

## CURRICULUM PROFESSIONALE

Nome Cognome: Ester Sapigni

Luogo e data di nascita:

E-mail personale:

Posta certificata PEC:

Cittadinanza

## ISTRUZIONE

- Laurea in Farmacia presso l'Università degli Studi di Bologna con punteggio 110 su 110 e lode conseguita il 21/2/1985.  
Iscrizione Albo Farmacisti di Rimini dal 13/12/1993 con numero di iscrizione 265.
- Specializzazione in Tossicologia l'Università degli Studi di Bologna con punteggio 70 su 70 e lode in data 14/12/1990.
- Specializzazione in Farmacia Ospedaliera l'Università degli Studi di Milano con punteggio 67 su 70 in data 6/11/1997.

## ESPERIENZA LAVORATIVA in ordine temporale

- Incarico temporaneo in qualità di Farmacista Collaboratore, EX-Azienda USL 27 Bologna Ovest. Periodo: agosto 1991 – marzo 1992.
- Incarico di insegnamento in qualità di Professore a contratto, presso l'Università degli Studi di Bologna, Scuola di Specializzazione in Tossicologia, Corso di "Tossicologia Sperimentale III"; insegnamento dal titolo: "Metodologie per la realizzazione di schede tossicologiche di antiparassitari: dalla gestione del dato sperimentale alla valutazione del rischio per l'uomo". Periodo: 1993-1996 (A.A.1993-1994, 1994-1995 e 1995-1996).
- Incarico temporaneo Farmacista Collaboratore, EX-Azienda USL Bologna Nord. Periodo: 8/8/1994- 10/1/1995.
- Incarico libero professionale Farmacista, EX-Azienda USL Bologna Nord e Incarico temporaneo Farmacista Collaboratore, EX-Azienda USL Bologna Nord. Periodo: anno 1995.
- Dal 4 dicembre 1995: assunzione da graduatoria di concorso pubblico dalla Regione Emilia-Romagna, Assessorato alla Sanità; qualifica Funzionario.
- Dal 1° aprile 1999: assunzione da graduatoria di concorso pubblico presso EX-Azienda USL Bologna Nord; qualifica Farmacista Dirigente.
- Dal 6 aprile 1999 al 31 dicembre 2017: comando in entrata (distacco) a tempo pieno presso la Direzione Generale Sanità e Politiche sociali dell'Assessorato alla Sanità della Regione Emilia-Romagna, in particolare:
  - 06.04.1999 - 31.12.2001 Responsabile di staff (basso) presso l'Unità Organizzativa Servizio Distretti sanitari;
  - 01.01.2002 - 28.12.2005 Professional presso l'Unità Organizzativa: Servizio Politica del farmaco e medicina generale;
  - 29.12.2005 - 14.05.2015 Professional presso l'Unità Organizzativa: Servizio Politica del farmaco;
  - 15.05.2015 - 31.12.2016 Professional presso l'Unità Organizzativa Servizio Assistenza Territoriale [declaratoria dell'incarico dirigenziale contenuta nella determinazione della Direzione Generale Sanità e Politiche Sociali n 5845 del 13/5/2015; altri atti di

riferimento per l'incarico: Delibera di Giunta regionale 335/2015; Determinazione Direzione generale Sanita' e Politiche sociali n° 3464 del 23/03/2015; Determinazione 18388 del 22\_12\_2015; Determinazione n 7098 del 29/04/2016]

- Dal 01.01.2017: avvalimento a tempo pieno presso l'unità organizzativa Servizio Assistenza Territoriale Area Farmaci e dispositivi medici; a seguire, dall'anno 2022, attività presso il Settore Assistenza Ospedaliera della Direzione Generale Cura della persona salute e welfare della Regione Emilia-Romagna, presso l'Area Governo del Farmaco e dei Dispositivi Medici.

NOME DEL DATORE DI LAVORO ATTUALE: Azienda USL Città di Bologna

TIPO DI IMPIEGO SANITARIO: Farmacista dirigente

### PRINCIPALI MANSIONI E RESPONSABILITÀ

L'ambito di operatività ha riguardato un'amplia gamma di aspetti di pertinenza del mondo farmaceutico, principalmente riguardanti:

- appropriatezza e sostenibilità delle terapie farmacologiche;
- sicurezza (*patient safety*, farmaco e vaccinovigilanza), aderenza e continuità delle cure;
- disciplina normativa e regolamentare della filiera del farmaco;
- rapporti con organi istituzionali, professionisti sanitari, rappresentanti dei cittadini;
- supporto al governo del settore (programmazione, concertazione, controllo);
- gestione delle risorse assegnate.

