

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Marra Anna Rosa
Data di nascita	25/04/1965
Qualifica	II Fascia
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
Incarico attuale	Dirigente - SETTORE HTA ED ECONOMIA DEL FARMACO
Numero telefonico dell'ufficio	0659784077
Fax dell'ufficio	0659784738
E-mail istituzionale	ar.marra@aifa.gov.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	Laurea in Farmacia
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista conseguita presso L'Università degli Studi di Napoli "Federico II" I sessione ..04/992- Laurea in farmacia conseguita presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II" il 19/11/1991
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- 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 - MINISTERO DELLA SALUTE- Ispettore presso Officine di produzione dei medicinali nel settore delle ispezioni Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP). - 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 - MINISTERO DELLA SALUTE- Ispettore Senior, nel settore delle ispezioni di Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP). - MINISTERO DELLA SALUTE- Vincitrice del concorso per esami per il conferimento di 4 posti nel profilo di dirigente farmacista di II livello - MINISTERO DELLA SALUTE

CURRICULUM VITAE

- Direttore dell'Ufficio Centrale Stupefacenti presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici - MINISTERO DELLA SALUTE
- Direttore dell'Ufficio V presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici. - MINISTERO DELLA SALUTE
- Direttore dell'Ufficio Autorizzazioni Officine – Area Produzione Controllo - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
- Direttore dell'ufficio Valutazione e Autorizzazione e Coordinatore dell'Area Registrazione - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
- Direttore - Ufficio Autorizzazioni all'Immissione in commercio e ad interim dell'Ufficio per le Procedure comunitarie. I due Uffici successivamente sono stati accorpati nell'Ufficio Valutazione ed Autorizzazione - AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Capacità linguistiche

Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
Inglese	Fluente	Fluente

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)

- Con decreto del 2 giugno 2006 è stata insignita dell'onoreficienza di Cavaliere “Al merito della Repubblica Italiana”
- Coordinatrice di numerose Commissioni e Gruppi di Lavoro (farmaci di genere, radiofarmaci, allergeni), nonché responsabile e coordinatrice delle attività dell'AIFA in materia di decadenza delle autorizzazioni all'immissione in commercio (fino al 30/09/2016)
- Coordinatrice del Segretariato Supporto e Coordinamento dell' Ufficio Valutazione e Autorizzazione 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) Responsabili del progetto AIFA per i medicinali allergeni (fino al 30/09/2016) Responsabile delle attività per la creazione della Banca Dati Farmaci dell'AIFA (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 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)
- Componente della Task Force dell'AIFA in merito all'emergenza connessa all'influenza pandemica AH1N1 partecipando alle riunioni dell'Unità di Crisi presso il

CURRICULUM VITAE

Ministero della Salute (aprile 2009)

- Coordinatrice 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 provenienti dalla Cina
- componente del Gruppo "IMPACT-ITALIA" in materia di Farmaci Contraffatti (aprile 2008)
- Componente 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 della Commissione permanente della Farmacopea Ufficiale (aprile 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 (maggio 2003)
- Componente della Commissione di coordinamento delle attività di ispezione e verifica della Buona Pratica di Laboratorio (BPL) presso il Ministero della Salute
- 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 Invernali e dei Giochi Paraolimpici
- Partecipazione delegazione italiana che ha partecipato alla 46ma sessione della Commissione Stupefacenti presso la sede delle Nazioni Unite a Vienna e della delegazione italiana relativa al Gruppo Orizzontale Droga del Consiglio dell'Unione Europea a Bruxelles (2003)
- Ha partecipato attivamente alla stesura di norme del settore farmaceutico, tra cui l'attuale normativa in materia di stupefacenti, il recepimento di diverse direttive comunitarie e numerosi decreti ministeriali
- 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 art. 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

CURRICULUM VITAE

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)
- 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)
- 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 (maggio 2007)
- Componente del Gruppo di Lavoro per l'aggiornamento della normativa relativa all'attività del farmacista presso il Ministero della Salute (maggio 2006)
- Componente del Gruppo di Lavoro "Influenza e Pandemie influenzali" presso l'AIFA (marzo 2006)
- Presidente per la Commissione per la valutazione dello stato di avanzamento dei lavori per la realizzazione del servizio "Progetto per la comunicazione" in tema di Farmacovigilanza, Informazione sui Farmaci e Sperimentazione clinica"(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)
- Contact person per le procedure di Bath Release Notification per l'European Directorate for the quality of Medicines (aprile 2005)
- Componente per la 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)

CURRICULUM VITAE

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)
- 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 della Commissione di Coordinamento delle attività di ispezione e verifica della Buona Pratica di Laboratorio presso il Ministero della Salute (aprile 2004)
- Componente della Commissione in materia di Terapia del Dolore istituita presso la DG 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)
- 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)
- 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 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

CURRICULUM VITAE

(1996-1997)

- Docente in numerosi corsi di specializzazione presso altre Amministrazioni, nonché in master universitari e relatrice in moltissimi Seminari, Convegni, Workshop sia a carattere nazionale che internazionale.
- Coautrice di libri tematici e di articoli e pubblicazioni scientifiche nonché delle ultime edizioni della relazione sullo stato sanitario del Paese