

## CURRICULUM VITAE – MARIA CHIARA BRUTTI

### Abstract

Il percorso formativo è stato inizialmente guidato dall'elettivo interesse per le discipline economiche, in generale, ed in particolare nell'analisi dei meccanismi di funzionamento del mercato. Subito dopo la laurea, si colloca al secondo posto nelle graduatorie di selezione per l'accesso a due master internazionali in marketing e relazioni pubbliche internazionali. Dopo una brevissima esperienza di collaborazione universitaria, a cinque mesi dalla laurea, viene selezionata dalla maggiore multinazionale operante nell'analisi del mercato farmaceutico: IMS Health S.p.A.

In breve tempo, arriva ad essere inserita nella Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici del Ministero della Salute. In tale contesto, nell'intervallo di un anno e mezzo, consolida la sua professionalità e sviluppa una specifica competenza sui meccanismi di funzionamento e gli indicatori del mercato farmaceutico, nonché della normativa di regolazione di tale settore.

Un'ulteriore crescita si realizza con l'istituzione dell'Agenzia Italiana del Farmaco. In questo ambito continua ad operare alla diretta dipendenza del Direttore Generale, che la vede coinvolta in tutte le analisi strategiche del mercato farmaceutico e di supporto alla regolamentazione del settore farmaceutico che in quegli anni ha avuto un notevole impulso, oltre alla produzione di tutta la documentazione economica a supporto delle decisioni del Consiglio di Amministrazione (monitoraggio dei vari capitoli della spesa farmaceutica e analisi previsionali della spesa).

In questi anni, non trascurava l'acquisizione di esperienza sia nell'ambito della formazione e didattica, sia in quello della produzione di contenuti, compresa la produzione di contributi tecnici su riviste scientifiche internazionali.

Dal 2011 in servizio presso il Ministero della Salute, Direzione Generale della digitalizzazione, del sistema informativo sanitario e della statistica, Ufficio IV - Sistema informativo. Le attività svolte riguardano la gestione e lo sviluppo dei sistemi informativi relativi a farmaci, dispositivi medici e apparecchiature sanitarie, al fine di supporto analisi ed elaborazione dati per attività di supporto al contrasto delle frodi in materia sanitaria e contraffazione di farmaci, elaborazioni in tema di spesa farmaceutica, sunset clause, adempimenti LEA e piani di rientro regionali.

### Informazioni Anagrafiche

e-mail: [c.brutti@sanita.it](mailto:c.brutti@sanita.it)  
tel. ufficio: +39-06-5994.27.49

### Percorso formativo

2002 – Laurea in Economia e Commercio presso l'Università degli Studi di Roma Tre, con una tesi in Marketing e Customer Satisfaction.

2006. EudraNet Training – European Medicines Agency EMEA. Londra.

2005. XII° Corso introduttivo di Farmacoepidemiologia – Istituto Superiore di Sanità. Roma.

2005. Corso su utilizzo di Business Object – Ministero della Salute. Roma

### Lingue straniere

Inglese: scritto, letto e parlato.

- Corso di *Business English* presso il *Wall Street Institute* di Roma.
- Corso intensivo di inglese presso il *Covent Garden Language Centre* di Londra.
- Partecipazione a due corsi presso la *Dublin School of English*, a Dublino.
- Partecipazione ad un programma di scambio culturale con la scuola statale di Richmond, Indiana, della durata di un mese.
- Francese: scolastico

### Esperienze professionali

2011- ad oggi. Ministero della Salute, Direzione Generale della digitalizzazione, del sistema informativo sanitario e della statistica. Ufficio IV – Sistemi Informativi.

2008 – 2011. Nei ruoli con contratto a tempo indeterminato presso l'Ufficio Coordinamento OsMed dell'AIFA.

2004-2008 Segreteria tecnico-scientifica della Direzione Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), con contratto di dipendente a tempo determinato.

2003-2004 Contratto di collaborazione con la società IMS HEALTH SpA per attività di supporto e consulenza presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici - Ministero della Salute in materia di analisi di mercato e reportistica sull'assistenza farmaceutica.

2002-2003 Stage presso la multinazionale americana IMS Health SpA.

