o settore	Sanità Pubblica
• Tipo di impiego	Contratto di collaborazione continuativa per il progetto "Sviluppo del centro interdipartimentale rilevazione dati biomedici e monitoraggio dell'impiego dei farmaci e delle procedure terapeutiche in oncologia"
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Data manager di sperimentazioni cliniche ▪ Monitor dello studio di fase I/II "CRM 197" ▪ Farmacista di reparto ▪ Studi di farmacocinetica relativi a terapie oncologiche locoregionali (HIPEC, TACE, etc.).

• Date (da – a)	01/12/2007 - 12/09/2010
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Farmacie Comunali di Empoli (FI)
• Tipo di azienda o settore	Azienda Municipalizzata
• Tipo di impiego	Farmacista Collaboratore a tempo indeterminato
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Erogazione farmaci e attività di counseling farmacologico. ▪ Gestione laboratorio galenico. ▪ Particolare professionalizzazione nell'allestimento di preparazioni magistrali per uso pediatrico.

TITOLI DI STUDIO E FORMAZIONE

• Date (da – a)	04/05/2012 – 07/05/2013
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Master Universitario di II livello in "Ricerca e sviluppo preclinico e clinico dei farmaci" presso Università degli Studi di Milano – Bicocca, <i>Centre of Excellence</i> del progetto europeo PharmaTrain (parte dell'iniziativa Innovative Medicines Initiative –IMI, in collaborazione con European Commission e EFPIA).
• Date (da – a)	01/11/2006 - 10/07/2009
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Specializzazione in Farmacia Ospedaliera presso Università degli Studi di Firenze con votazione 70/70 e lode di merito. Tesi sperimentale dal titolo <i>"Valutazione dell'appropriatezza prescrittiva e gestione dei protocolli off-label: il Registro per il monitoraggio delle terapie antitumorali dell'USL 11 di Empoli"</i> .
• Date (da – a)	10/1998 - 20/04/2006
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Laurea in Chimica e Tecnologie Farmaceutiche presso Università degli Studi di Firenze con votazione 108/110. Tesi sperimentale dal titolo <i>"Simulazione computazionale di sistemi micellari di Sodio-Dodecil Solfato"</i> effettuata presso Laboratorio di Molecular Modeling del Dipartimento di Scienze Farmaceutiche dell'Università degli Studi di Firenze.
• Date (da – a)	09/1993 - 07/1998
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Maturità Classica presso Liceo classico N. Machiavelli di Firenze

ISTRUZIONE E STAGE

• Date (da – a)	12/2006 - 07/2009
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Azienda Usl 11 di Empoli – Dipartimento del Farmaco
Principali materie /abilità professionali oggetto dello studio	Ricerca farmacoepidemiologica e mappatura informatica di patologie croniche a partire dal monitoraggio dell'impiego di farmaci (Registro Locale GH/ Registro Locale Pazienti HCV che richiedono trattamento farmacologico)

• Date (da – a)	05/2009
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Azienda Ospedaliera Meyer di Firenze- Servizio Trasfusionale
Tipo di formazione	Formazione su aspetti organizzativi, normativi e clinici relativi alle Terapie Avanzate e su procedure standardizzate operative (SOPs) e implementazione GMP nella Cell Factory.
• Data	02/2009
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Azienda Ospedaliera Careggi di Firenze - Laboratorio di Medicina Nucleare
• Date (da – a)	10/2007 - 11/2007
• Principali materie /abilità professionali oggetto dello studio	Formazione su aspetti relativi alle procedure standardizzate operative per allestimento di Kit semplici e frazionamento di radiofarmaci pronti all'uso, controlli di qualità, gestione delle strumentazioni, gestione del sistema di assicurazione di qualità (SAQ).
• Data	10/2007 – 11/2007
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	"Corso Superiore di Formazione su Sperimentazioni Cliniche Controllate" - Istituto Scientifico Prevenzione Oncologica (ISPO) di Firenze.
• Principali materie /abilità professionali oggetto dello studio	Formazione avanzata su ricerca clinica e sperimentazioni cliniche controllate in oncologia, metodologie delle revisioni sistematiche e delle metanalisi.
• Qualifica conseguita	Certificazione per attività di Data manager e monitor studi clinici presso Istituto Toscano Tumori (ITT)
• Data	02/2008
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Unità di Farmacia Oncologica (UFA) dell'Ospedale di Carrara.
• Principali materie /abilità professionali oggetto dello studio	Formazione professionale nelle procedure di allestimento dei farmaci antiblastici e di gestione del rischio clinico. Gestione operativa e organizzazione delle procedure standardizzate operative (SOPs) di allestimento delle terapie antiblastiche

