

## CURRICULUM VITAE

- Fabio Crescenzi nato a Roma il 04/12/1952 ed ivi residente in Via Leonardo Patrasso, 79 c.a.p. 00126, Telefono/Fax 06/5216304, cellulare 335/5203765 e 339/1369755 ed e-mail fabio.crescenzi@libero.it.
- Laureato in Scienze Biologiche nel luglio del 1977 presso l'Università degli Studi di Roma con la votazione di 110/110 e lode, discutendo la tesi su "Proprietà Molecolari di Plasmidi isolati da Salmonella wien", relatore Prof. Franco Graziosi.
- Dal 1975 al 1977 ha svolto attività di ricerca presso il Laboratorio di Biologia Cellulare del C.N.R. diretto dalla Prof.ssa Rita Levi Montalcini, in collaborazione con il gruppo di Microbiologia e Patologia Generale della Facoltà di Scienze dell'Università di Roma, diretto dal Prof. Franco Graziosi.

Durante tale periodo si è dedicato alla caratterizzazione genetica e molecolare di batteriofagi a DNA e RNA, specifici per Escherichia-coli isolati in natura e di plasmidi portanti fattori di resistenza agli antibiotici, coniugativi e non, presenti in ceppi clinici di Salmonella wien.

Questo lavoro è stato argomento della tesi di laurea ed ha costituito oggetto di una pubblicazione.

- Dal 12/07/1977 al 04/07/1978 ha svolto servizio militare di leva presso la Scuola Tecnici Elettronici di Artiglieria della Cecchignola di Roma, con incarico di Aiutante di Sanità.
- Nell'anno scolastico 1978-79 ha svolto attività didattica con incarico annuale nella scuola media inferiore per studenti lavoratori.
- Dal gennaio del 1978 al novembre del 1979 ha frequentato il laboratorio di radio-immunologia della V Clinica Medica diretta dal Prof. Carlo Conti del Policlinico Umberto I di Roma, occupandosi di allestimento del dosaggio radioimmunologico (IVD) di peptidi di natura oppioide ( $\beta$ -Endorfina) argomento che è stato oggetto di pubblicazioni.
- Dal 1979 al 2001 ha prestato servizio presso la Radim S.p.a un'industria di ricerca e sviluppo e produzione di prodotti diagnostici in vitro (IVD) con sede in Pomezia (Roma). La collaborazione con l'azienda è stata dal 2001 fino al 2009 in forma di consulenza esterna.

In tale periodo ha svolto le attività di:

### **Ricerca e sviluppo:**

interessarsi della messa a punto di kit diagnostici in vitro per la determinazione in vitro di antigeni ed anticorpi umani di natura proteica e steroidea per routine e ricerca, applicando tecniche cromatografiche ed occupandosi della produzione di nuovi antisieri policlonali per sostanze ormonali. Ha utilizzato per tale attività tecniche isotopiche, fluorescenti e colorimetriche necessarie alla messa a punto di metodi IVD commercializzabili. Nel corso del tempo ha seguito l'evoluzione metodologica del mercato della diagnostica, approfondendo la realizzazione di tecniche innovative di determinazione analitica. In tale periodo, ha svolto anche attività di informazione e formazione teorica pratica, relativamente alle tecnologie sviluppate a personale interno ed esterno all'azienda, quali operatori del settore, accertandosi del livello formativo raggiunto. Tale attività aveva anche valore di assistenza pre e post vendita con presa in carico di problematiche la cui analisi prevedeva il miglioramento tecnologico e delle prestazioni del prodotto IVD in esame. Tale attività di gestione di laboratorio è stata svolta dal 1979 fino al 1991.

### **Documentazione Scientifica:**

occuparsi della gestione dei progetti di ricerca finanziati dall'I.M.I., curando l'aspetto scientifico, operativo ed amministrativo con la realizzazione della documentazione tecnica e con l'attivazione di contatti con Enti di sperimentazione esterna per la realizzazione della validazione sperimentale attraverso contattati di natura tecnica ed assistenziale ad opinion leader per la definizione di protocolli sperimentali al fine di rilasciare il prodotto alla commercializzazione dopo analisi dei risultati ed accertamento della corretta funzionalità del prodotto. Il lavoro prevedeva la fornitura di un supporto tecnico-scientifico sia al centro universitario scelto a tale scopo, sia al Marketing per la realizzazione di un'adeguata informazione e formazione tecnico-scientifica ai Funzionari di Zona ed ai Clienti. Tale attività di gestione della documentazione scientifica si è svolta dal 1990 fino al 2001.

