

**FORMATO  
EUROPEO PER IL  
CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI  
PERSONALI**

Nome

**CLAUDIO CISOTTO**

Indirizzo

[REDACTED]

Telefono

[REDACTED]

Fax

[REDACTED]

E-mail

[REDACTED]

Nazionalità

[REDACTED]

Data di nascita

[REDACTED]

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

Date

Consulente aziendale dal 1995 ad oggi  
Ambiti professionali:

**Qualità:**

Implementazione dei Sistemi di qualità ISO 9001/13485  
Auditor presso l'ente di certificazione TUV Nord  
Marcatura CE di prodotto Direttiva 93/42 CEE  
Esperto di Regulatory per Medical Device-Regolamento (UE)  
2017/745  
Responsabile Assicurazione Qualità  
Quality analyst  
Business processes:  
Definizione, ottimizzazione, monitoraggio ed integrazione dei  
processi aziendali.

**Sicurezza Lavoro**

Consulente esperto sicurezza e ambiente - libero professionista  
Gennaio 2000 - Oggi  
Valutazione dei rischi e incarico R.S.P.P.  
Formatore (D.I. 06/03/2013) in ambito sicurezza.  
Implementazione sistemi di gestione OHSAS 18001 e ISO 14001.  
Audit di sistema e di conformità normativa.  
Redazione del documento di valutazione dei rischi e valutazioni  
tecnico specialistiche  
Coordinamento area sicurezza e salute nei luoghi di lavoro.

- Nome e indirizzo del datore di lavoro

Libero professionista

● Tipo di azienda o settore

Aziende settore medicale, Meccaniche, Lavorazioni polimeri settore automotive, Centrale di sterilizzazione, produzione strumentario chirurgico, Macchine ad ultrasuoni, Servizi, Produzione e commercio frutta esotica, Lavanderie industriali, Impresa costruzioni, Produzione evacuatori di fumo e vapore, strutture scolastiche/campus scolastici.  
Esperienze significative

**PSIS Polo di sterilizzazione integrata in service Società consortile ora Servizi Italia S.p.a-Croma Gio-Batta Srl Padova Anno 2009/2013**

Progetto per la creazione di una nuova centrale di Sterilizzazione in service per conto dell'Ospedale di Padova, appalto di € 60.000.000 con investimento iniziale di € 11.000.000.

Responsabile di progetto in ambito Progettazione/Costruzione dei processi aziendali.

Implementazione di un sistema qualità certificato Uni En ISO 9001-13485 e Adempimenti previsti dal Dlgs 93/42 Marcatura CE di Strumentario Chirurgico.

Responsabile e referente in ambito regolatorio per Medical Device.

Gestione diretta di tutte le fasi iniziali degli interventi formativi, inclusi anche gli obiettivi in tutti gli ambiti della formazione, sia di primo livello che il secondo, analisi dei fabbisogni della domanda e dell'offerta formativa, come anche alla formulazione di alcune parti del progetto.

Responsabile del servizio Prevenzione e protezione.

**Teamplast S.r.l**

**Castelli Calepio (Bg) Anno 2000 ad oggi**

Società produttiva nel settore "Polimeri", azienda Leader Europeo nella produzione di guarnizioni industriali nel settore

Automotive/Oleodinamico, facente parte di un gruppo aziendale di 4 Aziende del gruppo Bortolotti di Grumello del Monte (Bg)

Responsabile Qualità dalla costituzione dell'azienda, implementazione di un sistema qualità Iso 9001-Gestione dell'analisi dei Rischi, Progettazione dei processi aziendali, implementazione dei processi di misura e controllo laboratorio metrologico.

Auditor interno, Responsabile attività formative, sia di primo livello che il secondo, analisi dei fabbisogni della domanda e dell'offerta formative.

**Sordina S.p.a**

**Padova Anno 2010/2013**

**Azienda specializzata nella produzione e nella vendita di dispositivi medici ad alta tecnologia, apparecchiature per la sterilizzazione e acceleratore Lineare LIAC.**

Responsabile qualità interno, responsabile nel settore addestramento e formazione in ambito qualità e processi.

Auditor interno ed esterno (fornitori)

Implementazione di un sistema qualità certificato Uni En ISO 9001-13485 e Adempimenti previsti dal Dlgs 93/42 Marcatura CE di Dispositivi Medici, referente interno in ambito regolatorio per Medical Device

**Praesidia S.r.l**

**Bologna 1998-2017**

Azienda commerciale/produttiva in ambito medicale chirurgico.

Produttore diretto di FLEXIGRIP-Clip in Nitinol per osteosintesi sternale a memoria di forma.

Responsabile qualità interno, responsabile nel settore addestramento e formazione in ambito qualità e processi.

Responsabile di progetto nella costruzione del nuovo insediamento produttivo del Dispositivo medico FLEXIGRIP in ambito progettazione dei processi, gestione delle attività regolatorie.

Auditor interno ed esterno (fornitori) Implementazione di un sistema qualità certificato Uni En ISO 9001-13485 e Adempimenti previsti dal

Dlgs 93/42 Marcatura CE di Dispositivi Medici, referente interno in ambito regolatorio per Medical Device.

**Centro Studi Leonardo da Vinci S.r.l Bergamo**

Responsabile del servizio prevenzione e protezione

Implementazione del Sistema Qualità Aziendale Iso 9001-2015 e Iso 21001.

Responsabile qualità aziendale

Responsabile de Servizio Prevenzione e Protezione

**CAPACITÀ E  
COMPETENZE  
PERSONALI**

*Acquisite nel corso della vita  
e della carriera ma non  
necessariamente riconosciute  
da certificati e diplomi  
ufficiali.*

MADRELINGUA

ALTRE LINGUA

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione  
orale

CAPACITÀ E COMPETENZE  
RELAZIONALI

**ITALIANO**

**PORTOGHESE Francese Inglese**

buono	buono	buono
buono.....	buono	buono
buono.....	buono	buono

35 ANNI DI PRESENZA NELLE AZIENDE A CONTATTO QUOTIDIANO CON LE PIÙ  
SVARIATE SITUAZIONI