PUBBLICAZIONI

- 1) ROMAGNOLI F., BANFI R., CINAGLIA I., BALLONI L., PACIELLO A.
 "A massive overdose of the low molecular weight heparin, parnaparin: a case report."
 European Journal of Hospital Pharmacy Practice, vol.13, 2007, pp 32-33.
- 2) PACIELLO A.
 "Mark C. Stuart. The Complete Guide to Medical Writing."
 Bollettino SIFO, vol. 53 (3), 2007, pp 148
- 3) PACIELLO A., CINAGLIA I., SASSO P., BALLONI L., ROMAGNOLI F., MEZZENZANA M.A., BANFI R.
 "L'importanza dei registri locali: l'esperienza dell'USL 11 di Empoli nel monitoraggio dell'ormone della crescita (GH)."
 Giornale Italiano di Farmacia Clinica, vol.1, 2008, pp3-12.

4) PAVONE A., PACIELLO A., RICCARDI A., FRANCHINI M., BANFI R., CARRARO F.

"Epidemiologia del glaucoma nella ASL 11 di Empoli: validazione di un sistema di rilevazione preciso, semplice, rapido ed economico."

Bollettino di Oculistica, vol.4, 2009, pp 299-305

5) CAMMARATA S M, ADAMI S, PACIELLO A, SIMBULA S, MESSORI A

"Progetto IPERPTO le linee guida come base per la stesura dei prontuari"

"Giornale Italiano di Farmacia Clinica" luglio-settembre 2010, Vol 24 , Numero 3, pag.341

6) CAMMARATA S M, ADAMI S, PACIELLO A, SIMBULA S, MESSORI A

" The Italian project : IPERPTO"

European Journal of Hospital Pharmacy Practice , March 2011, pag 123

7) CAMMARATA S M, ADAMI S, PACIELLO A, SIMBULA S, MESSORI A

" Inizia la seconda fase del progetto IPERPTO"

Giornale italiano di Farmacia clinica, 25, 3, 2011 pagg 336-337

8) PACIELLO A., CINAGLIA I., SASSO G., PAVONE E., MEZZENZANA M., BANFI R.

Registro epidemiologico per il monitoraggio della somatropina nella USL 11 di Empoli.

Atti del XXVIII Congresso SIFO, Rimini 8-11 ottobre 2007, in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2007; 21 (3); 157.

9) ROVINI S., SCHAUER L., CIAMPALINI F., BAGLIONI C., MARIANI K., PAPPAGALLO S., BECAGLI P., BALLONI L., PACIELLO A., BANFI R.

Zaino sanitario del 118: esperienza del servizio territoriale emergenza-urgenza della ASL 11 di Empoli.

Atti del XXVIII Congresso SIFO, Rimini 8-11 ottobre 2007, in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2007;

21 (3); 182.

10) BALLONI L., BECAGLI P., MARTINELLI C., VAIANI M., PAVONE E., SASSO G., ROMAGNOLI F., PACIELLO A., DONATI M., IPPONI A., PELAGOTTI F., MORICONI S., BANFI R.

Formazione ed informazione nel progetto di farmacovigilanza dell' USL 11 di Empoli.

Atti del XXVIII Congresso SIFO, Rimini 8-11 ottobre 2007 in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2007; 21 (3); 228.

11) MARTINELLI C., BALLONI L., PACIELLO A., BECAGLI P., SASSO G., ROMAGNOLI F.,VAIANI M., BANFI R., LAMIONI B.

Implementazione di un sistema on-line di segnalazione delle sospette reazioni avverse a farmaco in ambito ospedaliero mediante lo sviluppo del programma informatico di gestione delle cartelle cliniche.

Atti del XXVIII Congresso SIFO, Rimini 8-11 ottobre 2007 in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2007; 21 (3); 295.

12) PACIELLO A., CINAGLIA I., BANFI R., MENNUTI N., DEI S., MEZZENZANA M., TAMBURINI S., ROCCATO E.

Il registro per il monitoraggio dell'Ormone della Crescita nell'Azienda Uls 11 di Empoli.

Toscana Medica 2008, n. 3, pag.23.

13) PACIELLO A., PELAGOTTI F., MORICONI S., IPPONI A., BRACCINI E., PAVONE E., BANFI R.

Appropriatezza prescrittiva e gestione dei protocolli off-label: il registro per il monitoraggio delle terapie antitumorali dell'USL 11 di Empoli.

Atti del XXVIII Congresso SIFO, Ascoli Piceno 1-3 ottobre 2009 in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2009;

14) PELAGOTTI F., MORICONI S., IPPONI A., PACIELLO A., BRACCINI E., CACCIAMANO S., ZANIERI E., BANFI R.

La centralizzazione in Farmacia dell'allestimento dei farmaci antitumorali: un modello organizzativo che associa qualità assistenziale e gestione economica. Il Trastuzumab.

Atti del XXVIII Congresso SIFO, Ascoli Piceno 1-3 ottobre 2009 in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2009.