### **Affari Regolatori:**

curare tutte le attività necessarie alla realizzazione dei protocolli per la registrazione dei kit diagnostici presso gli uffici competenti italiani ed esteri. L'attività preve-

deva la realizzazione di fascicoli tecnici in base prima a regolamentazioni nazionali ed internazionali ed in seguito in base alla direttiva 98/79/CE recepita dal D.Lgs. 332/00 sugli IVD tenendo conto di tutte le norme correlate ed armonizzate. L'attività ha previsto contatti con l'ISS ed il Ministero della Sanità anche per l'autorizzazione dell'azienda ad officina di produzione di prodotti particolari (HIV ed epatite C), con il Ministero della Sanità francese ed il PEI tedesco, oltre che con tutti gli organi di controllo internazionali.

**Assicurazione Qualità:**

occuparsi di tutta la normativa italiana e comunitaria relativa ai sistemi di qualità aziendali (ISO 9000 e 46000 prima e ISO 13485 e direttive IVD poi) direttive comunitarie specifiche ed alla sicurezza degli ambienti di lavoro (Decreto legislativo 626/94). Ha introdotto in azienda la filosofia della qualità con la stesura del Manuale della Qualità e la preparazione e discussione di tutte le procedure necessarie a razionalizzare le attività dei vari reparti ed incontri informativi e formativi con il personale necessari a garantire il coinvolgimento diretto delle persone al miglioramento continuo della qualità. Ha curato la presentazione della domanda di certificazione, seguendone l'iter operativo fino all'ottenimento della certificazione in conformità alla UNI EN ISO 9001 e UNI CEI EN 46001 nel 1999 con Certimedica, trasformata successivamente in UNI EN ISO 9001 e UNI EN ISO 13485 con TUV Italia, tenendo conto anche della direttiva IVD 98/79/CE. L'attività ha previsto anche l'intervento dell'Ente Notificato TUV Monaco (CE0123) per l'ottenimento di prodotti appartenenti all'elenco descritto nell'allegato II parte b della direttiva 98/79/CE. Tale attività partita dal 1990 è continuata in azienda anche in forma consulenziale dopo la mia uscita nel 2001 fino al 2009.

**Resp. Serv. Prev.ne Prot.ne:**

effettuare ed aggiornare in conformità al D. Lgs 626/94, l'analisi dei rischi aziendali, tenendo i contatti con il personale interno ed interfacciandosi con gli organi ispettivi locali al fine di individuare soluzioni mirate alla prevenzione di eventuali incidenti e l'utilizzo di sistemi di protezione individuale ed ambientale e con la stesura di procedure atte ad informare ed formare i lavoratori. In tale periodo ha inoltre curato la formazione e l'informazione del personale interno per dare la giusta informazione sui rischi connessi all'attività produttiva e formazioni su come contenerli. Tale attività partita dal 1994 è continuata in azienda anche in forma consulenziale dopo la mia uscita nel 2001 fino al 2006.

- Il 04/05/98 ha superato l'esame presso CERTIMEDICA di "Valutatore interno per l'applicazione del sistema qualità UNI-EN-ISO 9000 UNI-CEI-EN 46000.
- Ha esercitato, inoltre attività di docente presso l'En.A.I.P. del Lazio su "Aggiornamento sull'igiene dei prodotti alimentari" nell'anno 1998.
- Nel settembre 2000 ha conseguito il titolo di "Valutatore responsabile IQA/IRCA" corso organizzato e realizzato dalla BVQI.
- Nell'ottobre 2001 ha superato l'esame di valutatore per le norme ISO 9001:2000.
- Ha svolto nel 2004 attività di ispezione per conto dell'ATIACREDIT (associazione d'impresa UNITER – IQM S.r.l. – SVCO S.r.l.) per la realizzazione del servizio di valutazione per l'accreditamento delle sedi operative degli organismi di formazione regionali dell'Umbria.
- Ha ricoperto dal 2001 al 2013 la carica di Amministratore Unico di una società di consulenza esercitando attività professionale di consulenza compreso l'informazione, la formazione e l'addestramento e manutenzione di:
  - ❖ sistemi qualità in conformità alle UNI-EN-ISO 9001, UNI-CEI-EN-ISO 13485 e CMDCAS ISO 13485 canadese, di aziende operanti nel settore della sanità come laboratori di analisi cliniche e genetiche, strutture di recupero psichiatriche e per minori affidati, produzione di dispositivi medici e IVD, di farmaci omeopatici ed integratori alimentari, commercializzazione di sistemi informatici, produzione di cosmetici
  - ❖ marcatura CE in conformità alle direttive comunitarie (93/42/CEE dispositivi medici ed integrazioni e 98/79/CE IVD) ed alla UNI-CEI-EN-ISO 14971 nell'applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici, tenendo conto di tutte le innovazioni legate anche alle norme armonizzate. L'attività prevede nella realizzazione di fascicoli tecnici per l'apposizione del marchio CE tramite intervento sia dell'ente notificato, sia in autocertificazione.

