CURRICULUM VITAE FORMATO EUROPEO



INFORMAZIONI PERSONALI

Indirizzo Telefono Fax E-mail

Nome

Nazionalità

UMBERTO FILIBECK	

Data di nascita

02-11.1947 CF FLB MRT 47S02 H501M

ISTRUZIONE E FORMAZIONE POST LAUREA IN AMBITO PROFESSIONALE

PER AUDITOR E RESP. QA

1 POSSESSO DEI REQUISITI DI AUDITOR: FORMAZIONE TEORICA ED ESPERIENZA PRATICA PER L'ATTIVITÀ DI AUDITOR SULLE SPERIMENTAZIONI DEI MEDICINALI AI SENSI DEL DM 15/11/2011

- A) Nell'ultimo anno e nei precedenti ha seguito l'aggiornamento teorico annuale superiore alle 30 ore richiesto dal DM 15 novembre 2011, per l'attività di auditor (v. all.1, lettera A per gli anni dal 2019 al 2022) £1013
- B) Dal febbraio 2007 al luglio 2007 ha eseguito la formazione pratica richiesta dal DM 15 novembre 2011 per l'avvio dell'attività <u>autonoma</u> di auditor, di 20 giorni di attività di Auditing in affiancamento con auditor regolatori esperti (ispettori), effettuati nei dodici mesi precedenti l'inizio dell'attività <u>autonoma</u> di auditor regolatorio (ispettore) avvenuto il 4 dicembre 2007 (v. all. 1 lettera B)
- C) Dall' aprile 2006 al gennaio 2007, ha ottemperato al requisiti richiesti dal DM 15 novembre 2011 di almeno 60 ore di formazione teorica per l'attività di auditor, nell'arco dei dodici mesi che precedono l'inizio dell'attività generica di auditing, iniziata il 19 febbraio 2007, avendo seguito più di 90 ore (v. all. 1 lettera C)
- D) Nell'anno 2007, ha ottemperato al requisiti richiesti dal DM 15 novembre 2011 di formazione pratica per l'attività di auditor, di svolgere almeno 4 mesi, (ne ha svolti 12 mesi) nei 12 mesi precedenti l'inizio dell'attività autonoma di auditor, (iniziata il 4 dic. 2007), nei settori dell'assicurazione e controllo della qualità e della vigilanza sui medicinali e della sperimentazione clinica (v. all1, lettera D)
- E) Nell' anno 2008 ha eseguito 2 audit per conto di Sponsor OMS pari a 15 giorni, ottemperando anche al requisito alternativo, di cui non aveva necessità, del DM 15 novembre 2011, art.,5, comma 2 (v. all1, lettera E)

2 POSSESSO DEI REQUISITI DI AUDITOR ESPERTO (requisito: 12 giorni di auditing annuali ai sensi del DM 15 nov. 2011 art. 5, comma 5)

Nell'anno in corso 2023 fino alla data del presente CV (30 giugno 2023) ha compiuto 29 giorni di audit di Fase 1; nell'anno 2022 ne ha compiuti 29, nell'anno 2021ne ha compiuti 47, nell'anno 2020 ne ha compiuti 36, nell'anno 2019 ne ha compiuti 53, su Unità Cliniche, Laboratori, Promotori no profit di fase 1, istituiti o da istituire e su sperimentazioni di Fase 1 di Aziende Ospedaliere, Aziende Sanitarie, IRCCS pubblici e privati; Aziende Ospedaliere Universitarie e CRO_(v. all. 1, lettera F)

3 POSSESSO DEI REQUISITI DI QA: FORMAZIONE TEORICA ED ESPERIENZA PRATICA DI SUPPORTO TECNICO PER L'ATTIVITÀ DI RESPONSABILE QUALITY ASSURANCE (QA) SULLE SPERIMENTAZIONI DEI MEDICINALI E IN RELAZIONE AI SISTEMI E CONTROLLO DELLA QUALITÀ, ALLA METODOLOGIA E ALLA NORMATIVA SULLE SPERIMENTAZIONI CLINICHE, GCP AI SENSI DEL DM 15/11/2011 E DI SUPPORTO TECNICO ALL'AUTOCERTIFICAZIONE AI SENSI DELLA DETERMINA AIFA DI FASE I N. 809/2015 INCLUSE DOCENZE IN GCP



