

OSOBNJE INFORMACIJE

Ines Jurač

ZVANJE

univ.mag.pharm.

TITULA

RADNO ISKUSTVO

03.2016 -

voditeljica Odsjeka za ocjenu kakvoće lijekova

Agencija za lijekove i medicinske proizvode , Ulica Roberta Frangeša Mihanovića 9
(Sky Office), www.halmed.hrwww.halmed.hrorganizacija poslovnih procesa u Odsjeku za ocjenu kakvoće lijekova i nadzor
njihove provedbe

11.2015 -

viša stručna savjetnica - specijalistica za ocjenu dokumentacije o kakvoći
lijeka u Odsjeku za ocjenu kakvoće, sigurnosti i djelotvornostiAgencija za lijekove i medicinske proizvode , Ulica Roberta Frangeša Mihanovića 9
(Sky Office), www.halmed.hrwww.halmed.hr

ocjena dokumentacije o kakvoći lijeka

02.2012 -

viša stručna savjetnica - specijalistica za ocjenu dokumentacije o kakvoći
lijeka u Odsjeku za ocjenu kakvoće, sigurnosti i djelotvornosti lijekovaAgencija za lijekove i medicinske proizvode, Ulica Roberta Frangeša Mihanovića 9
(Sky Office), www.halmed.hrwww.halmed.hr

ocjena dokumentacije o kakvoći lijeka

10.2007 -

viši stručni suradnik u Odsjeku za obnovu registracije

Agencija za lijekove i medicinske proizvode , Ksaverska cesta 4, 10 000 Zagreb,
www.haldem.hrwww.haldem.hr

ocjena dokumentacije o kakvoći lijeka

10.2003 -

stručni suradnik u Odsjeku za obnovu registracije

Agencija za lijekove i medicinske proizvode , Ksaverska cesta 4, 10 000 Zagreb,
www.halmed.hrwww.halmed.hr

ocjena dokumentacije o kakvoći lijeka dostavljene uz zahtjev za obnovu odobrenja

09.2002 -

farmaceut u Odjelu za kemijske metode

Hrvatski zavod za kontrolu lijekova, Ksaverska cesta 4, 10 000 Zagreb

provjera kakvoće lijeka - kemijske metode

06.2001 - 09.2002

magistra farmacije u ljekarni

Ljekarna Kaić, Gruška 22, 10 000 Zagreb

izdavanje lijekova i medicinskih proizvoda, priprema magistralnih pripravaka, uključuje jednogodišnji pripravnički staž

OBRAZOVANJE I OSPOBLJAVANJE

01.2013 - 04.2015

sveučilišna magistra razvoja lijekova

Farmaceutsko-biokemijski fakultet

09.1995 - 02.2001

magistra farmacije

Farmaceutsko-biokemijski fakultet

OSOBNJE VJEŠTINE

Materinski jezik

hrvatski

Ostali jezici	RAZUMIJEVANJE		GOVOR		PISANJE
	Slušanje	Čitanje	Govorna interakcija	Govorna produkcija	
engleski jezik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik

Računalne vještine

MS Office, Internet, razne baze podataka

Ostale vještine

komunikativna osoba, sklona timskom radu, dobre organizacijske sposobnosti

Vozačka dozvola

kategorija B

DODATNE INFORMACIJE

Konferencije

Opatija, „Symposium EU Regulatory Environment“, ALMP / HFD, studeni 2005.
Split, „EGA Third South-East Europe Pharmaceutical Symposium“, svibanj 2007.
Istanbul, „Human & Veterinary Medicinal Products Regulation Turkey's Road to EU“, EMEA, listopad 2007.
Vukovar, „Novosti u europskoj farmakovigilanciji i upravljanju rizikom“, HFD / ALMP, lipanj 2008.
Rijeka, „International Conference “EU Regulatory Network – Challenges and Opportunities for Croatia”, EMEA/ALMP, studeni 2008.
Zagreb, „Networking in Pharmaceutical Sciences“, EUFEPS / HFD / ALMP / CARPC, veljača 2009.
Rovinj, 5. Hrvatski kongres farmacije, HFD, svibanj 2015.
Tallin, "European Pharmacopoeia: Tackling future challenges of the quality of medicines together", EDQM, rujan 2016.
London, "Inhalation & Respiratory Drug Delivery Congress", Oxford Global, svibanj 2017.
Zagreb, Cjeloviti regulatorni pristup - od odobrenja do primjene lijeka, HALMED, prosinac 2017.
London, "4th Annual Formulation & Drug Delivery Congress and 3rd Annual Inhalation & Respiratory Drug Delivery Congress", Oxford Global, svibanj 2018.

Seminari

Zagreb, „Urogenitalne infekcije“, HFD, rujan 2002.
Zagreb, „Najčešće gastroenterološke bolesti – klinička slika i liječenje“, HFD, siječanj 2006.
Zagreb, „Antimikrobno liječenje i profilaksa najčešćih infekcija odraslih i djece“, HFD, lipanj 2007.
Zagreb, „Dobra dokumentacijska praksa“, Supera, lipanj 2007.
Zagreb, „Inspection of Medical Devices and Pharmaceuticals“, TAIXEX / MZ, siječanj 2008.
London, „Advanced EU Regulatory Affairs“, PTI, veljača 2008.
Strasbourg, „2009 Training Session: The European Pharmacopoeia 6th Edition“, EDQM, srpanj 2009.
Zagreb, „Validacija analitičkih metoda“, HMD, studeni 2009.
Zagreb, „IPA Programme 2007: Twinning Light Project „Strengthening of expert capacity in implementation of EU legislation on medicines in the Croatian Agency for Medicinal Products and Medical Devices“, HALMED, ožujak i svibanj 2011.
Zagreb, „Workshop on Dissolution testing, biowaivers and bioequivalence“, AAPS / HFD, listopad 2011.
Prag, „EU Assessors Training on „Efficient and Effective Quality Assessment 2012“, SUKL, travanj 2012.
London, „Genotoxic Impurities – Strategies for Identification & Control“, PTI, svibanj 2012.
Berlin, „Inhalation Drug Development“, ECA, rujan 2013.
Lisabon, „Spray Drying / Solutions for the Pharmaceutical Industry“, ECA, svibanj 2014.
London, "QWP Training 2014", EMA, listopad, 2014.
Utrecht, "Expertise Oral Inhaled Products", Medicines Evaluation Board, rujan 2015.
London, "ICH Q3D guideline", EMA, travanj 2016.
Rim, "Quality Assessment on specific types of products", EMA / AIFA, prosinac, 2016.
Zagreb, "Design of Experiments and Quality by Design, general", MKD Data Analytics Solutions, veljača 2017.
Zagreb, Variation workshop in Zagreb, Medicademy, svibanj 2017.
Prag, "Clinical Trials Regulation: Quality Assessment (IMPD)", SUKL, EMA, listopad 2017.
Zagreb, "Jedno zdravstvo jedna znanost", simpozij o antimikrobnoj rezistenciji, FBF, MZ RH, studeni 2017.

Članstva

Hrvatska ljekarnička komora