

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI
PERSONALI**

Nome	Marra Anna Rosa
Data di nascita	25/04/1965
Qualifica	Dirigente di II Fascia
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarico attuale	Direttore dell'Area Vigilanza Post-Marketing (determina Direttoriale n°153 del 27/01/2017) Direttore ad interim dell'Ufficio Misure di Gestione del Rischio (determina Direttoriale n° 689 del 13/04/2017)
Numero telefonico dell'ufficio	0659784268
E-mail istituzionale	ar.marra@aifa.gov.it

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

Titolo di studio	Laurea in farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II"
Altri titoli di studio e professionali	Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista conseguita presso L'Università degli Studi di Napoli "Federico II"
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- 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)- 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)- 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 accorpatis nell'Ufficio Valutazione ed Autorizzazione – dal 1/11/2009 al 30/09/2016)- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - Conferimento ad interim dell'Unità dirigenziale di supporto per le attività dell'Ufficio V&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

CURRICULUM VITAE

Capacità e competenze professionali

- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore 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

CURRICULUM VITAE

relative alle autorizzazioni dei medicinali, dagli aspetti relativi 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

CURRICULUM VITAE

- tematiche relative ai rappresentanti italiani presso i comitati 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**

CURRICULUM VITAE

- l'Ambasciata del Brasile a Roma (maggio 2007)**
- 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**

CURRICULUM VITAE

Invernali "Torino 2006" (luglio 2004)

- 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

CURRICULUM VITAE

(dicembre 1997)

- 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** (Master internazionale in Clinical Pharmacy dell'Università di Cagliari; Master di II livello in Scienze Regolatorie del Farmaco dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza"; Master di II livello in Discipline Regolatorie e market access in ambito farmaceutico e biotecnologico dell'Università del Piemonte; Master di II livello in Discipline Regolatorie del Farmaco dell'Università di Catania; Master di II livello in Metodologie Farmaceutiche Industriali dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza");
- **Docente ai 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** in materia di radiofarmaci, omeopatici, medicinali di origine vegetale e corsi sulla produzione e caratterizzazione dei medicinali di terapia avanzata (terapia cellulare e ingegneria tessutale)
- **Docente al Corso AIFA in collaborazione con ISS e CNT (Centro Nazionale Trapianti) per l'utilizzo dei medicinali per terapia cellulare** (novembre 2007)
- Docente al **Corso di Formazione GMP** per le ispezioni ad officine di produzione di medicinali per osservatori, ispettori junior e ispettori senior di AIFA (dicembre 2006)
- Docente al **corso AIFA per la promozione delle GCP** e per il miglioramento della qualità delle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini industriali (novembre 2006)
- Docente ai corsi per l'Assicurazione di qualità dell'Ispettorato GMP per il Ministero della Salute (dal 2001 al 2002)

- Componente della giuria di valutazione dei lavori di ricerca per il Master internazionale in Clinical Pharmacy dell'Università di Cagliari (giugno 2016)
- Componente del Consiglio Didattico Scientifico del Master di II livello in Scienze Regolatorie del Farmaco dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" in collaborazione con l'AIFA (per gli anni accademici 2012/2013; 2013/2014; 2014/2015)
- Componente del Comitato Scientifico del Simposio AFI 2016
- Componente del Comitato Scientifico del Congresso

CURRICULUM VITAE

Nazionale SIFO per gli anni 2015 e 2016

- Componente del Comitato Scientifico della rivista NCF - Notiziario Chimico Farmaceutico (settembre 2015)
- Componente del Comitato Scientifico della "European Conference on clinical research for decision-making" (marzo 2007)
- Componente del comitato scientifico dei corsi AIFA per la promozione delle GCP (good clinical practice) e per il miglioramento della qualità delle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini industriali (settembre 2006)
- Componente del Comitato Scientifico di supporto tecnico al progetto di comunicazione nel settore dei Gas Medicinali promosso da Assogastecnici di Federchimica, in rappresentanza dell'AIFA (febbraio 2005)