Nel seguito, una elencazione più analitica delle attività svolte.

*In corso*

- Attività regionali inerenti alla politica del farmaco, sia in ambito territoriale/convenzionato sia ospedaliero. Sviluppo di competenze orientate a migliorare efficacia ed efficienza delle attività.
- Partecipazione alla costruzione e al monitoraggio degli obiettivi regionali di assistenza farmaceutica nonché alla valutazione degli effetti sulla spesa e sui consumi di disposizioni regionali e interventi normativi.
- Attività in tema di sviluppo della Farmacia dei Servizi, con particolare attenzione alla definizione dei contenuti (interventi) e delle modalità organizzative a sostegno delle reti tra strutture e professionisti sanitari (farmacisti, professionisti aziendali e medici di medicina generale), al fine di promuovere la crescita della qualità dei servizi forniti ed evitare possibili dispersioni. Sviluppo di competenze gestionali e di approfondimento.
- Definizione del percorso di coinvolgimento delle farmacie convenzionate nel supporto alla presa in carico da parte del Servizio sanitario della cronicità, con particolare riferimento ai pazienti con broncopneumopatia cronico ostruttiva: progettualità, formazione e monitoraggio delle attività. Sviluppo di competenze professionali e formative.
- Rapporti con le Associazioni di categoria delle Farmacie convenzionate e attività relative alla definizione di Accordi programmatici regionali. Sviluppo di competenze sulla negoziazione e capacità nelle relazioni.
- Coordinamento delle attività regionali in tema di distribuzione per conto dei farmaci. Gestione vincoli normativi.
- Supporto alla definizione di percorsi di dematerializzazione delle prescrizioni e dei piani terapeutici.
- Componente (dal 2020) del Tavolo Tecnico Indisponibilità di AIFA.

- Coordinatore (dal 2006) del Gruppo regionale Rischio clinico da Farmaci; ultimo atto di nomina del Gruppo la Determina del Direttore Generale Cura della persona salute e welfare n. 19388 del 13/10/22); le attività del Gruppo riguardano: la stesura di Raccomandazioni e Linee di indirizzo inerenti alla gestione in sicurezza delle varie fasi del percorso dei medicinali o di medicinali e ambiti assistenziali specifici; la diffusione dei documenti elaborati e formazione agli operatori sanitari. Sviluppo attività progettuali.  
Peculiarità in tale ambito hanno riguardato, tra l'altro: il tema della ricognizione e riconciliazione con elaborazione della prima Raccomandazione sul tema disponibile in Italia, nata a valle di una sperimentazione realizzata presso le Aziende sanitarie della regione; l'elaborazione di linee di indirizzo specifiche, comprese quelle relative alla gestione in sicurezza della terapia marziale endovenosa; in ultimo, l'elaborazione (2022) del 'Manuale per gestire in sicurezza la terapia farmacologica', quale compendio sui principali documenti elaborati negli anni precedenti, aggiornati e integrati, mirato a fornire uno strumento di lavoro più agevole per i professionisti sanitari, con particolare attenzione a coloro che operano da meno tempo nel SSR.
- Responsabile (da 2015; ultimo atto a riferimento Deliberazione di Giunta regionale n. 1175 del 22/07/2021) del Centro Regionale di Farmacovigilanza (CRFV).  
Direzione organizzativa e del personale assegnato al CRFV.
- Coordinatore regionale progetti di farmacovigilanza attiva. Collaboratore – per il Centro regionale di farmacovigilanza - alle attività di AIFA in tema di FV, con particolare riferimento alle analisi dei segnali e alla stesura di rapporti sulla FV.
- Componente del Gruppo di lavoro ministeriale sulla Raccomandazione ministeriale n.14 in tema di gestione sicura dei farmaci oncologici-oncoematologici (designazione con Nota regionale prot. 02/08/2022.0709641.U).
- Componente del Gruppo di Coordinamento e Gruppo di lavoro Qualità RIPP - Raggruppamento interregionale per la plasmaderivazione (designazione nota prot. 25.02.2022.0193335.E\_PG0025203\_2022).
- Componente del Tavolo tecnico interregionale sull'Assistenza farmaceutica della Commissione Salute.
- Approvatore regionale, dal 2014, dei centri prescrittori di farmaci specialistici sulla Piattaforma AIFA; elaborazione dati Registri prescrittivi AIFA.
- Referente regionale in tema di assistenza integrativa relativa all'erogazione degli alimenti senza glutine.
- Coordinatore della Rete regionale delle Farmacie oncologiche, le cui attività riguardano l'elaborazione di procedure di allestimento dei farmaci antineoplastici e l'elaborazione di rapporti su attività dei laboratori di produzione di terapia antitumorali.
- Componente del Gruppo di coordinamento regionale Cure palliative (Ultimo atto di nomina: Determinazione del Direttore Generale della Direzione Generale Cura della persona, salute e Welfare n. 2783 10/02/2023).
- A partire dall'anno 2004 e sino a dicembre 2022 componente della Commissione regionale farmaco (ultimo atto a riferimento la Determina del Direttore generale Cura della persona salute e welfare n. 14388 del 25/07/2022); da gennaio 2023 Uditore della Commissione Regionale Farmaco.

