

## OSOBNI PODACI

- Ime i prezime **SINIŠA TOMIĆ**
- Telefon **01/4884 100**
- Faks **01/4884 110**
- E-mail **sinisa.tomic@halmed.hr**
  
- Datum i mjesto rođenja **2. SVIBNJA 1965., ZAGREB**

## RADNO ISKUSTVO

- Datumi (od - do) Prosinac 2015.-  
Naziv i adresa poslodavca AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKE PROIZVODE  
Glavne aktivnosti i odgovornosti Ravnatelj
  
- Datumi (od - do) Prosinac 2011.- studeni 2015.  
Naziv i adresa poslodavca AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKE PROIZVODE  
Naziv radnog mjesta ili dužnosti Savjetnik za europske poslove  
Glavne aktivnosti i odgovornosti Praćenje zakonske regulative za lijekove i medicinske proizvode u EU, predlaganje usklađivanja zakonodavstva u RH, predlaganje multilateralne i bilateralne suradnje, predlaganje i praćenje razvojnih projekata
  
- Datumi (od - do) Od 1. prosinca 2003. do 30. studenoga 2011.  
Naziv i adresa poslodavca AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKE PROIZVODE  
Naziv radnog mjesta ili dužnosti Ravnatelj  
Glavne aktivnosti i odgovornosti Upravljanje i rukovođenje Agencijom, predstavljanje i zastupanje Agencije, predlaganje poslovnog plana i internih akata Upravnom vijeću, sastavljanje izvješća o poslovanju, vođenje poslovne politike, raspisivanje natječaja i odabir djelatnika
  
- Datumi (od - do) Od 1. listopada 2003. do 1. prosinca 2003.  
Naziv i adresa poslodavca AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKE PROIZVODE  
Naziv radnog mjesta ili dužnosti Privremeni ravnatelj  
Glavne aktivnosti i odgovornosti Upravljanje i rukovođenje Agencijom, predstavljanje i zastupanje Agencije, predlaganje poslovnog plana Upravnom vijeću, predlaganje akata UV-u, vođenje poslovne politike i upravljanje stručnim radom, raspisivanje natječaja i odabir kandidata za radna mjesta
  
- Datumi (od - do) Od lipnja 2002. do listopada 2003.  
Naziv i adresa poslodavca „JADRAN“ – GALENSKI LABORATORIJ d.d., Rijeka  
Naziv radnog mjesta ili dužnosti Suradnik u razvoju poslova farmaceutike  
Glavne aktivnosti i odgovornosti Razvoj portfelja farmaceutike, istraživanje tržišta lijekova, provjera i priprema registracijske dokumentacije o lijeku
  
- Datumi (od - do) Od lipnja 2001. do lipnja 2002.  
Naziv i adresa poslodavca „JADRAN“ – GALENSKI LABORATORIJ d.d., Rijeka  
Naziv radnog mjesta ili dužnosti Export manager  
Glavne aktivnosti i odgovornosti Priprema predstavnštva na izvoznim tržištima, kontakti s distributerima i regulatornim tijelima, priprema stručnih suradnika na inozemnim tržištima, koordiniranje izvoza proizvoda

• Datumi (od - do)	2000 – 2001.
• Naziv i adresa poslodavca	MINISTARSTVO EUROPSKIH INTEGRACIJA
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Savjetnik u Upravi za koordinaciju strane tehničke pomoći i suradnju s Europskom unijom
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Priprema po sektorskim politikama (zdravstvo, znanost, lokalna samouprava) za pretpriступne fondove, organiziranje skupova iz područja europskih integracija u RH
• Datumi (od - do)	1999 – 2000.
• Naziv i adresa poslodavca	VLADA REPUBLIKE HRVATSKE, URED ZA EUROPSKE INTEGRACIJE
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Savjetnik u Odjelu za gospodarsku prilagodbu
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Priprema sektorskih politika (zdravstvo, znanost, lokalna samouprava) za pretpriступne fondove, izrada Akcijskog plana integracijskih aktivnosti RH
• Datumi (od - do)	1997 – 1999.
• Naziv i adresa poslodavca	DEPARTMENT OF MEDICINE, McGill UNIVERSITY HEALTH CENTRE, Montréal, Québec, Kanada
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Postdoktorand u laboratoriju za molekularnu onkologiju (McGill University/Research Institute of the Royal Victoria Hospital Fellowship)
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Istraživanje staničnog signaliziranja vezanog na prolaktinski receptor i uloga SOCS proteina
• Datumi (od - do)	1996 - 1997.
• Naziv i adresa poslodavca	NATIONAL RESEARCH COUNCIL OF CANADA, BIOTECHNOLOGY RESEARCH INSTITUTE, Montréal, Québec, Kanada
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Postdoktorand u laboratoriju za molekularnu genetiku i genetsko inženjerstvo (Stipendija kanadske vlade)
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Istraživanje staničnog signaliziranja tirozinske fosfataze PTP1E upotrebom tehnika molekularne biologije
• Datumi (od - do)	1992 – 1996.
• Naziv i adresa poslodavca	MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN, e.V., Jena, Njemačka
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Postdiplomand u grupi za molekularnu staničnu biologiju, (Max Planckova stipendija za doktorski studij)
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Izolacija i karakterizacija fosfotirozinskih fosfataza koje uključuju signaliziranje za receptor epidermalnog faktora rasta
• Datumi (od - do)	1990 - 1992.
• Naziv i adresa poslodavca	KATEDRA ZA DERMATOLOGIJU, MEDICINSKI FAKULTET SVEUČILIŠTA U ZAGREBU, Hrvatska
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Suradnik na američkom projektu
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Istraživanje polimorfizma u nasljednim palmoplantarним keratodermijama metodama molekularne genetike
• Datumi (od - do)	1988. (3 mj.), 1989. (3 mj.)
• Naziv i adresa poslodavca	HOFFMANN - LA ROCHE AG, Basel, Švicarska
• Naziv radnog mjesta ili dužnosti	Stručna praksa
• Glavne aktivnosti i odgovornosti	Sudjelovanje u istraživanju sinteze astaksantina, razvoj dijagnostičkih testova za glikozilirani hemoglobin

