

**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 - incarico prorogato con determina Direttoriale del 22/01/2020)
<b>Recapiti telefonici</b>	Ufficio:0659784268 0659784077 Cellulare: 3311708651
<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" Iscrizione all'Albo dell'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma ( n.9638 del 03/06/1992)
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- 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)</li><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</li></ul>

## CURRICULUM VITAE

### Capacità e competenze professionali

- 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
  - 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 carriera ha svolto molteplici attività di coordinamento trasversale e di indirizzo, in considerazione dei numerosi incarichi dirigenziali ricoperti alla guida degli Uffici del Ministero della Salute e, successivamente, delle Aree strutturali ed organizzative di AIFA. Con l'attuale incarico di direttore dell'Area vigilanza post-marketing coordina le attività di 5 uffici e diversi gruppi di lavoro

dell'Agenzia Italiana del Farmaco.

L'esperienza maturata le ha consentito di individuare strategie adeguate in risposta alle problematiche, anche molto complesse ed emergenziali, che si sono presentate nell'ambito delle tante attività di coordinamento che le sono state affidate. Ha sviluppato una approfondita e peculiare conoscenza delle problematiche relative alle autorizzazioni dei medicinali e alle politiche del farmaco in generale, conseguendo una competenza molto ampia che varia dagli aspetti tecnici ed autorizzativi della produzione dei farmaci fino alla collocazione degli stessi sul mercato nazionale ed europeo ed alle relative attività di farmacovigilanza. L'esperienza maturata in tutte le linee di attività, del Ministero della Salute prima e dell'AIFA dopo, le ha consentito di gestire in prima persona situazioni emergenziali anche mediante l'adozione di provvedimenti di ritiro dal mercato di farmaci pericolosi o contraffatti, con l'emanazione di atti importanti a tutela della salute pubblica, fino alle modalità di importazione e gestione dei farmaci necessari per la cura dei pazienti italiani durante l'emergenza "Ebola". La partecipazione attiva, negli ultimi diciassette anni, ai processi organizzativi e strutturali che hanno determinato l'attuale contesto normativo dei medicinali, unitamente ai rapporti con gli organi istituzionali e con tutti gli stakeholders, le hanno consentito l'acquisizione di riconosciute capacità di leadership e di management, ottenendo sul campo risultati estremamente positivi nella gestione di situazioni di crisi o nella riorganizzazione di strutture complesse che presentavano forti ritardi e lacune negli ambiti di competenza. Ha mostrato particolare attitudine nella direzione di Uffici molto numerosi (che superavano anche l'ordine del centinaio di dipendenti), attuando modelli organizzativi e gestionali puntuali ed efficienti, ai fini del conseguimento degli obiettivi assegnati e per l'affermazione di una prassi amministrativa concreta ed affidabile. L'esperienza tecnica e giuridica maturata nella gestione di tutte le tipologie di medicinali, anche ai fini degli adeguamenti normativi in particolari settori, quali ad esempio quello degli emoderivati, dei radiofarmaci, dei medicinali allergeni e fino agli omeopatici, partendo dai medicinali stupefacenti, presso la Direzione Generale dei farmaci e dei dispositivi medici, con particolare riguardo alla "Terapia del Dolore", le ha fornito una competenza specifica e trasversale, che si è rivelata, oltre che nei processi amministrativi, nella elaborazione di importanti documenti a rilevanza pubblica, di linee guida, di procedure operative di

## CURRICULUM VITAE

qualità e di norme di settore, collaborando costantemente con il Ministero della Salute.

