

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI  
PERSONALI**

<b>Nome</b>	Marra Anna Rosa
<b>Data di nascita</b>	25/04/1965
<b>Qualifica</b>	Dirigente di II Fascia
<b>Amministrazione</b>	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
<b>Incarico attuale</b>	Direttore dell'Area Vigilanza Post-Marketing (determina Direttoriale n°153 del 27/01/2017)
<b>Numero telefonico dell'ufficio</b>	0659784268
<b>E-mail istituzionale</b>	ar.marra@aifa.gov.it

**TITOLI DI STUDIO E  
PROFESSIONALI ED  
ESPERIENZE  
LAVORATIVE**

<b>Titolo di studio</b>	Laurea in farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II"
<b>Altri titoli di studio e professionali</b>	Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista conseguita presso L'Università degli Studi di Napoli "Federico II"
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore del Settore HTA ed Economia del Farmaco dal 1/10/2016 al 31/01/2017 (determina Direttoriale n° 1344 del 26/09/2016)</li><li>- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore dell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione e Coordinatore dell'Area Registrazione fino al 30/09/2016 (determina Direttoriale n. 1237 del 30/10/2014)</li><li>- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - Direttore dell'Ufficio Autorizzazioni all'Immissione in commercio e ad interim dell'Ufficio per le Procedure comunitarie dal 29/5/2009 (i due uffici successivamente sono stati accorpati nell'Ufficio Valutazione ed Autorizzazione – dal 1/11/2009 al 30/09/2016)</li><li>- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - Conferimento ad interim dell'Unità dirigenziale di supporto per le attività dell'Ufficio V&amp;A correlate all'implementazione della direttiva anticontraffazione e alle attività relative alle problematiche GMP, Rapid Alert e di qualità post marketing dal 3/8/2015 al 31/1/2016</li><li>- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore</li></ul>

## CURRICULUM VITAE

### Capacità e competenze professionali

dell'Ufficio Autorizzazioni Officine – Area Produzione e Controllo - 08/09/2005

- Trasferita dal Ministero della Salute all'Agenzia Italiana del Farmaco con DM del 6/4/2004
- MINISTERO DELLA SALUTE - Direttore dell'Ufficio V presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici - 30/12/2003
- MINISTERO DELLA SALUTE - Direttore dell'Ufficio Centrale Stupefacenti presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici - 30/12/2002
- MINISTERO DELLA SALUTE - Vincitrice del concorso per esami per il conferimento di 4 posti nel profilo di dirigente farmacista di II livello, nominata con DD 20/11/2002 e con decorrenza dal 12/12/2002
- MINISTERO DELLA SALUTE - Dirigente farmacista di I livello, presso l'Ufficio III della ex Direzione Generale dei Medicinali e della Farmacovigilanza, occupandosi in particolare di attività ispettive in qualità di ispettore senior GMP e ispettore junior GCP — 31/10/2001, dal 16/01/2002 anche per attività ispettive GCP
- MINISTERO DELLA SALUTE - Ispettore Senior, nel settore delle ispezioni di Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP) - 27/11/2001
- MINISTERO DELLA SANITÀ - Ispettore presso Officine di produzione dei medicinali nel settore delle ispezioni di Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP) – DM 19/3/1996
- MINISTERO DELLA SANITÀ - Dirigente farmacista di I livello presso l'Ufficio IV della ex Direzione Generale dei Medicinali e della Farmacovigilanza, occupandosi in particolare della valutazione della parte chimico-farmaceutica dei dossier relativi all'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali – 09/02/1996
- MINISTERO DELLA SANITÀ - Assunzione in servizio a seguito di concorso pubblico come Dirigente farmacista di I livello - 20/12/1995
- Farmacista collaboratore presso farmacia privata dal 20/6/1992 al 19/12/1995

Nel corso della sua attività, in considerazione degli incarichi direzionali ricoperti alla guida degli Uffici tecnici del Ministero della Salute prima e di AIFA poi, ha sviluppato una approfondita e peculiare conoscenza delle problematiche relative alle autorizzazioni dei medicinali, dagli aspetti relativi