## IZOBRAZBA I STRUČNO USAVRŠAVANJE

• Datum	ožujak 2011.
• Diploma	Certificate in General Management Programme
• Ustanova	IEDC - Bled School of Management, Slovenija
• Datum	kolovoz 2011.
• Diploma	Corso di Lingua e Cultura Italiana
• Ustanova	Scuola Tricolore, Genova, Italija
• Datum	2000.
• Diploma	Diploma jednogodišnjeg stručnog diplomatskog studija
• Ustanova	Diplomatska akademija Ministarstva vanjskih poslova RH, Zagreb
• Datum	1999.
• Diploma	Diplôme approfondi de langue française (DALF)
• Ustanova	Ministère de l'Éducation nationale, Sèvre, Francuska
• Datum	1998.
• Diploma	Certificate in International Trade
• Ustanova	Concordia University, Centre for Continuing Education, Montréal, Québec, Kanada
• Datum	1997.
• Diploma	Certificate of Proficiency in English
• Ustanova	McGill University, Montréal, Québec, Kanada
• Datum	1996.
• Diploma	Doctor rerum naturalium
• Ustanova	Biologisch-Pharmazeutische Fakultät der Friedrich-Schiller-Universität Jena, Njemačka
• Datum	1993.
• Diploma	Magistar prirodnih znanosti (Biokemija)
• Ustanova	Prirodoslovno-matematički fakultet Sveučilišta u Zagrebu
• Datum	1990.
• Diploma	Dipl. inž. med. biokemije
• Diploma	Farmaceutsko-biokemijski fakultet Sveučilišta u Zagrebu
• Jezici u govoru i pismu*	1. Engleski – C2 2. Francuski – C2 3. Njemački – C2 4. Talijanski – C1 5. Slovenski – B2
*C2 – vrsni korisnik; C1 – napredni korisnik; B2 – samostalni korisnik	
• Rad na računalu	Word, Excel, Power Point
• Ostale vještine	Vozacka dozvola „B“ kategorije, položen ispit zaštite na radu Završeni tečajevi: Upravljanje konfliktima, Pregovaračke vještine, Prodajne vještine, Vodenju projekata, Prezentacijske vještine, Upravljanje ljudskim potencijalima, Intenzivni komunikacijski trening upravljanja stresom, Pharma Mini-MBA Oslibođen polaganja državnog ispita za državne službenike i namještenike

- Izbor u znanstveno i znanstveno-nastavno zvanje

Naslovni izvanredni profesor za područje biomedicine i zdravstva, polje temeljne medicinske znanosti, grana farmakologija za poslijediplomski studij „Biomedicina“, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci (studen 2014.)

Znanstveni savjetnik, Matični odbor za područje biomedicine i zdravstva (10. listopada 2012.)

Naslovni izvanredni profesor za područje biomedicine i zdravstva, polje temeljne medicinske znanosti, grana farmakologija za studij „Farmacija“, Medicinski fakultet Sveučilišta u Splitu (2.lipnja 2011.)

Viši znanstveni suradnik, Matični odbor za područje biomedicine i zdravstva (9. rujna 2009.)

Naslovni docent, znanstveno područje biomedicina i zdravstvo, znanstveno polje temeljne medicinske znanosti, znanstvena grana farmakologija za poslijediplomski doktorski studij „Biomedicina“, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci (1. studenoga 2009.)

Naslovni docent, znanstveno područje biomedicina i zdravstvo, znanstveno polje temeljne medicinske znanosti, znanstvena grana farmakologija za poslijediplomski doktorski studij „Biomedicina“, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci (1. travnja 2004.)

## A. ZNANSTVENA DJELATNOST

### 1. Znanstveni radovi

#### 1.1. Citiranost prema SCI

Znanstveni radovi Siniše Tomića citirani su 231 puta prema SCI do 2. veljače 2011. god.

