

**INFORMAZIONI
PERSONALI**

Nome Cognome	Rosa Draisci
Indirizzo	Viale Regina Elena, 299, 00161 Roma, Italia
Telefono SERVIZIO	+39 06 49906701 - +393406768687
e-mail	rosa.draisci@iss.it
Nazionalità	Italiana

OCCUPAZIONE

01/01/2017 ad oggi	Direttore del Centro nazionale delle sostanze chimiche, prodotti cosmetici e protezione del consumatore. Istituto superiore di sanità (ISS), Viale Regina Elena, n. 299, 00161 Roma
--------------------	--

ESPERIENZA LAVORATIVA**Direzione di organizzazioni
complesse e attività presso
ISS e altri Organismi**

01/02/2011 - 31/12/2016	Direttore del Centro Nazionale Sostanze Chimiche dell'ISS
14/04/2010 - 09/12/2010	Direttore del Dipartimento <i>Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti</i> di ACCREDIA, Ente Unico designato dal Governo per l'accreditamento di <i>Conformity Assessment Bodies (CAB)</i>
01/08/2008 – 13/04/2010	Direttore dell' Organismo di valutazione ed accreditamento, ISS
26/03/2004 - 31/07/2008	Direttore del Reparto <i>Rischio chimico nella filiera produttiva e qualità del controllo</i> , Dipartimento di Sanità alimentare e animale, ISS
1999 - 31/07/2008	Responsabile del Centro di valutazione dell'Organismo di riconoscimento dei laboratori di controllo dei prodotti alimentari (ISS ORL), ISS
24/03/1997 - 25/03/2004	Direttore del Reparto <i>Residui di anabolizzanti negli alimenti di origine animale</i> , Laboratorio di Medicina veterinaria, ISS

**Posizione giuridico-
economica presso ISS**

Da 23/05/2000	Dirigente di Ricerca a tempo indeterminato (TI)
01/01/1997 - 22/05/2000	Primo Ricercatore TI
14/10/1987 - 31/12/1996	Ricercatore TI

**ISTRUZIONE/
FORMAZIONE**

1987

Dottore di Ricerca in *Scienze chimiche*

Università degli Studi di Roma “La Sapienza” e Istituto di Inquinamento atmosferico del CNR. Montelibretti, Roma

1982

Abilitazione all’esercizio della professione di Chimico

1982

Laurea in Chimica, 110/110 e lode
Università degli Studi di Roma *Sapienza***CERTIFICAZIONI**

2001 e 2009

Valutatore Certificato di Sistemi di gestione per la qualità (Auditor) CEPAS – ANGQ.

Auditor di Sistemi di Gestione per la Qualità per la certificazione e l’accreditamento di *Conformity Assessment Bodies***PUBBLICAZIONI E
RESPONSABILITÀ
SCIENTIFICA**

Attività scientifica documentata da responsabilità di progetti e da più di 300 pubblicazioni di Elaborati, Rapporti tecnici e Pubblicazioni scientifiche Indicizzate (Web of Science) per un totale di:

n. 134 Pubblicazioni scientifiche (H-Index 32 - WOS)

n. 100 partecipazioni a Congressi internazionali e nazionali;

n. 68 Elaborati di servizio e rapporti tecnici anche per COVID-19.

Responsabile di n. 32 Progetti di ricerca e U.O in collaborazione come responsabile.

Recente incarico come responsabile di U.O. e Vice responsabile scientifico del Progetto *Il sistema nazionale per il controllo e la sorveglianza dei Chemicals a tutela della salute pubblica* nell’ambito del Piano Nazionale per gli Investimenti Complementari al Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) – Investimento 1.4 - AREA A5 “Prevenzione e riduzione dei rischi fisici (compresi il rumore, le radiazioni ionizzanti e non ionizzanti) e dei rischi associati a prodotti chimici e processi”, 2023 – 2026.

Ulteriori informazioni**Direzione di Organizzazioni complesse e attività presso ISS**

da 24/03/1997 – ad oggi

Da febbraio 2011 la dott.ssa Rosa Draisci (RD) dirige il Centro *Nazionale Sostanze Chimiche* dell'Istituto Superiore di Sanità istituito nel 2007 in base all'art. 5 bis della Legge del 6.4.2007, n.46, denominato dal 2016 *Centro nazionale delle sostanze chimiche, prodotti cosmetici e protezione del consumatore*.