## CURRICULUM VITAE

alla produzione dei farmaci fino alla collocazione degli stessi nel mercato nazionale ed europeo. La partecipazione attiva ai processi decisionali che hanno determinato l'attuale contesto normativo dei medicinali le hanno consentito l'acquisizione di capacità di leadership e di management nell'ambito delle amministrazioni pubbliche sanitarie, con riguardo alla regolamentazione e razionalizzazione del settore farmaceutico e non solo. Ha mostrato particolare attitudine nella direzione e gestione di Uffici molto numerosi (che superano l'ordine del centinaio di dipendenti) e delle relative aree tecniche di appartenenza, con lo sviluppo di modelli organizzativi e gestionali efficienti per il conseguimento degli obiettivi di competenza. Infine, l'esperienza professionale maturata nell'ambito di tutte le tipologie di medicinali, dai biologici agli emoderivati, ai radiofarmaci, agli omeopatici e fino agli allergeni, partendo dagli stupefacenti, anche attraverso la partecipazione e la elaborazione di linee guida tecnico scientifiche, le hanno fornito una expertise specialistica di particolare valenza che le ha consentito e le consente un approccio integrato ed organico all'intero settore del farmaco, salvaguardando le esigenze di coniugare il profilo tecnico e giuridico della materia.

### Capacità linguistiche

Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
Inglese	Buono	Buono

### Capacità nell'uso delle tecnologie

Buon uso di Word, Windows e Outlook.  
Utilizzo di banche dati nazionali sui farmaci

### Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)

- **Coordinatore di numerose Commissioni e Gruppi di Lavoro** (Farmaci di Genere, Radiofarmaci, Allergeni), nonché responsabile e coordinatrice delle attività dell'AIFA in materia di Sunset Clause (decadenza delle AIC per mancata commercializzazione) (fino al 30/09/2016)
- **Coordinatore del Segretariato di Supporto e Coordinamento dell'Ufficio Valutazione e Autorizzazione dell'AIFA per i lavori della Commissione Tecnico Scientifica dell'AIFA** (fino al 30/09/2016)
- Responsabile del progetto AIFA per i Medicinali Emoderivati (fino al 30/09/2016)
- Responsabile del progetto AIFA per i Medicinali Omeopatici (fino al 30/09/2016)
- Responsabile del progetto AIFA per i Medicinali Allergeni (fino al 30/09/2016)
- Responsabile delle attività per la creazione della Banca Dati Farmaci dell'AIFA, la quale consente la consultazione on line, attraverso il sito istituzionale dell'Agenzia, dei Fogli Illustrativi ed i Riassunti delle Caratteristiche del Prodotto per tutti i medicinali autorizzati in Italia (fino al 30/09/2016)
- Componente del Tavolo tecnico AIFA per l'attuazione dell'art.1, comma 591 della Legge 23 dicembre 2014, n.190 (marzo 2016)
- Presidente del Gruppo di lavoro di approfondimento sulle tematiche relative ai rappresentanti italiani presso i comitati

## CURRICULUM VITAE

- dell'EMA e dell'HMA (dicembre 2014)
- Componente della Task Force di supporto alla Direzione Generale di AIFA per la valutazione dei medicinali per Terapie Avanzate (giugno 2013)
  - **Coordinatore di numerose procedure di Scientific Advice nazionali di AIFA**
  - Componente del **Gruppo di Lavoro della Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria del Ministero della Salute per l'attuazione** degli artt. 15 e 16 della Legge 21 ottobre 2005, n.219 ("**Legge Sangue**") relativamente alla produzione, importazione ed esportazione di sangue ed emoderivati (ottobre 2010)
  - Componente del **Comitato Tecnico del Ministero della Salute per la valutazione di eventuali misure urgenti nella stagione influenzale** (settembre 2010)
  - Componente del **Comitato ad hoc di supporto alla Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria del Ministero della Salute per le valutazioni in merito al vaccino pandemico** (settembre 2010)
  - Componente della **Commissione congiunta di monitoraggio e coordinamento del Memorandum d'Intesa tra AIFA e Ministero della Salute dell'Albania** (luglio 2010)
  - Componente della **delegazione AIFA al 46° Meeting Annuale della Drug Information Association** – Washington – USA (giugno 2010)
  - **Coordinatore della Sottocommissione Valutazione e Autorizzazione con compiti istruttori per la CTS dell'AIFA** (gennaio 2010)
  - Componente del Comitato Tecnico per la valutazione bibliografica dell'AIFA (dicembre 2009)
  - Componente della **Task Force per il coordinamento delle attività dell'AIFA relative all'emergenza "Influenza Suina" in raccordo con l'Unità di Crisi del Ministero del Lavoro, Salute e politiche sociali** (aprile 2009)
  - Componente del **Gruppo "IMPACT-ITALIA" in materia di Farmaci Contraffatti** (aprile 2008)
  - **Coordinatore della Task Force AIFA per la verifica, il monitoraggio delle reazioni avverse da eparina e per i provvedimenti da adottare a seguito dell'emergenza causata da eparine contaminate e contraffatte provenienti dalla Cina** (marzo 2008)
  - In qualità di **rappresentante dell'AIFA, ha partecipato all'incontro tra la delegazione della Commissione Igiene e Sanità del Senato della Repubblica Italiana e l'Agenzia Europea per i medicinali (EMA)** – Londra (febbraio 2009)
  - Componente del Tavolo di lavoro tecnico in materia di medicinali omeopatici presso l'AIFA (luglio 2007)
  - Componente della **delegazione Italiana per il settore farmaceutico su incarico del Ministero della Salute e dell'AIFA per la definizione di accordi bilaterali Italia/Brasile partecipando attivamente ad incontri di natura diplomatica presso il Ministero degli Esteri e l'Ambasciata del Brasile a Roma** (maggio 2007)

