

Menini Sara

Informazioni personali •

- Data di nascita: 05/08/1978
- Luogo di nascita: Desenzano del Garda (Brescia)
- Stato civile: coniugata
- Sesso: Femmina
- Nazionalità: Italiana
- Automunita, categoria B

Istruzione

- Conseguita l'Abilitazione alla Professione in Ingegneria Industriale nel 2004 presso il Politecnico di Milano
- Laurea di I livello in Ingegneria Biomedica presso il Politecnico di Milano
Argomento Tesi: Tecniche di Ventilazione Neonatali
- Maturità Scientifica presso il liceo Scientifico L. Respighi di Piacenza
- Conoscenza informatica del pacchetto Office con buon utilizzo di Excel, Word, PowerPoint ed Access

Lavoro

- Dipendente a tempo pieno ed indeterminato dal 01/07/2009 ad oggi presso l'Azienda USL Piacenza con il ruolo di Ingegnere Clinico, inquadramento Collaboratore Tecnico, con le seguenti mansioni a supporto del Direttore di U.O.:
 - collaborare alle procedure della Direzione per le pratiche di richiesta di finanziamenti per l'acquisizione di attrezzature elettromedicali
 - monitorare il budget delle attrezzature elettromedicali
 - effettuare attività di HTA per la pianificazione degli acquisti, per la gestione e l'elaborazione di soluzioni organizzative delle attrezzature elettromedicali presenti in azienda
 - stilare le specifiche tecniche nei capitolati di gara ed effettuare le valutazioni tecniche per l'acquisto anche tramite utilizzo/interfacciamento dei portali regionali per gli acquisti
 - effettuare l'inventario del parco macchine elettromedicali
 - realizzare le procedure di gestione delle attrezzature elettromedicali al fine di garantirne la sicurezza ed il corretto utilizzo per l'Unità Operativa
 - Coordinare lo svolgimento operativo delle fasi di gestione delle attrezzature elettromedicali dei Dipartimenti assegnati dalla fase iniziale di programmazione di budget, fino alla fase finale di utilizzo da parte degli operatori sanitari (programmazione acquisti, elaborazione capitolati, controllo interventi tecnici, ecc)
 - valutare le tecnologie proposte in donazione supportando le attività dell'U.O. Comunicazione e le attività di Find Rising
 - valutare le tecnologie utilizzate durante le sperimentazioni
 - Controllare le attività di verifica di sicurezza elettrica, la loro corretta esecuzione e le tempistiche come indicato nella procedura aziendale, e svolgere attività di controllo sulle rilevazioni del numero di verifiche di sicurezza elettrica eseguite e sulla corretta applicazione delle procedure utilizzate secondo quanto previsto dalle normative vigenti
 - Gestire gli Avvisi di Sicurezza (FSN) tramite la predisposizione di metodologie di soluzione adottate per la risoluzione dei problemi e l'archiviazione informatizzata di tutte le comunicazioni e le attività intercorse, in qualità di Responsabile Aziendale Vigilanza per le attrezzature elettromedicali
 - Alimentare ed elaborare il flusso dei dati regionali OT e ministeriali GrAp in termini di trasmissione dei dati richiesti dalla Regione ed inserimento nei database

aziendali e regionali del Ministero della Salute come referente dell'ingegneria clinica

- Predisporre l'istruttoria da trasmettere al Gruppo Regionale Tecnologie Sanitarie per la richiesta di acquisto di Alte Tecnologie ad elevato impatto economico
 - gestione dei contratti manutentivi delle attrezzature elettromedicali
 - supporto alle attività dell'U.O. Bilancio per il corretto inserimento dei dati contabili legati alle attrezzature elettromedicali
 - nomina di Responsabile Aziendale della Vigilanza per gli IVD e per le attrezzature elettromedicali
 - nominata come componente del Nucleo di Valutazione Provinciale (ex Commissione Aziendale Dispositivi Medici)
 - collaborazione col gruppo tecnico che si occupa della gestione dei gas medicali
 - Responsabile Unico dei Progetti PNRR per la M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)
- In collaborazione dal 16/08/2007 al 30/06/2009 con l'AUSL di Piacenza presso il Servizio di Ingegneria Clinica con le mansioni relative alle attrezzature elettromedicali: stilare le specifiche tecniche nei capitolati di gara per l'acquisto, effettuare le comparazioni tecniche per l'acquisto, effettuare l'inventario del parco macchine medicali, supporto nella gestione del budget delle attrezzature e collaborare alla stesura delle procedure di gestione delle attrezzature elettromedicali in uso nelle Unità Operativa.
 - Dal 25/05/2004 al 05/08/07 assunta presso l'azienda TESI tecnologia&sicurezza s.r.l operante nel settore sanitario nell'ambito dei servizi di assistenza per la certificazione di qualità e la gestione dei servizi di ingegneria clinica, con le seguenti mansioni:
 - Dal 2004 al 2006:

gestione delle conformità alle norme dei dispositivi medici con l'incarico di effettuare controlli di sicurezza elettrica/qualità e svolgere consulenza in merito alla riconduzione a norma dei medesimi in strutture ospedaliere pubbliche (AUSL di Parma, AUSL di Crema, ASL di Imperia...) e private (IEO, Cardiologico Monzino, Ospedale di Suzzara ...).