Il Centro si interfaccia con l'Agenzia Europea per le Sostanze chimiche (ECHA) per tutti gli aspetti tecnico-scientifici connessi alla salute umana e svolge anche il ruolo di supporto del Ministero della Salute, "Autorità competente REACH e CLP" e dell'Autorità competente per i Biocidi e prodotti correlati.

Ha implementato, su incarico delle Regioni/PA, la Rete dei laboratori di controllo nazionale REACH – CLP - Biocidi e coordina la Rete dal 2015 in base all'Accordo CSR n.88/2015.

2011 – 2016: attivato il Laboratorio di ricerca e di controllo, designato dal Ministero della Salute quale Laboratorio nazionale di riferimento per i prodotti chimici (Acc. CSR. 7.5.2015, n.88, p.2.2.2).

2008 – 2010: implementato e diretto *l'Organismo di Valutazione ed Accreditamento*, centro di responsabilità amministrativa istituito presso l'ISS per l'accREDITamento dei laboratori di prova operanti nei settori della salute, sicurezza e ambiente, istituito con D.P. ISS del 15.07.2008.

1999 – 2007: progettato, implementato e diretto *l'Organismo di valutazione e riconoscimento dei laboratori di controllo dei prodotti alimentari* in ISS (Decreto del Ministro della Salute 12/5/1999).

1997 – 2007 diretto:

- Reparto “Residui di anabolizzanti negli alimenti di origine animale” del Laboratorio di Medicina veterinaria, ISS;
- Reparto “*Rischio chimico nella filiera produttiva e qualità del controllo*” del Dipartimento di Sanità alimentare e animale, ISS.

1997 – 2007: Organizzato e gestito il *Laboratorio nazionale di riferimento per i residui di sostanze vietate e di medicinali veterinari* e coordinato la rete degli Istituti Zooprofilattici Sperimentali per gli aspetti tecnico – scientifici del Piano Nazionale dei Residui (prodotti alimentari).

Direzione e attività ACCREDIA

Aprile – Dicembre 2010

Diretto il Dipartimento Laboratori di Prova per la Sicurezza degli alimenti di ACCREDIA.

Nella fase di ridefinizione del sistema europeo di accreditamento con l'emanazione del Reg. n.765/2008 e la designazione dell'Ente unico, ha contribuito alla progettazione, organizzazione, ottimizzazione delle procedure per il nuovo Dipartimento per le attività di accreditamento dei laboratori di prova.

Progettato e realizzato i programmi di formazione, qualificazione e aggiornamento degli Auditor ed esperti ISS e di Accredia. L'attività ha richiesto l'implementazione del Sistema di gestione per la qualità del Dipartimento di ACCREDIA in conformità alla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17011 e al Reg. n. 765/2008.