## CURRICULUM VITAE

- Componente del **Gruppo di Lavoro sulle Cellule utilizzate a scopo diagnostico, preventivo e terapeutico presso l'AIFA e componente del "Coordinamento tra Aree per terapie cellulari" presso l'AIFA** (aprile 2007)
- Componente del **Gruppo di Lavoro sui Farmaci Contraffatti** presso l'AIFA (aprile 2007)
- Componente del **gruppo di lavoro per "l'Aggiornamento della normativa relativa all'attività del farmacista" presso il Ministero della Salute – Direzione Generale dei Farmaci e Dispositivi Medici** (maggio 2006)
- Componente del **Gruppo di Lavoro "Influenza e Pandemie Influenzali" presso l'AIFA** (marzo 2006)
- **Presidente della Commissione per la valutazione della relazione sullo stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Progetto per la comunicazione in tema di Farmacovigilanza, Informazione sui Farmaci e Sperimentazione clinica (Newsletter e Farmacovigilanza News)** (settembre 2005)
- Componente del **gruppo di lavoro sulla Terapia del Dolore e del gruppo di lavoro sul monitoraggio del profilo di utilizzazione e spesa dei farmaci psicotropi nelle pratiche dei servizi psichiatrici e della medicina generale istituito presso l'AIFA** (luglio 2005)
- Componente del Comitato di Redazione del Portale dell'Agenzia Italiana del Farmaco (giugno 2005)
- **Contact Person per le procedure di Batch Release Notification per l'European Directorate for the Quality of Medicines** (aprile 2005)
- **Componente della Commissione permanente della Farmacopea Ufficiale Italiana** (aprile 2005)
- **Presidente della Commissione per la valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Gestione editoriale e predisposizione per la stampa e la distribuzione del Bollettino d'Informazione sui Farmaci (BIF)"** (aprile 2005)
- **Contact Person per il CAP (Centrally Authorised Products) Programme per l'European Directorate for the Quality of Medicines** (dicembre 2004)
- Componente del **Gruppo di lavoro sulla sperimentazione clinica del farmaco "Artekin"** (dicembre 2004)
- Componente del **Gruppo tecnico di lavoro per la predisposizione e l'aggiornamento delle normative tra loro correlate in tema di GCP/Sperimentazione/GMP/Produzione** (novembre 2004)
- Componente del **Gruppo di lavoro sulle Cellule Ingegnerizzate** istituito presso l'AIFA (agosto 2004)
- **Presidente della Commissione per la valutazione della relazione sullo stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Gestione in outsourcing del servizio di documentazione ed informazione sui farmaci (FARMACI-LINE)"** (luglio 2004)
- Componente del **Gruppo di Lavoro per i Giochi Olimpici Invernali "Torino 2006"** (luglio 2004)