La marcatura CE ha riguardato prodotti regolamentati dalla direttiva:

- 93/42/CEE e relative integrazioni per i dispositivi medici di classe:

- ✓ I dispositivo non attivo ed non impiantabile in campo otorino per il benessere delle prime vie respiratorie con spray nasale.
- ✓ IIa per dispositivi medici non attivi impiantabili in campo odontotecnico per la ricostituzione e realizzazione di elementi dentali fissi e mobili come pigmenti dentali, resine, porcellane e liquidi foto polimerizzanti,

- ✓ Ilb per dispositivi medici non attivi impiantabili in campo estetico destinato ad un uso singolo per coprire le zone calve dello scalpo con capelli artificiali.
  - ✓ IIa per dispositivi medici attivi in campo odontoiatrico non impiantabili, ma invasivi utilizzati per l'igiene orale come sbiancatori a getto di bicarbonato e detartartori ad ultrasuoni,
  - ✓ IIa per dispositivi medici attivi non impiantabili e non invasivi, ma che entrano a contatto con la persona utilizzati per la medicina estetica come apparecchiature per cavitazione,
  - 98/79/CE per i dispositivi medici IVD di classe:
    - ✓ autocertificazione per tutti i prodotti non appartenenti all'allegato 2 lista A e B ed in autodiagnosi come kit diagnostici per uso di laboratorio e strumenti per analisi di chimica clinica ed elettroforesi su campioni biologici,
    - ✓ non autocertificazione perché appartenenti all'allegato 2 lista A e B come kit diagnostici per la determinazione di infezione virali e di parassiti.
  - ❖ manuali di autocontrollo alimentare per la gestione della buona prassi igienica in accordo alla normativa vigente mirata alla definizione di adeguate procedure di controllo igienico per la prevenzione di tossinfezioni alimentari, attraverso l'applicazione del sistema HACCP ed il monitoraggio della struttura, degli operatori e dei prodotti per evidenziare in tempo eventuali anomalie,
  - ❖ sistemi di qualità di laboratori di prova in conformità all'UNI CEI EN ISO/IEC 17025 per accreditamento Accredia
  - ❖ valutazione dei rischi legati all'attività lavorative e relativa programmazione delle misure di prevenzione e protezione che hanno rilevanza ai fini della salute e della sicurezza del lavoro in accordo a quanto definito nel Decreto Legislativo 81/08 e successivi aggiornamenti
  - ❖ progettazione ed erogazione di corsi di formazione come provider registrato presso il Ministero della Salute (7224) con realizzazioni di eventi formativi in ambito E.C.M. in conformità alla normativa sull'accREDITAMENTO delle strutture sanitarie.
  - Svolge attualmente attività di consulenza per le norme:
    - ✓ ISO 9001 in strutture sanitarie di riabilitazione psichiatrica, laboratorio analisi e di genetica prenatale e molecolare, studi radiologici, progettazione e produzione di farmaci omeopatici, dispositivi medici inalanti ed integratori alimentari,
    - ✓ ISO 13485 nel settore dei dispositivi medici, per dispositivi medici a base di sostanze, attivi non impiantabili meccanici nella riabilitazione motoria e per emissione di raggi X per la diagnostica per immagini.
    - ✓ Direttiva 93/42/CEE per la realizzazione ed il mantenimento e per il passaggio al regolamento comunitario 201/745 di fascicoli tecnici per l'ottenimento della marcatura CE per dispositivi medici a base di sostanze, attivi non impiantabili meccanici nella riabilitazione motoria e per emissione di raggi X per la diagnostica per immagini.
    - ✓ Direttiva 98/79/CE per la realizzazione ed il mantenimento e per il passaggio al regolamento comunitario 201/740 o 201/746 di diagnostici in vitro (IVD) di fascicoli tecnici per l'ottenimento della marcatura CE per reattivi e strumenti per la diagnostica in vitro.
    - ✓ ISO 17025 per accreditamento Accredia per i laboratorio di prova nel campo chimico e microbiologico
    - ✓ Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 05/04/2017 relativo ai dispositivi medici che modifica la direttiva 2001/86/CE, il regolamento (CE) n° 178/2002 ed il regolamento (CE) n° 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio.
    - ✓ Regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 05/04/2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici in vitro e che abroga la direttiva 98/79/CE e la decisione 2010/227/UE della Commissione.
  - Svolge attività di Valutatore per sistemi qualità aziendali a norme UNI-EN-ISO 9001, UNI EN ISO 15189:2007, UNI EN ISO 13485, per Bureau Veritas Italia S.p.A. dal gennaio 2001 nei settori delle fabbricazioni industriali, della ricerca e sviluppo, dei servizi, dell'istruzione e della sanità. L'attività di audit si realizza principalmente nel: settore della sanità clinica ospedaliera in regime di ricovero, ambulatoriale, diagnostico per immagini e di laboratorio con valutazione dei percorsi diagnostici terapeutici, nel settore chimico farmaceutico, dispositivi medici ed IVD, formazione e servizi.
  - Svolge attività di valutatore di fascicoli tecnici per la conformità di dispositivi medici secondo la Direttiva 93/42/CEE (D.Lgs 46/1997) e la direttiva 2007/47/CE (D.Lgs 37/2010) e per il regolamento 2017/745 per Bureau Veritas N° 1370 nel settore della progettazione e fabbricazione di dispositivi medici attivi non impiantabili, non attivi impiantabili e border line
- Qualifica di dispositivi medici per audit di certificazione e valutazione di fascicoli tecnici di prodotto.