- A) Dal 2016 ad oggi ha nuovamente ottemperato al requisiti di attività/formazione pratica, già posseduti negli anni precedenti (v. Esperienza lavorativa), richiesti per l'attività di Responsabile QA è cioè di svolgere almeno un anno di documentata esperienza nel settore di assicurazione della qualità delle sperimentazioni e dei Centri sperimentali , esercitando le attività connesse con l'autocertificazione e relativo mantenimento dei requisiti in più di 35 Centri di Fase 1 nonché della formazione in GCP del personale di Fase 1 in organigramma delle Aziende Ospedaliere e Sanitarie (v. all. 2 lettera A)
- B) Dal 2016 fino all'inizio del 2022 ha nuovamente ottemperato al requisiti di formazione teorica, già posseduti negli anni precedenti (v. Esperienza lavorativa) seguendo l'attività formativa teorica richiesta per il profilo di QA, di almeno 15 giorni nell'ultimo biennio prima dell'avvio dell'attività di QA e di almeno 30 ore annuali successivamente, nel settore dell'assicurazione della qualità in generale e specifica per le attività delle sperimentazioni (v. all. 2 lettera B)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE POST LAUREA IN AMBITO REGOLATORIO

4 FORMAZIONE E AGGIORNAMENTO IN AMBITO REGOLATORIO

Dal 1997 ad oggi ha annualmente seguito eventi formativi nazionali e internazionali in ambito Regolatorio dei Farmaci, delle sperimentazioni, delle GCP, delle GMP, e delle altre tematiche attinenti alle funzioni svolte.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE ACCADEMICA POST LAUREA

5 FORMAZIONE IN AMBITO UNIVERSITARIO

1999:Corso di Perfezionamento Universitario Post Laurea in "Bioetica Clinica" presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università La sapienza, Roma;

1999 Aggiornamento Universitario Post Laurea sugli "Aspetti Interni ed Internazionali dei Diritti Umani"; Università LUISS Roma

1989: Specializzazione "cum laude" in" Iglene e Medicina preventiva", indirizzo di "Sanità Pubblica", presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università Cattolica del S. Cuore, Roma.

1985: Specializzazione "cum laude" in "Farmacologia Applicata" presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Modena

1973: Abilitazione alla Professione di Medico Chirurgo;

LAUREA E ABILITAZIONE

1972- 22 Luglio: Laurea "summa cum laude" in Medicina a Chirurgia, Università La Sapienza, Roma;

1965 : Diploma di Maturità Classica

ESPERIENZA LAVORATIVA PROFESSIONALE, ATTIVITÀ SCIENTIFICA, ATTIVITA DI DOCENZA UNIVERSITARIA

DOCENZE IN AMBITO UNIVERSTARIO NEL SETTORE REGOLATORIO E FARMACI

Anni 2019; 2020 e 2021 DOCENTE A CONTRATTO ALLA UNIVERSITÀ LUISS BUSINESS SCHOOL ROMA, MASTER IN SPERIMENTAZIONI CLINICHE

DOCENZE IN AMBITO UNIVERSITARIO

DAL 1999-2022: HA TENUTO LEZIONI IN AMBITO UNIVERSITARIO A CORSI DI PERFEZIONAMENTO, SCUOLE DI SPECIALIZZAZIONE E MASTER IN TEMA DI SCIENZE REGOLATORIE QUALITÀ, SPERIMENTAZIONI DEI FARMACI, BIOETICA IN UNA O PIU' DELLE SEGUENTI UNIVERSITÀ: NAPOLI, PISA, CAMERINO, MILANO, CHIETI, CATANIA, ROMA1 E 2; UNIVERSITÀ CATTOLICA DEL S. CUORE.

DALL'ANNO ACCADEMICO 2013-2014 ALL'A.A. 2016-2017. DOCENTE A CONTRATTO DI "
DISCIPLINE REGOLATORIE E SISTEMI DI GESTIONE DELLA QUALITÀ "NEL CORSO DI LAUREA
IN FARMACIA "DIPLOMA SUPPLEMENT" IN SPERIMENTAZIONI CLINICHE DEI MEDICINALI "UNIVERSITÀ DI TOR VERGATA, ROMA