#### 1.2. Znanstveni rad objavljen u časopisu citiranom u tercijarnim publikacijama

- Zorić N, Kopjar N, Oršolić N, **Tomić S**, Kosalec I. Olive leaf extract activity against Candida albicans and C. Dubliniensis – the in vitro viability study (submitted for publication)
- Zulfikari S, Filipović Sučić A, Meštrović K, Perić Barbarić M, Mandarić V, Zorić N, **Tomić S**. Generic Medicines in Croatia – Regulatory aspects and statistics. *Coll Antropol* (accepted for publication)
- Benković G, Sokolić M, Čudina B, Truban Žulj R, **Tomić S**. Analysis of Purity Profiles of Generic Lisinopril Tablets Marketed in Croatia. *Coll Antropol* 2013;2:601-6.
- Mirošević Skvrce N, Macolić Šarinić V, Mucalo I, Krnić D, Božina N, **Tomić S**. Adverse drug reactions caused by drug-drug interactions reported to Croatian Agency for Medicinal products and Medical devices: a retrospective observational study. *Croat Med J* 2011;52:604-14.
- Bojić M, Debeljak Ž, Tomičić M, Medić-Šarić M, **Tomić S**. Evaluation of antiaggregatory activity of flavonoid aglycone series. *Nutr J* 2011; 10:73
- Lovreček D, **Tomić S**. A century of antivenom. *Coll Antropol* 2011;35:249-58.
- **Tomić S**, Filipović Sučić A, Ilić Martinac A. Good Manufacturing Practice: the role of local manufacturers and competent authorities, *Arh Hig Rada Toksikol* 2010;61:425-36.
- Mandušić Nazor T, Pipić Kosanović M, **Tomić S**. Quality control of seasonal influenza vaccines, *Arh Hig Rada Toksikol* 2010;61:437-43.
- Tumir H, Bošnir J, Vredra-Dragojević I, Dragun Z, **Tomić S**, Puntarić D. Preliminary investigation of metal and metalloid contamination of homeopathic products marketed in Croatia, *Homeopathy* 2010;99:183-8.
- **Tomić S**, Filipović Sučić A, Ilić Martinac A. Granting marketing authorisation in South East European countries: point of view of the authority. *Reg Toxicol Pharm* 2010;57:325-32.
- Ilić Martinac A, **Tomić S**, Šimićić M. New Commission Regulation on variations-impact on Croatian legislation. *Arh Hig Rada Toksikol* 2010;61:311-22.
- Mirošević Skvrce N, Arapović S, Krnić D, Macolić Šarinić V, Žeželić S, Bagatin K, Leventić J, **Tomić S**. Adverse drug reactions of psychopharmacs. *Psychiatr Danub* 2010;22:441-5.
- **Tomić S**, Filipović Sučić A, Plazonić A, Truban Žulj R, Macolić Šarinić V, Čudina B, Ilić Martinac A. Regulating medicines in Croatia: the five years experience of the Agency for Medicinal products and Medical Devices. *Croat Med J* 2010;51:104-12.
- **Tomić S**, Milčić N, Sokolić M, Ilić Martinac A. Identification of counterfeit medicines for erectile dysfunction in an illegal supply chain. *Arh Hig Rada Toksikol* 2010;61:69-5.
- Kosalec I, Cvek J, **Tomić S**. Contaminants of medicinal herbs and herbal products. *Arh Hig Rada Toksikol* 2009;60:485-501.
- Tumir H, Bošnir J, Vredra-Dragojević I, Dragun Z, **Tomić S**, Puntarić D, Jurak G. Monitoring of metal and metalloid content in dietary supplements on the Croatian market. *Food Control* 2010;21:885-9.

- Štimac D, Čulig J, Vukušić I, Šostar Z, **Tomić S**, Bucalić M. Outpatient utilization patterns of the six main ATC drug groups in Republic of Croatia, City of Zagreb, and Croatia Counties in 2004. *Coll Anthropol* 2009;33:1197-4.
- Vitežić D, Lovrek M, **Tomić S**. Centralized national ethical review of clinical trials in Croatia. *Croat Med J* 2009;50:111-6.
- Cvek J, Medić-Šarić M, Vitali D, Vedrina-Dragojević I, Šmit Z , **Tomić S**. The content of essential and toxic elements in Croatian propolis samples and their tinctures. *J. Apic. Res* 2008; 47:35-45.
- Cvek J, Medić-Šarić M, Jasprica I, Zubčić S, Vitali D, Mornar A, Vedrina-Dragojević I, **Tomić S**. Optimization of an extraction procedure and chemical characterization of Croatian propolis tinctures. *Phytochem. Anal.* 2007;18:451-9.
- **Tomić S**, Chughtai N, Ali S. SOCS-1, -2, -3: Selective Targets and Functions Downstream of the Prolactin Receptor. *Mol. Cell. Endo.* 1999;158: 45-54.
- Tenev T, Keilhack H, **Tomić S**, Stoyanov B, Stein-Gerlach M, Lammers R, Krivtsov AV, Ullrich and Bohmer FD. Both SH2-Domains are Involved in Interaction of SHP-1 with the Epidermal Growth Factor Receptor but Cannot Confer Receptor-Directed Activity to SHP-1/SHP-2 Chimera. *J. Biol. Chem.* 1997;272: 5966-73.
- **Tomić S**, Greiser U, Lammers R, Kharitonov A, Imyanitov E, Ullrich A and Bohmer FD. Association of SH2-Domain Protein Tyrosine Phosphatases with the Epidermal Growth Factor Receptor in Human Tumor Cells. *J. Biol. Chem.* 1995;270: 21277-84.

