

**CURRICULUM VITAE**  
**Eliana Maria Carla Porta**



<b>INFORMAZIONI PERSONALI</b>	
Nome	Eliana Maria Carla Porta
Indirizzo	
Telefono	
Cellulare	
E-mail	
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	
<b>ISTRUZIONE E FORMAZIONE</b>	
30 giugno 2003	diploma "International on-line Tissue banking Course" Università di Barcellona Les Heures
25 novembre 1999	diploma Transplant Procurement Management Università di Barcellona Les Heures
7 luglio 1993	diploma presso la Scuola di Specializzazione di Malattie Infettive dell'Università degli Studi di Pavia, tesi: 'HPV e neoplasie della cervice uterina in donne con infezione da HIV' votazione 50/50
novembre 1986	esame di stato
12 novembre 1986	Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano tesi: 'Familiarità nell'aggregazione piastrinica' votazione 110/110 e lode
1979	Allgemeine Hochschulreife Diploma di Scuola Superiore Scuola Germanica - Milano
<b>ESPERIENZA PROFESSIONALE</b>	
Da marzo 2015 ad aprile 2018	Vice-presidente del Council of Europe European Committee on Organ Transplantation (CD – P – TO)
Ottobre 2014 ad oggi	Membro del Council of Europe European Committee on Organ Transplantation (CD – P – TO)
Da gennaio 2019 ad oggi	Partecipante al Expert Sub-Group on Inspections in the Blood and Tissues and Cells Sectors della Commissione Europea
Da novembre 2018 ad oggi	Partecipante al Expert Sub-Group on Vigilance for Substances of Human Origin della Commissione Europea
Dal giugno 2019 ad oggi	Incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca Attività: collaborazione tecnico-scientifica nell'ambito del processo di regolamentazione, revisione e aggiornamento degli standard di qualità e sicurezza per i processi di reperimento, valutazione di idoneità, trattamento, conservazione, distribuzione e trapianto di tessuti e cellule di origine umana, di gameti ed embrioni in applicazione delle normative nazionali ed europee;

studio ed esame di specifiche problematiche riguardanti qualità e sicurezza per Cellule e tessuti destinati alla applicazione sull'uomo anche nell'ambito di gruppi di lavoro istituiti a livello internazionale (Expert Sub-Group on Inspections e Expert Sub-Group on Vigilance);

partecipazione a riunioni delle Autorità competenti per tessuti e cellule degli Stati membri dell'UE;

partecipazione ai lavori e al coordinamento della GAPP Joint Action 'Facilitating the Authorisation of Preparation Process for Blood, Tissues and Cells';

studio ed analisi delle problematiche connesse alle trasmissioni di malattie infettive mediante il trapianto di tessuti e cellule;

analisi, valutazione e gestione delle segnalazioni di eventi e reazioni avverse gravi da parte delle banche dei tessuti e dei centri di PMA;

collaborazione tecnico-scientifica per la gestione del programma nazionale di verifica dei requisiti di qualità e sicurezza presso gli Istituti dei tessuti, le parti terze ed i laboratori di PMA, nonché valutazione degli esiti delle verifiche ispettive;

collaborazione tecnico-scientifica per la definizione dei criteri relativi allo svolgimento delle ispezioni agli Istituti dei Tessuti e delle misure di controllo di cui al D.Lgs. n. 191/2007;

collaborazione tecnico-scientifica nell'ambito del processo di revisione e aggiornamento degli standard di sicurezza della sale criobiologiche;

collaborazione tecnico-scientifica per lo sviluppo del piano di formazione ed aggiornamento del personale delle banche dei tessuti e dei centri di PMA e degli ispettori nazionali e regionali;

analisi dei dati di attività degli Istituti dei Tessuti, nonché dei dati relativi al registro di cui alla legge n.190/2014.

**Dal giugno 2017 al  
giugno 2019**

Incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca

Attività: collaborazione nella revisione ed aggiornamento delle linee guida nazionali per l'applicazione dei requisiti di qualità e sicurezza per tessuti e cellule dal reperimento alla distribuzione, partecipazione alla revisione delle linee guida europee per Tessuti e cellule, partecipazione ai progetti europei per la applicazione delle DE per i requisiti di qualità e sicurezza dei tessuti e cellule, gestione delle notifiche degli eventi e delle reazioni avverse e valutazione delle analisi con particolare riferimento alle situazioni legate al rischio infettivo, collaborazione alla redazione dei report annuali su reazioni ed eventi avversi gravi per la Commissione Europea, collaborazione e partecipazione diretta alla gestione del programma ispettivo alle Banche Tessuti e ai Centri di PMA per la valutazione della conformità ai requisiti di cui ai DLgss 191/2007 e 16/2010, collaborazione al programma formativo per gli operatori dei Centri di PMA, delle Banche Tessuti e per gli ispettori nazionali e regionali per i Centri di PMA, collaborazione alla raccolta e analisi dei dati di attività di donazione, trapianto e bancaggio di Tessuti in Italia e in Europa.