#### *Progressive*

- Sino al 2016 componente della Commissione regionale consultiva tecnico-scientifica per gli interventi di prevenzione e lotta contro l'AIDS (atto di nomina: Deliberazioni di Giunta regionale 283/2014 e 815/2016).

- Negli anni 2010-2014 coordinatore delle attività di formazione e per la realizzazione di progetti in tema di audit clinico: negli anni 2010 e 2011, Direttore del Corso regionale "Promozione dell'utilizzo dello strumento dell'Audit Clinico presso le Commissioni Terapeutiche provinciali nel contesto delle scelte terapeutiche farmacologiche"; negli anni 2013 e 2014, Coordinatore del "Programma Audit Clinici nell'ambito della Sicurezza nella Gestione Clinica dei Farmaci presso le Aziende USL regionali". Sviluppo approcci multidisciplinari e crescita professionale.

#### PUBBLICAZIONI EDITE A STAMPA <sup>(s)</sup>

			n di pag nel file allegato	estratto di titolo/ indice / autori
<sup>s</sup>	<sup>x</sup>	(sottomesso per la pubblicazione) C. Morciano, S. Spila Alegiani, F. Menniti Ippolito, V. Belleudi, G. Trifirò, G. Zanoni, A. Puccini, E. Sapigni, N. Mores, O. Leoni, G. Monaco, E. Clagnan, C. Zappetti, E. Bovo, R. Da Cas, M. Massari. "Post-marketing active surveillance of Guillan Barré Syndrome following COVID-19 vaccination in persons aged ≥12 years in Italy: a multi-database self-controlled case series study". Annals of Internal Medicine.	0	
<sup>s</sup>	<sup>1</sup>	Rapporto annuale sulla sicurezza dei vaccini anti-COVID-19. AIFA et al. 2023. Coautore sezione "Vaccini anti-COVID-19 e vaccinovigilanza di genere: analisi dei dati per sesso nel biennio 2021-2022".	1-16	si
<sup>s</sup>	<sup>2</sup>	S. Spila Alegiani, C. Morciano, V. Belleudi, F. R. Poggi, P. Felicetti, P. Marchione, F. Petronzelli, L. Tartaglia, E. Clagnan, R. Gini, R. Giordana, S. Fioraso, A. Puccini, N. Albano, M. C. Carbonara, R. Da Cas, M. Ruffier, E. Sapigni, M. Parrilli, G. Limoncella, M. Tuccori, R. Bonaiuti, L. Lombardozzi, N. Mores, U. Trama, A. Capuano, M. Di Gennaro, M. Grazia Fumo, D. Ancona, P. Stella, S. Tafuri, P. Stefanizzi, F. Menniti Ippolito, A. R. Marra, M. Massari. Valutazione post-marketing della sicurezza del vaccino antinfluenzale durante la campagna di vaccinazione antinfluenzale 2020-2021 in Italia: uno studio Self-Controlled Case Series sulla sindrome di Guillain-Barré. Boll Epidemiol Naz 2022;3(2):1-9	17-29	
<sup>s</sup>	<sup>3</sup>	E. Sapigni, G. Negrini. Manuale per gestire in sicurezza la terapia farmacologica, Regione Emilia-Romagna. Ottobre 2022.	30-35	si
<sup>s</sup>	<sup>4</sup>	Sapigni E., Ricciardelli R., Ajolfi C., Croce S., Mogheiseh N., Nikitina V., Potenza A.M., Pasi E., Viani N., Rolli M.. Clinicians' and Patients' Involvement in Reporting Adverse Drug Reactions and Adherence to Treatment of Biological Drugs in Rheumatology, Dermatology, Gastroenterology. Drug Safety volume 45, pages 1153-1154 (2022).	36-40	
<sup>s</sup>	<sup>5</sup>	Sapigni E., Marata A.M., Negrini G., Mogheiseh N., Nikitina V., Perfetto A.E., Potenza A.M., Ricciardelli R., Rolli M.. Gestione in sicurezza della terapia marziale endovenosa in ambiente extraospedaliero. Atti del XXXI Seminario Nazionale Istituto Superiore di Sanità. La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia. 2022.	41-44	
<sup>s</sup>	<sup>6</sup>	Marra A, Di Salvo M., Santi Laurini G., Pompilio A., Arzenton E. Sapigni E., Di Mola F., Motola D.. Modalità di utilizzo dei farmaci e loro profilo di sicurezza in pediatria: uno studio osservazionale negli ospedali italiani (studio PAPEOS). Atti del XXXI Seminario Nazionale Istituto Superiore di Sanità. La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia. 2022.	45-49	
<sup>s</sup>	<sup>7</sup>	Lanzarini G., Cassisa G.V., Viani N., Ajolfi C., Pergreffi L., Borciani G., Tombari F., Potenza S.M., Palazzini S., Gavioli B., Guidi O., Marra A., Sapigni E., Pasi E.. Monitoraggio dei farmaci biologici in ambito reuma-derma-gastro.enterologico. Atti del XXXI Seminario Nazionale Istituto Superiore di Sanità. La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia. 2022.	50-54	
<sup>s</sup>	<sup>8</sup>	Rapporto Vaccini 2021. La sorveglianza postmarketing in Italia dei vaccini non-COVID-19. AIFA et al. 2022. Coautore sezione "La vaccinazione contro il papilloma virus e i programmi di screening delle lesioni HPV correlate".	55-72	si