CONVEGNI E SIMPOSI

- Lectio magistralis "Nuove prospettive regolatorie per il farmaco in Italia: dagli innovativi agli ospedalieri", Master internazionale in Clinical Pharmacy dell'Università di Cagliari (giugno 2016);
- Relatore in moltissimi Seminari, Simposi, Convegni, Workshop sia a carattere nazionale che internazionale su temi diversi, quali ad esempio:
 - Convegno "Una risorsa per la sanità: i biosimilari" Roma (giugno 2016)
 - Convegno "L'utilizzo dei medicinali plasmaderivati in Italia" - ISS - (maggio 2016)
 - Evento celebrativo 25 anni AIMN (Associazione italiana medici di medicina nucleare) sottoscrivendo in nome di AIFA il Manifesto per la diffusione dell'Imaging molecolare (ottobre 2015)
 - Convegno "Gender and Science" organizzato dal Dipartimento di medicina sperimentale dell'Università "La Sapienza" di Roma e dal Dipartimento di scienze biomedicali dell'Università di Sassari (febbraio 2013)
 - Seminario "I Requisiti del Plasma Italiano come materia prima per la produzione di medicinali emoderivati: Il Plasma Master File" – Centro Nazionale Sangue – Roma (marzo 2011)
 - Convegno "Donazione Volontaria e Responsabile come risposta al Fabbisogno per Emoderivati ed Emocomponenti" – Roma , Senato della Repubblica (luglio 2010)
 - Convegno organizzato dal Ministero della Salute dal titolo "Qualità, gestione di rischio clinico e sicurezza delle cure nell'uso dei farmaci: formazione, Raccomandazioni ed Integrazione", occupandosi in particolare dei rischi connessi all'uso dei farmaci LASA (settembre 2010)
 - Moderatore al workshop "Aspetti clinici e regolatori dell'immunoterapia specifica nelle malattie allergiche"

CURRICULUM VITAE

- organizzato dall'AIFA (febbraio 2009)
- Convegno "Emoderivati, Presente e Futuro" organizzato presso la Biblioteca del Senato (ottobre 2008)
 - Tavola Rotonda presso la Camera dei Deputati sul tema "Priorità in Pediatria: L'Impegno delle Istituzioni" (giugno 2008)
 - Convegno "La Lotta alla Contraffazione dei Medicinali: IMPACT, IMPACT ITALIA e la Cooperazione tra Istituzioni" con una relazione in merito gli eventi e le criticità affrontate nella gestione dell'emergenza relativa ai medicinali a base di Eparina contaminata di provenienza Cinese - Roma (giugno 2008)
 - Relatore al "Permanent Forum on International Pharmaceutical Crime" organizzato dal Comando Carabinieri per la Tutela della Salute (aprile 2006)
 - Relatore alla sessione generale dell'OMCL Annual Meeting organizzato dall'European Directorate for the Quality of Medicines del Consiglio d'Europa (maggio 2005)
- Componente di numerose commissioni di concorso e di vigilanza
- Coautrice di libri tematici, di articoli e pubblicazioni scientifiche nonché delle ultime edizioni della Relazione sullo Stato Sanitario del Paese
- Ha partecipato attivamente alla stesura di norme del settore farmaceutico, tra cui la normativa in materia di stupefacenti ed il loro utilizzo nella terapia del dolore, il recepimento di diverse direttive comunitarie e numerosi decreti ministeriali oltre ad aver portato il proprio contributo nelle attività regolatorie e normative del settore delle Terapie Avanzate (Terapie Geniche e Cellulari) e degli Emoderivati con particolare riguardo agli emoderivati ottenuti da plasma raccolto sul territorio italiano. Per i medicinali omeopatici ha attivato le procedure di rinnovo e regolarizzazione sul territorio italiano
- **Ha partecipato attivamente nella gestione delle attività di competenza dell'AIFA nel corso dell'emergenza "Ebola 2014"**
- Ha partecipato alla stesura della Raccomandazione del Ministero della Salute sul rischio dei Farmaci LASA

FORMAZIONE e AGGIORNAMENTO

- 2° Convegno Real Word Evidence per una migliore governance dell'assistenza farmaceutica e del processo assistenziali complessivo - Milano - 23 maggio 2016
- Corso di Dialettica Manageriale - OPEN Human