### Attività istituzionali

2002-ad oggi Collaborazione nell'ambito delle attività dell'Osservatorio Nazionale sull'impiego dei Medicinali (OsMed)

2004-2008 Supporto alle attività della Commissione Prezzi e Rimborso e della Commissione Tecnico Scientifica dell'AIFA

2009 Membro del "Gruppo di Lavoro Sunset Clause" in materia di decadenza dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC) per mancata commercializzazione. AIFA.

2008 Membro del Gruppo di Lavoro "Approccio al diabete nelle strutture del SSN" – AIFA, con funzioni di segreteria.

- 2008 – ad oggi. Partecipa al gruppo di lavoro sul "Flusso informativo per il monitoraggio dei consumi di medicinali in ambito ospedaliero.
- 2007 – 2011. Partecipa alle attività svolte da AIFA in materia di consulenza tecnica alle Regioni a supporto dei Piani di rientro per le regioni con deficit sanitario.
- 2007 – ad oggi. Membro del Gruppo di Lavoro sul "Flusso informativo delle prestazioni farmaceutiche effettuate in distribuzione diretta o per conto ai sensi del DM 31 luglio 2007".
- 2007 Membro del Gruppo di Lavoro su "Rimborsabilità e Regime di Fornitura". AIFA.
- 2004 – ad oggi. Membro del Gruppo di Lavoro sul "Flusso informativo per la tracciabilità del Farmaco".
- 2011 – ad oggi. Membro del Gruppo di Lavoro sul "Flusso informativo per il monitoraggio dei consumi dei dispositivi medici direttamente acquistati dal Servizio Sanitario Nazionale ai sensi del DM 11 giugno 2010 e del DM 25 novembre 2013".
- 2011-ad oggi. Attività di analisi per la valutazione degli Adempimenti LEA per gli aspetti di competenza dell'ufficio di appartenenza.

#### Attività didattica

- 2014 – Docente al "Corso di Alta Formazione Post Lauream in Dispositivi Medici" organizzato dall'Università degli Studi di Padova, con una lezione dal titolo "Flusso Informativo sui consumi dei dispositivi medici direttamente acquistati dal SSN (DM 11.06.2010).
- 2013 – Docente al "Corso di Alta Formazione in Logistica Farmaceutica organizzato dall'Università degli Studi di Padova, con una lezione dal titolo "La distribuzione del farmaco. La tracciabilità dei farmaci";
- 2007-2008 – Docente al Master Universitario di II livello "Valutazione dei Farmaci e Farmacoepidemiologia" presso l'Università di Bologna, Dipartimento di Farmacologia dove ha relazionato su: "Spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata: strumenti per il monitoraggio ed il governo e Assistenza Farmaceutica in Italia".
- 2007 Corso di aggiornamento Nucleo Anti-Sofisticazione (N.A.S) - Controlli in materia di spesa sanitaria. Comando Carabinieri per la Tutela della Salute, Roma

#### Publicazioni scientifiche e redazione di rapporti

##### Publicazioni su riviste scientifiche

- Russo P, Brutti M.C. *Variazione del consumo di farmaci in Italia dopo la scadenza brevettuale: analisi dei farmaci entrati nelle liste di trasparenza tra il 2001 e il 2007*. Pharmacoeconomics Italian Research Articles (in corso di stampa)

- Brutti M.C., Montilla S., Folino Gallo P *Availability, utilisation and expenditure for orphan medicines in Italy. European Journal of Clinical Pharmacology* (in preparazione)
- M.C. Brutti, Russo P. *Proton Pump Inhibitors and Hospital admissions for Gastrointestinal Events: a national ecological study*. Clinical Therapeutics, 29(4):751-8; 2007
- M.C. Brutti et al. *Clinical-economic appropriateness of drug treatments: designing a method that combines evidence-based information and cost assessments to construct league tables accounting for the potential number of patients*. Expert Opin. Pharmacother. (2004) 5(11):2381-2389.

