

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	Marra Anna Rosa
Data di nascita	25/04/1965
Qualifica	Il Fascia
Amministrazione	AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA
Incarico attuale	Responsabile - Ufficio Autorizzazioni all'Immissioni in Commercio e ad interim Responsabile Ufficio per le Procedure Comunitarie
Numero telefonico dell'ufficio	0659784470
Fax dell'ufficio	0659784248
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	- Abilitazione all'esercizio professionale di farmacista
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 alle pratiche di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali, sia con procedura nazionale che di mutuo riconoscimento a partenza italiana. - MINISTERO DEL LAVORO, SALUTE E POLITICHE SOCIALI- Ispettore Senior, nel settore delle ispezioni di Buona Pratica di Fabbricazione dei Medicinali (GMP). - MINISTERO DEL LAVORO, SALUTE E POLITICHE SOCIALI- 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. - MINISTERO DEL LAVORO, SALUTE E POLITICHE SOCIALI- Direttore dell'Ufficio Centrale Stupefacenti presso la Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi Medici. - MINISTERO DEL LAVORO, SALUTE E POLITICHE SOCIALI- Direttore dell'Ufficio Autorizzazioni Officine - Area Produzione Controllo - AGENZIA ITALIANA DEL

CURRICULUM VITAE

Capacità linguistiche

Capacità nell'uso delle tecnologie

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

FARMACO - AIFA

Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
Inglese	Fluente	Fluente

- Buon uso di Word, Windows e Outlook
- Il 6 Giugno 1997 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro sulle Denominazioni delle Specialità Medicinali. Il 16 Dicembre 1997 è stata nominata 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. Il 18 Gennaio 2001 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro sui Farmaci Generici da Formulario Nazionale.
- Dal Gennaio 1999 al Dicembre 2002 è stata esperta incaricata della Farmacopea Ufficiale Italiana. Il 25 Gennaio 2002 è stata nominata componente del gruppo di studio sulle norme di Buona Fabbricazione dei Medicinali per sperimentazione clinica. Il 25 Gennaio 2002 è stata nominata ispettore di riferimento per i membri del team ispettivo in qualità di osservatori. Il 13 Marzo 2003 è stata nominata componente della commissione esaminatrice del concorso per l'attribuzione di 3 posti di Dirigente Farmacista di I° livello del ruolo sanitario del Ministero della Salute.
- Dal 7 al 11 Aprile 2003 ha fatto parte della delegazione italiana che ha partecipato alla 46ma sessione della Commissione Stupefacenti presso la sede delle Nazioni Unite a Vienna. Fino al Dicembre 2003 ha fatto parte della delegazione italiana relativa al Gruppo Orizzontale Droga del Consiglio dell'Unione Europea a Bruxelles. Fino al Dicembre 2003 ha partecipato attivamente ai lavori di predisposizione dello schema di Disegno di legge per la revisione del Testo Unico sulla disciplina degli stupefacenti e delle sostanze psicotrope, approvato con il D.P.R. 9 ottobre 1990, n.309. Il 21 Maggio 2003 è stata nominata 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".
- Il 5 Dicembre 2003 ha partecipato all'incontro con la delegazione Norvegese sulle politiche antidroga presso il Ministero della Salute, Direzione Generale della Prevenzione. Il 5 Dicembre 2003 è stata nominata componente della Commissione di Collaudo per – "Progettazione e sviluppo del Sistema Informativo dell'Ufficio Centrale Stupefacenti". Dal 24 Marzo 2003 al 24 Marzo 2004 è stata 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. Il 25 Febbraio 2004 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro istituito presso il Ministero della Salute – Dipartimento II –

CURRICULUM VITAE

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.