### **1.3. Znanstveni rad objavljen u časopisu citiranom u sekundarnim publikacijama**

- Filipović Sučić A, Truban Žulj R, Sokolić M, **Tomić S**. Ispitivanje novih slučajeva potencijalno krivotvorenih lijekova iz ilegalnog lanca opskrbe. *Farm Glas* 2011;67:1-9.
- Mirošević Skvrce, Božina N, Macolić Šarinić V, **Tomić S**. Adverse drug reactions of Hydroxymethylglutaryl-CoA reductase inhibitors reported to Agency for Medicinal Products and Medical Devices. *Liječ Vjesn* 2010;132:277-282.
- **Tomić S**, Milčić N, Sokolić M, Filipović Sučić A, Ilić Martinac A. Medicines from an illegal supply chain are not of appropriate quality. *Liječ Vjesn* 2010;71:126.
- Štimac D, Čulig J, Vukušić I, **Tomić S**. Obilježja izvanbolničke potrošnje lijekova u Republici Hrvatskoj u 2004. godini. *Pharmacra* 2007;45:64-80
- Štimac D, Čulig J, **Tomić S**, Vukušić I, Šostar Z, Bucalić M. Izvanbolnička potrošnja šest glavnih ATK skupina lijekova u Gradu Zagrebu u 2004. godini, *Pharmacra* 2006; 44:96-110
- Konstantinova IM, Wetzker R, **Tomić S**, Tuvoverova LV, Teslenko LA, Lubchenkov MA and Nikolskii NN. The Association of Specific RNPs with the EGF Receptor in A-431 cells. *Tsitologija* 1996;38: 1103-1105

### **1.4. Znanstveni rad recenziran, objavljen u zborniku radova s međunarodnog znanstvenog skupa**

- Davosir Klarić Ž, Hafner A, **Tomić S**, Zubčić S, Filipović-Grčić J. Spray-dried chitosan microspheres with lecithin nanocores as cyclosporin A delivery system. 7<sup>th</sup> Central European Symposium on Pharmaceutical Technology and Biodelivery Systems, September 18-20, 2008, Ljubljana

## **2. Projekti**

### **2.1. Aktivno sudjelovanje u realizaciji znanstvenih projekata**

#### **2.1.1. Aktivno sudjelovanje u realizaciji domaćih znanstvenih projekata**

- "Biološki aktivni spojevi, metaboliti i QSAR", istraživač (broj:006-0061117-1237; voditelj: prof.dr.sc. Marica Medić-Šarić)
- "Ekscitotoksičnost i neuroprotekcija u epilepsiji i ischemiji mozga", istraživač (broj: 0062049; voditelj: prof. dr. sc. Gordana Župan, 2002. – 2006.)
- Sudjelovao u istraživanju koje je bilo dio tehnologiskog, istraživačko-razvojnog projekta TP04/00 06-04 *Definiranje sastava i antioksidativnog kapaciteta hrvatskog propolisa* financiranog od Ministarstva znanosti, obrazovanja i športa Republike Hrvatske (voditeljica projekta prof. dr. sc. Marica Medić-Šarić).

#### **2.1.2. Aktivno sudjelovanje u realizaciji stranog znanstvenog projekta**

- Hereditary disorders of keratinization (zajednički Jugoslavensko-američki projekt, 1990-1991.)