5	9	Ciccimarra F., Bellitto C., Luxi N., Sarro G.D., Fava G., Ferri M., Firenze A., Sacripanti C., Sapigni E., Tessari R., Vannacci A., Vitale F., Zandona E., Trifiro'G., the Italian network "ilmio vaccino COVID19". Cohort Event Monitoring of COVID-19 Vaccine Safety in Special Cohorts in Italy. Drug Safety volume 45, page 1311-1312 (2022).	73-77	
5	10	Stano M., Nikitina V., Magro L., Sapigni E., Croce S., Mogheiseh N., Potenza A. M., Ricciardelli R., Rolli M., Scapini F., Leone R., Becchetti A. G., Ambrosis P. D., Scroccaro G., Moretti U.. VigiNetWork: a Community Pharmacists-Network on Pharmacovigilance in Emilia-Romagna and Veneto Region. Drug Safety volume 45, page 1314 (2022).	78-81	
5	11	Gruppo di Lavoro regionale. Antivirali e anticorpi monoclonali nella terapia del COVID-19 di grado lieve/moderato a rischio di progressione verso forme gravi nell'adulto. Anticorpi monoclonali nella profilassi del COVID-19. Documento PTR n. 332 (2022).	82-99	
5	12	Luxi, N. et al. COVID-19 vaccination in pregnancy, paediatrics, immunocompromised patients, and persons with history of allergy or prior SARS-CoV-2 infection: overview of current recommendations and pre- and post-marketing evidence for vaccine efficacy and safety. Drug Saf. <a href="https://doi.org/10.1007/s40264-021-01131-6">https://doi.org/10.1007/s40264-021-01131-6</a> (2021).	100-122	
5	13	Rapporto annuale sulla sicurezza dei vaccini anti-COVID-19 2021. AIFA et al. 2022. Coautore sezioni "La sorveglianza delle vaccinazioni in età pediatrica" e "Vaccini COVID19 e salute riproduttiva".	123-145	si
5	14	Volume: Il Tavolo Tecnico Indisponibilità. Il dialogo nel TTI fra pubblico e privato. Marzo 2021. <a href="https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1596155/Tavolo_indisponibilit%C3%A0.pdf">https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1596155/Tavolo_indisponibilit%C3%A0.pdf</a>	146-150	
5	15	Rapporto vaccini 2020. La sorveglianza postmarketing in Italia. AIFA et al. 2021. Coautore sezione "Le vaccinazioni negli adolescenti".	151-167	si
5	16	Gruppo Regionale sul Rischio clinico da farmaci - Strategie organizzative per la gestione in sicurezza della terapia marziale endovenosa nei pazienti assistiti in ambiti diversi dal ricovero ospedaliero. Luglio 2020.	168-170	si
5	17	Domenico Di Giorgio et al. AIFA e l'approvvigionamento degli ospedali durante la crisi covid: la collaborazione tra regioni, aziende e agenzia. AIFA. Giugno 2020. Microsoft Word - Relazione attivit� ufficio durante la crisi - 5 FINALE (aifa.gov.it)	171-174	
5	18	E. Sapigni, G. Negrini, G. Benati et al. Linee di indirizzo per la gestione in sicurezza dei farmaci e di altri prodotti terapeutici nelle case-residenza per anziani (CRA), Regione Emilia-Romagna. Ottobre 2019.	175-178	si
5	19	Altini M., Martinelli G., Minguzzi M., Passardi A., Vespignani R., Prati S., Farfaneti Ghetti P., Taglioni G., Montalto C., Sapigni E.. PROF-Progetto di Rete in Oncologia tra le Farmacie di comunit� della Romagna e IRST per il miglioramento della Riconciliazione farmacologica. Conferenza Nazionale GIMBE: GARANTIRE il Servizio Santario Nazionale alle generazioni future. 2019	179-181	
5	20	Ministero della Salute, Regione Veneto e Regione Emilia-Romagna. Linee di indirizzo "Riconciliazione della Terapia Farmacologica sul territorio durante le transizioni di cura: paziente anziano ricoverato in RSA/struttura sanitaria protetta e paziente oncologico ed oncoematologico dimesso da struttura ospedaliera e viceversa", Settembre 2018.	182-184	si
5	21	E. Sapigni: Clinical audit as part of safe medication management Italy. Reported practice N. 1193. PaSQ European Union Network for Patient Safety and Quality of Care. 2018	185-186	
5	22	G. Negrini, E. Sapigni, L. Marzi, M. Melis, A. Brambilla. Recupero di farmaci non utilizzati e sicurezza clinica. Rischio Sanit�, 16 novembre 2017.	188-194	
5	23	L. Monaco, M. Melis, C. Biagi, M. Donati, E. Sapigni, A. Vaccheri, D. Motola: Signal detection activity on EudraVigilance data: analysis of the procedure and findings from an Italian Regional Centre for Pharmacovigilance. Journal Expert Opinion on Drug Safety, Volume 16, 2017 - Issue 3.	195-200	