15) PACIELLO A., IPPONI A., PELAGOTTI F., MORICONI S., BRACCINI E., MINORE C., BANFI R., ZIPOLI A.

"Inibitori della glicoproteina IIB/IIIA: analisi costo/benefici/rischi nella USL 11 Empoli."

Atti del XXXI Congresso SIFO, Cagliari 6-8 ottobre 2010 in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2010; 24 (3); 250.

16) BRACCINI E., IPPONI A., MORICONI S., PELAGOTTI F., PACIELLO A., BANFI R., CARRARO F., MELE R.

"Allestimento e monitoraggio dei farmaci anti-VEGF per la degenerazione maculare nell'USL 11 di Empoli"

Atti del XXXI Congresso SIFO, Cagliari 6-8 ottobre 2010 in Giornale Italiano di Farmacia Clinica 2010; 24 (3); 252.

17) ADAMI S., FABBRONCINI M., CAMMARATA S., SIMBULA S., BARBIERI M., PELUSO E., PASSARO D., PACIELLO A., MARATEA D., ZANON D., CODAZZI A., LUCENTE G., FABRIZIO L.

"Quattro anni di Gruppo Giovani SIFO. In sintesi gli obiettivi e i principali risultati raggiunti"

Bollettino SIFO Volume 57, numero 6 pag. 309

18) PACIELLO A.

"Clinical trials in anti-cancer drug development: conventional cytotoxic compounds vs. Targeted therapies, a comparison of different scenarios. "

SSFAoggi Agosto 2013 - numero 38, pag. 27.

19) Libro dal titolo :

FARMACIE MALATTIE RARE: GUIDA OPERATIVA

Gruppo SIFO Malattie Rare Regione Lombardia 2015

20) Libro dal titolo :

GOVERNARE L'ASSISTENZA PRIMARIA: MANUALE PER GLI OPERATORI DI SANITA' PUBBLICA

Autori Vari, APRienetwork – Assistenza Primaria in Rete

IX Congresso Nazionale di Oncologia Medica promosso dall'AIOM

**PARTECIPAZIONE A CORSI E
CONGRESSI DI INTERESSE
SCIENTIFICO**

(Associazione Italiana di Oncologia Medica), Palermo, 12-15 ottobre 2007.

Investigator's Meeting dello studio SUN (Survey on the Lung Cancer Management), Palermo, ottobre 2007.

X Congresso Nazionale SITIO (Società Italiana di Terapie Integrate Locoregionali in Oncologia), "Focus on Innovative Locoregional Oncotherapies", Mirandola (Modena), 19-20 novembre 2007.

Corso di formazione "Innovazioni in Oncologia e Appropriately nell'Utilizzo dei Farmaci Oncologici", Colle del Tronto (AP), ottobre 2007.

Corso di formazione " Prescrizione, Allestimento e Somministrazione dei Chemioterapici Antitumorali. Gestione Centralizzata del Processo e Gestione del Rischio Clinico", Siena, novembre 2007

Corso di formazione " Il dolore come problema sociale e il ruolo del farmacista", Firenze, giugno 2008.

XXIX Congresso Nazionale SIFO (Società Italiana Farmacia Ospedaliera), Napoli 12-15 ottobre 2008.

Congresso SIFO "Health Technology Assessment e utilizzo razionale delle risorse in Sanità: dall'approccio metodologico alle esperienze pratiche", Roma 5 marzo 2009.

Congresso SIFO " Il controllo dell'emostasi in chirurgia: valutazione multidisciplinare delle tecnologie e integrazione tra farmacista e clinico", Firenze 12 maggio 2009.

Corso di formazione del Gruppo Giovani SIFO " Dalle banche dati all'informazione scientifica: gli strumenti di documentazione e di divulgazione: applicazioni in farmacovigilanza", Firenze 16 aprile 2010.

Corso di formazione dell'Accademia Nazionale di Medicina " Valutazione pre/post marketing delle innovazioni tecnologiche: trasferibilità, impatto, sostenibilità economica", Genova 18-19 giugno 2010.

Corso di Formazione "Terapia Antiretrovirale: dalla clinica all'accesso ai farmaci", Ospedale Careggi, Firenze, 4 febbraio 2011.

International Society of Pharmacoepidemiology (ISPE) Mid-Year Meeting 2011, Firenze, aprile 2011.

Simposio presso Istituto Mario Negri di Milano "Where is medicine going? Where should it go",
Milano 13 settembre 2011.

Corso Superiore SIFO "I principi dell'HTA e della analisi costo-efficacia", Milano 22-24 settembre 2011.

XXXII Congresso Nazionale SIFO (Società Italiana Farmacia Ospedaliera), Firenze 16-19 ottobre 2011.

Corso di Formazione "HTA e analisi costo efficacia:concetti generali e applicazioni ai farmaci per l'epatite C", Firenze 5/12/2011.