##### Rapporti Nazionali

- Ministero della Salute. *Rapporto sulla rilevazione delle apparecchiature sanitarie in Italia – Anno 2016*
- Istituto Superiore di Sanità. *Rapporti Isitan 16/7*. Analisi della domanda dei principali medicinali plasmaderivati in Italia. Anni 2011-2014.
- Ministero della Salute. *Rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici – Anno 2015*
- Ministero della Salute. *Rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici – Anno 2014*
- Ministero della Salute. *Rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici – Anno 2013*
- Ministero della Salute. *Rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici – Anno 2012*
- Agenzia Italiana del Farmaco. *Prontuario Farmaceutico Nazionale 2005*. Il Pensiero Scientifico Editore. Roma, 2006.
- Dal 2002 al 2015 ha contribuito alla redazione del "L'uso dei farmaci in Italia. Rapporto Nazionale" Pensiero Scientifico Editore. Roma.

##### Publicazioni a carattere divulgativo

- M.C. Brutti. *Tracciabilità del farmaco. Come garantire la sicurezza dal produttore al paziente*. About Pharma, n. , Maggio 2009.
- M.C. Brutti, Biffoli C. *Distribuzione diretta. Primi dati sulla spesa per regione in adempimento al DM 31 Luglio 2007*. About Pharma, n. 62, Ottobre 2008.
- M.C. Brutti. *Rapporto OsMed gennaio-settembre 2008*. Bollettino di Informazione sui Farmaci 6:277-281;2008.
- M.C. Brutti. *Il meccanismo del Pay Back*. Bollettino di Informazione sui Farmaci 1:8-11;2007.
- M.C. Brutti, Russo P. *Farmacoutilizzazione e spesa per i COXIBs: dati italiani ed Europei*. Bollettino di Informazione sui Farmaci 2:89-93, 2006.

M.C. Brutti. *Farmaceutico Nazionale 2006*. Bollettino di Informazione sui Farmaci 4:151-153;2006.

M.C. Brutti. *Il consumo dei farmaci oppiacei in Italia*. Bollettino di Informazione sui Farmaci 5-6:231-235;2003.

M.C. Brutti. *L'uso dei farmaci generici in Italia nel 2002*. Bollettino di Informazione sui Farmaci 1-2:1-9;2003.

### **Partecipazione a convegni**

Istituto Superiore di Sanità, Convegno Centro Nazionale Sangue. "L'utilizzo dei medicinali plasmaderivati in Italia". Aula Pocchiarri. Roma, 12 maggio 2016.

AFI, Sessione VIII – Supply Chain. "Tracciabilità del Farmaco: aggiornamento della situazione italiana". Rimini, 12-13 Giugno 2014.

Ministero della Salute– Ministerio de Trabajo, Salud y Políticas Sociales. "Modello Italia": una nueva via par conjugar accesibilidad-equidad-sostenibilidad de asistencia farmacéutica en la tutela de la Salud Publica. Roma, 24-27 novembre 2008. *Modello di acquisto dei farmaci del Sistema Sanitario Nazionale (SSN), flussi informativi dell'acquisto di farmaci e monitoraggio della spesa farmaceutica*.

Istituto Superiore di Sanità, Convegno OsMed. Aula Pocchiarri. Roma, 26 giugno 2008. *Il nuovo sistema dei prezzi*.

Giornate Farmaceutiche Pisane. Pisa, 5 aprile 2008. *Tracciatura del farmaco e art. 50 Legge 326/2003: quali sinergie per la sicurezza del farmaco e il controllo della spesa farmaceutica?*

Auditorio della Camera di Commercio di Livorno. Livorno, 23 giugno 2007. Il Farmaco non coperto da brevetto: un'occasione per coniugare sicurezza, razionalità ed efficienza prescrittivi. *Potenzialità e criticità nell'utilizzazione dei farmaci a brevetto scaduto: dimensione nazionale e confronto europeo*

Istituto Superiore di Sanità, Convegno OsMed. Aula Pocchiarri. Roma, 23 giugno 2006. *L'uso dei farmaci in ambito ospedaliero*.

FORUM PA 2006. Roma, 12 maggio 2006. *Tracciabilità del farmaco: potenzialità di impiego per la razionalizzazione della spesa farmaceutica*.

Istituto Superiore di Sanità, Convegno OsMed. Aula Pocchiarri. Roma, 23 giugno 2005. *Analisi della prescrizione farmaceutica in Italia. I dati del primo trimestre 2005*.