



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Cognome(i) / Nome(i) **Tassinari Michele**

Indirizzo(i)

Telefono(i)

Cellulare |

E-mail

Cittadinanza Italiana

Data di nascita 22 marzo 1971

Sesso Maschile

Esperienza professionale

Date Dal 02 maggio 2011 ad oggi

Lavoro o posizione ricoperti Da Maggio 2011 Titolare dello studio Ing. Tassinari

Principali attività e responsabilità Come attività libero professionale mi occupo di:

Audit di I e II parte e III parte. Su richiesta dei clienti svolgo attività di audit sui processi organizzativi e sui fornitori (ISO 9001; ISO/IEC 27001; ISO/IEC 20000; ISO 22301; ISO 13485; MDD; TISAX)

Corsi di formazione. In azienda o presso Enti di Formazione. Le tematiche principali sono i sistemi di gestione per la qualità, Sistemi di gestione applicati ai dispositivi medici, Sistemi di Gestione per la sicurezza delle informazioni, attività di Audit. Sono sviluppate anche tematiche ad Hoc.

Assistenza nell'impostazione di sistemi di gestione della sicurezza delle informazioni (ISO/IEC 27001). Supportate diverse aziende nell'implementazione di un sistema di gestione della sicurezza delle informazioni fino alla certificazione di parte terza.

Assistenza nell'impostazione di sistemi di gestione della Qualità (ISO 9001). Supportate diverse aziende nell'implementazione di un sistema di gestione della qualità fino alla certificazione di parte terza.

Assistenza nell'implementazione dei requisiti del Regolamento Reg. UE n. 679/2016 (GDPR).

Assistenza nell'implementazione dei requisiti del D.lgs 231/01.

Date 16 luglio 2007 – 29 aprile 2011

Lavoro o posizione ricoperti CUSTOMER MANAGEMENT DEVELOPER per la Unit di Bologna oltre che LEAD AUDITOR.

Principali attività e responsabilità Curavo il raggiungimento degli obiettivi di budget per i principali settori industriali seguiti dall'azienda nella Regione Emilia Romagna.

Mantenevo anche l'attività relativa all'auditing rispetto i principali standard relativi ai sistemi di gestione in diversi settori merceologici (manifatturiero, medical devices, servizi)

Lead Auditor per i seguenti standard di riferimento

ISO 9001 (Sistemi di gestione per la qualità) Settori Ea 14, 17, 18, 19, 28, 29, 31, 32, 33, 35, 36,37, 38;

ISO 13485 (Sistemi di gestione per la qualità relativamente ai dispositivi medici);

ISO/IEC 27001 (Sistemi di gestione per la sicurezza delle informazioni)

(trainee) ISO/IEC 20000-1 (Information technology - Service management)

Nome e indirizzo del datore di lavoro	DNV ITALIA SRL (www.dnv.it)
Date	16 gennaio 1999 – 30 giugno 2007
Lavoro o posizione ricoperti	Lead Auditor e coordinatore tecnico
Principali attività e responsabilità	Lead Auditor per lo schema UNI EN ISO 9001 per i seguenti settori EA: 14, 17, 18, 19, 28, 29, 31, 32, 33, 35, 36, 38 Lead Auditor all'interno dell'ente per lo schema ISO/ IEC 27001 Lead Auditor per lo schema ISO 13485 Sistemi di gestione per la qualità relativamente ai dispositivi medici Lead auditor per verifiche di prodotto "dispositivi medici" secondo la direttiva CEE 93/42 Referente tecnico per supporto e assistenza agli auditor e al personale tecnico commerciale sullo schema ISO 9001, ISO/IEC 27001, ISO 13485. Gestione reclami e lamentele dei clienti relativamente al servizio certificazione sistemi di gestione
Nome e indirizzo del datore di lavoro	CERMET Srl (www.cermet.it)
Date	01 aprile 1998 – 15 gennaio 1999
Lavoro o posizione ricoperti	Progettista all'interno dell'Ufficio Tecnico
Principali attività e responsabilità	Disegnatore/progettista Gestione di alcuni Fascicoli Tecnici per la conformità del prodotto alla Direttiva CEE 93/42 concernente i dispositivi medici (prevalentemente dispositivi impiantabili per ortopedia e traumatologia). L'azienda è certificata ISO 9001 e ISO 13485 per "Progettazione, produzione e assistenza di dispositivi impiantabili per ortopedia e traumatologia e di strumentari chirurgici. Commercializzazione di dispositivi impiantabili per ortopedia e traumatologia e di strumentari chirurgici". L'attività consisteva nel seguire il prodotto dalla fase progettuale sino alla produzione presso le aziende del gruppo, Osteotechnics (lavorazioni meccaniche) e Osteomedik (pulizia e confezionamento).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	HIT MEDICA Srl (www.hitmedica.it)
Date	Giugno 1995 – giugno 1997
Lavoro o posizione ricoperti	Responsabile Qualità
Principali attività e responsabilità	Responsabile qualità presso il laboratorio di tecnologia dei materiali. Il Laboratorio effettua ricerche per lo sviluppo, la valutazione ed il trasferimento alla pratica clinica ortopedica di ogni tipo di tecnologia innovativa. Il laboratorio in questo periodo ha raggiunto e mantenuto l'accreditamento Sinal. Il sistema qualità regolamentava le prove a fatica su protesi d'anca, prove di usura su cotili, prove meccaniche cementi chirurgici.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Laboratorio di Tecnologia dei Materiali del centro di Ricerca Codivilla Putti degli Istituti Ortopedici Rizzoli di Bologna. (http://www.ior.it)
Istruzione e formazione	
Date	1990 - 1995
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea in ingegneria elettronica, con specializzazione in bioingegneria, Votazione 96/100
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Ingegneria Elettronica presso l'università di Bologna
Date	1984 - 1989
Titolo della qualifica rilasciata	Diploma di Liceo Scientifico, votazione 60/60
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Liceo Scientifico Statale "A. Righi" Cesena