ANNI ACCADEMICI 2013-2014 E 2014-2015 . DOCENTE DEL CORSO DI "DISCIPLINE REGOLATORIE" E DOCENTE DEL CORSO DI "SISTEMI DI GESTIONE DELLA QUALITÀ "NEL MASTER IN SPERIMENTAZIONI CLINICHE DEI MEDICINALI - UNIVERSITÀ DI TOR VERGATA, ROMA:

ANNO ACCADEMICO 2012-2013: DOCENTE DI "DISCIPLINE REGOLATORIE" NEL MASTER IN SPERIMENTAZIONI CLINICHE DEI MEDICINALI - UNIVERSITÀ DI TOR VERGATA, ROMA;

ANNI ACCADEMICI DA 2005 A 2007: PROFESSORE A CONTRATTO NEI MASTER DI SCIENZE REGOLATORIE DEL FARMACO/SPERIMENTAZIONI CLINICHE DELL'UNIVERSITÀ DI CATANIA:

ANNO ACCADEMICO 1994-1995 PROFESSORE A CONTRATTO DI "BASI BIOLOGICHE DELLE FARMACOTOSSICODIPENDENZE" PRESSO LA FACOLTÀ DI FARMACIA DELL'UNIVERSITÀ DELLA CALABRIA:

ANNI ACCADEMICI 1992-1995: DOCENTE AI SEMINARI DELLA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN FARMACOLOGIA , UNIVERSITA LA SAPIENZA, ROMA;

ANNO ACCADEMICO 1986-1987: PROFESSORE À CONTRATTO DI "BASI BIOLOGICHE DELLE FARMACOTOSSICODIPENDENZE" PRESSO LA FACOLTÀ DI SCIENZE M.F.N. DELL'UNIVERSITÀ LA SAPIENZA, ROMA;

ESPERIENZA LAVORATIVA PER L'ATTIVITÀ DI AUDITOR

ATTIVITÀ DI AUDITOR

Come sopra riportato , dal 2007 compie attività di auditing come autorità regolatoria fino al 2011 (ispezioni) e come libero professionista dal 2016; in particolare ha compiuto attività di auditor esperto (più di 12 giorni di audit/anno) nell' anno 2019 con 53 giorni di Audit di Fase 1 ,nell'anno 2020 con 36 gg , nell'anno 2021 con 47 gg, nell'anno 2022 con 29 gg sempre di Fase 1 più 5 gg su CRO, ,nell'anno 2023 fino alla data del presente CV (30 giugno 2023) con 29 gg su UnitàCliniche e Laboratori di Fase 1, istituite o da istituire, tra Aziende Ospedaliere , Aziende Sanitarie, IRCCS pubblici e privati; Aziende Ospedaliere Universitarie (v. all. 1, lettera F)

ATTIVITÀ DI QA
E NEL SETTORE DELLA QUALITÀ DELLE
SPERIMENTAZIONI,
REGOLATORIO, DOCENZA IN GCP ED ALTRI
SETTORI SANITARI

ESPERIENZA LAVORATIVA PER L'ATTIVITÀ DI QA E DI SUPPORTO TECNICO A VARIO TITOLO NEL SETTORE DELLA QUALITÀ DELLE SPERIMENTAZIONI, NEL SETTORE REGOLATORIO, ESPERIENZA DI DOCENZA IN GCP PER LA FORMAZIONE DEL PERSONALE DI AZIENDE OSPEDALIERE E SANITARIE ED IN ALTRI SETTORI SANITARI

DALL'APRILE 2016 -IN CORSO. (COME SOPRA GIA' RICHIAMATO): RESPONSABILE SISTEMA ASSICURAZIONE DI QUALITÀ, E/O AUDITOR E/O DOCENTE GCP E/O, CONSULENTE AI FINI DELLA CERTIFICAZIONE DI FASE 1, PER 34 UNITÀ DI FASE 1 SIA CLINICHE CHE LABORATORI CHE CENTRI NO PROFIT AFFERENTI A 20 AZIENDE OSPEDALIERE / SANITARIE / UNIVERSITARIE/IRCCS (V. IL GIÀ RICHIAMATO ALL. 2, LETTERA A)

Da Luglio 2015 <u>IN CORSO:</u> membro del Comitato Scientifico della Fondazione Onlus Ricerca e Salute per il programma : "Qualità degli operatori nella sperimentazione clinica" e per il programma "Qualità del "Servizio" di sperimentazione clinica"