- Dal 22 Aprile 2004 è componente della Commissione di coordinamento delle attività di cui all'art.7 del D. L.vo n-120 del 27 gennaio 1992 in materia di ispezione e verifica della Buona Pratica di Laboratorio (BPL). Il 16 Luglio 2004 è stata nominata 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)". Il 5 Agosto 2004 è stata nominata componente del gruppo di lavoro sulle Cellule Ingegnerizzate istituito presso l'Agenzia Italiana del Farmaco. Il 24 Settembre 2004 è stata proposta come componente della Commissione permanente per la Farmacopea Ufficiale Italiana.
- Il 5 Novembre 2004 è stata nominata componente del Gruppo tecnico di lavoro per la predisposizione e l'aggiornamento delle normative tra loro correlate in tema di GCP/Sperimentazione/GMP/Produzione. Il 9 Dicembre 2004 è stata nominata componente del Gruppo di lavoro sulla sperimentazione clinica del farmaco "Artekin". Il 16 Dicembre 2004 è stata nominata Contact Person per il CAP (Centrally Authorised Products) Programme per l'European Directorate for the Quality of Medicines. Il 9 Febbraio 2005 è stata designata quale rappresentante dell'AIFA all'interno del Comitato Scientifico di supporto tecnico al progetto di comunicazione nel settore dei Gas Medicinali promosso dall'Assogastecnici di Federchimica. Il 7 Aprile 2005 è stata nominata 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)".
- Il 18 Aprile 2005 è stata nominata componente della Commissione permanente della Farmacopea Ufficiale. Il 19 Aprile 2005 è stata nominata Contact Person per le procedure di Batch Release Notification per l'European Directorate for the Quality of Medicines. Il 28 Giugno 2005 è stata nominata componente del Comitato di Redazione del Portale dell'Agenzia Italiana del Farmaco. Il 6 Luglio 2005 è stata nominata componente del gruppo di lavoro sulla Terapia del Dolore istituito presso l'Agenzia Italiana del Farmaco. • Il 14 Settembre 2005 è stata nominata 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). Il 28 Marzo 2006 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro "Influenza e Pandemie Influenzali" presso L'Agenzia Italiana del Farmaco.

CURRICULUM VITAE

- • Il 29 maggio 2006 è stata designata come 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 – Roma. Con Decreto del 2 Giugno 2006 è stata insignita dell’onorificenza di Cavaliere “Al merito della Repubblica Italiana”. Il 29 settembre 2006 è stata designata componente del comitato scientifico dei Corsi AIFA per la promozione delle GCP e per il miglioramento della qualità nelle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini industriali. Il 19 febbraio 2007 è stata nominata componente del Comitato di Vigilanza per la convenzione AIFA/ISS del 11 luglio 2006 “Programma di Ricerca integrato”. Componente del Comitato scientifico della “European Conference on clinical research for decision-making” tenutasi presso l’AIFA il 30 Marzo 2007.
- Il 4 aprile 2007 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro sulle cellule utilizzate a scopo diagnostico, preventivo e terapeutico presso l’Agenzia Italiana del Farmaco. Il 16 aprile 2007 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro sui Farmaci Contraffatti istituito presso l’Agenzia Italiana del Farmaco. Il 17 Luglio 2007 è stata nominata componente del Tavolo di lavoro tecnico in materia di Medicinali Omeopatici presso l’Agenzia Italiana del Farmaco.
- Il 19 Marzo 2008 è stata nominata coordinatore della Task Force AIFA per la verifica, il monitoraggio delle reazioni avverse da eparina e per i provvedimenti da adottare. Il 30 Aprile 2008 è stata nominata componente del Gruppo “IMPACT- ITALIA” in materia di Farmaci Contraffatti sul modello della task force internazionale per la lotta alla contraffazione dei medicinali dell’Organizzazione Mondiale della Sanità (International Medical Products Anti-Counterfeiting Taskforce). Il 12 Maggio 2008 è stata nominata componente del “Coordinamento tra Aree per terapie cellulari” presso l’AIFA. Dalla primavera 2008 ha coordinato i provvedimenti e le iniziative adottate dall’AIFA a seguito dell’emergenza causata da eparine provenienti dalla Cina e contaminate da Condrutin solfato ipersolfato. Il 26 Gennaio 2009 è stata nominata componente del Gruppo di Lavoro sui Radiofarmaci presso l’AIFA.
- Il 24 Aprile 2009 è stata nominata responsabile e coordinatrice delle attività dell’AIFA in materia di decadenza delle autorizzazioni all’immissioni in commercio in applicazione alle disposizioni del Codice Comunitario in materia di farmaci. Il 28 Aprile 2009 è stata nominata componente della Task Force dell’AIFA in merito all’emergenza connessa all’influenza pandemica AH1N1. Il 28 Maggio 2009 è stata nominata componente della commissione esaminatrice della procedura selettiva pubblica per titoli ed esame-colloquio, per laureati in farmacia e chimica e tecnologia farmaceutica per l’attribuzione di 15 posti di dirigente delle professionalità sanitarie nel ruolo dei dirigenti dell’AIFA.