## CURRICULUM VITAE

- Componente della **Commissione di coordinamento delle attività di ispezione e verifica della Buona Pratica di Laboratorio (BPL)** presso il Ministero della Salute (aprile 2004)
- Componente del **Gruppo di lavoro istituito presso il Ministero della Salute con il compito di individuare e proporre soluzioni relativamente agli aspetti sanitari, connessi con lo svolgimento nel mese di febbraio 2006 nella città di Torino dei Giochi Olimpici Invernali e dei Giochi Paraolimpici** (febbraio 2004)
- **Componente della Commissione in materia di Terapia del Dolore** istituita presso la Direzione Generale della valutazione dei medicinali e della farmacovigilanza del Ministero della Salute – da marzo 2003 a marzo 2004
- Componente della Commissione di Collaudo per la “Progettazione e sviluppo del Sistema Informativo dell’Ufficio Centrale Stupefacenti” del Ministero della Salute (dicembre 2003)
- Ha partecipato all’incontro con la delegazione Norvegese in merito alle politiche antidroga per il Ministero della Salute (dicembre 2003)
- Componente della **Commissione per la valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio “Monitoraggio del profilo di utilizzazione e spesa dei farmaci psicotropi nelle pratiche dei servizi psichiatrici e della medicina generale”** (maggio 2003)
- **Coordinatrice delle attività di competenza del Ministero della Salute per la semplificazione prescrittiva dei farmaci utilizzabili nella Terapia del Dolore** (maggio 2003)
- Componente della **delegazione italiana alla 46ma sessione della Commissione Stupefacenti presso la sede delle Nazioni Unite a Vienna** (aprile 2003)
- Componente della **delegazione italiana al Gruppo Orizzontale Droga del Consiglio dell’Unione Europea a Bruxelles durante il semestre di presidenza italiana dell’Unione Europea** 1 luglio-31 dicembre 2003
- Partecipazione attiva come **rappresentante del Ministero della Salute alle riunioni coordinate dal Commissario straordinario di governo per le politiche antidroga** (2003)
- **Ispettore GMP di riferimento** per i membri del team ispettivo in qualità di osservatori (gennaio 2002)
- Componente del **Gruppo di studio sulle norme di Buona Fabbricazione dei Medicinali (GMP) per sperimentazione clinica** (gennaio 2002)
- **Esperto incaricato della Farmacopea Ufficiale Italiana** da gennaio 1999 a dicembre 2002
- Componente del Gruppo di Lavoro sui Farmaci Generici da Formulario Nazionale (gennaio 2001)
- Componente del Gruppo di Lavoro per la stesura dei fogli illustrativi dei farmaci generici da costituirsi in seno alla Commissione permanente per Farmacopea Ufficiale Italiana (dicembre 1997)

## CURRICULUM VITAE

<b>Riconoscimenti onorificenze</b>	

- Componente del Gruppo di Lavoro sulle Denominazioni delle Specialità Medicinali - Ministero della Sanità (giugno 1997)
- Partecipazione alla prima revisione ispettiva GMP delle officine farmaceutiche italiane per il Ministero della Sanità (1996-1997)

### DOCENZE E COMITATI SCIENTIFICI

- **Docente in numerosi Master Universitari**
- **Docente in numerosi corsi di specializzazione "Antisofisticazione e Sanità" del Comando Carabinieri per la Tutela della Salute per la formazione di Marescialli dei Carabinieri da destinare ai N.A.S.**
- **Docente in numerosi corsi dell'Istituto Superiore di Sanità**
- **Docente al Corso AIFA in collaborazione con ISS e CNT (Centro Nazionale Trapianti) per l'utilizzo dei medicinali per terapia cellulare ( novembre 2007)**
- **Docente a numerosi corsi di Formazione GMP**

- Con decreto del Presidente della Repubblica del 2 giugno 2006 è stata insignita dell'onorificenza di **Cavaliere "Al merito della Repubblica Italiana"**
- **Nota di Encomio** del Direttore Generale dell'AIFA per la costruzione e l'operatività della Banca Dati dei Farmaci (dicembre 2013)
- **Lettera di Encomio** del Direttore Generale dell'AIFA per il lodevole senso di dedizione, responsabilità e appartenenza dimostrato nell'ambito del "Progetto Banca Dati Stampati" (giugno 2013)

Roma, 31/05/2018

Anna Rosa Marra

Autorizzo al trattamento dei dati personali ai sensi della vigente normativa sulla Privacy.