**Dal giugno 2015 al  
maggio 2017**

Incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca

Attività: collaborazione alla stesura e revisione di provvedimenti e linee guida relative a qualità e sicurezza negli Istituti dei tessuti, partecipazione a gruppi di lavoro internazionali e nazionali su problematiche riferite a tessuti e cellule, coordinamento e partecipazione al programma di valutazione degli Istituti dei Tessuti, compresi i centri di PMA, con riferimento ai requisiti di qualità e sicurezza dei DLgs 191/2007 e 16/2010, collaborazione alla attività di vigilanza e monitoraggio reazioni ed eventi avversi gravi nel settore delle cellule e dei tessuti; supporto ad attività di formazione ed aggiornamento del personale degli istituti dei tessuti nonché degli ispettori, nazionali e regionali, per i tessuti e le cellule.

**maggio 2013 –  
9 maggio 2015**

Incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca

Attività: collaborazione ad attività di vigilanza sulla qualità e sicurezza nel settore delle cellule e dei tessuti; supporto ad attività di formazione ed aggiornamento del personale degli istituti dei tessuti nonché degli ispettori, nazionali e regionali, per i tessuti e le cellule.

**gennaio 2013 -  
marzo 2013**

Incarico di lavoro a progetto presso Fondazione privata – ONLUS

Attività svolte: adeguamento dei programmi formativi dedicati ai certificatori regionali delle PMA, al personale dei laboratori dei centri di PMA, agli operatori sanitari delle banche dei tessuti, con approfondimento delle principali problematiche del settore ed

	aggiornamento rispetto alla novità normative e regolatorie nazionali ed europee.
<b>luglio 2012 - gennaio 2013</b>	incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca nell'ambito del progetto: 'Sviluppo del sistema integrato di gestione del rischio clinico nella donazione e trapianto di organi, tessuti e cellule'. Attività svolte: analisi delle segnalazioni di criticità e valutazione del loro impatto nelle diverse fasi del processo di donazione e trapianto; conduzione di audit su eventi significativi, con relativa reportistica; supporto alla produzione di un report con le raccomandazioni operative per l'applicazione della gestione del rischio clinico nella rete trapiantologica.
<b>febbraio 2011 - maggio 2012</b>	incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente del servizio sanitario regionale per la realizzazione del progetto: 'applicazione delle linee guida per l'attività di banking cellule e tessuti'. L'incarico aveva ad oggetto le stesse attività del precedente.
<b>settembre 2010 - dicembre 2010</b>	incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente del servizio sanitario regionale, per la realizzazione del progetto: 'applicazione delle linee guida sulle modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento e conservazione e distribuzione di cellule e tessuti a scopo di trapianti'. L'incarico aveva ad oggetto le stesse attività del precedente.
<b>settembre 2009 - settembre 2010</b>	incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente del servizio sanitario regionale, per la realizzazione del progetto: 'applicazione delle linee guida sulle modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento e conservazione e distribuzione di cellule e tessuti a scopo di trapianti'. Attività svolte: attività di verifica presso le banche dei tessuti e delle cellule con riferimento alla applicazione delle linee guida in tema di reperimento trapianto e conservazione di cellule e tessuti; supporto alle attività di verifica degli standards di qualità e sicurezza, per quanto di competenza, presso le strutture atte alla produzione di medicinali in terapia avanzata, così come disposto dal Regolamento europeo 1384/2007; supporto alla predisposizione di piani di formazione dedicati al bancaggio di cellule e tessuti con particolare attenzione ai nuovi corsi in tema di procreazione medicalmente assistita; supporto e collaborazione per la pianificazione delle attività derivanti dal recepimento da parte del DLgs 191/2007 delle direttive europee 2006/17/CE e 2006/86/CE.
<b>aprile 2009 - giugno 2009</b>	Incarico di lavoro a progetto presso Fondazione privata – ONLUS Attività svolte: predisposizione dei contenuti concernenti i corsi di formazione riguardanti la disciplina del banking di cellule e tessuti in base al DLgs 191/2007, e sviluppo dei corsi con riferimento alle direttive discendenti dalla Direttiva 2004/23 CE recepita in Italia con il DLgs 191/2007.
<b>aprile 2009</b>	Nomina ad esperto della Consulta Tecnica Permanente per i Trapianti (costituita con D.M. 24/03/2009)
<b>settembre 2008 - aprile 2009</b>	incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente del servizio sanitario regionale, per la realizzazione, in qualità di esperto di malattie infettive, del progetto: 'applicazione delle linee guida sulle modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento e conservazione e distribuzione di cellule e tessuti a scopo di trapianti'. Attività svolte: collaborazione alla realizzazione delle verifiche presso le banche dei tessuti e delle cellule con riferimento alla applicazione delle linee guida in tema di reperimento trapianto e conservazione di cellule e tessuti, nonché per la valutazione e l'analisi della reportistica derivante dall'indagine condotta sullo stato delle banche dei tessuti e delle cellule in Italia; collaborazione allo studio ed applicazione delle linee guida di cui al DLgs 191/2007; collaborazione alla pianificazione delle attività derivanti dal recepimento della DE 2004/23/CE da parte del DLgs 191/2007.
<b>giugno 2007 - maggio 2008</b>	incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente del servizio sanitario regionale, per la realizzazione, in qualità di esperto di malattie infettive, del progetto: 'applicazione delle linee guida sulle modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento e conservazione e distribuzione di cellule e tessuti a scopo di trapianti'.

