

OSOBNE INFORMACIJE

Marija Peronja

ZVANJE diplomirani inženjer biologije

TITULA dipl. ing. biol.

RADNO ISKUSTVO

11.2017 - Stručna savjetnica za regulatorne poslove u Odjelu za odobravanje lijekova
Agencija za lijekove i medicinske proizvode

OBRAZOVANJE I
OSPOSOBLJAVANJE

09.1999 - 04.2008 Diplomirani inženjer biologije – smjer molekularna biologija
Prirodoslovno-matematički fakultet, Biološki odsjek, Sveučilište u Zagrebu

OSOBNE VJEŠTINE

Materinski jezik hrvatski

Ostali jezici	RAZUMIJEVANJE		GOVOR		PISANJE
	Slušanje	Čitanje	Govorna interakcija	Govorna produkcija	
Engleski	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik	C1/2: Iskusni korisnik
Španjolski	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik	B1/2: Samostalni korisnik
Francuski	A1/2: Početnik	A1/2: Početnik	A1/2: Početnik	A1/2: Početnik	A1/2: Početnik

Računalne vještine poznavanje rada na računalu: Microsoft Office (Word, Power Point, Excel), Internet Explorer, Google Chrome, Mozilla Firefox

Vozačka dozvola B kategorija

DODATNE INFORMACIJE

Prezentacije

Prezentacija Agencije za lijekove i medicinske proizvode na 37. i 38. međunarodnom specijaliziranom sajmu MEDICINA I TEHNIKA (Zagreb 2009. i 2010.g.)

Prezentacija za novozaposlene djelatnike „Izmjene u dokumentaciji o lijeku u RH“ (Zagreb, 23.07.2013.)

Posterske prezentacije:

- Dijana Lovreček, Lina Čačić, Marija Peronja, Jelena Krajačić Bucić and Siniša Tomić: „Batch release of biologicals in Croatian Agency for medicinal product and medical devices“ u Istanbulu na konferenciji 69th International Congress of FIP: „Responsibility for Patient Outcomes-Are you ready?“ kao dio sekcije Laboratories and Medicines Control Services (Istanbul, 2009. g.)
- Lina Čačić, Marija Peronja, Jelena Krajačić Bucić and Siniša Tomić: „Influenza vaccines in Croatia- approval and quality control“ na 6. hrvatskom kongresu farmakologije (Opatija, 15. -18. rujan 2010.)

Projekti

Twinning Light projekt „Implementation of EU legislation on medicines in the Croatian Agency for Medicinal Products and Medical Devices“ (Zagreb, veljača/ožujak 2011.)

Konferencije

- Radionica o ulozi zdravstvenog radnika u praćenju nuspojava lijekova i farmakovigilancijskom sustavu u RH (Agencija, studeni 2008.)
- „EU Regulatory Network – Challenges and Opportunities for Croatia“ (Rijeka, studeni 2008.)
- „Networking in Pharmaceutical Sciences“ EUFEPS/CPhS Conference (Zagreb, veljača 2009.)
- „Usklađivanje s Europskim Zakonodavstvom za medicinske proizvode“ (Seget Donji, svibanj 2009.)
- 69th International Congress of FIP: „Responsibility for Patient Outcomes-Are you ready?“ (Istanbul, rujan 2009.)
- „Communicating the Risk in Pharmacovigilance: Are we going in the Right Direction?“ (Zadar, listopad 2009.)
- Kongres farmakologije – „Što nam je donio novi pravilnik“ (Opatija, rujan 2010.)
- „8th EGA Annual International Symposium on Biosimilar Medicines“ (London, rujan 2010.)
- „Reinforcing patient's safety in Europe“ (Zagreb, lipanj 2011.)
- “World Vaccine Congress 2011” (Lyon, listopad 2011.)

Seminari

- „Introduction to European Regulatory Affairs” (London, veljača 2009.)
- Posjet tvornici cjepiva GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Bruxelles (Belgija, svibanj 2009.)
- EURS is Yours (Agencija/EXTEDO, Zageb ožujak 2010.)
- "PALC - Training on linguistic review" (Agencija/EMA, Zagreb rujan 2010.)
- „Regional Regulatory Workshop: Electronic submissions“ (Kranjska gora, ožujak 2011.)
- “Filling Variations” (Berlin, srpanj 2012.)
- “Advanced European Regulatory Affairs” (London, lipanj 2013.)
- “Radionica o regulativi lijekova” (Zagreb, HALMED, listopad 2013.)
- "CTD, CEP and Active Substance Master File" (Berlin, 20.-21.05.2014.)
- "ECA- API Regulatory Starting Materials" (Barcelona, 12.-13.02.2015.)
- „European Pharmacopoeia Training Session – Chemicals“ (EDQM, Strasbourg, 06.-07.07.2016.)
- „General CMC Regulatory Requirements in the EU and Bioequivalence for Generics“ (DIA, Nanterre/Pariz, 12.-14.06.2017.)
- "Presidential CMDh and IT Directors Meeting" (Estonian State Agency of Medicines, Tartu, 21.-22.11.2017.)
- "Strategic Review and Learning Presidency Meeting of the Co-ordination Group for Mutual Recognition & Decentralised Procedures (CMDh)" (Austrian Medicines and Medical Devices Agency, Beč, 25.-26.09.2018.)
- "Module 15 The regulatory affairs environment for generic products in the EU" (Atrium, Kopenhagen, 15.-16.11.2018.)
- "Case management by regulatory specialists for DCP applications both in the role as RMS and CMS" (Utrecht, 29.-30.10.2019.)