Esperienza lavorativa presso e per Istituzioni/Enti/Organismi	<p>Numerosi incarichi rappresentante ISS, Ministero della Salute e altre Amministrazioni e Istituzioni nazionali ed europee.</p> <p>L'attività istituzionale è stata svolta nell'ambito di Gruppi di lavoro, Commissioni nazionali e comunitarie e Tavoli tecnici presso: Ministero della Salute; Ministero dell'Ambiente e della tutela del territorio e del mare e di altri Ministeri; Comitato tecnico di coordinamento REACH; Consiglio Superiore di Sanità; Gruppo tecnico esperti REACH del Coordinamento Interregionale della Prevenzione delle Regioni e delle Province autonome-Commissione Salute (Conferenza Stato Regioni); Agenzia per le sostanze chimiche (ECHA); Commissione europea; Commissione del Ministero del lavoro e delle politiche sociali per la Determinazione e l'aggiornamento dei Valori Limite di esposizione professionali e VL biologici; Laboratori comunitari e Laboratori nazionali di riferimento; Gruppi del Codex Alimentarius; Enti di normazione (UNI); ACCREDIA.</p> <p>Nell'ambito dei suddetti incarichi ha prodotto pareri, linee guida, prassi di riferimento anche per UNI, svolto attività di consulenza, redatto Raccomandazioni per il COVID-19 recepite in disposizioni legislative, Linee guida su sicurezza chimica, valutazione di pericoli e rischi, misure di gestione dei rischi; sicurezza di prodotti destinati a fasce di popolazioni vulnerabili; articoli; dispositivi per autodifesa e armi chimiche; biocidi e presidi medico chirurgici; cosmetici; materiali per il trasporto e per le costruzioni ed <i>end of waste/economia circolare</i>.</p> <p>Formulato le proposte per il Piano nazionale dei <i>Chemicals</i>, Piano nazionale residui e per il Piano nazionale di Difesa civile – Settore sanitario: Armi chimiche, 2022 -2024.</p> <p>L'esperienza ha riguardato inoltre la valutazione dei rischi e le misure di gestione dei rischi per garantire la sicurezza alimentare e la tutela della salute in relazione a contaminanti chimici nella produzione alimentare, ficotossine di origine marina, additivi alimentari e aromatizzanti, trattamenti illeciti con anabolizzanti e promotori di crescita e medicinali veterinari in zootecnia.</p> <p>Esperto in sicurezza alimentare, attuazione di disposizioni comunitarie e sistema <i>Hazard analysis critical control points</i> (HACCP), per la sicurezza, il controllo e l'autocontrollo nella filiera alimentare e produzione chimica.</p> <p>Esperto per il Ministero della Salute per la valutazione della sicurezza dei processi di trasformazione di materiale di origine animale e di prodotti per la zootecnia in materia di protezione contro l'Encefalopatia spongiforme bovina (BSE).</p>
Attività di ricerca e coordinamento di Progetti	<p>Le aree di ricerca di rilevanza sanitaria sviluppate, mediante il coordinamento di Progetti di ricerca, Unità Operative, Gruppi di lavoro nell'ambito di collaborazioni nazionali e internazionali:</p> <p>Vice responsabile scientifico e responsabile di Unità Operativa del Progetto <i>Il sistema nazionale per il controllo e la sorveglianza dei Chemicals a tutela della salute pubblica</i> nell'ambito del Piano Nazionale per gli Investimenti Complementari al Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) – Investimento 1.4 - AREA A5. 2023 – 2026.</p> <p>Responsabile del Progetto CCM 2014 - 2016 su “Nuovi articoli e nuovi rischi per la salute: la sigaretta elettronica” per la valutazione di sostanze pericolose e dei rischi connessi a nicotina e contaminanti, studio dell'esposizione attiva e passiva e dell'efficacia/efficienza diagnostica di bioindicatori.</p>

	<p>Altri progetti hanno riguardato:</p> <p>Studio di sostanze pericolose, identificazione di pericoli, contaminanti di origine chimica e biologica, residui di sostanze, stima dell'esposizione umana, caratterizzazione e valutazione dei rischi per la salute umana correlati a sostanze e prodotti chimici sia ad uso industriale che diretti al consumatore; contaminazione di origine chimica e biologica, tecnologie produttive e interazioni ambientali per individuare i pericoli e definire i punti critici e i criteri per il controllo di filiera alimentare; inquinamento e contaminazione da composti organici di matrici complesse, formazione di tossici endogeni in alimenti e meccanismi biochimici che regolano la degradazione di macromolecole con formazione di tossine; caratterizzazione strutturale in spettrometria di massa tandem di nuove tossine marine di origine biologica e loro trasferimento agli organismi marini e prodotti alimentari (ficotossine). Individuato le specie fitoplanctoniche responsabili della presenza di alcune ficotossine mariche DSP.</p> <p>Sviluppato nuovi approcci metodologici per la ricerca di residui di sostanze anabolizzante e proormoni, di promotori di crescita e sostanze farmacologicamente attive utilizzate per trattamenti illeciti nella filiera zootecnica.</p> <p>Identificato nuovi biomarkers di esposizione da residui di sostanze farmacologicamente attive. Di particolare rilevanza è stata l'Identificazione di una forma troncata della lipoproteina Apo A1, dopo trattamento ormonale, rappresentando un potenziale biomarker di trattamento illecito con ormoni steroidei nelle produzioni alimentari.</p> <p>Sviluppato e validato metodi innovativi con tecniche ifenate e biosensori per la ricerca di sostanze pericolose.</p>
<p>Esperienza manageriale/organizzativa</p>	<p>L'esperienza professionale è stata indirizzata in maniera rilevante alla pianificazione e programmazione delle attività, implementazione di strutture e laboratori nazionali di riferimento dell'ISS, organizzazione, ottimizzazione di processi di valutazione e di controllo, implementazione di sistemi di gestione per la qualità e direzione di strutture semplici e complesse, garantendo autonomia nella gestione e responsabilità di risorse umane, tecniche e finanziarie.</p> <p>Ha implementato e coordina dal 2015 la Rete dei laboratori di controllo dei Chemicals e dal 2019 la Rete dei Centri Antiveneni (CAV) nell'ambito di Progetti e Accordi di collaborazione.</p>
<p>Attività di valutazione, e di controllo presso ISS</p>	<p>Pianificato, programmato e coordinato le attività di controllo ufficiale per l'ISS, producendo pareri, valutazioni e controlli analitici per il Ministero della salute e altri Ministeri, Autorità territorialmente competenti, consulenza per la Magistratura, Associazioni dei consumatori.</p>
<p>Incarichi di Consulente/Perito della Magistratura</p>	<p>Consulente/Perito GIP su incarico della Magistratura, consulenze tecniche e perizie in materia di sicurezza chimica, sicurezza alimentare, uso di sostanze vietate, doping, produzioni BIO.</p>
<p>Incarichi universitari e attività presso Università</p>	<p>Numerosi incarichi di docenza nell'ambito di Corsi di Laurea, Scuole di specializzazione e Master presso le Università italiane: Molise, Roma</p>