### 3. Pozvana predavanja

#### 3.1. Pozvana predavanja na međunarodnom skupu

- Europski trendovi i pristupi država EU informiranju bolesnika“, Međunarodni farmaceutski regulatorni seminar, 5.-7. februar 2014, Ljubljana
- Regulating Medical Devices in the Transition Period in Croatia, DIA EuroMeeting, 4-6 March 2013, Amsterdam
- Medical device regulation in an EU candidate country – adjusting market access strategies in times of on-going reform and health system modernisation, Medical Device Leaders Forum, Next Level Pharma, 28-30 November 2012, Berlin
- Crucial regulatory update from CEE countries including the Balkan States, Croatia and Bosnia, Informa Life Sciences' Medical device & IVD Regulations in Russia, CIS, CEE and Turkey, 9-10 October 2012, Budapest
- Market Access: Regulatory Considerations when Entering the Russian and CEE Market, C5's EU Pharma Regulatory Law, Minimising Risks by Ensuring Compliance with Critical Evolving Regulatory Developments. 25-26 September 2012, Brussels
- „Case Study: Assessing the Regulatory Environment in Croatia“, Informa Life Sciences Regulatory Affairs in Central & Eastern Europe, 25-26 April 2012, Budapest
- „Experiences of the Croatian Regulatory Authority: Implementing CTD dossier, 1st Saudi International & Registration Workshop, 26-28 February 2012, Riyadh
- „Postupak odobravanja (registracije) generičkog lijeka u Hrvatskoj“, SEEPHARMA, Pharmaceutical Business Conference: generički vs inovativni lekovi: inovacije i konkurentnost, 18. oktobar 2011, Beograd
- „Filing Variations in a candidate country“, Filing Variations, Informa Life Sciences, 28-29, June, Berlin
- „Accession Preparation: Situation in Croatia“, Reinforcing patient safety in Europe, 14-15 June, Zagreb
- „Regulatorni razvojni procesi i harmonizacija farmaceutskog zakonodavstva s *acquis communautaire* EU u Republici Hrvatskoj“, Dijalog o politikama u farmaceutskom sektoru u BiH, WHO Regional Office for europe, Country Office for Bosnia and Herzegovina, 7.-8. lipanj 2011., Sarajevo
- „Meeting the regulatory requirements for marketing authorisation in Croatia, Informa Life Sciences' 18th Annual Conference Regulatory Affairs in Central and Eastern Europe, 12-13 April, 2011, Prague.
- „Regulation of pharmaceutical promotion in Croatia“, Pharmacon, Promotion of medicines and medical devices in South Eastern European countries, February 24, 2011, Belgrade
- „Regulatorno iskustvo HALMED-a u postupku približavanja EU“, IV godišnja konferencija :Farmacija i zdravstvo u Jugoistočnoj Evropi“, 10. novembar 2010., Beograd
- „Regulatory Environment for Generics in Croatia“, 6<sup>th</sup> EGA South East European Pharmaceutical Symposium, 29 September- 1 October 2010, Vršac
- „Croatia: Preparation for EU harmonisation“, Regulatory Affairs in Central and Eastern Europe, 15-16 June, 2010, Budapest
- 1<sup>st</sup> Pharmaceutical Congress “European Pharmacy Trends”, 23<sup>rd</sup>-24<sup>th</sup> April 2010, Priština
- „Experiences of the Croatian Agency for Medicinal Products and Medical Devices with Counterfeit Medicines“, Pharmacon Regionalna konferencija o falsifikovanju lekova, 25. februar 2010., Beograd
- „Croatian Agency for Medicinal Products and Medical Devices“, European Medicines Agency – Candidate/Potential Candidates Introductory Meeting, 1-2 February 2010, London
- „Novelties in the Croatian Regulatory Framework for Marketing Authorisations“, 5<sup>th</sup> European Generic Association South East European Conference, 24-25 September 2009, Ohrid
- „Croatian Regulatory System“, International Symposium Regional Regulatory Network, 23-24 April 2009, Priština
- „Croatian Experiences in Pharmaceutical Regulation Approach Towards EU and Scientific Needs in Safety Science“ „EUFEPS/CPhS Conference „Networking in pharmaceutical sciences“ , 27 February, 2009, Zagreb
- „Advances to the Croatia's rapprochement to the EU“, EU Regulatory Network – Challenges and opportunities for Croatia, 13-14 November, 2008, Rijeka
- „Non-EU Authorities“, 4th European Generic Association South East European Conference, 19-20 June, 2008 ,Istanbul
- „Pricing System for Medicinal Products in Croatia“, 3rd Annual Pharma Pricing Strategies, Jacob Fleming Conferences 15 & 16 January 2008, Rome
- „Perspectives and Challenges - Croatian Agency Views“, Annual Meeting of the National Pharmacopea Authorities, 23-24 April, 2007, Rijeka
- „Perspectives and Challenges - Croatian Agency Views“, Pharmaceuticals Regulation – Croatia's Road to EU Membership, 2-3 April, 2007, Split
- „Challenges of the Accession for the Croatian Drug Agency“, 3<sup>rd</sup> European Generic Association South East European Pharmaceutical Symposium, Split, May, 2007
- „Medical devices regulatory framework“, „19<sup>th</sup> Meeting of the Competent Authorities for Medical Devices“ Bonn, 25.-

27.02.2007.

- "How to register HMPs in an EU Candidate Country", Quality Aspects of HMPs in Europe, European Compliance Academy, 08/09 November 2006, Berlin
- „Regulatory experience in an EU candidate country“ „3rd Annual Pharma Challengers Conference“, 12.-13. lipnja 2006., Budimpešta
- „First Croatian Experience with Negotiation Process“ - „2nd EGA South East European Conference“ , 3. svibnja 2006. Bukurešt
- „Agency for Medicinal Products and Medical Devices“ „South East Europe Pharmaceutical Conference“, Sarajevo, 26.02.-01.03.2006., u organizaciji SZO.
- „Current situation in Croatia“, Workshop on U legislation relating to medicinal products“, održana u suradnji Europske Komisije, Technical Assistance Information Exchange Instrument (TAIEX), DG Enlargement u suradnji s Hrvatskom gospodarskom komorom, Zagreb, 19.-20. prosinca 2005.
- „Croatian regulatory environment“, simpozij EU Regulatory Environment, 16.-20. 11.2005., Opatija
- „Regulatory Requirements for Biotechnology Products“, 45. Simpozijum sa međunarodnim učešćem povodom 125 godina Farmaceutskog društva Srbije, Beograd, 29.09.-03.10.2004,
- „Approaches of competent authorities – observers to CADREAC“, 7th CADREAC Annual Meeting, Bucharest, Romania, 20.-21. ožujka 2004.
- „Agency for Medicinal Products and Medical Devices“, Commercial Law Development Program (CLDP) - Development of Pharmaceutical Regulatory Capacity in Southeast Europe, A Workshop for Southeast Europe's Pharmaceutical Regulatory and Policy Officials, Skoplje, Makedonija, 01.-04. ožujka 2004