DA SETTEMBRE 2014 IN CORSO: MEMBRO DEL GRUPPO GCP /GIQAR (GRUPPO ITALIANO QUALITY ASSURANCE E AUDITORS) E DAL 2021 AL 2022 MEMBRO DEL GRUPPO AFFARI ISTITUZIONALI DELLA SIMEF (SOCIETÀ ITALIANA MEDICINA FARMACEUTICA) (GIÀ SSFA(SOCIETÀ DI SCIENZE FARMACOLOGICHE APPLICATE)

Dal settembre 2013 in corso fa parte dell'elenco esperti AIFA per gli aspetti GCP

DAL 2012 IN CORSO: È MEMBRO DEL COMITATO SCIENTIFICO DI GXP SOLUTIONS specializzata nella consulenza e nella formazione nell'ambito dei Sistemi di Qualità per la Buona Pratica di Laboratorio (BPL), Buona Pratica di Fabbricazione (BPF), Buona Pratica Clinica (BPC)

2021 INCARICO DI CONSULENZA PER LA SEGRETERIA DI STATO ALLA SANITÀ DEL GOVERNO DELLA REPUBBLICA DI SAN MARINO PER LA REDAZIONE DI PROPOSTE NORMATIVE NEL SETTORE DELLE SPERIMENTAZIONI DEI FARMACI E PER IL RECEPIMENTO DELL

FEBBRAIO 2018- MAGGIO 2019 MEMBRO DEL G.D.L. PER LA REDAZIONE DI UNA SINOSSI SUI DOCUMENTI EMA/UE POST REGOLAMENTO UE SULLE SPERIMENTAZIONI DEI MEDICINALI. OPERANTE IN AMBITO GRUPPO GCP/GIQAR DELLA SSFA/SIMEF

OTTOBRE 2015 OTTOBRE 2016 CONSULENTE PENTA FOUNDATION (Paediatric European Network for Treatment of AIDS) promotore di CTs internazionali, prima per audit sul sistema PENTA e poi per le SOPs del sistema di qualità PENTA

DAL 1997 AL 2015 ESPERTO EMA (EUROPEAN MEDICINES AGENCY-) PER LE GCP:

SETTEMBRE 2014 NOVEMBRE 2015 MEMBRO DEL G.D.L. PER LA VALUTAZIONE DEGLI ASPETTI DELLA QUALITÀ NEI CTS DEL REGOLAMENTO UE SULLE SPERIMENTAZIONI DEI MEDICINALI.OPERANTE IN AMBITO GRUPPO GCP/GIQAR DELLA SSFA

DA SETTEMBRE 2013 A DICEMBRE 2014: PIÚ VOLTE IN QUALITÀ DI ESPERTO PER ISPEZIONI E AUDIT GCP È STATO CONSULENTE ISTITUTO DI RICERCA DELLE NAZIONI UNITE- UNICRI (P.ZA S. MARCO, ROMA) PER LE ATTIVITÀ CONNESSE CON I LAVORI DEL COMITATO TECNICO CEPAS PER LA REDAZIONE DEI REQUISITI PER LA CERTIFICAZIONE DEI CENTRI CLINICI DI ECCELLENZA NELLA QUALITÀ DELLE DI SPERIMENTAZIONE DEI MEDICINALI E E NEL COMITATO DI REDAZIONE NORME UNI PER LA VERIFICA/AUDIT DEI REQUISITI PROFESSIONALI DEI MONITOR GCP:

DA NOVEMBRE 2011 A DICEMBRE 2014_. PERIODICAMENTE CONSULENTE SCIENTIFICO DELL'ISTITUTO DI RICERCA DELLE NAZIONI UNITE - UNICRI" IN QUALITA DI SENIOR TRAINING SPECIALIST " - PROGETTO "PROMOZIONE GCP ED ETICA NEI PVS/ FORMAZIONE DI ISPETTORI/AUDITOR;

7-11 LUGLIO 2014: COORDINATORE SCIENTIFICO PER L'ISTITUTO DI RICERCA DELLE NAZIONI UNITE (UNICRI) DEL "CORSO AIFA-UNICRI PER LA "PROMOZIONE DELL'ETICA E DELLE GCP PER ISPETTORI/AUDITOR GCP NELLE SPERIMENTAZIONI CLINICHE IN GHANA"; ACCRA-GHANA