dicembre 2006	Nomina ad esperto della Consulta Tecnica Permanente per i Trapianti (costituita con D.M. 05/12/2006)
ottobre 2005 – ottobre 2006	<p>incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca</p> <p>Attività svolte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- collaborazione ai progetti di interesse internazionale relativamente alle tematiche di trapianto di tessuti e cellule;</li> <li>- collaborazione al monitoraggio degli standard di qualità e sicurezza raccomandati dall'ASR 23 settembre 2004 per i processi relativi al settore dei tessuti e delle cellule di provenienza umana;</li> <li>- collaborazione alle attività dello Sportello Trapianto e Terapia cellulare relativamente allo studio ed elaborazione di procedure e la preparazione e somministrazione di cellule ingegnerizzate;</li> <li>- supporto all'elaborazione di report concernenti l'attività di donazione e trapianto di organi, tessuti e cellule;</li> <li>- supporto alle attività di audit presso le strutture per la conservazione dei tessuti e delle cellule.</li> </ul>
ottobre 2004 – ottobre 2005	<p>incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca</p> <p>Attività svolte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- attività in ambito di qualità e sicurezza per i processi relativi al settore dei tessuti e delle cellule di provenienza umana in applicazione alle direttive europee;</li> <li>- svolgimento dell'attività di audit presso le strutture per la conservazione dei tessuti e delle cellule;</li> <li>- supporto alle attività inerenti all'elaborazione delle linee guida concernenti le procedure di preparazione e somministrazione di cellule ingegnerizzate;</li> <li>- elaborazione dei report concernenti l'attività di donazione e trapianto di organi e tessuti.</li> </ul>
ottobre 2004	nomina con Decreto del Ministro della Salute a esperto con funzioni consultive per la specifica tematica dei trapianti di tessuti nell'ambito della Consulta Tecnica Permanente dei Trapianti
ottobre 2004	componente del Gruppo di lavoro sulle cellule ingegnerizzate definito con decreto AIFA 5 agosto 2004
settembre 2002 - settembre 2004	<p>incarico di collaborazione coordinata e continuativa presso Ente pubblico di ricerca</p> <p>Attività svolte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-raccolta dati di attività di trapianto tessuti;</li> <li>- definizione di indicatori utili al fine della valutazione di qualità dell'attività di trapianto di tessuti;</li> <li>- procedimento di valutazione di qualità di trapianto di tessuti a livello nazionale e comparazione con l'attività effettuata a livello internazionale;</li> <li>- collaborazione a progetti di ricerca a carattere nazionale e internazionale inerente l'attività di trapianto di tessuti.</li> </ul>
dicembre 1996 - giugno 2002	<p>attività lavorativa svolta nell'ambito del settore trapianti presso Azienda Ospedaliera.</p> <p>Attività svolte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- coordinamento dei trapianti, con riferimento agli aspetti relativi alla segnalazione dei potenziali donatori, valutazione della idoneità, organizzazione del prelievo, coordinamento dei trasporti;</li> <li>- raccolta e registrazione dei dati riguardanti i donatori, i pazienti in lista d'attesa e il follow-up dei pazienti trapiantati, collaborando alla stesura dei resoconti di attività;</li> <li>- collaborazione all'attività dei gruppi di lavoro permanente, con particolare riguardo a quelli relativi al trapianto del cuore, del fegato e dei polmoni, contribuendo alla redazione dei protocolli di gestione e di linee guida;</li> </ul>
gennaio 2001 - 2002	ha prestato servizio con contratto di lavoro a tempo indeterminato, in qualità dirigente medico di I livello disciplina Medicina Interna, presso Azienda Ospedaliera, con destinazione al Centro Trasfusionale e Immunologia dei Trapianti