Industry code	Description industry code	Qualification
M1103	MD for stimulation(inhibition	Lead Auditor
M1106	Active dental devices	Lead Auditor
M0402	Dental materials	Lead Auditor
M0403	Dental implants	Lead Auditor
M0102	Nact MD inj/infus/transf/dial	Lead Auditor

- Svolge attività di Valutatore per sistemi qualità aziendali a norme UNI-EN-ISO 9001 per Uniter dal gennaio 2005 nei settori del commercio, alberghi e ristoranti, servizi, sanità e linea guida Farmindustria. L'attività in campo sanitario si espleta anche nella valutazione del socio sanitario presso strutture residenziali per disabilità psico-fisiche.
- Svolge attività di Valutatore per sistemi qualità aziendali a norme UNI-EN-ISO 9001 e UNI-CEI-EN-ISO 13485 per CSQ/IMQ dal maggio 2020 nei settori delle fabbricazioni industriali, della ricerca e sviluppo, dei servizi, dell'istruzione e della sanità. L'attività di audit si realizza principalmente nel: settore della sanità clinica ospedaliera in regime di ricovero, ambulatoriale, diagnostico per immagini e di laboratorio con valutazione dei percorsi diagnostici terapeutici, nel settore chimico farmaceutico, dispositivi medici ed IVD, formazione e servizi.
- Socio AICQ-CI dal 1998
- Dal maggio del 2006 fino al maggio 2014 è stato iscritto nei registri dei valutatori certificati KHC con il n° Q247 nei settori EA 13, 35, 37, 38c.
- Dal febbraio del 2014 è iscritto nei registri dei valutatori certificati AICQ-SICEV con il n° 792 nei settori EA 12, 13, 30, 34, 35, 37, 38a, 38b, 38c, 38d, 38f.
- Abilitazione da parte del Ministero della Salute ad infermiere generico secondo comunicazione del 23 settembre 2011.