In qualità di dirigente dell'Ufficio Centrale Stupefacenti presso la Direzione Generale dei farmaci e dei dispositivi medici del Ministero della Salute ha coordinato le attività necessarie per la semplificazione prescrittiva dei farmaci nella terapia del dolore, come componente della commissione in materia, e modificando la tipologia di ricettario utilizzato per i farmaci classificati come stupefacenti, coadiuvata dall'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato. Nell'ambito dei Dispositivi Medici, sempre in collaborazione con la Direzione Generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico del Ministero della Salute, ha coordinato tutte le attività dell'AIFA correlate al settore fino al mese di settembre 2016, occupandosi in particolare dei prodotti border-line e delle certificazioni da fornire agli Organismi Notificati relativamente alla sicurezza, qualità e utilizzabilità delle sostanze attive presenti nei dispositivi medici come sostanze ancillari. A tale scopo è stato necessario avviare ogni iniziativa organizzativa e procedurale trattandosi di linee di attività mai seguite prima in AIFA. Nel corso del suo coordinamento dell'Area Registrazione dell'AIFA, ha avuto modo di seguire le attività relative all'accordo di collaborazione tra la Direzione Generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico e la stessa Agenzia per il settore dei dispositivi medici, inclusi quelli contenenti o usati in abbinamento ai medicinali. Il Progetto di collaborazione tra le due Amministrazioni ha riguardato lo scambio di informazioni e segnalazioni nell'ambito delle attività di vigilanza sui dispositivi medici e sui dispositivi contenenti o usati in abbinamento a medicinali. In particolare, il progetto ha individuato metodologie e procedure condivise per la gestione delle segnalazioni di incidenti occorsi con l'uso di dispositivi in generale e di quelli contenenti o usati con medicinali in particolare e di dispositivi border-line, per i quali si poneva anche un problema di corretta classificazione e di rispettive competenze delle due Amministrazioni, in conformità a quanto previsto dalle normative vigenti.

Ha avuto inoltre modo di poter seguire le problematiche attinenti le farmacie e la professione di farmacista, dapprima con la partecipazione al gruppo di lavoro istituito presso la Direzione Generale dei farmaci e dei dispositivi medici nel 2006, successivamente con le iniziative e proposte di AIFA in merito al cosiddetto delisting (farmaci che possono essere

## CURRICULUM VITAE

venduti anche nelle parafarmacie), con il coinvolgimento circa le problematiche legate alle preparazioni magistrali e galeniche in farmacia, sempre in collaborazione con la Direzione Generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico, ed in ultimo, nel corso del 2019 con le carenze dei farmaci e per la remunerazione delle farmacie in regime di convenzione con il SSN. Per quanto attiene il settore degli integratori alimentari ha partecipato a numerose riunioni con la Direzione Generale Igiene, Sicurezza Alimenti e Nutrizione del Ministero della Salute, tra il 2013 e il 2015, al fine di definire criteri e metodologie per identificare i cosiddetti prodotti border-line, tra medicinali ed integratori alimentari, affrontando anche le problematiche di pubblicità legate alla medesima denominazione di prodotti, anche medicinali, derivanti da categorie merceologiche diverse (cosmetici, integratori alimentari, dispositivi medici e medicinali).

Convinta sostenitrice del concetto di trasparenza, ha promosso e gestito l'intero processo necessario alla pubblicazione della Banca Dati dei Farmaci, accessibile a qualsiasi utente attraverso il sito istituzionale dell'AIFA, nella quale sono disponibili i fogli illustrativi ed i riassunti delle caratteristiche del prodotto per tutti i medicinali autorizzati in Italia, oltre che alla pubblicazione, sempre sul sito istituzionale dell'AIFA, dei rapporti di valutazione degli stessi, in analogia a quanto effettuato dall'EMA.

Negli ultimi anni, con l'assunzione dell'incarico della direzione del Settore HTA ed Economia del Farmaco, ha completato l'acquisizione di una expertise globale nel campo farmaceutico affrontando anche le tematiche relative ai prezzi ed alla rimborsabilità dei farmaci.