	<p>“Sapienza”, Napoli “Federico II”, Padova, Camerino e Bari in materia di Rischio chimico, REACH, Tossicologia dei residui; Metodologie Chimiche di controllo ed analisi; Sicurezza alimentare; Residui di xenobiotici; Sistemi di Gestione Qualità; Chimica degli Alimenti.</p> <p>Ha collaborato con l’Università degli Studi di Roma “Sapienza” per l’attivazione della prima Scuola di Specializzazione su “Valutazione e gestione del rischio chimico”.</p> <p>Totale n. 21 Incarichi di insegnamento.</p>
<p>Attività Ispettiva per ISS, Ministeri, Organismi di accreditamento</p>	<p>Dal 2001 Valutatore Certificato di Sistemi di gestione per la qualità (Auditor) CEPAS – ANGQ.</p> <p>Esperto in materia di principi OCSE sulla Buona Pratica di laboratorio (BPL) per la certificazione dei centri di saggio BPL e di Sistemi di gestione per la qualità (SGQ) ISO/EN/UNI per l’accreditamento dei laboratori di prova.</p> <p>Coordinatore di Gruppi di verifica su incarico del Ministero della Salute per la certificazione dei centri di saggio BPL e dell’ISS e Accredia per l’accreditamento ISO di laboratori di prova. 2009-2010 Auditor per ACCREDIA.</p> <p>Ispettore per la Vigilanza delle imprese ai fini della verifica della conformità ai regolamenti REACH e CLP.</p> <p>1991-1995 Ispettore per il riconoscimento CEE degli stabilimenti di prodotti alimentari di origine animale e per la valutazione della sicurezza degli stabilimenti di trasformazione di rifiuti di origine animale (BSE).</p>
<p>Corsi, Convegni, Seminari e Scuole di specializzazione</p>	<p>Relatore/Docente, Responsabile scientifico in oltre n.120 Convegni, Seminari, Corsi istituzionali, Corsi di specializzazione su incarico di: Ministero della Salute e altri Ministeri; NAS; Università degli Studi di Milano, Napoli Federico II, Sapienza Roma, Padova, Torino, Genova, Teramo e Bari; Regioni; CNR; Società Chimica Italiana; Gruppo Scientifico Italiano Studi e ricerche; Società Italiana di Scienza dell’Alimentazione; Centro ricerche marine di Cesenatico; Ordine Nazionale dei Biologi; Ordine dei Medici Veterinari; Unione Nazionale Chimici Igienisti; Consiglio Nazionale dei Chimici e Federazione Nazionale Chimici e Fisici; II.ZZ.SS., A.U.S.L, ISPRA, ARPA, Laboratori di sanità pubblica; ISS e ACCREDIA.</p>

La sottoscritta è a conoscenza che, ai sensi dell’art. 26 della legge 15/68 e s.m.i., 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: a) “Autorizza il trattamento dei dati personali presenti nel CV ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 “Codice in materia di protezione dei dati personali” e del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

b) “le dichiarazioni contenute nel presente CV sono rese ai sensi degli artt. 47 e 76, D.P.R. 28.12.2000 n. 445 e successive modifiche ed integrazioni.

Inoltre, dichiara di essere informata, ai sensi e per gli effetti dell’art. 13 del DLgs196/2003, che il presente CV potrà essere pubblicato.

Roma, 30/04/2024

Rosa Draisci