

Curriculum Vitae

Dott. Pasqualino Rossi

Informazioni personali

Cognome e Nome	Rossi Pasqualino
Indirizzo	
Telefono(i)	
E-mail istituzionale	p.rossi@sanita.it
Data e Luogo di nascita	16/05/1962
Sesso	M
Stato Civile	
Qualifica	Dirigente Medico di II fascia
Amministrazione	Ministero della Salute
Incarico attuale	Direttore Ufficio 4 - Prevenzione del rischio chimico, fisico e biologico e promozione della salute ambientale, tutela salute e sicurezza nei luoghi di lavoro

Istruzione e formazione

Data	22 ottobre 1987
Università	La Sapienza di Roma
Titolo	Laurea in Medicina e Chirurgia
Votazione	110/110 e Lode
Data	4 novembre 1991
Università	La Sapienza di Roma
Titolo	Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia - Fisiopatologia della Riproduzione Umana
Votazione	70/70 e Lode

Esperienza professionale

Dal 1° gennaio 2018

Amministrazione	Ministero della salute
Incarico	Direttore nuovo Ufficio 4 - Prevenzione del rischio chimico, fisico e biologico Promozione della salute ambientale, tutela salute e sicurezza nei luoghi di lavoro Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria
Principali attività e responsabilità	<ul style="list-style-type: none">• Supporto all'Autorità nazionale di monitoraggio per le buone pratiche di laboratorio

- Indirizzo e coordinamento nell'attuazione della normativa delle acque destinate al Consumo umano, comprese le acque ricreative e di piscina
- Riconoscimento delle acque minerali, termali e di sorgente e regolamentazione delle loro caratteristiche
- Qualità delle acque di balneazione compresa l'informazione al pubblico
- Aspetti igienico-sanitari correlati alla qualità dell'aria outdoor ed indoor, ai cambiamenti climatici, alla contaminazione del suolo ed ai rifiuti
- Adempimenti connessi al Regolamento nazionale di polizia mortuaria
- Partecipazione alle attività del processo ambiente e salute della regione europea dell'OMS
- tutela salute e sicurezza nei luoghi di lavoro
- Attività di segreteria e di supporto al funzionamento della sezione per l'indirizzo e la valutazione delle politiche attive e per il coordinamento nazionale delle attività di vigilanza in materia di salute e sicurezza nel lavoro del Comitato tecnico sanitario
- Prevenzione degli incidenti in ambito stradale e domestico e nelle istituzioni sanitarie e socio-sanitarie
- Indirizzi medico-legali e verifiche in materia di accertamenti sanitari di idoneità alla guida
- Vedi lista seguente

Dal 1° ottobre 2017

Amministrazione	Ministero della salute
Incarico	Incarico di Direzione dell'Ufficio 4 - Prevenzione del rischio chimico, fisico e biologico e promozione della salute ambientale, tutela salute e sicurezza nei luoghi di lavoro Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria
Principali attività e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> • Prevenzione dai rischi derivanti dalle sostanze chimiche pericolose • valutazione del rischio chimico e supporto all'Autorità nazionale competente per l'applicazione dei relativi regolamenti europei (REACH – CLP) • gestione rischio amianto e gas tossici • aspetti igienico sanitari relativi ai prodotti di consumo di tipo non alimentare e partecipazione all'<i>European Rapid Alert System for non-food consumer products Rapex</i> • tutela della salute nei confronti dei rischi da esposizione a radiazioni ionizzanti, anche in campo medico, e da esposizione a campi elettromagnetici • informazione sulla protezione contro i rischi da radiazioni ionizzanti • supporto all'Autorità nazionale competente in materia di microrganismi geneticamente modificati (MOGM) • biotecnologie con particolare riferimento al loro impiego e alle procedure autorizzative concernenti attività riguardanti i MOGM • attività di segreteria e di supporto al funzionamento della sezione per la valutazione in materia di biotecnologie del <i>Comitato tecnico sanitario</i> • buone pratiche di laboratorio • supporto all'Autorità nazionale di monitoraggio per le buone pratiche di laboratorio • partecipazione alle attività del processo ambiente e salute della regione europea dell'OMS • attività di segreteria e di supporto al funzionamento della sezione per l'indirizzo e la valutazione delle politiche attive e per il coordinamento nazionale delle attività di vigilanza in materia di salute e sicurezza nel lavoro del <i>Comitato tecnico sanitario</i>