### **3.2. Pozvana predavanja na domaćem skupu**

- „Granting marketing authorisation for live recombinant vector vaccines“, Training Workshop on Pre-clinical Testing Opportunities, Rijeka , 21s1 March 2014
- „Project Purpose“, Opening Ceremony of the Twinning Light Project „Stregthening of Expert Capacity in Implementation of EU Legislation on Medicines in the Republic of Croatia, 10 December, Zagreb
- „HALMED – seven years of experience“, Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- „Novi Zakon o medicinskim proizvodima u Hrvatskoj“, Konferencija „Usklađivanje s europskim zakonodavstvom za medicinske proizvode“, 14-15. svibnja 2009., Seget Donji
- „Novi zakonski okvir za lijekove“, Dani Belupa, Bol na Braču, 11-13. listopada 2007.
- „Medicinal Products Regulation in Croatia – the new Pharmaceutical Legislation“ “Croatian Pharmacological Society” i “Croatian Physiological Society”, Osijek, 19-22. rujna 2007.
- „Registracija i provjera kakvoće lijeka“, II savjetovanje farmaceuta Varaždinsko-medimurske i Podravsko-bilogorske regije HFD-a, 10. svibnja, 2007., Varaždinske toplice
- „Uloga regulatornog tijela u usklađivanju s pravnom stečevinom EU“, Seminar o odobravanju, prometu i nadzoru medicinskih proizvoda, (u organizaciji Sekcije za farmaceutsku regulativu Hrvatskog farmaceutskog društva, Veleposlanstva Republike Francuske i Agencije za lijekove i medicinske proizvode) 6. studeni 2006, Split
- „Regulatorni zahtjevi za generičke lijekove“ „Mini simpozij o generičkom lijeku“ u organizaciji Agencije za lijekove i medicinske proizvode i Sekcije za farmaceutsku regulativu u suradnji s regionalnim udruženjima farmaceuta HFD, Rijeka, 27. studenoga 2006.
- „Agencija kao regulatorno tijelo za lijekove u Hrvatskoj“ „4. Hrvatski Internistički Kongres“ s međunarodnim sudjelovanjem, koji se održava u Opatiji 05.-08. listopada 2006.
- „Novosti u regulativi“, Okrugli stol o kakvoći lijekova, 19. i 20. lipnja 2006. godine u Osijeku
- „Pristup Hrvatske EU, Pregovori u poglavljima 1, 7 i 20“, IX savjetovanje farmaceuta u organizaciji UFRZ, Opatija 25 – 27. svibnja 2006.
- „Približavanje Agencije za lijekove i medicinske proizvode europskom regulatornom sustavu“ -Treći Hrvatski Kongres Farmacije 27.-30. travnja 2005., Cavtat
- „Postupak izdavanja odobrenja za stavljanje lijeka u promet“ Četvrti hrvatski kongres farmakologa s međunarodnim sudjelovanjem, Split 15.-18. rujna 2004

### **3.3. Ostala javna predavanja**

- Hrvatska farmakopeja – novo važeće on-line izdanje, Seminar za pripravnike magistre farmacije i farmaceutske tehničare, HFD, 31.03.-03.04.2014.
- „Tradicija se nastavlja – kratki prikaz hrvatskih ljekopisa“, Predstavljanje Hrvatske farmakopeje 2013., HALMED, 4. studeni i 11. prosinca 2013.

- „Upravljanje kvalitetom proizvoda – što svaki ljekarnik treba znati o regulativi lijekova za samoliječenje“, Akademija za ljekarnike: „Samoliječenje – pacijenti vama vjeruju !“, HFD u suradnji s HUPBR/CASI, 16. ožujka 2013., Zagreb
- „Uloga ALMP u reguliranju proizvoda za zdravstvo“, KB „Sestre milosrdnice“, 26. ožujka 2009.
- „Agencija za lijekove i medicinske proizvode RH kao regulatorno tijelo“, Prvi hrvatski dan farmaceutskih karijera Zagreb, 08. travnja 2008
- „Agencija za lijekove i medicinske proizvode“, 20. rujna, 2007., Hrvatsko društvo za kliničku farmakologiju i terapiju
- Predavanje na Bilateralnom screeningu za Poglavlje 1. *Sloboda kretanja roba*, 13.-17. veljače 2006, Bruxelles
- Predavanje na bilateralnom screeningu za Poglavlje 20. *Industrijska politika i poduzetništvo*, 26.-29. travnja 2006., Bruxelles
- „Regulatorni okvir za lijekove i medicinske proizvode“, Škola narodnog zdravlja „Andrija Stampar“, Specijalistički studij „Menadžment u zdravstvu“, 2006.
- „Uloga Agencije za lijekove i medicinske proizvode kao nacionalnog regulatornog tijela“ Radionice o ulozi liječnika u praćenju nuspojava lijekova i farmakovigilancijskom sustavu u RH dana 21. listopada, 25. studenoga i 2. prosinca 2005., Rijeka