CURRICULUM VITAE

Solutions - dal 24 novembre 2015 al 2 febbraio 2016

- Corso "L'attività della pubblica amministrazione e la nuova disciplina della trasparenza" - AIFA e Università degli studi Roma Tre - 23 marzo 2015
- Corso di formazione in materia di sicurezza e salute nei luoghi di lavoro destinato ai dirigenti - durata 16 ore (febbraio 2014)
- Corso "Salute e Burnout nelle organizzazioni: il benessere e lo stress lavorativo" - AIFA (ottobre 2013)
- Corso "Risk management: stima dei rischi con metodologia proattiva" - AIFA (febbraio 2012)
- Corso "Disciplina delle incompatibilità e degli incarichi extra-impiego dei dipendenti pubblici dopo il D.L.vo n.150/2009 ed il Collegato Lavoro 2010 (L.n. 183/2010) - AIFA (gennaio 2012)
- Corso Galgano e Associati per l'AIFA " La Gestione del Rischio" – Roma - 17 aprile 2009
- Corso "Principi di Farmacoeconomia" – Roma – Agenzia Italiana del Farmaco - 20 dicembre 2005
- Corso di "Farmacovigilanza" – Roma – Ministero della Salute – D.G. Valutazione dei Medicinali e della Farmacovigilanza – 24 settembre 2004.
- Corso "Self-leading e Team-leading: dal self empowerment alla gestione e motivazione dei collaboratori" – Roma – Ministero della Salute e KPMG – dal marzo 2004 a luglio 2004.
- Corso "Valore e costo della regolazione" - Roma – Scuola Superiore della Pubblica Amministrazione – 20,21,22 aprile e 27,28,29 aprile 2004
- Corso "Progettare le relazioni con le altre amministrazioni e la integrazione organizzativa interna: metodi e strumenti" - Roma – Scuola Superiore della Pubblica Amministrazione – 29,30,31 marzo e 6,7,8 aprile 2004.
- Corso di aggiornamento professionale per il personale dei laboratori del SSN che eseguono analisi delle sostanze di abuso su matrici biologiche – Roma – ISS – dal 3 al 6/11/2003.
- Workshop "Innovation – Research – Pharmacovigilance: three challenges for the european union" – Roma - 28/11/2003.
- Corso "Computer system validation practical applications" applicato alle norme di buona fabbricazione dei medicinali ed alle norme di buona pratica clinica – Roma – 16-17/5/2002.
- Corso "Controlli ispettivi nella pubblica amministrazione" – Roma – 8-9-10/5/2002.
- Corso "computer system validation" applicato alle norme di buona fabbricazione dei medicinali ed alle norme di buona pratica clinica– Roma – 25-26-27/3/2002.
- Workshop on Good Clinical Practice Inspection in EU - Roma, 20 ottobre 2000.
- Corso teorico pratico per i componenti dei comitati etici

CURRICULUM VITAE

<p>Riconoscimenti onorificenze</p>	<p>per le sperimentazioni cliniche dei medicinali - Roma - 17-19 ottobre 2000.</p> <ul style="list-style-type: none">• Corso: "Economia Sanitaria" in tre moduli: giornata introduttiva 15/12/1999, 1° modulo dal 17 al 18/1/2000, 2° modulo dal 2 al 11/2/2000, 3° modulo – Roma - dal 14 al 16/2/2000.• Corso: "La comunicazione come strategia integrata di valori e di azioni" – Roma – dal 11 al 15/10/1999• Corso di addestramento ed aggiornamento per ispettori di Buona Pratica di Laboratorio - ISS - Roma - 5-6/11/1997• 1° Corso di formazione sulle Norme di Buona Fabbricazione destinato a funzionari incaricati delle ispezioni e dei controlli di competenza del Dipartimento Prevenzione e Farmaci (area farmaci) - Ministero della Sanità - Roma - 24-25 giugno e 1-2-8-9-10 luglio 1996 <p>- Con decreto del Presidente della Repubblica del 2 giugno 2006 è stata insignita dell'onorificenza di Cavaliere "Al merito della Repubblica Italiana"</p> <p>- Nota di Encomio del Direttore Generale dell'AIFA per la costruzione e l'operatività della Banca Dati dei Farmaci (dicembre 2013)</p> <p>- 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)</p>
--	--

Roma, 28 aprile 2017

Anna Rosa Marra

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