5	24	Gruppo Regionale sul Rischio clinico da farmaci - Documento tecnico regionale per la Sicurezza nella terapia farmacologica n.6 "Gestione in sicurezza dei Farmaci Stupefacenti". Regione Emilia-Romagna Dicembre 2016.	201-203	si
5	25	Gruppo Regionale sul Rischio clinico da farmaci - Documento tecnico regionale per la Sicurezza nella terapia farmacologica n.5 "Corretta gestione dei Sistemi Elastomerici", Regione Emilia-Romagna, Settembre 2016. <a href="http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica">http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica</a>	204-206	si
5	26	Gruppo Multidisciplinare sui Farmaci Neurologici Regione Emilia-Romagna. Farmaci per la cura della Malattia di Parkinson. Linee guida terapeutiche n.8 - Direzione generale Cura della Persona, Salute e Welfare - Regione Emilia-Romagna, aggiornamento aprile 2016.	207-209	si
5	27	Gruppo Multidisciplinare sui Farmaci Neurologici Regione Emilia-Romagna. Farmaci per la cura della sclerosi multipla. Linee guida terapeutiche n. 10 - Direzione generale Sanità e Politiche Sociali e per l'Integrazione - Regione Emilia-Romagna, Dicembre 2015	210-202	si
5	28	Gruppo Regionale sul Rischio clinico da farmaci. Raccomandazione per la Sicurezza nella terapia farmacologica n.2. "Processo di ricognizione e di riconciliazione farmacologica per una prescrizione corretta e sicura". Regione Emilia-Romagna, ottobre 2015. <a href="http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica">http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica</a>	213-215	si
5	29	Gruppo Regionale sul Rischio clinico da farmaci. "Corretta gestione delle forme farmaceutiche orali". Documento tecnico regionale per la Sicurezza nella terapia farmacologica n. 4, Regione Emilia-Romagna, Agosto 2015 <a href="http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica">http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica</a>	216-218	si
5	30	Gruppo regionale costituito da professionisti delle Aziende sanitarie, degli Istituti penitenziari della regione, del Servizio Politica del farmaco, del Servizio Salute mentale, dipendenze patologiche e salute nelle carceri, del Gruppo regionale rischio clinico da Farmaci: Linee di indirizzo per la gestione clinica dei farmaci negli istituti penitenziari della regione Emilia-Romagna, Regione Emilia-Romagna, Aprile 2015 <a href="http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica">http://salute.regione.emilia-romagna.it/farmaci/sicurezza-della-terapia-farmacologica</a>	219-221	si
5	31	E. Sapigni, M. Trapanese: La riconciliazione della terapia farmacologica a tutela della sicurezza in ospedale e sul territorio. Il Pensiero Scientifico Editore, Bollettino SIFO n.6 anno 2014, pp 265-266.	222-225	
5	32	Gruppo Regionale sul Rischio clinico da farmaci e Rete regionale delle farmacie oncologiche. Raccomandazione per la Sicurezza nella terapia farmacologica n. 3 "Gestione sicura dei farmaci antineoplastici". Regione Emilia-Romagna, Novembre 2013.	226-228	si
5	33	Gruppo di lavoro multidisciplinare Regione Emilia-Romagna. Criteri di interpretazione della nota AIFA n.13 . Emanata in aprile 2013. Direzione Generale alla Sanità e alle Politiche Sociali, maggio 2013.	229-231	si
5	34	Dossier 120-2006. Agenzia Sanitaria Regionale. Sussidi per la gestione del rischio 4. Tecnologie informatizzate per la sicurezza nell'uso dei farmaci. ( <a href="http://qualitarischioclinico.asppalermo.org/documenti/riferimenti%20bibliografici/sussidi%20emilia%20romagna/4%20tecnologie%20informatizzate.pdf">http://qualitarischioclinico.asppalermo.org/documenti/riferimenti%20bibliografici/sussidi%20emilia%20romagna/4%20tecnologie%20informatizzate.pdf</a> )	232-235	si
5	35	D. Campagnoli, M. Lanzoni, M. Mazzolani, E. Sapigni, C. Malvi: Metodologia di formulazione del prontuario terapeutico Regionale Emilia-Romagna: Strumenti di governo clinico e di politica del farmaco. Economia Sanitaria, Numero 7, Aprile 2006, pp 4-12.	236	
5	36	L. Grandori, A. Carola Finarelli, E. Sapigni, M. Lanzoni: Rapporto sugli eventi avversi ai vaccini somministrati in età pediatrica (0-17 anni) segnalati in Emilia-Romagna nel 2001. Ricerca e pratica, Anno 19, numero 5 sett-ott. 2003, pp183-193.	237-246	
5	37	Moro M.L., Resi D., Morri M., Asciano M., Dalla Casa P., Martelli L., Milandri M., Pascucci M.G., Polli F., Reggiani L., Sapigni E., Valenti E., Venturi I.: Prescrizione di antibiotici in età pediatrica nella regione Emilia Romagna", Medico e Bambino Aprile 2002 (edizione elettronica). ( <a href="https://www.medicoebambino.com/?id=RI0204_10.html">https://www.medicoebambino.com/?id=RI0204_10.html</a> )	247-251	