<b>settembre 1999 - dicembre 2000</b>	ha prestato servizio con contratto a tempo determinato, in qualità dirigente medico di I livello disciplina Medicina Interna, presso Azienda Ospedaliera, con destinazione al Centro Trasfusionale e Immunologia dei Trapianti
<b>giugno 1999 - agosto 1999</b>	ha usufruito di Borsa di Studio presso Azienda Ospedaliera nell'ambito del settore dei trapianti
<b>febbraio 1999 - maggio 1999</b>	ha ottenuto un contratto di ricerca a tempo determinato presso Azienda Ospedaliera nell'ambito del progetto "Sostituzioni funzionali organi artificiali e trapianti di organo" afferente alla convenzione 'Studio pilota per la realizzazione di una Rete Nazionale per i trapianti di organo'
<b>dicembre 1998 - gennaio 1999</b>	ha usufruito di una borsa di Studio dell'Associazione Amici dell'Ospedale Policlinico Donatori di Sangue
<b>dicembre 1996 - dicembre 1998</b>	ha prestato servizio presso Azienda Ospedaliera quale dirigente medico di I livello incaricato disciplina immunoematologia presso il Centro Trasfusionale e Immunologia dei Trapianti
<b>dicembre 1996 - dicembre 1996</b>	ha prestato servizio presso Azienda Ospedaliera quale assistente immunoematologo incaricato presso il Centro Trasfusionale e Immunologia dei Trapianti
<b>aprile 1989- novembre 1996</b>	ha prestato servizio nel 'Nucleo Operativo Prevenzione AIDS' (N.O.P.A.) presso Azienda USSL, in qualità di medico addetto alla Medicina dei Servizi, con incarico a tempo indeterminato dal 1.4.1992
<b>1984 - 1987</b>	ha frequentato la Divisione di Pronto Soccorso e Chirurgia d'Urgenza dell'Ospedale Fatebenefratelli di Milano, diretta dal Prof. F.Falcone;
<b>1983 - 1987</b>	ha frequentato il Reparto di Medicina Generale dell'Ospedale S.Raffaele di Milano, primario il Prof. C.Rugarli
<b>1979 - 1987</b>	ha frequentato la Cattedra di Genetica Umana della Università degli Studi di Milano, diretta dal Prof. V.Gualandri;
<b>ATTIVITA' DI RICERCA 1991</b>	Borsa di studio per la ricerca sul controllo delle malattie trasmissibili con il sangue, Dipartimento Trasfusionale e di Ematologia (DTE) Milano-Nord.
<b>PARTECIPAZIONE A PROGETTI EUROPEI</b>	
<b>Giugno 2018 ad oggi</b>	GAPP Joint Action 'Facilitating the Authorisation of Preparation Process for Blood, Tissues and Cells' coordinata da ISS - CNT - CNS
<b>Ottobre 2015- febbraio 2019</b>	VISTART Joint action, per la armonizzazione dei sistemi di ispezione, autorizzazione e vigilanza per sangue, tessuti, cellule e procreazione medicalmente assistita Nell'ambito del progetto ha contribuito alla redazione dei documenti prodotti tra cui 'Inspection Guidelines for EU Competent Authorities Responsible for the inspection and Authorisation of Blood and tissue establishments' Principles for Competent Authorities for the Evaluation and Approval of Clinical Follow up Protocols for Blood, Tissues and Cells Vrepared with Newly Developed and Validated Processing Methodologies' ha partecipato in qualità di facilitatore al corso Advanced Training course on common approaches to inspection in yhe blood, tissues and cells and ART sectors 13-16 giugno 2017
<b>agosto 2014 – gennaio 2015</b>	<u>Twinning Project with Spain and Italy</u> <u>'Strengthening the Institutional Capacity for Blood, Tissues and Cells in Croatia'</u> Nell'ambito di tale progetto ha collaborato alla valutazione delle procedure e della documentazione per le ispezioni da parte della Autorità Competente per l'attestazione di conformità dei Centri di PMA alle Direttive Europee . Ha contribuito alla definizione di Linee