Dal 1° maggio 2016 al 30 settembre 2017

	Distacco a Bruxelles, presso la Rappresentanza permanente d'Italia presso l'Unione Europea in qualità di attaché, incarico di natura concertativa tra Ministero della salute, Ministero degli affari esteri e della cooperazione internazionale e Ministero dell'economia
Amministrazione	Ministero degli Esteri
Incarico	Attaché, addetto alla sicurezza alimentare e alla veterinaria

Principali attività e responsabilità

In stretto coordinamento con Roma, affronta tematiche attinenti sia la sicurezza alimentare, sia la veterinaria. In particolare funge da collegamento con il Ministero per le varie sezioni del Comitato Permanente su Piante, Animali, Cibo e Mangimi (**SCoPAFF**), collaborando a dossier di rilevante attualità, come quello sul glifosato, sugli interferenti endocrini e sugli organismi geneticamente modificati, nonché alla discussione, tuttora in corso sulla Direttiva relativa alla **"FoP labelling"**, che vede il nostro Paese fortemente impegnato a salvaguardia della qualità e dell'origine dei propri prodotti agro-alimentari..

In particolare, partecipa attivamente alla finalizzazione del **Regolamento (UE) 2017/625 sui controlli ufficiali** relativi alla sicurezza alimentare, alla salute delle piante, alla salute e al benessere degli animali, pubblicato in data 7 aprile 2017, il quale ha stabilito regole integrate per prevenire, eliminare o ridurre il livello di rischio per esseri umani, animali e piante lungo la catena agroalimentare.

Nella gestione dei dossier su fitofarmaci e interferenti endocrini, approfondisce gli aspetti relativi alla sicurezza d'impiego delle sostanze chimiche, venendo a contatto con l'ECHA (Agenzia Europea Sostanze Chimiche) e con l'EFSA (Autorità Europea per la sicurezza alimentare), nonché con le normative di regolamentazione del settore, tra cui il Regolamento REACH/CLP, ampliando in tal modo le proprie competenze in materia di salute e sicurezza dei prodotti.

In considerazione della trasversalità delle materie trattate in Rappresentanza, coinvolgimento in molti dossier ambiente/salute, tra cui quello relativo alla **"Drinking water Directive"** (attualmente in fase di discussione conclusiva in ambito UE: triloghi) che, stabilendo nuovi criteri per la qualità delle acque potabili, avrà ripercussioni importanti anche sulle acque minerali, che ricadono sotto la normativa alimentare.

Nel settore veterinario, segue il Gruppo di lavoro sul Regolamento Farmaci Veterinari e partecipa costantemente alle riunioni del Gruppo dei Capi Servizi Veterinari.

In tal modo ha la possibilità di approfondire aspetti di prevenzione e di sicurezza per la salute umana in un'ottica marcatamente **"One Health"**, a completamento del proprio bagaglio professionale.

**Dal 1° aprile 2013 al
30 aprile 2016**

Amministrazione

Ministero della salute

Incarico

Direttore Ufficio IV (Rapporti con UE, OCSE e CdE) della Direzione Generale dei Rapporti Europei e Internazionali

Principali attività e responsabilità

In qualità di dirigente dell'Ufficio IV DGREI, il sottoscritto:

Ha coordinato la partecipazione delle strutture ministeriali e del vertice politico alle attività di carattere sanitario nell'ambito dell'Unione Europea e delle relative Agenzie e Autorità, nonché al trasferimento a livello nazionale, assicurando il raccordo con le Regioni, di normative, programmi e raccomandazioni identificati nel predetto ambito e la diffusione dei documenti prodotti: in tale contesto il sottoscritto, in data 26 marzo 2014 - è stato nominato dal Ministro Lorenzin quale **Punto Focale Nazionale del Terzo Programma Europeo sulla Salute (2014 — 2020) della Commissione Europea**, nonché **membro supplente del Comitato** del Programma stesso.