s	38	M. Lazzarato, E. Sapigni, R. Zanzi: La qualificazione dell'assistenza farmaceutica in Emilia-Romagna: valutazione dei consumi e monitoraggio della spesa. Mecosan, 1999. Volume: 8 - Fascicolo: 30 pp. 139 146 ( <a href="http://www.biblio.liuc.it/scripts/essper/RicercaPerAutore.asp">http://www.biblio.liuc.it/scripts/essper/RicercaPerAutore.asp</a> )	252-259	
---	----	---	---------	--

#### PARTECIPAZIONE A CONVEGNI IN VESTE DI RELATRICE (r)

r	1	Forum Risk Management Arezzo 22-25 novembre 2022. Relazione dal titolo: "Strategie per la gestione in sicurezza della terapia farmacologica. Interazione tra Risk Management e Farmacovigilanza".
r	2	Rai 3. TG Buongiorno regione. 21 aprile 2022. Presentazione del Progetto in Farmacovigilanza attiva Vigirete.
r	3	Evento formativo FAD Papeos. 27 ottobre 2021. Relazione dal titolo: "Introduzione a obiettivi e metodi della farmacovigilanza, con particolare riferimento all'ambito pediatrico".
r	4	XLII Congresso nazionale SIFO. 14-17 ottobre 2021. Relazione dal titolo: "Ridisegnare il quadro dell'assistenza regionale tra attività Covid e attività sanitaria non Covid".
r	5	XLI Congresso nazionale SIFO 10-12 dicembre 2020. Relazione dal Titolo: "Modalità organizzative della Regione Emilia-Romagna per garantire la continuità dell'assistenza farmaceutica ai pazienti fragili nell'emergenza pandemica".
r	6	Corso FAD "L'Assistenza farmaceutica integrata con il SSN". 01/02 dicembre 2020. Relazione dal Titolo: "Il nuovo ruolo dei farmacisti convenzionati nell'assistenza farmaceutica ai pazienti cronici in Emilia Romagna".
r	7	Convegno webinar "COVID-REGIONI" organizzato da AIFA. 19 novembre 2020. Relazione dal titolo: "Buone pratiche: istruzioni operative sulla gestione dei farmaci: dettaglio remdesivir".
r	8	1° Corso "La farmacia clinica Il monitoraggio delle prescrizioni farmaceutiche, strutturazione e gestione". Assisi 24-26 settembre 2020. Partecipazione alla tavola rotonda dal titolo: "Attuali modalità di monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva da parte delle regioni nell'ambito dei farmaci biosimilari".
r	9	Digital event "Il Farmacista nell'Azienda sanitaria e Darwin. Dai farmacisti magazzinieri ai farmacisti multitasking". 25 settembre 2020. Relazione dal titolo: "Il Farmacista della farmacovigilanza tra Regione e ASL".
r	10	Video talk "Domanda di cure e COVID-19. Il nuovo modello creato per la distribuzione e l'utilizzo delle risorse terapeutiche". 30 luglio 2020. Relazione sul medesimo argomento.
r	11	IV Congresso regionale "Tossicologia, Nuove strategie terapeutiche per il dolore cronico: dalla Tossina Botulinica alla Cannabis Terapeutica". Modena 20 gennaio 2018. Relazione dal Titolo: "La normativa in Emilia-Romagna sulla registrazione dei medici prescrittori, la prescrizione e la distribuzione della Cannabis terapeutica.
r	12	Convegno nazionale "Giornata Nazionale Cannabis Terapeutica e Dolore Cronico: capire, conoscere, trattare", Bologna 8 aprile 2017. Relazione dal titolo: La normativa in Emilia-Romagna e la distribuzione territoriale
r	13	Evento residenziale della Regione Marche dal titolo: La riconciliazione farmacologica: dall'appropriatezza prescrittiva alla sicurezza del paziente. Relazione dal titolo: 'Il punto di vista della Regione, del Farmacista'. Ancona 21 aprile 2016.