- **DOCENZE:** Dal 2001 al 2002 ha svolto attività di docenza nell'ambito dei corsi di Buona Pratica di Fabbricazione dei medicinali, svolti dal Ministero della Salute per la formazione di aspiranti ispettori. Il 21 Giugno 2004 ha svolto attività di docenza nell'ambito del 16° corso di specializzazione "Antisofisticazione e Sanità" destinato ai Marescialli dell'Arma dei Carabinieri da destinare ai Nuclei A.S.; trattando la tesi "Medicinali: definizione, classificazioni, distribuzione ed etichettatura". Il 22 Novembre 2004 ha partecipato, in qualità di docente, al Master in Discipline Regolatorie dell'Università degli Studi di Catania. L'11 Febbraio 2005 ha partecipato, in qualità di docente, al Master di secondo livello in Metodologie Farmaceutiche Industriali dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza". Relatore alla sessione generale del 25-26 Maggio 2005 dell'OMCL Annual Meeting organizzato dall'European Directorate for the Quality of Medicines del Consiglio d'Europa.
- Il 10 Febbraio 2006 ha tenuto un seminario dal titolo "Norme relative alla fabbricazione dei medicinali" nell'ambito del Master in "Metodologie Farmaceutiche Industriali" organizzato dalla Facoltà di Farmacia dell'Università di Roma "La Sapienza". Il 16 Marzo 2006 ha partecipato in qualità di relatore al 2° Corso di Aggiornamento dal titolo "Novità e Criticità nell'attività regolatoria di farmaci e dispositivi medici" – Verona – SIAR, SIFO. Il 4 Aprile 2006 ha partecipato in qualità di relatore al "Permanent Forum on International Pharmaceutical Crime" organizzato dal Comando Carabinieri per la Tutela della Salute – Roma. Dal 14 al 16 giugno 2006 ha partecipato in qualità di relatore al 46° Simposio A.F.I. – Rimini.
- Il 22 novembre 2006, nel corso della I Edizione dei Corsi AIFA per la promozione delle GCP e per il miglioramento della qualità nelle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini industriali, ha tenuto una relazione dal titolo "Le Autorizzazioni per la produzione e per l'importazione dei medicinali sperimentali" – AIFA – Roma. Il 12 dicembre 2006 ha partecipato in qualità di docente al Corso di formazione GMP per le ispezioni sulle officine di produzione di medicinali per Osservatori, Ispettori Junior ed Ispettori Senior – AIFA – Roma. Il 2 Febbraio 2007 ha tenuto un seminario dal titolo "Norme relative alla fabbricazione dei medicinali" nell'ambito del Master in "Metodologie Farmaceutiche Industriali" organizzato dalla Facoltà di Farmacia dell'Università di Roma "La Sapienza". Il 14 marzo 2007 ha partecipato in qualità di relatore al convegno AFI "La produzione di medicinali per terapie avanzate" – AFI – Milano.
- Il 9 maggio 2007 ha partecipato in qualità di relatore all'Incontro organizzato da AFI e ADF dal titolo "La distribuzione dei medicinali per uso umano" – Milano. Il 10 maggio 2007 ha partecipato in qualità di relatore al 3° Corso di Aggiornamento dal titolo "Novità e Criticità nell'attività regolatoria di farmaci e dispositivi medici" –

Verona – SIAR, SIFO. Il 22 maggio 2007 ha tenuto una lezione al 17° Corso di specializzazione “Antisofisticazione e Sanità”, organizzato dal Comando Carabinieri per la Tutela della Salute e destinato alla formazione di Marescialli dei Carabinieri da destinare ai N.A.S. – Roma. Il 5 ottobre 2007 ha partecipato in qualità di relatore al Convegno “ Sicurezza del Farmaco nello scenario europeo” tenutosi nel corso del meeting APIs EUROPE 2007 – Stresa – ASCHIMFARMA e CPA.

