

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	ROSALBA ELISABETTA ROCCHI
Indirizzo	Via M. Angeloni,61, 06124 Perugia
Telefono	0755045685
E-mail	rerocchi@regione.umbria.it
PEC	
Codice Fiscale	
Nazionalità	
Data di nascita	

PROFILO PROFESSIONALE

MEDICO	Medico con esperienza pluriennale in farmacovigilanza, farmacoutilizzazione ed Evidence-Based Medicine, con attività orientata alla valutazione dell'appropriatezza prescrittiva e al supporto dei processi decisionali in ambito sanitario
--------	---

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)	Dal 16/12/2022 ad oggi
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Direzione regionale: Salute e Welfare- Regione Umbria Servizio: Farmaceutica, protesica, dispositivi medici e coordinamento gare. HTA. Sezione: Assistenza farmaceutica, integrativa e protesica Via M. Angeloni, 61-06124-Perugia
• Tipo di azienda o settore	Centro Regionale di Farmacovigilanza-Regione Umbria Direttore Scientifico: Dr. Giampaolo Bucaneve
• Tipo di impiego	Tempo indeterminato - Funzionario socio-sanitario per la programmazione
• Principali mansioni e responsabilità	Attività tecnico-scientifica e di supporto ai processi decisionali orientati all'appropriatezza d'uso dei farmaci e alla qualità dell'assistenza, svolta presso il Centro Regionale di Farmacovigilanza in integrazione con le strutture regionali competenti in materia di programmazione sanitaria e governo del farmaco. <ul style="list-style-type: none"> • Analisi e approfondimento dei segnali di sicurezza derivanti da sospette reazioni avverse a farmaci e vaccini, nell'ambito della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e in collaborazione con AIFA e con la rete europea Eudravigilance, con valutazione del nesso di causalità e della rilevanza clinica dei casi segnalati. • Attività di verifica della qualità delle segnalazioni di sospette reazioni avverse e supporto ai Responsabili aziendali di farmacovigilanza per l'inserimento, la codifica e l'interpretazione delle segnalazioni. • Applicazione di metodologie di Evidence-Based Medicine nella produzione e nell'adattamento di linee guida, raccomandazioni per l'uso appropriato dei farmaci e Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali (PDTA), contribuendo al miglioramento dell'appropriatezza prescrittiva. • Partecipazione alle attività connesse all'Elenco Terapeutico Ospedaliero Regionale (ETOR), con contributo alla valutazione clinica e regolatoria dei farmaci e al loro corretto posizionamento nei percorsi assistenziali. • Attività di formazione e aggiornamento del personale sanitario regionale in materia di farmacovigilanza, Evidence-Based Medicine e metodologia della ricerca. • Supporto tecnico-scientifico alla redazione di documenti e attività amministrative del Centro Regionale di Farmacovigilanza, inclusa la predisposizione di atti e la rendicontazione delle attività.