Simposio Regione Lombardia " Sperimentazione Clinica in Lombardia: punto e a capo?" presso Palazzo Lombardia, Milano 5/03/2012.

Convegno "Pharmacogenetics and Global Health", presso l'Azienda Ospedaliera di Verona – Policlinico "G.B. Rossi ", 15/03/2013 Verona.

Convegno "C'era una volta il Comitato Etico", presso Istituto Nazionale Tumori, 18/03/2013 Milano.

Seminario "Nuovi orizzonti in ricerca clinica", organizzato dalla Società

di Scienze Farmacologiche Applicate (SSFO) a Milano, il 27/06/2013.

XXXIV Congresso Nazionale SIFO (Società Italiana Farmacia Ospedaliera), Torino 17-20 ottobre 2014.

Corso di Formazione "Il Regolamento C.E. n. 1907/2006 – REACH e il Regolamento C.E. n.1272/2008 – CLP (livello avanzato) " a Milano, il 14/01/2014, 15/01/2014 e il 20/01/2014 presso Éupolis Lombardia - Istituto superiore per la ricerca, la statistica e la formazione di Regione Lombardia.

Convegno "*Sperimentazione clinica come strumento per accelerare l'accesso dei pazienti alle terapie innovative e come opportunità per l'economia*" presso Palazzo Lombardia, P.zza Città di Lombardia - sede Regione Lombardia, Milano 09/04/2014.

Convegno « Qualità e sostenibilità delle cure : Quale sanità possiamo permetterci ? », Spedali Civili di Brescia, 06/06/2014

5th International Symposium AICC-GISM – "*Advances in Mesenchymal Stem Cell Research*", Verona 14/11/2014

First Neural Stem Cell Symposium : "*Stem Cells in development and Disease*", Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale – Facoltà di Medicina dell'Università di Brescia, 18/11/2014.

Giornata studio "*La sperimentazione clinica no-profit in Italia : criticità, opportunità, prospettive*" presso Palazzo Lombardia, P.zza Città di Lombardia - sede Regione Lombardia, Milano 10/12/2014.

Giornata studio "Dalla regione all'Europa e dall'Europa alla regione : il regolamento europeo sulla sperimentazione clinica" presso Palazzo Lombardia, P.zza Città di Lombardia - sede Regione Lombardia, Milano 14/04/2015.

Spring Conference 2015 « *Pharmacogenetics and Global health : «strengthening a global rare diseases system* », Verona 17/04/2015

Convegno « *Real World evidence per una migliore governance dell'assistenza farmaceutica e del processo assistenziale complessivo* », Milano 11/05/2015

III Congresso Nazionale SIFACT, Roma 8-10 ottobre 2015

Convegno « Patologie croniche. Utilizzare i flussi amministrativi per conoscere i bisogni di salute e i percorsi assistenziali dei pazienti », Padova 29/01/2016

Congresso « Sperimentazione Clinica di fase I in Italia », Auditorium CNR, Roma 30/03/2016

Programma formativo «Sviluppo strategico organizzativo della ATS» dal 30/09/2016 al 25/01/2017

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

PRIMA LINGUA ITALIANO

ALTRE LINGUE

- | | |
|---------------------------------|---------|
| | INGLESE |
| • Capacità di lettura | OTTIMA |
| • Capacità di scrittura | BUONA |
| • Capacità di espressione orale | BUONA |

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI Buona capacità di lavorare in team e per obiettivi

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE Monitoraggio delle sperimentazioni cliniche controllate.
Pianificazione di protocolli per studi osservazionali ed epidemiologici.
Implementazione di registri e di mappature farmacoepidemiologiche.
Redazione di mini report di HTA e Horizon Scanning e produzione di valutazioni farmaco-economiche semplificate.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE In possesso di patente informatica europea ECDL
Ottima familiarità con ambienti Windows e MAC OS.
Conoscenza avanzata del pacchetto Office. Buona conoscenza di programmi di analisi statistica (SPSS, STATA, RevMan, etc.) e del linguaggio SQL per l'interrogazione e la gestione di banche dati.

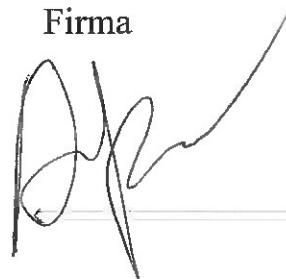
Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D. Lgs 196/2003.

In fede, Arrigo Paciello

Il sottoscritto dichiara inoltre, ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs.n.196 del 30 giugno 2003, di essere stato informato che i dati personali contenuti nella presente dichiarazione saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

Data
21/05/2021

Firma

A handwritten signature in black ink, consisting of a large, stylized 'A' followed by a series of loops and a long, sweeping horizontal stroke extending to the right.