r	14	Seminario regionale "Prima giornata regionale sulle Buone Pratiche per la Sicurezza delle Cure", Bologna 13 giugno 2016. Relazione dal titolo: Implementazione della raccomandazione sulla riconciliazione farmacologica in Emilia-Romagna.
r	15	Giornata di studio della Consociazione Nazionale Associazione Infermiere/i Nucleo Associativo Ravenna – membro CNAI - Strategie per garantire la sicurezza nella somministrazione della terapia farmacologica, Ravenna 15 aprile 2016. Relazione dal titolo: L'attività del Gruppo Regionale rischio farmaci e la Raccomandazione Regionale n. 2
r	16	Corso ECM di Associazione Italiana Celiachia dal titolo "Protocollo di diagnosi e follow-up". Relazione dal titolo: La celiachia nei nuovi LEA: il quadro in Emilia-Romagna. Bologna 16 marzo 2016.

r	17	Convegno "Nuovi percorsi assistenziali per il paziente oncologico e onco-ematologico in una realtà interaziendale". Relazione dal titolo: Emilia-Romagna: La rete regionale delle farmacie oncologiche. Castelfranco Veneto 18 dicembre 2015.
r	18	Convegno SIFATC. Evoluzione dei trattamenti nella leucemia mieloide cronica: Sostenibilità, Appropriatezza e Governance delle nuove terapie target. Relazione dal titolo: 'Horizon scanning per i nuovi farmaci target e modalità di valutazione (es.: <i>grading</i> ) per efficacia/sicurezza eseguite dalle agenzie regionali-nazionali per l'uso di questi nuovi farmaci (con specifici esempi) e gli algoritmi del registro onco-AIFA'. Bologna 17 dicembre 2015.
r	19	Seminario regionale "Sicurezza delle cure farmacologiche". Relazione dal titolo: Aggiornamento Raccomandazione regionale n. 2 "Processo di ricognizione e di riconciliazione farmacologica per una prescrizione corretta e sicura" e scheda di ricognizione farmacologica. Bologna 3 dicembre 2015.
r	20	Convegno nazionale SIFO "Il governo della spesa farmaceutica per la sostenibilità del SSN". Relazione dal titolo: Focus sui nuovi farmaci per Epatite C. Bologna 18 settembre 2015.
r	21	Seminario regionale "Linee di indirizzo per la gestione clinica dei farmaci negli istituti penitenziari della regione Emilia-Romagna", Bologna, 18 maggio 2015. Partecipazione in qualità di organizzatore dell'evento e relatore.
r	22	Giornata di formazione regionale: Raccomandazione regionale per la sicurezza nella terapia farmacologica n. 3 "Gestione sicura dei farmaci antineoplastici", Bologna 8 aprile 2014. Partecipazione in qualità di organizzatore dell'evento e relatore/docente.
r	23	Seminario regionale "Migliorare la sicurezza della terapia farmacologica" Cesena, 26 novembre 2013. Partecipazione in qualità di relatore.
r	24	Giornata di formazione regionale "La sicurezza nella gestione della terapia farmacologica. approfondimenti e rassegna delle buone pratiche nelle aziende sanitarie della regione Emilia-Romagna", Bologna 17 novembre 2011. Partecipazione in qualità di organizzatore dell'evento e relatore/docente.
r	25	5° Workshop Italiano sull'Audit Clinico nell'ambito del Corso Avanzato di Formazione per Facilitatori dell'Audit Clinico e della Ricerca Valutativa, Ferrara 4-5 giugno 2010. Relazione dal titolo: La pratica dell'Audit Clinico nelle Commissioni Terapeutiche Provinciali.