	<p>Guida per i Centri di PMA che agevolassero l'implementazione dei requisiti delle Direttive Europee ed ha condotto un workshop sulla progettazione di laboratori per la PMA e sui requisiti strutturali indicati nelle Direttive</p> <p>ha partecipato agli incontri tenutisi a Zagabria nei giorni</p> <p>25-29 agosto 2014</p> <p>13-15 ottobre 2014</p> <p>4-7 novembre 2014</p> <p>18 dicembre 2014</p> <p>26-30 gennaio 2015</p>
dal gennaio 2011 ad aprile 2012	<p>SOHO:</p> <p>Nell'ambito di tale progetto ha collaborato alla definizione di linee-guida per la vigilanza e sorveglianza nell'ambito della fecondazione medicalmente assistita; allo sviluppo di linee-guida per la valutazione delle reazioni ed eventi avversi gravi per tessuti e cellule, nonché alle relative indagini; alla compilazione di linee-guida per la sorveglianza e vigilanza diretta degli utilizzatori di cellule e tessuti.</p> <p>Ha partecipato ai seguenti incontri:</p> <p>WP9, Varsavia, 26 gennaio 2011</p> <p>SOHOV&amp;S-EUROCET group meeting, Varsavia 27-28 gennaio 2011</p> <p>WP5, Parigi 3-4 marzo 2011</p> <p>WP7, Bruxelles 17 gennaio 2012</p> <p>SOHO-SANCO joint meeting Bruxelles 18 gennaio 2012-04-22</p> <p>WP9. Roma, 29 febbraio 2012</p> <p>WP, Roma, 20 aprile 2012</p>
7-9 febbraio 2011	Vigilance and Surveillance of Substances of Human Origin: Project NOTIFY, Bologna
2007 - 2009	<p>EUSTITE</p> <p>ha partecipato alla attività di diversi WP, in particolare nell'ambito del WP4 'Surveillance of Severe Adverse Events/Reactions':</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· partecipazione al Vigilance and Surveillance Medical Advisory Committee meeting (Madrid, 5-6 marzo 2007)</li> <li>· Vigilance and surveillance of Human cells and Tissues for human application in the EU and globally (Roma, 2-4 luglio 2010)</li> <li>· Redazione del documento Tools and Guidance per la notifica e le indagini di reazioni ed eventi avversi gravi</li> <li>· Partecipazione al programma pilota per la notifica delle reazioni ed eventi avversi gravi</li> </ul> <p>nell'ambito del WP5 'Exploratory Workshops and Peer to Peer Inspection Visits'</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· partecipazione al Workshop iniziale, Dublino maggio 2007</li> <li>· partecipazione al programma di Exchange Inspection Visits,</li> </ul> <p>nell'ambito del WP6 'Development of Inspection Guidelines'</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· collaborazione alla stesura delle due edizioni delle Linee guida per le ispezioni al fine di armonizzare nell'ambito della UE la modalità di ispezione alle banche dei Tessuti</li> </ul> <p>nell'ambito del WP7 'Design and Testing of an Inspector Training Programme':</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· collaborazione alla progettazione dei corsi</li> <li>· partecipazione in qualità di docente e tutor ai quattro corsi per ispettori per la parte di e-learning (7 settimane)</li> <li>· partecipazione a 2 dei 4 corsi residenziali: Vienna (8-11 settembre 2008) e a Sofia (1-5 dicembre 2008)</li> </ul>
2007	<p>partecipazione al Phare Twinning Programme 'Improvement of the safety, quality and availability of organs, tissues and cells for transplantation' con il Ministero della Salute della Slovacchia</p> <p>per la fase di audit alle banche dei tessuti della Slovacchia (20-27 febbraio 2007)</p> <p>e la fase di corsi di formazione del personale delle banche dei tessuti (Bratislava, 18- 21 settembre 2007)</p>

**PARTECIPAZIONE CORSI E  
CONGRESSI**  
in qualità di relatore/  
docente/tutor/moderatore

Vedi allegato

**PUBBLICAZIONI**  
scientifiche

Oltre 60 pubblicazioni su riviste nazionali e internazionali

MADRELINGUA

**ITALIANO E TEDESCO**

ALTRE LINGUE

**Inglese e Francese**

Capacità di lettura

buona

Capacità di scrittura

buona

Capacità di  
espressione orale

buona

Si autorizza al trattamento dei dati personali ai sensi del Regolamento UE 2016/679

La sottoscritta rende la presente dichiarazione ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazioni mendaci e falsità in atti (articolo 76 del D.P.R. 445/2000), nonché della decadenza dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato, qualora l'Amministrazione, a seguito di controllo, riscontri la non veridicità del contenuto della suddetta dichiarazione (articolo 75 del D.P.R. 445/2000).

Morgex, 10 giugno 2021

In Fede  
Elia Maria Carla Porta