Ha coordinato la partecipazione delle strutture ministeriali e del vertice politico alle attività di carattere sanitario nell'ambito del Consiglio d'Europa e dell'Organizzazione per la Cooperazione e lo Sviluppo Economico, nonché il trasferimento a livello nazionale, assicurando il raccordo con le Regioni, di programmi e raccomandazioni identificati nel predetto ambito e la diffusione dei documenti prodotti;

Ha coordinato le azioni necessarie all'integrazione delle politiche sanitarie europee nell'ambito delle attività di competenza della direzione Generale dei Rapporti Europei e Internazionali;

Ha promosso, attivato e facilitato, in accordo con le Regioni, la partecipazione delle strutture del Servizio Sanitario Nazionale e di quelle ad esso collegate, ai programmi, raccomandazioni e normative comunitarie in ambito sanitario;

Ha curato l'elaborazione della Relazione Annuale al Parlamento (ai sensi dell'art. 10 Legge comunitaria del 5 febbraio 1999, n. 25);

Ha contribuito, per quanto di competenza del Ministero della salute, alle attività del Comitato Interministeriale per gli Affari Europei (CIAE) presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri, in particolare attraverso la partecipazione all'elaborazione del Rapporto sullo stato di attuazione del Programma Nazionale di Riforma. A tale riguardo il sottoscritto è stato individuato quale Referente per l'informazione qualificata per il Ministero della salute secondo quanto previsto dalla Legge 234/2012. In data 11 dicembre 2013, il sottoscritto è stato inoltre nominato dal Ministro Lorenzin componente effettivo del Nucleo di valutazione degli atti dell'Unione Europea, di cui all'Art. 20 della citata Legge 234;

Ha coordinato le attività volte all'individuazione delle modalità adeguate alla realizzazione degli obiettivi strategici di Governo in materia di internazionalizzazione del settore tutela della salute;

Ha coordinato, valutato e monitorato le proposte di partenariato e di collaborazione con i Paesi afferenti ad aree geografiche di particolare interesse. In particolare, il sottoscritto è stato nominato responsabile scientifico per conto del Ministero di 23 progetti di partenariato multilaterale nel settore della sanità pubblica nella regione Euro-Mediterranea: grazie al coordinamento dei suddetti progetti il sottoscritto ha maturato un'approfondita conoscenza degli aspetti di sanità pubblica in ambito Mediterraneo nonché dei fenomeni migratori. La responsabilità scientifica ed il coordinamento dei summenzionati progetti Euro-Mediterranei, unitamente alle attività connesse alle competenze dell'ufficio diretto dall'aprile 2013, hanno fatto sì che il sottoscritto abbia sviluppato una comprovata esperienza professionale in istituzioni di sanità pubblica nazionali, europee e internazionali e nella gestione di progetti di cooperazione e partenariato in ambito sanitario nei Paesi in via di sviluppo. Inoltre, tale attività ha implicato una complessa gestione delle relative risorse umane, finanziarie e strumentali sia interne all'Ufficio IV, sia in termini di controllo scientifico, amministrativo e contabile dei progetti gestiti.

Per quanto particolarmente attiene alle attività svolte per il Semestre di Presidenza Italiana del Consiglio dell'UE, il sottoscritto ha coordinato l'organizzazione della Conferenza ministeriale "La salute nel Mediterraneo", tenutasi a Roma nei giorni 27-28 ottobre; tale Conferenza, promossa dal Ministro della salute e dal Commissario europeo della DG SANCO, è stata cofinanziata dalla Commissione europea e ha visto la partecipazione di numerosi Ministri della salute sia di Stati membri dell'UE sia di Paesi extra-UE che si affacciano sul bacino del Mediterraneo, affrontando tematiche di grande attualità in ambito sanitario.

Nel contempo, l'ufficio ha coordinato la calendarizzazione e partecipato all'organizzazione di tutti gli eventi della Presidenza. Al fine della divulgazione delle iniziative del semestre, sono intercorse poi strette collaborazioni con l'Ufficio I (affari amministrativi e contabili), con l'ufficio che gestisce il Portale del Ministero (predisposizione di un'apposita brochure, in formato sia elettronico che cartaceo) e con tutte le segreterie delle diverse DD. GG.

Il sottoscritto ha offerto infine il proprio personale supporto all'attività europea delle altre DD.GG., partecipando a numerose riunioni presso il Consiglio (Bruxelles) finalizzate alla preparazione delle Conclusioni del Consiglio sulla sicurezza del paziente, sui dispositivi medici, sull'innovazione al servizio del paziente.

**Dal 15/04/2009 al
31/03/2013**

Amministrazione Ministero della Salute — Direzione Generale Rapporti Europei e Internazionali

Incarico Incarico di consulenza, studio e ricerca

Collaborazione diretta con l'Ufficio V della Direzione Generale, responsabile della promozione, stesura e gestione di **accordi bilaterali** in tema sanitario.