SETTEMBRE 2012 - DICEMBRE 2013 -: CONSULENTE OPBG (OSPEDALE PEDIATRICO BAMBINO GESU',) PER IL SUPPORTO NELLE ATTIVITÀ REGOLATORIE E PER LA ASSICURAZIONE DELLA QUALITÀ DEL CENTRO TRIAL;

GIUGNO 2012; MWANZA- TANZANIA: COORDINATORE SCIENTIFICO DEL CORSO AIFA-UNICRI-OPBG PER LA "PROMOZIONE DELL'ETICA E DELLE GCP NELLE SPERIMENTAZIONI CLINICHE IN TANZANIA";

OTTOBRE 2011 - LUGLIO 2012 -: CONSULENTE OPBG - CENTRO TRIAL, PER IL PROGETTO AIFA-OPBG-UNICRI PROMOZIONE DELLE GCP NEI PVS;

RESPONSABILITÀ IN AIFA

APRILE 2010-MAGGIO 2011: DIRETTORE UFFICIO PROMOZIONE GCP E ISPETTORATO GCP AIFA, (CHE INCLUDE LE GMP DEI FARMACI SPERIMENTALI E LA FARMACOVIGILANZA SUI FARMACI SPERIMENTALI)

2000- Maggio 2011 Ha guidato, numerosi team ispettivi AIFA e condotto numerose ispezioni/audit GCP AIFA- in ambito nazionale e internazionale; ha effettuato attività formativa e di aggiornamento, con o senza partecipazione alla docenza, ed attività pratica, nel settore delle GCP, dell'auditing e della assicurazione di qualità e del regolatorio, conformemente a requisiti previsti dalle norme vigenti per il profilo di ispettore/ispettore senior/ auditor /i auditor esperto e di responsabile QA in GCP

1997-2011: COMPONENTE DEI SEGUENTI EMA WORKING GROUPS:

- (2009-2011): W.G. ON ETHICAL AND GCP ASPECTS OF C.T.S OUTSIDE E.U.;
- (1998-2011)GCP INSPECTORS W.G.
- (2005-2010): CLINICAL TRIAL FACILITATION GROUP;
- (2007-2009): FACULTY OF GCP TRAINING COURSES
- (2008): Co-RAPPORTEUR WG GCP IN ADVANCED THERAPY;
- (2001-2005): GMP W.G.
- (1997) EFFICACY W.G.;

2005 - 2010:DIRETTORE UFFICIO PROMOZIONE GCP E ISPETTORATO GCP E DI FARMACOVIGILANZA AIFA;

2007-2010: COORDINATORE DELL'AREA PRODUZIONE E CONTROLLI GMP/GCP DELL'AIFA;

2008-2009 (UN TRIMESTRE PER ANNO): WHO/TDR TEMPORARY ADVISOR PER AUDIT INTERNAZIONALI GCP

GIUGNO 2008: DIRETTORE GENERALE AIFA AD INTERIM

GENNAIO 2008 - LUGLIO 2008: RESPONSABILE AIFA DEL COORDINAMENTO TRA AREE AIFA PER LE TERAPIE CELLULARI: ASPETTI REGOLATIORI, GCP E GMP

RESPONSABILITÀ AL MINISTERO DELLA SALUTE

2000-2004 DIRETTORE UFFICIO ISPEZIONI GCP E GMP

1998-2006: COMPONENTE DELEGAZIONE ITALIANA GRUPPI ESPERTI PRESSO LA UE:

- LAVORI COMMISSIONE UE PER LE LINEE GUIDA DIRETTIVA C.T.S (1998-2001);
- CAPO DELEGAZIONE GRUPPO ESPERTI DIRETTIVA C.T.S., CONSIGLIO UE(1998-2001);

2003-2004-2005 Ha ottenuto il Mutuo Riconoscimento Internazionale, dell'Ispettorato italiano GMP, da lui diretto, per l'equivalenza del Ministero italiano della Sanità ai requisiti per i controlli e certificazioni GMP dell'UE(2003), del Canada (2003), del Giappone (2004), e dell'International Pharmaceutical Inspection Convention Scheme (PICs) (2005).