• Date (da – a)	Dal 29/11/2021 al 15/12/2022 Dal 14/05/2018 al 13/05/2021 Dal 11/02/2015 al 31/12/2017 Dal 01/01/2012 a 31/12/2014
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Direzione regionale: Salute e Welfare- Regione Umbria Servizio: Programmazione sanitaria, assistenza territoriale, integrazione socio-sanitaria Sezione: Assistenza farmaceutica, integrativa e protesica
• Tipo di azienda o settore	Centro Regionale di Farmacovigilanza-Regione Umbria Direttore Scientifico: Dr. Giampaolo Bucaneve
• Tipo di impiego	Tempo determinato – Medico
• Principali mansioni e responsabilità	Attività tecnico-scientifica in ambito farmacovigilanza e farmacoutilizzazione, con applicazione di metodologie di Evidence-Based Medicine e contributo alla produzione di documenti di indirizzo e programmazione sanitaria. <ul style="list-style-type: none"> • Analisi semestrale quantitativa e qualitativa, (secondo parametri clinici, diagnostici e terapeutici), dei potenziali segnali derivanti dalle Adverse Drug Reaction (ADR) a farmaci e vaccini presenti nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza, in collaborazione con l'AIFA. • Analisi e approfondimento dei potenziali segnali derivanti dalle ADR presenti nella Rete Europea di Farmacovigilanza (Eudravigilance), in collaborazione con l'AIFA per i principi attivi di cui l'Italia è LM. • Verifica delle segnalazioni inserite dai Responsabili aziendali di Farmacovigilanza nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza, con particolare riferimento al controllo di qualità del dato (in senso clinico, diagnostico e terapeutico) ed alla codifica delle informazioni (farmaci e reazioni avverse) secondo codifica MedDRA. • Valutazione del nesso di causalità secondo algoritmo di Naranjo o OMS e della notorietà delle segnalazioni • Analisi dell'utilizzo dei farmaci nell'ambito di specifici progetti e attività di farmacoutilizzazione, con valutazione delle variazioni nel tempo e supporto all'interpretazione dei dati. • Formazione ed aggiornamento dei Responsabili aziendali di Farmacovigilanza e del personale neo-assunto sulla farmacovigilanza e relativa normativa nazionale ed europea. • Supporto e riferimento per i Responsabili aziendali di Farmacovigilanza per difficoltà obiettive relative all'inserimento e/o all'interpretazione e/o alla codifica delle schede nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza. • Revisioni della letteratura al fine di produrre Note informative di aggiornamento per il personale sanitario riguardo le indicazioni sulla sicurezza di farmaci e vaccini. • Diffusione ai medici prescrittori di aggiornamenti e note informative sulla sicurezza. • Stesura di approfondimenti tecnico-scientifici per il segnalatore. • Attività di supporto nell'ambito della farmacovigilanza pre e post-marketing per le Strutture universitarie o ospedaliere abilitate nella conduzione di studi no-profit di fase 1. • Supporto nell'ideazione, organizzazione, coordinamento ed implementazione dei protocolli di farmacovigilanza attiva e/o di farmaco utilizzazione previsti nel "Programma Regionale di Farmacovigilanza". • Formazione di personale sanitario della regione Umbria in materia di Farmacovigilanza ed Evidence Based Medicine e metodologia della ricerca sanitaria, sia in corsi residenziali che in modalità e-learning • Supporto metodologico e tecnico-scientifico alla produzione e all'adattamento di linee guida e raccomandazioni sul corretto uso dei farmaci e l'elaborazione di documenti di programmazione sanitaria (es. Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali-PDTA).
• Date (da – a)	Dal 01/07/2009 al 30/06/2010 Dal 02/01/2007 al 31/12/2008 Dal 01/01/2006 al 30/10/2006 Dal 01/12/2004 al 30/11/2005
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Ospedaliera di Perugia
• Tipo di azienda o settore	Centro Regionale per la promozione di efficacia ed appropriatezza in ambito clinico. (CeRPEA)-Regione Umbria Direttore Scientifico: Prof. Albano Del Favero
• Tipo di impiego	Medico esperto in farmacologia clinica e farmacoutilizzazione