Date	1995 - 2017																														
Principali tematiche/competenza professionali acquisite	Molteplici corsi di aggiornamento professionale relativi alle seguenti tematiche: Management dei sistemi di gestione (Qualità, ambiente, laboratori, security); Metodiche di gestione di audit aziendali di parte prima, seconda e terza; Metrologia e riferibilità metrologica; Certificazione di prodotto e gestione di un fascicolo tecnico; Metodi di analisi dei rischi; Project management.																														
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione																															
Capacità e competenze personali																															
Madrelingua(e)	Italiano																														
Altra(e) lingua(e)																															
Autovalutazione <i>Livello europeo (*)</i>																															
Inglese	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="4">Comprensione</th> <th colspan="4">Parlato</th> <th colspan="2">Scritto</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Ascolto</th> <th colspan="2">Lettura</th> <th colspan="2">Interazione orale</th> <th colspan="2">Produzione orale</th> <th colspan="2"></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>B2</td> <td>Utente autonomo</td> <td>B2</td> <td>Utente autonomo</td> <td>B1</td> <td>Utente autonomo</td> <td>B1</td> <td>Utente autonomo</td> <td>B2</td> <td>Utente autonomo</td> </tr> </tbody> </table> <p>(*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue</p>	Comprensione				Parlato				Scritto		Ascolto		Lettura		Interazione orale		Produzione orale				B2	Utente autonomo	B2	Utente autonomo	B1	Utente autonomo	B1	Utente autonomo	B2	Utente autonomo
Comprensione				Parlato				Scritto																							
Ascolto		Lettura		Interazione orale		Produzione orale																									
B2	Utente autonomo	B2	Utente autonomo	B1	Utente autonomo	B1	Utente autonomo	B2	Utente autonomo																						
Capacità e competenze sociali	Capacità di lavorare in team, capacità di comunicazione a tutti i livelli aziendali, capacità di coinvolgere le risorse in progetto, capacità di mediazione tra differenti prese di posizione.																														
Capacità e competenze organizzative	Capacità di coordinamento delle attività di un gruppo, focalizzando l'obiettivo.																														
Capacità e competenze tecniche	Sistemi organizzativi aziendali, controllo statistico di processo.																														
Capacità e competenze informatiche	Strumenti informatici di office automation classici																														
Patente	B																														
Ulteriori informazioni	<ul style="list-style-type: none"> • Iscritto regolarmente all'ordine degli ingegneri, prima di Rimini poi di Bologna dal 1997. • Iscritto Registro CEPAS Settore: Qualità; Responsabile Gruppo di Audit di S.G.Q. Numero Certificazione: 397 Elenco Settori: 14, 17, 18, 19, 28, 29.a, 31.a, 32, 33, 35, 36, 37, 38.f, MED; • Iscritto Registro CEPAS Settore: Security; ISMS (Information Security Management Systems) Responsabile Gruppo di Audit; Numero Certificazione: 8. <p>Erogate oltre 1000 giornate di audit.</p> <p>Erogati numerosi corsi di formazione (su argomenti quali i sistemi di gestione per la qualità, Sistemi di gestione applicati ai dispositivi medici, Sistemi di Gestione per la sicurezza delle informazioni, attività di Audit).</p>																														

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base Reg. UE n. 679/2016.

Il/la sottoscritto TASSINARI MICHELE consapevole che le dichiarazioni false comportano l'applicazione delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, dichiara che le informazioni riportate nel seguente curriculum vitae, redatto in formato europeo, corrispondono a verità.

2020-02-18
Michele Tassinari