Il sottoscritto rilascia il presente documento consapevole delle sanzioni penali richiamate dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000 in caso di dichiarazioni mendaci e della decadenza dei benefici eventualmente conseguenti a provvedimenti emanati sulla base di dichiarazioni non veritiere.

Con riferimento al regolamento 2016/679 il sottoscritto autorizza espressamente all'utilizzo dei propri dati personali e professionali riportati nel presente documento, per le finalità d'istituto della azienda/persona stessa.

Roma 29 maggio 2022

  
Dr Fabio Crescenzi

EA	Corsi tecnici specifici	Giorni
38	Associazione nazionale Professionale Esperti Qualificati (ANPEQ) Radio protezione: Attuazione del D.Lgs. 230/95 art.82 Criteri innovativi di classificazione degli ambienti di lavoro e dei lavoratori - Roma 26.10.1995	1
38	Assobiomedica La direttiva CEE diagnostici in vitro (IVD) sicurezza e qualità dei prodotti per il laboratorio di analisi - Roma 18.12.1995	1
	Eurochem Consorzio Biochem Responsabili per la sicurezza D. Lgs 626/94 – Pomezia 16-24.01.1996	4
38	Laboratorio 2000 ASL 37 Milano Il rischio biologico nei laboratori Adempimenti ai D.Lgs 626/94 e 242/96 - Milano 21.10.1996	1
38	Certimedica Valutatore interno per l'applicazione del sistema qualità UNI-EN-ISO 9000 UNI-CEI-EN 46000 corso con esame superato - Milano 04.05.1998	3
28	AICQci Il sistema qualità nelle costruzioni civili - Roma 11.11.1999	1
	BVQI Corso per valutatori responsabili IQA/IRCA corso con esame superato – Pomezia 25-29.09.2000	5
	Certiquality Corso Vision 2000: L'adeguamento del sistema qualità alla nuova norma ISO 9001:2000 - Milano 05.12.2000	1
37	AICQI e FRISM Autonomia e qualità nella scuola dalle ipotesi all'azione – Roma 07.12.2000	1
	BVQI Aggiornamento valutatori su ISO 9000:2000 – Roma 08.05.2001	1
	BVQI Aggiornamento valutatori BVQI – Pomezia 21.06.2001	1
38	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 03.07.2001	1
	BVQI Aggiornamento valutatori su ISO 9001:2000 corso con esame superato – Roma 16.10.2001	1
	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 19.04.2002	1
38	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 22.10.2002	1
	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 29.04.2004	1
38	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 18.01.2005	1
	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 20.06.2005	1
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 24.05.2005	1
38	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 10.02.2006	1
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 16.06.2006	1
38	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 11.04.2007	1
35	AICQci La gestione dei laboratori di prova e taratura secondo la norma UNI EN ISO 17025:2005 – Roma 24-25.09.2007	2
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 12.01.2008	1
38	BVQI Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 07.05.2008	1
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 23.01.2009	1
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 14.02.2009	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Roma 14.02.2009	0.5
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 12.02.2010	1
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 13.03.2010	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Roma 13.03.2010	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Roma 22.01.2011	1
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 18.02.2011	1
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 12.03.2011	1
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 03.03.2012	0.5
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Milano 03.03.2012	0.5
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 24.03.2012	0.5
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 23.03.2013	0.5
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori su ISO 9001:2015, UNI ISO 29990:2011 ed ISO 17021-3 – Roma 21.02.2014	1
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Milano 22.02.2014	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 22.02.2014	0.5
	Uinter Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 19.06.2015	1