Collaborazione al Sistema Qualità all'interno dell'azienda TESI s.r.l.
 - Dal 2006 al 2007:

Inserita in un team per l'assistenza tecnica, in un appalto di Global Service di un ospedale pubblico, che prevede la gestione amministrativa, la supervisione dei contratti, la valutazione dei costi di intervento e dei fornitori in merito al parco macchine medicali ed economici in stretta collaborazione con il Servizio d' Ingegneria Clinica ed Ufficio Tecnico.

Stage

- Stage presso l'I.R.C.C.S. Nazionale Neurologico Carlo Besta di Milano all'interno del servizio d'Ingegneria Clinica sulla conoscenza delle tecnologie biomediche, delle gare d'appalto, della manutenzione delle apparecchiature elettromedicali e sulle verifiche di sicurezza elettrica con l'utilizzo del software SOPHIE per la gestione dati dal 10/03/2003 al 30/08/2003.
- Stage sulla gestione tecnica ed amministrativa delle apparecchiature biomediche presso l'azienda Ingegneria Biomedica Santa Lucia di Piacenza dal 26/08/2002 al 13/09/2002.

Corsi di Aggiornamento

- Partecipazione al corso, sviluppato in 3 giornate dal 02/05/2012 al 04/05/2012, organizzato dalla Fondazione GIMBE, sulle Linee Guida e Percorsi Assistenziali.
- Partecipazione al corso del 30/11/2011 organizzato dalla Regione Emilia Romagna sulla Gestione dei Gas Medicinali nelle Aziende Sanitarie.
- Partecipazione al seminario del 12/04/2011 organizzato dalla Regione Emilia Romagna sulla Sicurezza in diagnostica per immagini.
- Partecipazione al corso del 02/03/2011 organizzato dalla Regione Emilia Romagna sulla Descrizione Anagrafica dei Dispositivi Medici.
- Partecipazione alla conferenza del 04/10/2010 organizzato dall'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena sui Dispositivi Medici-Innovazione e ricerca per nuovi prodotti e servizi.
- Partecipazione al corso, sviluppato nelle due giornate del 13/02/09 e del 20/02/09, organizzato da AVEN e dal Policlinico di Modena sui nuovi aspetti legislativi e sulle nuove procedure per gli acquisti.
- Partecipazione al corso del 19/01/2009 organizzato dalla Regione Emilia Romagna sul Repertorio dei Dispositivi Medici.
- Partecipazione al corso del 12/12/2008 organizzato da GE sulle innovazioni tecnologiche in ecografia.
- Partecipazione al corso di formazione del 07/11/08 organizzato da Academy J&J sull'HTA e le analisi di valutazione economica dei programmi sanitari.
- Partecipazione al convegno del 30/05/08 organizzata dall'AIIC sulla nuova direttiva 2007/47/CE.
- Partecipazione alla giornata di studio del 06/06/08 organizzata dal Politecnico di Milano, E-ducare e Megna biomedical engineering sulla gestione degli impianti di distribuzione dei gas medicali nelle strutture sanitarie.
- Partecipazione alla giornata di formazione del 08/11/07 organizzata da AVEN sulla III edizione della Norma IEC 601-1.
- Partecipazione alla giornata di formazione del 19/10/07 organizzata da Esaote sulle caratteristiche tecnologiche delle RMN e dell'Imaging ecografico.
- Convegno del 11/05/07 organizzato dall'A.N.T.A.B. e dall'azienda Megna biomedical engineering sulla nuova edizione della Norma IEC 60 601.
- Partecipazione alla giornata di studio del 23/03/07 organizzata dal Politecnico di Milano e dall'azienda Megna biomedical engineering sulla valutazione e l'impatto delle moderne implementazioni tecnologiche in chirurgia.
- Partecipazione al Convegno del 19/02/07 organizzato da Assolombarda Gruppo Sanità e CERAS sui costi di gestione per reparto di istituti sanitari pubblici e privati.
- Corso di Formazione presso la ditta TESI s.r.l sulle Norme CEI62-13 e CEI62-11 per la Sicurezza Elettrica dei Defibrillatori e degli Elettrobisturi.

- Corso di Formazione organizzato dalla ditta TESI s.r.l. il 9-10 Giugno 2004 sulla Sicurezza delle Tecnologie Biomedicali in riferimento alle Norme CEI 66-5, 62-5 e 62-51 sulle apparecchiature da laboratorio, medicali e sui sistemi.
- Partecipazione alla Giornata formativa del 14/03/03 organizzata dall'A.N.T.A.B. sul Defibrillatore Cardiaco in merito a controlli, verifiche di accettazione e manutenzione.

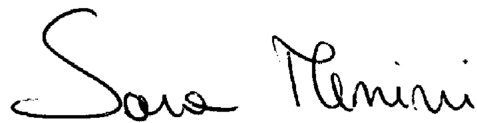
Lingue straniere

- Buona conoscenza della lingua Inglese.
- Conseguito il TOEFL (Test of English as a Foreign Language).
- Conseguito l'Attestato di Livello 8 presso il Trinity College London.

Autorizzo al trattamento dei miei dati personali secondo quanto disposto dal D. Lgs. 196/03 e dal GDPR 679/16.

Lì, 04/10/2023

Firma

A handwritten signature in black ink, reading "Saverio Minini". The signature is written in a cursive, flowing style.