Dicembre 2009 Nominato **responsabile scientifico del Progetto Mattone Internazionale**, condotto dal Ministero della salute in collaborazione con la regione Veneto, la regione Toscana e la Conferenza delle Regioni e delle Province Autonome, incarico cessato con il trasferimento a Bruxelles.

**Dal 02/09/2005 al
31/05/2008**

Amministrazione AIFA — Agenzia Italiana del Farmaco

Incarico Dirigente medico di II fascia

Lavoro o posizione **Direttore Ufficio Assessment Europeo**
ricoperti

Coordinamento nazionale delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio per farmaci innovativi presentati in conformità alla procedura europea centralizzata.

Nella sua qualità di membro del CHMP, il sottoscritto è stato nominato dal Comitato stesso rapporteur o co-rapporteur per la valutazione di numerosi dossier farmaceutici.

27 febbraio 2007: nomina, da parte del Capo Dipartimento della Prevenzione e della Comunicazione del Ministero della salute, Prof. Donato Greco, a **membro della Commissione Nazionale** per l'elaborazione di raccomandazioni nazionali per la **vaccinazione anti-HPV**.

28 marzo 2007: rinnovo dell'incarico triennale di **membro supplente del CHMP** da parte del Ministro Sirchia

**Dal 01/08/2004 al
01/09/2005**

Amministrazione **AIFA — Agenzia Italiana del Farmaco**

Incarico Direttore Ufficio Nazionale di Farmacovigilanza
Coordinamento della rete nazionale di farmacovigilanza.
Co-presidente della Commissione Nazionale di Farmacovigilanza.

Coordinatore della partecipazione italiana al progetto della Commissione Europea "EudraVigilance".

15 novembre 2004: nomina, da parte del DG dell'AIFA, quale componente del Gruppo di Lavoro sulla PSORIASI, con l'obiettivo di affrontare in modo omogeneo il tema del trattamento farmacologico della psoriasi e di pervenire alla definizione di un programma di *outcome research* specifico per la psoriasi, denominato progetto "PsoCARE"

28 giugno 2004: nomina, da parte del Direttore del Dipartimento del Farmaco dell'I.S.S., a componente del Comitato Scientifico del registro Nazionale ADHD (Sindrome da iperattività e deficit di attenzione)

04 giugno 2004: nomina, da parte del Ministro Sirchia, quale componente del gruppo di lavoro per lo sviluppo dell'artemisinina, farmaco antimalarico.

15 aprile 2004: Conferma della nomina, da parte del Ministro Sirchia, a membro italiano del CPMP (poi CHMP) dell'EMA, insieme al Prof. Giuseppe Nisticò.

Febbraio 2003: vincitore (primo classificato) del concorso per titoli ed esami per dirigente medico di II fascia presso il Ministero della salute.

**Dal 02/09/2002
al 31/07/2004**

Amministrazione Ministero della salute - DG del Servizio Farmaceutico

Incarico Dirigente medico di primo livello

Lavoro o posizione **Direttore Incaricato Ufficio FARMACOVIGILANZA**
ricoperti

Coordinamento della rete nazionale di farmacovigilanza,
Co-presidente della Commissione Nazionale di Farmacovigilanza.

Coordinatore della partecipazione italiana al progetto della Commissione Europea "EudraVigilance.

26 novembre 2003: nomina (conferma), da parte del Ministro Sirchia, a membro del CPMP (poi CHMP) dell'EMA, insieme al prof. Silvio Garattini

01 agosto 2003: nomina, da parte del DG dell'AIFA, a componente della Commissione per la valutazione della fornitura dei dati e delle informazioni sui farmaci

27 marzo 2003: nomina, da parte del Ministro Sirchia, a componente del Gruppo CIPE per la Negoziazione del Prezzo dei Farmaci Registrati con Procedura Comunitaria

Da gennaio 1999 a settembre 2002

Amministrazione Ministero della salute - DG del Servizio Farmaceutico

Incarico Dirigente medico di primo livello

Lavoro o posizione ricoperti Incarico di coordinamento nazionale delle procedure centralizzate, in concomitanza con la nomina a membro del CPMP da parte del Ministro Prof. U. Veronesi.

Mansioni e responsabilità Ufficio di staff della Direzione Generale. Coordinamento nazionale delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio per farmaci innovativi presentati in conformità alla procedura europea centralizzata. Consulenza scientifica e regolatoria per il Direttore Generale.