#### 4. Sudjelovanje na znanstvenim skupovima

##### 4.1. Sudjelovanje na međunarodnim skupovima

- Tumir H., **Tomić S.**, Bošnir J., Puntarić D.. Elements in Medicines for Oral Administration. International Congress of FIP 2012, Amsterdam, The Nedeerlands. October 2012.
- Zoric N, Uzeirbegović S, Ikić Komesar J, **Tomić S.** Utjecaj Uredbe Europske komisije br. 1234/2008 na postupak odobravanja izmjena u Hrvatskoj. Zbornik radova Drugog kongresa farmaceuta Bosne i Hercegovine, Banja Luka, 17-20. Novembar 2011., 379-380.
- Banovac M, Andric A, Macolic Sarinic V, Mirosevic Skvrce, **Tomic S.** One in Three Adverse Reactions Induced by Topical Antiglaucoma Medications is systemic: Analysis of Adverse Drug Reactions Spontaneously reported to Croatian agency for Medicinal Products and Medical Devices. Drug Saf;34:1014-1015.
- Macolic Sarinic V, Bozina N, Mirosevic Skvrce N, Krnic D, Banovac M, Arapovic S, Andric A, **Tomic S.** Impact of Adverse Drug Reactions of Drug-Substrates of the Metabolic Enzyme Cytochrome P450 2C9 and/or the Transporter Protein Pgp in a National Database. Drug Saf 2011; 34:988.
- Mirosevic Skvrce, Macolic Sarinic V, Krnic D, **Tomic S.**, Mucalo I, Bozina N. Identifying Adverse Drug Reactions Associated with Drug-Drug Interactions: Comparison of Dta mining of Spontaneous Reporting Databases. Drug Saf 2011; 34:910.
- Macolic Sarinic V, Krnic D, Balazin A, **Tomic S.** Importance of Spontaneous AEFI reporting in Decision Making at National Level in the Routine Vaccination Programme for Maintaining Vaccine Safety, IsoP Annual Conference „Pharmacovigilance in the Global Village“
- Pusic P, Drcelic M, Kosalec I, Segvic Klaric M, Zubcic S, **Tomic S.** Mycological contamination of medicinal herbs from Croatian market. 2<sup>nd</sup> CESC 2010 Central European Summer Course on Mycology „Biology of pathogenic fungi“, July 5-9, 2010, Szeged
- Lovreček D, Tumir H, Vukman-Kordić T, **Tomić S.**, Bošnir J, Puntarić D. Determination of metals in medicines for parenteral use. 70th FIP World Congress of Pharmacy/Pharmaceutical Sciences, 28 August – 2 September 2010, Lisbon
- Plazonić A, Truban Žulj R, Čudina B, **Tomić S.** Protein determination in intravenous human albumin and immunoglobulin preparations. 70th FIP World Congress of Pharmacy/Pharmaceutical Sciences, 28 August – 2 September 2010, Lisbon
- Draganic P, Zezelic S, Macolic-Sarinic V, **Tomic S.** Statins consumption in the republic of Croatia in 2005, 2006, 2007 and 2008. 16th World Congress of Basic and Clinical Pharmacology, 17-23 July 2010, Copenhagen, Denmark, Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology, 107 (Suppl. 1), 162-692
- Balazin A, Macolic-Sarinic V, Arapovic S, Krnic D, Banovac M, **Tomic S.** Serious psychiatric adverse drug reactions spontaneously reported in Croatia from 2006 till 2009. 16th World Congress of Basic and Clinical Pharmacology, 17-23 July 2010, Copenhagen, Denmark, Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology, 107 (Suppl. 1), 162-692
- Balazin A, Macolic-sarinic S, Arapovic S, Krnic D, Banovac M, **Tomic S.** Cutaneous adverse drug reactions: analysisi of spontaneous reports from healthcare professionals in Croatia. 16th World Congress of Basic and Clinical Pharmacology, 17-23 July 2010, Copenhagen, Denmark, Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology, 107 (Suppl. 1), 162-692
- Mirosevic Skvrce N, Zibar L, Božina N, Sarinic VM, **Tomic S.** SLCO1B1 and CYP2C9 genetic variants could be associated with fluvastatin induced side effects in solid organ allograft recipients: case series. 16th World Congress of Basic and Clinical Pharmacology, 17-23 July 2010, Copenhagen, Denmark, Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology, 107 (Suppl. 1), 162-692
- Macolic-Sarinic V, Mirosevic-Skvrce N, Božina N, Marusic S, **Tomic S.** Impaired function of CYP2C9 metabolic enzyme and OATP1B1 transporter as a predisposition for HMGCOA reductase inhibitors induced rhabdomyolysis: case reports, 16th World Congress of Basic and Clinical Pharmacology, 17-23 July 2010, Copenhagen, Denmark, Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology, 107 (Suppl. 1), 162-692
- Jadrijević-Mladar Takač Milena, Perišin T, Draganić P, **Tomić S.**, Takač V. The study of statins consumption in Croatia. 3rd

BBBB-Bosphorus International Conference on Pharmaceutical Sciences, October 26-28, 2009, Antalya, Turkey, Eur j Pharm Scie 2009;38.