• Principali mansioni e responsabilità	<p>Attività di supporto metodologico e valutazione delle tecnologie sanitarie (HTA), attraverso l'analisi critica della letteratura scientifica e il contributo alla produzione e implementazione di linee guida e percorsi assistenziali.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Attività di farmacovigilanza e farmacoutilizzazione in ambito sanitario, in particolare nell'uso di farmaci ad alto costo o sottoposti a monitoraggio intensivo sia in Azienda Ospedaliera di Perugia che a livello regionale. • Collaborazione e supporto metodologico nella identificazione, progettazione, stesura, implementazione, valutazione del grado di implementazione e revisione di linee-guida aziendali e regionali. • Supporto metodologico nella identificazione, stesura, implementazione e valutazione di procedure/protocolli/percorsi assistenziali clinico/diagnostici/riabilitativi in ambito ospedaliero o territoriale anche mediante individuazione e valutazione metodologica, della letteratura scientifica e di Technology Assessment internazionale in banche dati biomediche primarie e secondarie. • Formazione di personale sanitario, sia della regione Umbria che del territorio nazionale in materia di Evidence Based Medicine e metodologia della ricerca sanitaria, sia in corsi residenziali che e-learning (formazione a distanza FAD).
• Date (da – a)	Dal 1/11/2003 al 31/10/2004
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Ospedaliera di Perugia
• Tipo di azienda o settore	Formazione-Qualità- URP Responsabile: Dr.ssa Anna Calabro
• Tipo di impiego	Medico esperto in Evidence Based Medicine
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> • Attività di consulenza per il personale sanitario in ricerche bibliografiche in banche dati biomediche primarie e secondarie on-line e nella valutazione critica della letteratura scientifica reperita. • Collaborazione nella identificazione, progettazione, stesura, implementazione e revisione di linee-guida aziendali. • Collaborazione nella formazione di personale sanitario in materia di Evidence Based Medicine.
• Date (da – a)	Dal 01/12/2002 al 30/04/2003
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Ambasciata d'Italia a Sana'a (Yemen)
• Tipo di azienda o settore	Ospedale di Balbalà, Gibuti (Repubblica di Gibuti)
• Tipo di impiego	Consulente Sanitario (<i>Incarico svolto parallelamente al ruolo di Aiuto Responsabile MAE</i>)
• Principali mansioni e responsabilità assunte nel contesto del progetto sanitario "Gibuti – Sostegno al decentramento ed allo sviluppo del servizio sanitario del Municipio di Balbala" n° aiuto 7352.	<ul style="list-style-type: none"> • Valutazione del grado di soddisfazione dei beneficiari del servizio ospedaliero; • Organizzazione e messa in opera di un sistema statistico-informativo per l'attività ospedaliera; • Identificazione di uno studio di "cost recovery" applicabile alla realtà del luogo. • Organizzazione e coordinamento delle attività relative allo studio. • Monitoraggio e valutazione dei risultati.
• Date (da – a)	Dal 01/05/2002 al 30/09/2003
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Ospedale di Balbalà, Gibuti (Repubblica di Gibuti)
• Tipo di azienda o settore	Ospedale di Balbalà, Gibuti (Repubblica di Gibuti)
• Tipo di impiego	Mansioni: Aiuto Responsabile MAE Ospedale di Balbalà
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> • Attività clinica e chirurgica ospedaliera e sul territorio; • Identificazione e pianificazione di progetti sanitari per il territorio e per l'Ospedale di Balbalà in collaborazione con lo staff MAE (Ministero degli Affari Esteri).
• Date (da – a)	Dal 01/09/2000 al 31/12/2000
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	UNICEF – CARITAS – COOPI (Cooperazione Internazionale, Milano)
• Tipo di azienda o settore	Ospedale di Balbalà, Gibuti (Repubblica di Gibuti)