03 gennaio 2000:

- nomina, da parte del DG del Servizio Farmaceutico del Ministero della salute, ad Esperto EMA

- nomina, da parte del Ministro Veronesi, a Membro Italiano del CPMP (Committee for Proprietary Medicinal Products) presso l'EMA (European Medicines Evaluation Agency)

Dal 15 gennaio 1998 al 14 gennaio 1999

Amministrazione EMA - (European Medicines Evaluation Agency, oggi EMA) – Londra

Incarico **Esperto Nazionale Distaccato**

Mansioni e responsabilità Responsabile della gestione delle riunioni mensili del MRFG (*Mutual Recognition Facilitation Group*) tavolo di discussione delle problematiche tecnico-scientifiche e regolatorie relative alle domande per l'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali secondo la procedura di mutuo riconoscimento.

Project manager per numerose procedure centralizzate presentate all'EMA.

Ottobre 1998: Vincitore di concorso Comunitario per la posizione di Scientific Administrator (A7) presso l'EMA, posizione poi rifiutata per far ritorno presso il Ministero.

Dal 15/04/1994 al 14/01/98

Amministrazione Ministero della sanità — DG del Servizio Farmaceutico

Posizione Direttore medico

Mansioni e responsabilità Valutazione medico-scientifica dei dossier di registrazione di specialità medicinali presentate secondo procedure europee (centralizzata/mutuo riconoscimento). Partecipazione in delegazione italiana alle riunioni del CPMP, del NtA Group (Gruppo Europeo *Notice to Applicants*), degli HoA (*Heads of Agency*).

**Dal novembre 1987
alla data di
assunzione presso
il Ministero della
salute
(15/04/1994)**

Incarichi di sostituzione nei seguenti settori:
Medicina Preventiva,
Medicina-dei-servizi, Medicina legale
Medicina scolastica
Servizio di Guardia Medica.
Numerosi incarichi di sostituzione nel settore della Medicina specialistica (Ginecologia/Ostetricia).
Medico di Medicina Generale, - ASL RM/A

Attività didattica, scientifica e di ricerca a livello nazionale e internazionale

Anno 2019 Partecipazione alla Prima edizione del corso **“Politiche integrate per l’Agenda ONU 2030 sullo sviluppo sostenibile”**, presso la Scuola Nazionale dell’Amministrazione, direttore Prof. Enrico Giovannini

Matera, 24 giugno e Bari, 25-28 giugno 2019: partecipazione, in qualità di docente, alla 3° **Summer School “Qualità dell’acqua e salute”**, organizzata dall’Università degli studi di Bari

Anno 2018 10 maggio 2018: Partecipazione, in qualità di relatore, al Convegno **“Requisiti dei laboratori di controllo delle acque destinate al consumo umano ai sensi del DM 14/06/2017”**, organizzato da ministero della salute, Istituto Superiore di Sanità e Accredia.
2003-2004 e 2004-2005

Partecipazione, in qualità di docente alle tre edizioni del **“Corso di Formazione Nazionale per Team Leader e Formatori di team leader per l’implementazione dei Piani di Sicurezza dell’Acqua (PSA) nella filiera idro-potabile, tenutesi a Roma, rispettivamente dal 18 al 21 giugno, dal 25 al 28 giugno e dal 3 al 6 luglio 2018.** Organizzazione a cura di Ministero della salute e Istituto Superiore di Sanità

Master Universitario di II Livello **"Valutazione dei Farmaci e Farmacoepidemiologia"**, diretto dal Prof. Nicola Montanaro: **Titolare dell’Insegnamento "Aspetti regolatori delle autorizzazioni EMEA e Mutuo Riconoscimento"**,

Anni accademici 2006-2007, 2007-2008, 2008-2009
Lezioni magistrali presso la Facoltà di farmacia dell’Università di Roma Tor Vergata, diretta dal Prof. Giuseppe Nisticò.
Principali argomenti trattati:
Farmacovigilanza e prevenzioni delle reazioni avverse a farmaci Aspetti normativi e di R&S legati alle nuove molecole di antibiotici
Il rischio pandemia e le problematiche legate all’autorizzazione dei vaccini antinfluenzali. Sviluppo di nuovi vaccini: aspetti scientifici e regolatori.