Attualmente, in qualità di direttore dell'Area Vigilanza Post-Marketing, gestisce tutte le attività relative ai temi della farmacovigilanza attiva sul territorio nazionale, garantendo assoluta trasparenza ed affidabilità nella tutela degli aspetti legati alla sicurezza nell'uso dei farmaci. Per citare solo alcuni dei risultati conseguiti, nel luglio 2017 è stato reso disponibile al pubblico, sul portale dell'AIFA, un sistema di accesso online ai dati delle segnalazioni di sospette reazioni avverse a medicinali registrate nella Rete Nazionale di [Farmacovigilanza](#) (denominato RAM), e sono stati pubblicati 4 Rapporti sulla Sorveglianza Post-Marketing dei vaccini in Italia dal 2014 al 2018, insieme ad altri importanti documenti pubblici sul tema della vaccinovigilanza e sui farmaci



## CURRICULUM VITAE

	Biosimilari.								
	Nell'ambito della direzione dell'Area Vigilanza Post-Marketing, coordina le attività di gestione delle risorse economiche di cui all'articolo 36, comma 14, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, destinate alle Regioni per iniziative di Farmacovigilanza attiva, elaborando Linee di indirizzo destinate alle Regioni ed ai Centri Regionali per la Farmacovigilanza (CRFV) approvate in Conferenza Stato Regione, per la realizzazione di programmi specifici per la sicurezza ed efficacia dei farmaci, da condurre anche a livello nazionale su dati di real world, finanziati con fondi specifici accantonati dall'AIFA per un ammontare di circa 10 milioni di euro per anno solare. Coordina inoltre la stipula di apposite convenzioni tra l'AIFA e le singole Regioni per il trasferimento dei suddetti fondi ed il monitoraggio delle iniziative finanziate.								
Capacità linguistiche	<table><tr><th>Lingua</th><th>Livello Parlato</th><th>Livello Scritto</th></tr><tr><td>Inglese</td><td>Buono</td><td>Buono</td></tr></table>	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto	Inglese	Buono	Buono		
Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto							
Inglese	Buono	Buono							
Capacità nell'uso delle tecnologie	Buona conoscenza delle tecnologie informatiche e dei pacchetti applicativi di comune utilizzo Utilizzo di banche dati nazionali ed internazionali sui farmaci								
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"><li>- <b>Responsabile della prevenzione della corruzione e della trasparenza</b> (RPCT) dell'Agenzia Italiana del Farmaco (delibera del Consiglio di Amministrazione dell'AIFA del 23 gennaio 2020)</li><li>- <b>Coordinatore</b> 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)</li><li>- <b>Presidente del Collegio di Conciliazione</b> competente per le valutazioni della performance individuale di AIFA (16/10/2019)</li><li>- <b>Presidente</b> 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)</li><li>- <b>Coordinatore del Gruppo di lavoro</b> per la valutazione dei progetti presentati nell'ambito degli <b>Accordi di Programma</b> (14/08/2019)</li><li>- <b>Coordinatore della Task Force</b> per la valutazione delle criticità e delle emergenze legate alle <b>carenze dei medicinali</b> (30/07/2019)</li><li>- Componente del Collegio di Conciliazione competente per le valutazioni della performance individuale di AIFA (29/05/2019)</li><li>- Componente della commissione esaminatrice incaricata della valutazione comparativa dei CV presenti nella Banca Dati Consulenti dell'AIFA (12/11/2018)</li><li>- Componente del Gruppo di lavoro per la realizzazione di un</li></ul>								

## CURRICULUM VITAE

- "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)
  - 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

## CURRICULUM VITAE

- 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 Sanguie**") 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)



## CURRICULUM VITAE

- 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)
- 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)

## CURRICULUM VITAE

- 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)
- 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**

## CURRICULUM VITAE

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 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);
- **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 tissutale)
- **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

## CURRICULUM VITAE

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 Nazionale SIFO per gli anni 2015, 2016 e 2017
- Componente del Comitato Scientifico della rivista NCF - Notiziario Chimico Farmaceutico ( da 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)
- 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
- 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

Riconoscimenti  
onorificenze

e

## CURRICULUM VITAE

- 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)

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

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.

Roma, 07/02/2020

Anna Rosa Marra