• Tipo di impiego	Capo Progetto
• Principali mansioni e responsabilità	<ul style="list-style-type: none"> • Identificazione del piano di realizzazione di un progetto di emergenza/urgenza sanitaria su colera ed HIV/AIDS • Coordinamento e monitoraggio delle attività relative sul territorio • Organizzazione e monitoraggio di attività di formazione dello staff locale sulla prevenzione di colera e HIV/AIDS; • Monitoraggio e valutazione delle attività di progetto.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE	
	a.a. 2020
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	“Mandatory use of ISO/ICHE2B (R3) Individual Case Safety Reporting in the EU: Virtual Training Course using the EudraVigilance System” . 12-16 Ottobre 2020- DIA EMEA
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Formazione sul sistema EudraVigilance, in particolare EVWEB versione 8.0: <ul style="list-style-type: none"> • Come il sistema applica la ICH E2B(R3) guideline e la ICSR Implementation Guide dell'Unione Europea. • Come navigare nel sistema. • Come creare le ICSR. Attività pratiche: <ul style="list-style-type: none"> - Formazione su WEB-Trader per la trasmissione delle ICSR sul gateway EudraVigilance. - Utilizzo della funzionalità di download delle ICSR per i titolari di autorizzazione all'immissione in commercio di farmaci (MAH) e per le Autorità Nazionali (NCA) per accedere alle ICSR in conformità alle politiche di accesso di EudraVigilance.
	a.a. 2017
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	“First Certificate in English” CEFR level B2. Cambridge English Language Assessment; Session (FCE1) June2017.
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	The First Certificate in English (FCE) is an examination targeted at Level B2 in the Council of Europe's Common European Framework of Reference.
	aa. 2013-2014
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Master di II livello in “Discipline regolatorie e politica del farmaco” (102/110) Unitelma Sapienza Roma
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Competenze teoriche-pratiche nel campo della farmacovigilanza, delle attività regolatorie del farmaco e dell'informazione/comunicazione sul danno da farmaci, che possano trovare collocazione lavorativa sia a livello di strutture pubbliche che private
	aa.aa. 2005-2006
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Master biennale di II livello in “Evidence Based Medicine e metodologia della Ricerca Sanitaria” (99/110) Cochrane Collaboration, CeVEAS, Università degli Studi Modena e Reggio Emilia
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Ideazione, conduzione e valutazione critica di ricerche clinico-epidemiologiche in campo sanitario, competenze di base per la comprensione dei presupposti metodologici e delle implicazioni etiche e pratiche della Evidence based Medicine.
	aa. 2001-2002
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Master di II livello “International Master on Health Services Management” (75,71/100) Cooperazione Italiana (Ministero Affari Esteri) -Istituto Superiore di Sanità- Roma
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Policy and organization of health services, situation analysis, communications skills, planning health services, management of human resources, management of financial resources, health technology assessment, management of health information systems, evaluation of health services, research methodology, final thesis.
Data	1999
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Iscrizioni ad albi professionali e/o associazioni Ordine dei Medici Chirurghi e Odontoiatri di Perugia , anno 1999, n° matricola 6015.
Data	Sessione Novembre 1998
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Perugia
Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)	Abilitazione all'esercizio professionale con votazione 86/90.
Data	23/07/1998

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Perugia
• Qualifica conseguita	Laurea in Medicina e Chirurgia (110/110)

