

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Marra Anna Rosa
Qualifica	Dirigente Sanitario Farmacista (ex Dirigente di II Fascia)
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA
Incarichi attuali	Direttore dell'Area Vigilanza Post-Marketing dal 27/01/2017 a tutt'oggi (determina Dir.tec.sc. -83-2025 del 1-12-2025)
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" Iscrizione all'Albo dell'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma (n.9638 del 03/06/1992)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - Direttore ad interim dell'Ufficio di Farmacovigilanza (determina Direttoriale n°207 del 20/05/2022 fino al 31/03/2025)- Sostituto del Direttore Generale e legale rappresentante dell'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO dal 25/01/2023 al 08/02/2024 (decreto del Ministro della Salute del 20/01/2023)- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore ad interim dell'Ufficio Gestione dei Segnali (determina Direttoriale n°614 del 18/05/2020 fino al 15/3/2023)- Responsabile della prevenzione della corruzione e della trasparenza (RPCT) dell'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO dal 01/02/2020 al 24/01/2023 (delibera del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA del 23/01/2020)- AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – Direttore ad interim dell'Ufficio Misure Gestione del Rischio (determina Direttoriale n° 689 del 13/04/2017 fino al 31/1/2018)- 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

CURRICULUM VITAE

	<p>dell'Area Registrazione fino al 30/09/2016 (determina Direttoriale n. 1237 del 30/10/2014)</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 e 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- 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
--	--

CURRICULUM VITAE

	<ul style="list-style-type: none"> - 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 						
Capacità linguistiche	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Lingua</th><th style="text-align: center;">Livello Parlato</th><th style="text-align: center;">Livello Scritto</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">INGLESE</td><td style="text-align: center;">Buono</td><td style="text-align: center;">Buono</td></tr> </tbody> </table>	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto	INGLESE	Buono	Buono
Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto					
INGLESE	Buono	Buono					
Capacità nell'uso delle tecnologie	<p>Uso abituale del computer, di internet e della posta elettronica. Buona conoscenza delle tecnologie informatiche e dei pacchetti applicativi di comune utilizzo (sistema operativo Windows e programmi Word, Excel, Power Point). Utilizzo di banche dati nazionali ed internazionali sui farmaci</p>						
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> - Presidente della Commissione di valutazione dei progetti presentati nell'ambito dei programmi di farmacovigilanza attiva (determina Dir. tec. sc. – 70-2025 del 30/09/2025) - Componente della Commissione per l'esame delle manifestazioni d'interesse relativa alla procedura selettiva finalizzata alla nomina dell'OIV dell'Agenzia Italiana del Farmaco (nota del 26/09/2025) - Rappresentante per l'Italia al Coordination Group dell'HTA presso la Commissione Europea dal 4/7/2023 al 8/2/2024 - Componente del Tavolo tecnico di lavoro nel settore dell'approvvigionamento dei farmaci (Decreto del Capo di Gabinetto del Ministero della Salute del 11/01/2023) - Coordinatore del Gruppo di lavoro per la redazione del P.I.A.O. (determina Direttoriale n°130 del 28/03/2022) - Componente del gruppo di lavoro interdisciplinare per la valutazione degli eventi avversi legati all'uso di integratori alimentari contenenti Garcinia Cambogia presso il Ministero della Salute (nota di designazione del Direttore Generale del 08/09/2021) - Componente del Comitato Etico per la valutazione delle dichiarazioni sul conflitto di interessi (determina Direttoriale n°776 del 23/06/2021) - Presidente della Commissione di valutazione dei progetti presentati nell'ambito dei programmi di farmacovigilanza attiva (determina Direttoriale n°596 del 12/05/2021) - Componente del Gruppo di Lavoro presso il Ministero della Salute per la predisposizione del Piano Nazionale Prevenzione Vaccinale PNPV 2021-2025 (Decreto Direttore Generale della Prevenzione Sanitaria del Ministero della Salute del 18/01/2021) - Coordinamento della Segreteria Tecnica del Comitato Scientifico per la Sorveglianza Post-Marketing dei Vaccini Covid-19 (CSV-Covid19) (determina Direttoriale n°1318 del 14/12/2020) - Componente del Gruppo di lavoro su strategia e logistica della vaccinazione anti-COVID-19 (determina Direttoriale del Ministero della Salute dell'11/12/2020) 						