EA	Corsi tecnici specifici	Giorni
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori per ISO 9001:2015 – Firenze 19.09.2015	1
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – corso FAD 07.11.2015	0.5
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento FAD per valutatori per ISO 9001:2015 con esame 10.11.2015	1
DM	VIII Conferenza Nazionale sui dispositivi medici – Roma 18.12.2015	0.5
	Uniter Corso di aggiornamento per valutatori con esame con profitto per ISO 9001:2015 e ISO 17021:2015 – Roma 26.02.2016	1.0
	AICQ SICEV Attestazione di adeguamento competenza ISO 9001:2015 del 22.03.2016	
	Certibroker Intern. C.so Auditor/Lead Auditor Sist. Gestione sicurezza alimentare UNI EN ISO 22000:2005 – Roma 31.03.2016	3.0
DM	Bureau Veritas Riunione annuale valutatori ISO 13485 e marcatura Cedei dispositivi medici – Milano 16.09.2016	1.0
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Milano 01.10.2016	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 01.10.2016	0.5
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 15.10.2016	0.5
DM	Bureau Veritas Corso di aggiornamento ISO 13485:2016 – Milano 25.11.2016	1.0
	Intertek Corso di formazione con esame su ISO/IEC 17021-1:2015 Training - Audit Personnel on line	
	Cert W Certificate of Recognition tutor of the Training Course ISO 13485:2016 Assessor/Lead Assessor – Roma 17.02.2017	1.0
	Corso sul nuovo regolamento europeo sui dispositivi medici UE 2017/745 – Milano 27 e 28.04.2017	2.0
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 28.10.2017	0.5
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Milano 18.11.2017	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Milano 18.11.2017	0.5
DM	Corso Dispositivi medici borderline – Milano 12 e 13.04.2018	2
35	Corso di formazione La nuova ISO/IEC 17025 – Roma 04.05.2018	1
DM	Bureau Veritas Corso di aggiornamento ISO 13485:2016 – Milano 21.09.2018	1
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori – Roma 06.10.2018	0.5
38	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori del settore sanità – Roma 06.10.2018	0.5
DM	Bureau Veritas Corso Regolamento 745/2017 Dispositivi medici 23 e 24.10.2018	2
	Bureau Veritas My Learning ISO 9001-2015 Auditor FAD 26/06/2019	
DM	Bureau Veritas Corso di aggiornamento ISO 13485:2016 – Milano 19.09.2019	1
DM	Bureau Veritas Corso Regolamento 745/2017 Dispositivi medici 03 e 04.10.2019	2
DM	Bureau Veritas Corso Predisporre la documentazione tecnica di un medical device (regolamento 745/2017) 14.11.2019	1
	Bureau Veritas Corso di aggiornamento per valutatori ISO 9001 – Roma 25.01.2020	0.5
	Bureau Veritas My Learning CER Follow up training on soft grading FAD 21/03/2020	
DM	Bureau Veritas I processi di sterilizzazione e loro convalida del 25/06/2020 e 16/07/2020 1.2019, attestato del 30/07/2020	2.0
DM	Bureau Veritas Riunione annuale dei valutatori dei dispositivi medici (ISO 13485 e marcatura CE) in remoto 26.09.2020	0.5
	Bureau Veritas My Learning Remote audits del 20/02/2021	
DM	Bureau Veritas My Learning Test sulla norma ISO 14971 del 22/02/2021	
DM	Bureau Veritas Incontro valutatori approfondimenti MDR (Modulo 2) art 120 MDR: Gestione dei cambiamenti dopo il 26/05/2021 (rif. MDCG 2020-3). Modalità operative per segnalare dei cambiamenti conosciuti in sede di audit. Calibrazione su modalità di identificazione e tracciabilità dei modelli di DM e delle loro componenti. Presentazione della nota tecnica dei DM di classe I in relazione alle disposizioni MDR. Proposte e suggerimenti di miglioramento del 20/03/2021	0.25
	Bureau Veritas webinar di aggiornamento per valutatori ISO 9001 in remoto 13 e 20/03/2021 con attestato del 24/03/2021	2.0
DM	Bureau Veritas Incontro valutatori approfondimenti MDR (Modulo 3) Cosa cambia dopo il 26 maggio 2021 nella gestione dei Legacy Devices: per i dispositivi di classe I: presentazione della nota tecnica. I requisiti di sorveglianza post market (tutte le classi). I requisiti di registrazione e vigilanza (tutte le classi) del 16/04/2021	0.25

EA	Corsi tecnici specifici	Giorni
	Bureau Veritas webinar di aggiornamento per valutatori ISO 9001-EA38 in remoto 23/04/2021 con attestato del 28/04/2021	2.0
DM	IMQ corso aggiornamento auditor CSQ-MED ISO 13485 del 30/04/2021	0.5
DM	Bureau Veritas Riunione annuale dei valutatori dei dispositivi medici (ISO 13485 e marcatura CE) del 23/09/2021	0.75