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI <i>Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.</i>	
MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUA	
	INGLESE
• Capacità di lettura	BUONA
• Capacità di scrittura	BUONA
• Capacità di espressione orale	BUONA
	FRANCESE
• Capacità di lettura	BUONA
• Capacità di scrittura	ELEMENTARE
• Capacità di espressione orale	ELEMENTARE
CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI <i>Vivere e lavorare con altre persone, in ambiente multiculturale, occupando posti in cui la comunicazione è importante e in situazioni in cui è essenziale lavorare in squadra (ad es. cultura e sport), ecc.</i>	CAPACITÀ DI LAVORO IN TEAM MULTIDISCIPLINARI E IN CONTESTI ORGANIZZATIVI COMPLESSI, MATURATA ANCHE IN AMBITO INTERNAZIONALE. (VEDI PARAGRAFO "ESPERIENZA LAVORATIVA") dal 01/12/2002 al 30/04/2003 dal 01/05/2002 al 30/09/2003 dal 01/09/2000 al 31/12/2000
CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE <i>Ad es. coordinamento e amministrazione di persone, progetti, bilanci; sul posto di lavoro, in attività di volontariato (ad es. cultura e sport), a casa, ecc.</i>	ESPERIENZA NELLA GESTIONE E COORDINAMENTO DI ATTIVITÀ PROGETTUALI IN AMBITO SANITARIO, ANCHE IN CONTESTI COMPLESSI E CON RISORSE LIMITATE. (VEDI PARAGRAFO "ESPERIENZA LAVORATIVA") dal 01/12/2002 al 30/04/2003 dal 01/05/2002 al 30/09/2003 dal 01/09/2000 al 31/12/2000
CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE <i>Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.</i>	UTILIZZO AVANZATO DEGLI STRUMENTI INFORMATICI PER L'ANALISI E LA GESTIONE DEI DATI SANITARI (PACCHETTO OFFICE, DATABASE EPIDEMIOLOGICI, SOFTWARE DEDICATI ALLA FARMACOVIGILANZA).
ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE <i>Competenze non precedentemente indicate.</i>	<ul style="list-style-type: none"> • BUONA COMPETENZA NELL'UTILIZZO DI SISTEMI DI CODIFICA E DATABASE UTILIZZATI IN FARMACOVIGILANZA (MEDDRA, VIGISEGN, RNF, EV LINELISTING). • BUONA CONOSCENZA GVP MODULE VI – MANAGEMENT AND REPORTING OF ADVERSE REACTIONS TO MEDICINAL PRODUCTS, GUIDANCE DOCUMENTS RELATED TO THE MONITORING OF SAFETY OF CLINICAL TRIALS (CT3), GVP MODULE IX – SIGNAL MANAGEMENT AND REVISED GUIDANCE ON STATISTICAL METHODS. • OTTIMA ESPERIENZA E COMPETENZA NELLE RICERCHE BIBLIOGRAFICHE IN BANCHE DATI INTERNAZIONALI DI LETTERATURA BIOMEDICA PRIMARIA E SECONDARIA Pubblicazioni Abstract: Patoia L., Rocchi R.E., Panfilì, Del Favero A.: Efficacia della combinazione di due strategie di implementazione nel promuovere l'applicazione di una linea guida in ambiente ospedaliero. Giornale Italiano di Medicina Interna, suppl. 1, vol.5-n 1, marzo 2006. Linea Guida Aziendale: Regione Umbria ,Azienda Ospedaliera di Perugia,Università degli Studi di Perugia: Linee Guida per l'inserimento e la gestione del catetere venoso centrale. Ultimo aggiornamento Dicembre 2007 Abstract: Patoia L., Rocchi R.E., Panfilì P., Calabro A., Radicchi F., Del Favero A. Efficacia della implementazione di due strategie di implementazione nel promuovere l'applicazione di una linea guida in ambiente ospedaliero. XIII Congresso Nazionale FADOI, Firenze 4-7 maggio 2008. Linea Guida regionale: Regione Umbria, Direzione Regionale Sanità e Servizi Sociali: Raccomandazioni per l'uso del Palivizumab nella Prevenzione delle Infezioni da Virus Respiratorio Sinciziale (VRS) in bambini con cardiopatie congenite, displasia broncopulmonare e prematurità. Aggiornamento 2010. Articolo: Monacelli E., Rocchi R.E., Morcellini R., Calabro A., Patoia L. Esperienza formativa di Evidence Based Practice (EBP) per le professioni sanitarie. Scienza Riabilitativa, 200810(4):5-8

