

**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome Cognome Rosa Draisci

Nazionalità Italiana

**OCCUPAZIONE**

01/01/2017 -31/08/2024  
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 strutture complesse**

01/02/2011 - 31/12/2016  
Direttore del Centro Nazionale Sostanze Chimiche, ISS

01/08/2008 - 31/01/2011  
Direttore dell'Organismo di Valutazione e Accreditamento, ISS

14/04/2010 - 09/12/2010  
Direttore del Dipartimento *Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti* di ACCREDIA, Ente Unico designato dal Governo per l'accREDITamento di *Conformity Assessment Bodies*

26/03/2004 - 31/07/2008  
Direttore del Reparto *Rischio chimico nella filiera produttiva e qualità del controllo*, 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 *Residui di anabolizzanti negli alimenti di origine animale*, Laboratorio di Medicina veterinaria, ISS

**Posizione giuridico-economica presso ISS**

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.<br>Università degli Studi di Roma “La Sapienza” e Istituto di Inquinamento atmosferico del CNR. Montelibretti, Roma |
| 1982 | Abilitazione all’esercizio della professione di Chimico - Ordine del Chimici e Fisici LUAM, Roma N 3551   |
| 1982 | Laurea in Chimica, 110/110 e lode - Università degli Studi di Roma “La Sapienza”  |

**CERTIFICAZIONI**

- |             |  |
|-------------|--|
| 2001 - 2009 | Valutatore Certificato di Sistemi di gestione per la qualità (Auditor) CEPAS – ANGQ<br><br>Valutazione (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):

- n. 134 Pubblicazioni scientifiche;
- 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.

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 (PNC-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.

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

da 24/03/1997

Da febbraio 2011 direttore del Centro Nazionale Sostanze Chimiche (CSC) dell'Istituto Superiore di Sanità istituito nel 2007 in base all'art. 5 bis della Legge del 6.4.2007, n.46. Con la riorganizzazione ISS, denominato *Centro nazionale delle sostanze chimiche, prodotti cosmetici e protezione del consumatore (2016)*.

Il Centro è l'interfaccia con l'Agenzia Europea per le Sostanze chimiche (ECHA) per tutti gli aspetti tecnico-scientifici connessi alla salute umana.

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, p.2.9.

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

2008 – 2010: implementato e diretto *l'Organismo di Valutazione ed Accredimento*, centro 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: diretto "l'Organismo di valutazione e riconoscimento dei laboratori di controllo dei prodotti alimentari" in ISS (ISS ORL) (Decreto del Ministro della Salute 12/5/1999).

1997 – 2007 diretto:

- a) Reparto "Residui di anabolizzanti negli alimenti di origine animale" del Laboratorio di Medicina veterinaria;
- b) Reparto "Rischio chimico nella filiera produttiva e qualità del controllo" del Dipartimento di Sanità alimentare e animale, portando l'ISS.

1997 – 2007 organizzato e gestito il *Laboratorio nazionale di riferimento per i residui di sostanze vietate e di medicinali veterinari* nei prodotti alimentari.

**Direzione e attività presso ACCREDIA)**

Aprile – Dicembre 2010

Diretto il Dipartimento "*Laboratori di Prova per la Sicurezza degli alimenti*" di ACCREDIA Ente unico per l'accreditamento dei CAB (Reg. n. 765/2008).

**Esperienza lavorativa presso e per Istituzioni/Enti/Organismi**

Numerosi incarichi quale rappresentante ISS, Ministero della Salute e altre Amministrazioni e Istituzioni nazionali ed europee.

Attività istituzionale 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); ECHA; Commissione europea; Commissione per la definizione dei Valori Limite di esposizione professionali, Ministero del Lavoro e PS; Laboratori comunitari e nazionali di riferimento; Gruppi del Codex Alimentarius; Ente di normazione (UNI); ACCREDIA.

	<p>Nell'ambito dei suddetti incarichi ha prodotto: pareri; linee guida; raccomandazioni; prassi di riferimento; 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 (tessile, abbigliamento, e-cigarettes), dispositivi per autodifesa e armi chimiche, biocidi e presidi medico chirurgici, cosmetici, materiali per il trasporto e per le costruzioni; end of waste/economia circolare; attività di consulenza per Autotrità, Regioni/PA, Ministeri, Enti, Magistratura; Coordinamento di tavoli per la redazione di Prassi di riferimento UNI.</p> <p>Supporto al Ministero della Salute per il Piano Nazionale di Difesa civile – Settore sanitario: Armi chimiche, 2022 -2024.</p> <p>Esperto in valutazione dei rischi e misure di gestione dei rischi per la sicurezza alimentare e la tutela della salute in relazione a contaminanti chimici, 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 Hazard analysis critical control points (HACCP) per la sicurezza, il controllo e l'autocontrollo nella filiera alimentare e nella 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.</p>
<p><b>Attività di ricerca e coordinamento di Progetti</b></p>	<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 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 (PNC-PNRR) – Investimento 1.4 - AREA A5. 2023 – 2026.</p> <p>Altri progetti:</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, valutare i rischi 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 di origine animale 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).</p> <p>Ha 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 nelle produzioni alimentari e 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>
<b>Esperienza manageriale</b>	<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 e di ACCREDIA, 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 ha attivato la collaborazione con la Rete dei Centri Antiveneni (CAV) nell'ambito di progetti e Accordi ISS- CAV.</p>
<b>Attività di valutazione, e di controllo presso ISS</b>	<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, consulente per la Magistratura, Associazioni dei consumatori.</p>
<b>Incarichi di Consulente/Perito della Magistratura</b> 2001-2017	<p>Consulente/Perito GIP su incarico della Magistratura, indagini, consulenze tecniche e perizie in materia di sicurezza chimica, sicurezza alimentare, uso di sostanze vietate nelle produzioni alimentari, doping, produzioni BIO.</p>
<b>Incarichi universitari e attività presso Università</b> Da 2001	<p>Numerosi incarichi di docenza nell'ambito di Corsi di Laurea, Scuole di specializzazione e Master presso Università italiane: Molise, Roma "Sapienza", Napoli "Federico II", Padova, Camerino e Bari in materia di Rischio chimico;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". Totale <b>n. 21 Incarichi</b> di insegnamento.</p>
<b>Attività Ispettiva per ISS, Ministeri, Organismi di accreditamento</b>	<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 la valutazione della competenza tecnica e 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><b>Corsi, Convegni, Seminari e Scuole di specializzazione</b></p> <p>Da 1988</p>	<p>Relatore/docente, Responsabile scientifico, Direttore in oltre 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, 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 e 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 D.Lgs196/2003, che il presente CV potrà essere pubblicato.*

Roma, 30/09/2024

ROSA DRAISCI