CURRICULUM VITAE

	<ul style="list-style-type: none">- Responsabile della prevenzione della corruzione e della trasparenza (RPCT) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (delibera del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA del 23 gennaio 2020)- Coordinatore delle attività relative alla Farmacovigilanza del Segretariato di Supporto e coordinamento per i lavori della Commissione Tecnico Scientifica dell'AIFA in qualità di direttore dell'Area Vigilanza Post-Marketing (da febbraio 2017 a tutt'oggi)- Presidente del Collegio di Conciliazione competente per le valutazioni della performance individuale di AIFA (16/10/2019)- Presidente della commissione esaminatrice del bando di mobilità riservato al personale dell'Area III e II in servizio in posizione di comando presso l'AIFA (6/9/2019)- Coordinatore del Gruppo di lavoro per la valutazione dei progetti presentati nell'ambito degli Accordi di Programma (14/08/2019)- Coordinatore della Task Force per la valutazione delle criticità e delle emergenze legate alle carenze dei medicinali (30/07/2019)- Componente del Collegio di Conciliazione competente per le valutazioni della performance individuale di AIFA (29/05/2019)- Componente della commissione esaminatrice incaricata della valutazione comparativa dei CV presenti nella Banca Dati Consulenti dell'AIFA (12/11/2018)- Componente del Gruppo di lavoro per la realizzazione di un "Nuovo Piano nazionale di preparazione e risposta a una pandemia influenzale" presso il Ministero della Salute, Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria (8/10/2018)- Componente del Tavolo tecnico di lavoro finalizzato all'attuazione dell'art.1, comma 591, della Legge 23 dicembre 2014 n.190 relativo alle produzioni ospedaliere (12/6/2018)- Presidente della commissione per la valutazione dei progetti regionali di farmacovigilanza attiva (30/3/2018)- Presidente della commissione giudicatrice nell'ambito del Concorso di idee per l'ideazione e la realizzazione di un'opera d'arte su "Il valore della farmacovigilanza - dal caso talidomide alla sicurezza dei farmaci" (29/1/2018)- Coordinatore del Gruppo di Lavoro Vaccini dell'AIFA (10/11/2017)- Componente del Tavolo di lavoro del Ministero della Salute per la predisposizione dello schema di decreto relativo all'istituzione dell'Anagrafe nazionale vaccini (19/10/2017)- Presidente di numerose commissioni di valutazione di selezione pubblica per incarichi di collaborazione coordinata e continuativa presso AIFA- Componente della commissione per la valutazione comparativa dei titoli professionali e accademici nei curricula degli esperti della Banca Dati Consulenti dell'AIFA (15/5/2017)
--	---

CURRICULUM VITAE

	<ul style="list-style-type: none">- Componente della commissione per la valutazione delle disponibilità relative ad avviso per il conferimento di posti di funzione dirigenziale di livello non generale presso l'AIFA (24/3/2017)- Componente della commissione per la valutazione delle disponibilità relative ad avviso per il conferimento di incarichi conferibili a dirigenti delle professionalità sanitarie presso l'AIFA (21/2/2017)- Componente del Tavolo Tecnico istituito presso AIFA per l'attuazione dell'art.1 comma 591 della Legge 23 dicembre 2014 n.190 per la produzione in ambito ospedaliero di medicinali in forma monodose (23/3/2016)- 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)- Presidente del Gruppo di lavoro di approfondimento sulle tematiche relative ai rappresentanti italiani presso i comitati dell'EMA e dell'HMA (dicembre 2014)- Ha partecipato attivamente alle attività AIFA finalizzate al BEMA 2011 e 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
--	--

CURRICULUM VITAE

	<p>Salute per le valutazioni in merito al vaccino pandemico (settembre 2010)</p> <ul style="list-style-type: none">- 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)- 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)
--	---

CURRICULUM VITAE

	<ul style="list-style-type: none">- 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 (da dicembre 2004 a giugno 2009)- 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)- 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)
--	--

CURRICULUM VITAE

	<ul style="list-style-type: none">- 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 Drogen 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)- 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"; Master di II livello in Sperimentazione clinica, accesso al farmaco e outcome

CURRICULUM VITAE

	<p>research dell'Università di Salerno; Master di II livello in Farmacovigilanza, farmacoepidemiologia e farmacoconomia: valutazioni tramite real world data dell'Università di Messina; Master di II livello in Farmacovigilanza e Discipline Regolatorie del farmaco dell'Università di Verona; Master di II livello in Governance del trial clinico dell'Università di Catania);</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 sicurezza, 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) <p>- Componente della giuria di valutazione dei lavori di ricerca per il Master internazionale in Clinical Pharmacy dell'Università di Cagliari (giugno 2016)</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 Nazionale SIFO per gli anni 2015, 2016 e 2017- 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" presso AIFA (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)
--	--

CURRICULUM VITAE

Riconoscimenti onorificenze	<ul style="list-style-type: none">- Relatore in numerosi Seminari, Simposi, Convegni, Workshop sia a carattere nazionale che internazionale su temi diversi in ambito farmaceutico.- Componente di numerose commissioni di concorso e di vigilanza- Coautrice di libri tematici, di articoli e pubblicazioni scientifiche- Coautrice di articoli scientifici sulla sicurezza dei vaccini anti COVID-19 - 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, la revisione europea della legislazione farmaceutica (a tutt'oggi in corso) 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 alla stesura della Raccomandazione del Ministero della Salute sul rischio dei Farmaci LASA - 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)
-----------------------------	---

Ai sensi e per gli effetti del d.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 e successive modificazioni, la sottoscritta, sotto la propria responsabilità, attesta la veridicità delle dichiarazioni riportate nel presente curriculum.

Si autorizza a trattare i dati forniti ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e s.m.i., "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

Roma, 02/02/2026

Anna Rosa Marra