

OSOBNJE INFORMACIJE

Marina Lesičar

ZVANJE

magistra farmacije

TITULA

mag. pharm.

RADNO ISKUSTVO

10.2017 -

Stručna savjetnica za farmakovigilanciju i racionalnu farmakoterapiju

HALMED

10.2016 - 10.2017

Viši stručni suradnik-specijalist za farmakovigilanciju i racionalnu farmakoterapiju

HALMED

06.2014 - 10.2016

Viši stručni suradnik za farmakovigilanciju i racionalnu farmakoterapiju

HALMED

06.2012 - 06.2014

Stručni suradnik za farmakovigilanciju i racionalnu farmakoterapiju

HALMED

05.2012 - 06.2012

Ljekarnik

Dom zdravlja Zagreb zapad

02.2012 - 05.2012

Ljekarnik

Ljekarna Horvat

10.2010 - 10.2011

Ljekarnik stažist

Dom zdravlja Zagreb zapad

OBRAZOVANJE I
OSPOBLJAVANJE

08.2015 - 06.2017

sveučilišna magistra kliničke farmacije

Farmaceutsko-biokemijski fakultet u Zagrebu

10.2005 - 09.2010

magistra farmacije

Farmaceutsko-biokemijski fakultet u Zagrebu

OSOBNJE VJEŠTINE

Materinski jezik hrvatski

Ostali jezici	RAZUMIJEVANJE		GOVOR		PISANJE
	Slušanje	Čitanje	Govorna interakcija	Govorna produkcija	
talijanski	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik
španjolski	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik
engleski	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik

DODATNE INFORMACIJE

Prezentacije

- 1) listopad 2013: "ICH E2A Pre-marketing Safety; Local Perspective" i "ICH E2F Development Safety Update Report; Local Perspective"; ICH Endorsed Pharmacovigilance Training Course
- 2) svibanj 2016: "Nuspojave u kliničkim i neintervencijskim ispitivanjima"; Konferencija "Farmakovigilancija nove generacije"
- 3) listopad 2016: "Collaboration with patient organisations to promote and support patient ADR reporting"; SCOPE Joint Action, Work Package 4 Workshop
- 4) ožujak 2017: "Developing capabilities for ADR reporting (Work Package 4 overview); SCOPE Stakeholder Event 2017
- 5) travanj 2017: "Lijek prije dolaska na tržište- Osnove kliničkih ispitivanja"; Farmakovigilancija i klinička ispitivanja - odabrane teme za ljekarnike (HFD)
- 6) travanj 2017: "Praćenje sigurnosti primjene lijekova – iskustva iz projekta SCOPE", Praćenje sigurnosti primjene lijekova
- 7) prosinac 2017: "Sudjelovanje HALMED-a u europskim farmakovigilancijskim projektima", Konferencija "Cjeloviti regulatorni pristup – od odobrenja do primjene lijeka"

Projekti

Joint Action in Pharmacovigilance - Strengthening Collaboration for Operating Pharmacovigilance in Europe (SCOPE)

Konferencije

- 1) Konferencija "S HALMED-om ukorak s EU", Zagreb, Hrvatska (12/2012)
- 2) EU28: Science, Medicines, Health – a Regulatory system Fit for the Future, Dubrovnik, Hrvatska (5/2013)
- 3) Sedmi hrvatski kongres farmakologije, Zagreb, Hrvatska (9/2013)
- 4) 13th ISoP Annual Meeting, Pisa, Italija (10/2013)
- 5) ICH endorsed pharmacovigilance, Zagreb, Hrvatska (11/2013)
- 6) ISOP Proactive Pharmacovigilance, Risk Management and Pharmacovigilance in the Era of Personalized Medicine, Zagreb, Hrvatska (4/2014)
- 7) Prvi kongres kliničke farmacije, Zagreb, Hrvatska (4/2014)
- 8) RISK: What risk? Whose risk?, Uppsala, Švedska (5/2014)
- 9) Konferencija "Farmakovigilancija nove generacije", Zagreb, Hrvatska (5/2016)
- 10) Konferencija "Cjeloviti regulatorni pristup – od odobrenja do primjene lijeka", Zagreb, Hrvatska (12/2017)

Seminari

- 1) Excellence in Pharmacovigilance: Clinical trials and post-marketing, London, UK (10/2012)
- 2) Pharmacovigilance, London, UK (12/2012)
- 3) EudraVigilance – Electronic Reporting of ICSRs in the EEA, Zagreb, Hrvatska (06/2013)
- 4) EudraVigilance Data Analysis System, London, UK (2/2014)
- 5) Pharmacoepidemiology and Drug Safety, Utrecht, Nizozemska (7/2015)
- 6) Lifecycle Pharmacovigilance, SCOPE Work Package 8, Lisabon, Portugal (9/2016)
- 7) Clinical Trials Safety Training & Workshop, Dublin, Irska (9/2016)
- 8) Advanced Pharmacoepidemiology with Case Studies, Madrid, Španjolska (9/2017)
- 9) Clinical Trials Regulation: Assessment of Safety Reports, Prag, Češka (10/2017)
- 10) Clinical Trials Administration Intensive Workshop, Utrecht, Nizozemska (7/2018)

Članstva

- Hrvatska ljekarnička komora
Hrvatsko farmaceutsko društvo