- Dal 13 al 14 novembre 2007 ha partecipato in qualità di relatore al “Corso AIFA in collaborazione con ISS e CNT per l'utilizzo dei medicinali per terapia cellulare” – AIFA – Roma. Il 16 novembre 2007 ha partecipato in qualità di relatore e moderatore alla Giornata di studio AFI “ 1° Incontro Nazionale delle Persone Qualificate in Ambito Farmaceutico” – AFI – Roma. • Il 1 febbraio 2008 ha tenuto un seminario dal titolo “Norme relative alla fabbricazione dei medicinali” nell'ambito del Master di secondo livello in “Metodologie Farmaceutiche Industriali” organizzato dalla Facoltà di Farmacia dell'Università degli studi di Roma “La Sapienza”.
- Il 23 ottobre 2007, il 4 febbraio, il 10 marzo, il 3 luglio 2008 e il 9 dicembre 2008, ha partecipato in qualità di docente ai corsi organizzati dall'ISS “Fabbricazione e Caratterizzazione dei medicinali sperimentali per Terapie Avanzate” con una lezione dal titolo “ Autorizzazioni alla fabbricazione di medicinali sperimentali per terapie avanzate” – Roma – ISS. L'8 Aprile 2008 è stata relatrice al seminario “Nuove disposizioni in materia di autorizzazioni alla produzione di medicinali” organizzato dal Centro Studi Economia e Sanità
- Il 16 Aprile 2008 ha partecipato in qualità di relatore alla Giornata di Studio AFI “API per sperimentazione clinica. Applicazione delle GMP ed aspetti autorizzativi” – AFI – Roma. • Il 22 maggio 2008 ha partecipato in qualità di relatore al 4° Corso di Aggiornamento dal titolo “Novità e Criticità nell'attività regolatoria di farmaci e dispositivi medici” relazionando in merito ai Farmaci Sperimentali ed in particolare circa le modalità le criticità applicative del D.L.vo 200 del 06/11/07– Verona – SIAR, SIFO. • Dal 11 al 13 giugno 2008 ha partecipato in qualità di relatore al 48° Simposio A.F.I., relazionando sulle “Nuove procedure per l'autorizzazione alla produzione e classificazione delle forme farmaceutiche secondo il D.M. 21 dicembre 2007 e partecipando alla Tavola Rotonda sul tema “Modifiche ed applicazione del D.L.vo 219 e delle relative procedure introdotte dall'AIFA”– Rimini.
- • Il 25 Giugno 2008 ha tenuto una relazione descrivendo gli eventi e le criticità affrontate nella gestione dell'emergenza relativa ai medicinali a base di Eparina di provenienza Cinese e contaminata, nel corso del Convegno “La Lotta alla Contraffazione dei Medicinali: IMPACT, IMPACT ITALIA e la Cooperazione tra Istituzioni” – SANIT – ROMA.

CURRICULUM VITAE

Il 26 Giugno 2008 ha partecipato alla Tavola Rotonda presso la Camera dei Deputati sul tema “ Priorità in Pediatria: L’Impegno delle Istituzioni”. Il 30 Ottobre 2008 ha partecipato in qualità di relatore al Convegno “Emoderivati, Presente e Futuro” organizzato presso la Biblioteca del Senato – Roma. Il 21 novembre 2008 ha partecipato in qualità di relatore e moderatore alla Giornata di studio AFI “ Il° Incontro Nazionale delle Persone Qualificate in Ambito Farmaceutico” – AFI – Roma.

- Al 3° Forum “Risk Management in Sanità” ha tenuto una relazione il 26 Novembre 2008 nel corso del Simposio “La gestione del Rischio per una Agenzia Regulatoria” e successivamente il 28 Novembre 2008 nel corso del Simposio “Qualità e Sicurezza. Il sistema degli emoderivati in Italia e in Europa” – Arezzo. Il 2 Dicembre 2008 ha tenuto una lezione al 18° Corso di specializzazione “Antisofisticazioni e Sanità”, organizzato dal Comando Carabinieri per la Tutela della Salute e destinato alla formazione di Marescialli dei Carabinieri da destinare ai N.A.S. – Roma. Il 29 e 30 Gennaio 2009 ha partecipato in qualità di docente al Corso 2° Workshop “I Radiofarmaci in Medicina Nucleare” organizzato dall’Associazione Italiana di Medicina Nucleare ed Imaging Molecolare e dall’ISS. L’11 Febbraio 2009 è stata moderatore al workshop “Aspetti clinici e regolatori dell’immunoterapia specifica nelle malattie allergiche” organizzato dall’AIFA – Roma
- Il 20 Febbraio 2009 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. Il 27 Febbraio 2009 ha tenuto un seminario dal titolo “Norme relative alla fabbricazione dei medicinali” nell’ambito del Master in “Metodologie Farmaceutiche Industriali” organizzato dalla Facoltà di Farmacia dell’università di Roma “La Sapienza”. Il 27 Aprile 2009 ha partecipato in qualità di relatore al Seminario organizzato da Farindustria dal titolo “Vaccini: Miti e Leggende” – Roma.

RETRIBUZIONE ANNUA LORDA RISULTANTE DAL CONTRATTO INDIVIDUALE

Amministrazione: AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO - AIFA

dirigente: Marra Anna Rosa

incarico ricoperto: Responsabile - Ufficio Autorizzazioni all'Immissioni in Commercio e ad interim Responsabile Ufficio per le Procedure Comunitarie

stipendio tabellare	posizione parte fissa	posizione parte variabile	retribuzione di risultato	altro*	TOTALE ANNUO LORDO
€ 40.129,98	€ 11.262,77	€ 29.086,50	€ 8.069,88	€ 6.713,98	€ 95.263,11

*ogni altro emolumento retributivo non ricompreso nelle voci precedenti