Anno accademico 2003-2004
Conferimento, in data 10 febbraio 2004, di incarico per attività di docenza nella Scuola di Specializzazione in Discipline regolatorie dell’Università degli Studi di Pavia (Dir. Prof. G. Benzi)

Capacità e competenze personali

Madrelingua Italiano

Altra(e) lingua(e)

AUTOVALUTAZIONE

INGLESE

FRANCESE

Comprensione		Parlato		Scritto
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale	
C1 Utente avanzato	C1 Utente avanzato	C1 Utente avanzato	C2 Utente avanzato	C2 Utente avanzato
B1 Utente auton.	B1 Utente autonomo	A2 Utente base	A2 Utente base	A2 Utente base

Quadro comune europeo di riferimento per le lingue

Capacità e competenze sociali	Ottime doti comunicative
Capacità e competenze organizzative	Predisposizione al lavoro di gruppo. Attitudine a lavorare per obiettivi Ottime capacità organizzative Elevata flessibilità
Capacità e competenze tecniche	Scrittura (critica, saggistica, giornalismo scientifico, narrativa)
Capacità e competenze informatiche	Conoscenza del pacchetto Office, Photoshop, Internet e posta elettronica. Comunicazione multimediale

Pubblicazioni salienti

1. Lucentini L., Rossi P., Scopelliti M. – water safety Plans, Esperienze e Prospettive. *Ecoscienza* 2019 (2): 14-17
2. Lucentini L., Dogliotti E., Rossi P. - Giornata mondiale dell'acqua. La grande sfida oggi è quella di continuare a garantire l'accesso all'acqua e a servizi igienici a fronte di minacce climatiche e ambientali senza precedenti. *Quotidiano sanità*, 21 marzo 2019
3. Pierattini L., Severi V., Rossi P., Martini N., Addis A. Agenzia Italiana del farmaco (AIFA) - Farmacovigilanza News: A Newsletter On The Surveillance Of Drugs — Written Communication to Society Italiana di Farmacologia, 32° Congresso Nazionale - Napoli, 1-4 giugno 2005
4. everi V., Rossi P., Lamina C., Pierattini L., Neri E., Martini N., Addis A. Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) - Rofecoxib and COXIBs In Italy - Written Communication to Society Italiana di Farmacologia, 32° Congresso Nazionale Napoli, 1-4 giugno 2005
5. Motola D De Ponti F P European centralized procedure: how many innovative drugs? - *Br J Clin Pharmacol.* 2006 Nov;62(5):610-6. Epub 2006 Jun 23.
6. Motola D, De Ponti F, Rossi P, Martini N, Montanaro N. - Therapeutic innovation in the European Union: analysis of the drugs approved by the EMEA between 1995 and 2003. - *Br J Clin Pharmacol.* 2005 Apr;59(4):475-8.
7. P. Rossi — Elementi di Farmacovigilanza. 2009, SEE Editrice, Firenze. Pp. 224
8. F.Tucci, L. Astarita, A. Abkari, M. Abu-Zekry, T. Attard, M. Ben Hariz, J. R. Bilbao, G. Boudraa, S. Boukthir, S. Costa, V. Djuricic, JP. Hugot, I. Irastorza, S. Kolajek, G. Magazzii, D. Mieti&Turku, Z. Misak, E. Roma, P. Rossi, S. Terzic, V. Velmishi, C. Arcidiaco, R. Auricchio and L. Greco. Celiac disease in the Mediterranean area. *BMC Gastroenterology* 2014, 14:24 <http://www.biomedcentral.com/1471-230X/14/24>
9. S. Costa, L. Astarita, M. Ben Hariz, G. Curro, J. Dolinsek, A. Kansu, G. Magazzb, S. Marvaso, D. Matia-Turku, S. Pellegrino, G. Primavera, P. Rossi, A. Smarrazzo, F. Tucci, C. Arcidiaco, L. Greco. A Point-of-Care test for facing the burden of undiagnosed celiac disease in the Mediterranean area: a pragmatic design study. *BMC Gastroenterology* (2014) 14:219
10. G. Viegi, G. Scalera, F. Cicogna, G. Laurendi, P. Rossi, P. Kuna, A. Nyberg, B. Pigearias, J. Rosado Pinto, S. Walker, J. Bousquet. GARD country organisation in the European Union — Report of a meeting held at the Ministry of Health of Italy, October 15, 2014 during the Presidency of the European Union Council. *World Allergy Organization Journal*.
- 11.

Il sottoscritto certifica sotto la propria responsabilità che le dichiarazioni rese nel presente documenti sono veritiere e rimane a disposizione per la produzione della documentazione originata che le comprova.

Autorizzo il trattamento dei dati in conformità a quanto previsto dal DL 196/0

Roma, 9 dicembre 2019

F.to Dott. Pasqualino Rossi*

*Firmato digitalmente