#### PARTECIPAZIONE A CONVEGNI CON POSTER (p)

			n di pag file
p	1	XLIII Congresso nazionale SIFO. Utilizzo dei farmaci nei pazienti pediatrici ospedalizzati e loro sicurezza d'impiego (Progetto "PAPEOS"): i risultati della prima fase. Bologna 27-30 ottobre 2022.	1
p	2	ISOP 2022. 21° Annual Meeting. Informational and educational interventions aimed at monitoring the benefit-risk assessment of biological drugs used in rheumatology, dermatology and gastroenterology (REDEGA). Verona 20-23 settembre 2022.	2
p	3	ISOP 2022. 21° Annual Meeting. VigiNetWork: a Community Pharmacists-Network on Pharmacovigilance in Emilia-Romagna and Veneto Region. Verona 20-23 settembre 2022.	3
p	4	VII Congresso nazionale dei farmacisti italiani. Farmacista più. "La sanità italiana alla prova del COVID nell'era del digitale. Il ruolo dei farmacisti e della farmacia nei nuovi modelli assistenziali". Poster dal titolo: Procedura per l'allestimento di prodotti antisettici mani realizzata dalla Regione Emilia-Romagna durante l'emergenza COVID-19". 20-22 novembre 2020.	4
p	5	Volume abstract VIII Congresso SIFaCT 2020. Il percorso organizzativo centralizzato della Regione Emilia-Romagna per la gestione dei farmaci carenti nell'emergenza COVID-19.	5-6
p	6	Volume degli abstract VIII Congresso SIFaCT 2020. Preparazioni vegetali a base di Cannabis: la tracciabilità delle prescrizioni e la valutazione dell'uso clinico nella regione Emilia-Romagna.	7-8



p	7	XXXIX Congresso Nazionale SIFO. Segnalazioni di reazioni avverse a farmaci oncologici innovativi nella regione Emilia-Romagna; il contributo di progetti di FV attiva. Napoli, 29 novembre-2 dicembre 2018.	9
p	8	Convegno nazionale SIFACT. Presentazione poster "Analisi degli scarti di produzione nelle unità farmaci antitumorali (UFA) della Regione Emilia-Romagna. , Roma 9-11 novembre 2017.	10
p	9	Convegno nazionale "Farmacovigilanza e sicurezza di farmaci e vaccini". Presentazione poster dal titolo: Medication errors: a descriptive analysis of adverse drug reaction reports from the Italian Network of Pharmacovigilance database. Napoli 14 giugno 2017.	o
p	10	Convegno internazionale "Clinical Audit and Improvement". Poster dal titolo: Supporting the development of local Clinical Audits to improve the appropriateness of drug prescribing in the Emilia-Romagna Region Healthcare System in Italy. Londra 7-8 Febbraio 2012	o

#### DOCENZE A CORSI DI FORMAZIONE PRESSO UNIVERSITA'

Anni 2020-2021-2022 (a.a.2019-2020, 2020-2021 e 2021-2022) attività di docenza (incontri seminariali di 4 ore) presso il Master universitario di secondo livello 'Master in Governance del rischio clinico e promozione della sicurezza delle cure' dell'Università di Parma – Dipartimento di Medicina e Chirurgia.

27 ottobre 1999 Incarico di Insegnamento in qualità di Docente al corso di "La nuova medicina di Base" tenutosi presso l'Università Bocconi di Milano.

dal 1993 al 1996 (a.a.1993-1994, 1994-1995 e 1995-1996) incarico di insegnamento in qualità di Professore a contratto, presso Università degli Studi di Bologna, Scuola di Specializzazione in Tossicologia, al corso di "Tossicologia Sperimentale III". Insegnamento dal titolo: "Metodologie per la realizzazione di schede tossicologiche di antiparassitari: dalla gestione del dato sperimentale alla valutazione del rischio per l'uomo".

Quanto dichiarato nel presente curriculum professionale corrisponde al vero ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000.

~~Autorizzo al trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del D. L. 196/2003.~~

Luogo e data:

Bologna, 9 marzo 2023

Firma Ester Sanigni