E

2001 Ha istituito l'Ispettorato di Buona Pratica Clinica (GCP) e di Buona Pratica di Fabbricazione (GMP);

AGOSTO 1996- DICEMBRE 2000: DIRETTORE UFFICIO SPERIMENTAZIONI CLINICHE (COMPRESE GCP, GMP DEI FARMACI SPERIMENTALI) DELLA D.G. SERVIZI FARMACEUTICI PRIMA E POI DEL DIP. TO FARMACI MINISTERO DELLA SANITA;

RESPONSABILITÀ DI CARATTERE INTERNAZIONALE E IN ORGANISMI INTERNAZIONALI

1993-1996 DIRETTORE DELL' ITALIAN FOCAL POINT OF EU MONITORING CENTRE ON DRUG AND DRUG ABUSE

1992-1996: DIRETTORE DELL' ITALIAN WHO COLLABORATING CENTRE ON DRUG ABUSE

MARZO 1994-AGOSTO 1996 DIRETTORE UFFICIO UE DELLA DIREZIONE RAPPORTI INERNAZIONALI MINISTERO DELLA SANITA'

LUGLIO 1992-MARZO 1994: FUNZIONARIO ONU PRESSO L'UNICRI IN QUALITÀ DI DIRETTORE SCIENTIFICO DEL JOINT DRUG ABUSE COMPREHENSIVE CENTRE (J.DACC);

1991-1992: CONSULENTE SCIENTIFICO DELLE NAZIONI UNITE-UNICRI CON IL RUOLO DI DIRETTORE SCIENTIFICO JOINT DRUG ABUSE COMPREHENSIVE CENTRE UNICRI - MINISTERO DELLA SANITA;

AGOSTO 1990- GIUGNO 1992 DIRETTORE DEL SETTORE TOSSICODIPENDENZE NEL SERVIZIO CENTRALE TOSSICODIPENDENZE, MINISTERO DELLA SANITÀ;

1989 – LUGLIO 1990: DIRETTORE DIVISIONE TOSSICO DIPENDENZE, ALCOOLISMO, TABAGISMO, PREVENZIONE AIDS, DIREZIONE GENERALE DI MEDICINA SOCIALE, MINISTERO DELLA SANITÀ;

1976 - 1989: FUNZIONARIO MEDICO E MEDICO SUPERIORE MINISTERO DELLA SANITA



ATTIVITÀ DI RICERCA

PRESSO IL CNR

1973-1990 FREQUENTATORE, POI BORSISTA E SUCCESSIVAMENTE INCARICATO DI RICERCA A CONTRATTO PRESSO IL LABORATORIO PRIMA E L'ISTITUTO POI, DI PSICOBIOLOGIA E PSICOFARMACOLOGIA DEL CNR:

Pubblicazioni:

83 pubblicazioni e comunicazioni a Convegni, di cui circa un terzo nel settore della Farmacologia preclinica, un terzo nel settore della Public Health e un terzo nel settore Regolatorio dei Clinical Trials

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI Acquisite nel corso della vita e della carriera

Capacità di coordinamento, di direzione, di gestione di gruppi di lavoro.,

PRIMA LINGUA

Italiano

ALTRE LINGUE

Capacità di lettura

· Capacità di scrittura

flivello: buono...1

Capacità di espressione orale

[livello:, buono,]

[livello:, buono.,]

INGLESE e Francese

CAPACITÀ E COMPETENZE

RELAZIONALI

Con istituzioni nazionali e internazionali e nella gestione di gruppi di lavoro,

CAPACITÀ E COMPETENZE **ORGANIZZATIVE**

Con particolare riferimento alla organizzazione di attività di gruppi di lavoro. anche in ambito internazionale, di attività didattiche, di sistemi di qualità per le sperimentazioni,

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Connesse con le verifiche Regolatorie e con la predisposizione di testi normativoregolatori e con la capacità didattica.

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE (art. 46 e 47 D.P.R. 445/2000)

Il sottoscritto Umberto Filibeck, nato a Roma il 2/11/47 e residente a Roma in Via Siracusa 12 consapevole che le dichiarazioni false comportano l'applicazione delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, dichiara che le informazioni riportate nel presente curriculum vitae e relativi allegati , redatto in formato europeo. corrispondono a verità: Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, ivi compresi quelli sensibili, ai sensi e per gli effetti del decreto legge 30 giugno 2003 n. 196 per le finalità di cui al presente avviso di candidatura.

ata 30	giugn			

All 1 :Requisiti Auditor e giorni di Audit All. 2: Requisiti QA supporto tecnico a

All. 3 ElencoPubblicazioni