	<p>Abstract: E. Monacelli, R. Morcellini, R.E. Rocchi; S. Naglieri; L. Patoia. "L'audit clinico per la valutazione dell'efficacia delle strategie di implementazione di procedure operative assistenziali". Atti del VI Workshop Italiano della SIQuAS-VRQ sull'Audit Clinico. Perugia 27-28 maggio 2011.</p> <p>Abraha I, De Florio R, Casazza G, Duca P, Parente B, Cozzolino F, Eusebi P, Rocchi RE, Montedori A. Ultrasonography for endoleak detection after endoluminal abdominal aortic aneurysm repair (Protocol). Cochrane Database of Systematic Reviews 2013, Issue 1. Art. No.: CD010296. DOI: 10.1002/14651858.CD010296</p> <p>Blandini V., Bucaneve G., Rocchi RE, Rossi M. Farmacovigilanza: segnalazione delle reazioni avverse da farmaci in Umbria nel 2015* Rapporti ISTISAN 16/23 Prescrizione farmaceutica in Umbria. Analisi dei dati relativi al 2015 ISS.</p> <p>Rocchi R.E., Rossi M et al Valutazione dell'insufficienza renale farmaco-indotta in ospedale. Un'esperienza negli ospedali della regione Umbria. Riassunti XXV Seminario Nazionale "La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia" ISS Roma, 12-13 Dicembre 2016.</p> <p>Rocchi R.E., Rossi M. et al. Insufficienza renale farmaco-indotta. Studio osservazionale, prospettico, multicentrico, condotto nei reparti di Medicina e Cardiologia degli Ospedali della regione Umbria. GIFA C 2017; 31(1): 2335</p>
PATENTE O PATENTI	Patente di guida B
ULTERIORI INFORMAZIONI	<p>PARTECIPAZIONE A GRUPPI TECNICI E COMITATI SCIENTIFICI A LIVELLO REGIONALE E NAZIONALE, CON CONTRIBUTO ALLA DEFINIZIONE DI INDIRIZZI E STRUMENTI DI GOVERNO CLINICO.</p> <ul style="list-style-type: none"> • S.C."Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo" URCF1 "Responsabile di Eudravigilance" nella conduzione di studi di fase 1 no profit, con lettera d'incarico a titolo volontario del 15/07/2020. • Con D.D. n° 6212 DEL 25/06/2019 nominata componente del Gruppo Tecnico per la predisposizione e l'aggiornamento dell'Elenco Terapeutico Ospedaliero Regionale • Con DGR n. 1193 del 24/10/2016 componente del Comitato Etico delle Aziende Sanitarie dell'Umbria, triennio 2016-2019, prorogato fino al 30/09/2020 con DGR. N. 178 del 19/03/2020 e successivamente fino a Febbraio 2021 tramite comunicazioni della Segreteria. • Con Determinazione AIFA 30/07/2014 membro del Gruppo di Lavoro sulla Vaccinovigilanza. • ANMIC: dal 1 febbraio 2018 nomina Medico di Categoria supplente nella Commissione medica Invalidità Civile – handicap – disabilità di Bastia Umbra e di Marsciano. • Dal 2012 autore nel Gruppo Editoriale Cochrane Peripheral Vascular Disease Group. • Dal 2008 al 2012 nominata a far parte dello SPREAD (Stroke Prevention and Educational Awareness Diffusion) Collaborative Group- Area metodologica. Il Collaborative Group edita le linee guida italiane per la prevenzione ed il trattamento dell'ictus cerebrale. • Con determinazione dirigenziale n°2/09-01-09 della Direzione Formazione,Qualità, URP dell'A.O.Perugia, membro del Gruppo di lavoro per l'Evidence Based Practice (EBP) dell'Azienda Ospedaliera di Perugia.
DATI	Autorizzo il trattamento dei dati personali ai sensi del D. Lgs. 196/2003 e del GDPR 679/16.

Il sottoscritto, consapevole delle sanzioni penali previste per il caso di dichiarazione mendace, così come stabilito dall'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445, dichiara, sotto la propria responsabilità, che quanto sopra affermato corrisponde a verità.

Fermo restando quanto previsto ai sensi dell'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445, qualora dai controlli di cui sopra emerga la non veridicità del contenuto della dichiarazione, il dichiarante decadrà dei benefici eventualmente conseguiti per effetto del provvedimento emanato sulla base della dichiarazione non veritiera.

Perugia 11/05/2026

Firma
Rosalba Elisabetta Rocchi