Data	Corsi ECM Ordine Nazionale dei Biologi n° 6179	FAD n°	Crediti
16/10/2019	Interazioni tra fitoterapici e farmaci convenzionali	262996	3
18/10/2019	Introduzione alla genetica forense	270584	5
18/10/2019	Nuovi scenari diagnostici delle infezioni sessualmente trasmissibili	265570	3
18/10/2019	Effetti positivi di una dieta controllata sul tono dell'umore e sui parametri biochimici in pazienti con sindromi coronariche acute	267172	3
18/10/2019	Il sopralluogo giudiziario	275302	5
01/11/2019	Ruolo dei test di funzionalità piastrinica nella scelta della terapia antiaggregante per i pazienti con sindromi coronariche acute	278024	5
15/01/2020	Vitamina D e malattie cardiovascolari: mito o realtà	284317	5
28/01/2020	Nuovo codice deontologico dei biologi – parte I	286729	6
01/02/2020	La nutrizione oncologica	286818	3
15/02/2020	Tumori al collo dell'utero: screening diagnostico e prevenzione	284329	4.5
02/02/2020	Analisi minerale del capello	289827	3
16/03/2020	Diabete e patologia cardiovascolare	292248	4.5
30/03/2020	Un overview sui meccanismi di resistenza antimicrobica	294115	3
08/04/2020	Real time PCR in virologia, il tool diagnostico ideale per l'emergenza sanitaria causata dal nuovo coronavirus (2019-NCOV)	295239	5.4
09/04/2020	Corona virus e malattie cardiovascolari	295278	10.5
24/04/2020	Nuovo codice deontologico dei biologi (Parte II)	295400	6
01/05/2020	Antiossidanti e sport	296268	3
02/05/2020	Gestione delle infezioni delle vie urinarie: problemi e possibili soluzioni	295088	4.5
12/05/2020	Rischio biologico da covid-19	296424	10.5
02/07/2020	Virus batterici come strumenti per la ricerca biomolecolare: la tecnica del "phage display"	298394	3
27/07/2020	Il ruolo del nutrizionista nel calcio	298923	3
13/10/2020	Inquinanti ambientali e malattie cardiovascolari	306564	7.5
05/11/2020	Le interazioni farmaci alimenti	308733	6
17/12/2020	Best practice nel prelievo delle secrezioni nasofaringee	310861	3.9
17/12/2020	Nuovo codice deontologico dei biologi 3	309990	6
30/01/2021	Il sistema integrato della sicurezza alimentare	313530	3
28/02/2021	La promozione della salute e la valutazione di impatto sanitario (VIS): nuovi orizzonti professionali per il biologo	316057	4.5
03/04/2021	Focus sulla citologia urinaria: il Paris System	317293	6
04/05/2021	Il consumo del suolo	321761	3
31/05/2021	Attività antivirale delle proteine del siero del latte	324065	3
03/07/2021	Uric acid: from molecular mechanisms to clinical perspectives	326154	6
07/08/2021	La meningite meningococcica: caratteristiche, diagnosi e vaccini	329225	3
24/09/2021	UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018 Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e taratura	332173	6
09/10/2021	Efficienza metabolica: Contenuti tecnicoprofessionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.	334256	3
13/11/2021	Dieta chetogena nel paziente con obesità e comorbidità obesità-associate: management nel setting ambulatoriale	336621	4.5

<b>Data</b>	<b>Corsi ECM Ordine Nazionale dei Biologi n° 6179</b>	<b>FAD n°</b>	<b>Crediti</b>
09/12/2021	Impianti di trattamento reflui: l'SBI (Sludge Biotic Index) l'IBF (Indice biotico del Fango)	338164	9
02/02/2022	Zoonosi a trasmissione alimentare e politiche europee	342148	3
01/03/2022	Sars e sicurezza alimentare: Il rischio di infezione attraverso gli alimenti	346135	3.6
02/04/2022	Dalla decentralizzazione al riutilizzo delle acque reflue trattate	349392	3
09/05/2022	Neuroinflammation and multiple sclerosis	353728	3

<b>Data</b>	<b>Corsi ECM Istituto Superiore di Sanità</b>	<b>FAD n°</b>	<b>Crediti</b>
22/03/2020	Emergenza sanitaria da nuovo coronavirus SARS CoV-2: preparazione e contrasto		20.8
07/04/2020	Prevenzione e controllo delle infezioni nel contesto dell'emergenza Covid-19		