- Macolić Šarinić V, Mirošević N, Krnić D, Mucalo, **Tomić S**. Knowledge about reporting system of ADRs and reasons for their underreporting in Croatia. 9th IsoP Annual Meeting „From Pharmacovigilance to Risk Management“ Reims, France, 6-9 October 2009. *Drug Saf* 2009;32:936-937.
- Tumir H, **Tomić S**, Vedrina-Dragojević I, Bošnir J, Puntarić D, Čudina B, Plazonić A, Truban Žulj R. Metalloids and metals in homeopathic medicinal products. World Congress of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences 2009, 69th International congress of FIP, 3-8 September 2009, Istanbul, Turkey
- Biruš J, Božičević, Filipović Sučić A, **Tomić S**. Pharmaceutical information and the Croatian Regulatory Authority. World Congress of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences 2009, 69th International congress of FIP, 3-8 September 2009, Istanbul, Turkey
- Čaćić L, Lovreček D, Peronja M, Krajačić Bucić J, **Tomić S**. Batch release of biologicals in Croatian Agency for Medicinal Products and Medical Devices. World Congress of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences 2009, 69th International congress of FIP, 3-8 September 2009, Istanbul, Turkey
- Draganic P, Žeželić S, Macolić Šarinić V, **Tomić S**. Statins consumption in the Republic of Croatia in 2005, 2006 and 2007. World Congress of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences 2009, 69th International congress of FIP, 3-8 September 2009, Istanbul, Turkey
- Vitezic D, Lovrek M, **Tomic S**. Centralized model of clinical trials review: Croatian central ethics committee. 9th Congress of the European association for clinical Pharmacology and Therapeutics, 12-15 July 2009, Edinburgh, Basic & Clinical Pharmacology and toxicology, 105 (Suppl. 1): 57
- Macolic Sarinic V, Zezelic S, Draganic P, **Tomic S**. Overall statin consumtion in Croatia in ther period from 2004 till 2007. 9th Congress of the European association for clinical Pharmacology and Therapeutics, 12-15 July 2009, Edinburgh, Basic & Clinical Pharmacology and toxicology, 105 (Suppl. 1): 96
- Arapovic S, Krnic D, Macolic Sarinic V, Mirosevic N, Banovac M, **Tomic S**. Churg-Strauss Syndrome related to therapy with montelukast – case report. 9th Congress of the European association for clinical Pharmacology and Therapeutics, 12-15 July 2009, Edinbuurgh, Basic & Clinical Pharmacology and toxicology, 105 (Suppl. 1): 89
- **Tomić S**, Borić A, Pihir M, Zulfikari S. Agency for medicinal products and medical devices: five years experience in evaluation of medicinal products. 2nd PharmScieFair Premier European Platform for Advancing Pharmaceutical Sciences, 8-12 June 2009, Nice, France
- **Tomić S**, Krajačić Bucić J, Novosel V, Vukman kordić T, Ackermann Košpić I. Animal testing as a part of the quality control of biologicals – Croatian Agency experience and review. 2nd PharmScieFair Premier European Platform for Advancing Pharmaceutical Sciences, 8-12 June 2009, Nice, France
- Mirošević N, Lovrek M, Krnić D, Ilić Martinac A, Arapović S, Macolić Šarinić V, **Tomić S**. Influence of workshops about the role of pharmacists in adverse drug reactions reporting and pharmacovigilance system in Croatia on pharmacists' contribution on drug safety, 37<sup>th</sup> European Symposium on Clinical Pharmacy, October 22-24, 2008, Dubrovnik, Pharm Care Models Ther Innov, ED-12.
- Mirosevic N, Jankovic I, Lovrek M, Krnic D, Macolic Sarinic V, **Tomic S**, Duggan C, Bates I. Risk factors for developing serious adverse drug reactions. 7<sup>th</sup> IsoP Annual Meeting, Bournemouth, 21-24 October, 2007. *Drug Safety* 30 (10): 939, 2007.
- Macolic Sarinic V, Mirosevic N, Lovrek M, Krnic D, Jankovic I, **Tomic S**. Evidence of clinically significant cyclosporine-fluvastatin interaction. 8<sup>th</sup> Congress of the European Association for Clinical Pharmacology and Therapeutics, Amsterdam, September, 2007. *Basic & Clin Pharmacol Toxicol* 101 (1): P169.
- J. Cvek, S. Zubčić, D. Vitali, I. Vedrina-Dragojević, S. **Tomić** and M. Medić-Šarić. Quality characterisation of propolis tinctures by pharmacopoeial parameters and wax content. International Congress and 54th Annual Meeting of the Society for Medicinal Plant Research, Helsinki, 29.08.-02.09.2006. *Planta Medica* 11(72): 1063-4, 2006.
- Čulig J, Štimac D, Vukušić I, Šostar Z, Bucalić M, **Tomić S**. Drug prescribing quality in primary health care in Zagreb 2004. Seventh Annual Scientific Meeting, 9<sup>th</sup> February 2006. Drug Utilisation research Group (UK & Ireland).
- Štimac D, Vukušić I, Čulig J, Šostar Z, **Tomić S**. Antibiotic Utilisation in Croatia, 2004. 16th European Congress of Clinical Microbiology and Infectious Disease, Nice, 1-4, April 2006. *Clin Microbio Infect*, P1505.
- Štimac D, Vukušić I, Čulig J, Šostar Z, **Tomić S**, Bucalić M. Quality of Cardiovascular Drug Prescribing in Croatia, 2001-2004, World Congress of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences, 2006, 66<sup>th</sup> Congress of FIP, Salvador, Bahia, Brazil. *Pharmacoconomics/Pharmacoepidemiology*, PP-P-007.
- Štimac D, Vukušić I, Štimac D, Čulig J, **Tomić S**, Šostar Z. Drug utilization in Croatia in 2004. World Congress of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences, 2006, 66<sup>th</sup> Congress of FIP, Salvador, Bahia, Brazil. *Pharmacoconomics/Pharmacoepidemiology*, PP-P-008.
- Štimac D, Čulig J, Vukušić I, Šostar Z, **Tomić S**. Outpatient Utilization of Benzodiazepines in Croatia 2001-2004, 22<sup>nd</sup> International Conference on Pharmacoepidemiology & Therapeutic Risk Management, August 24-27, 2006, Lisbon. *Pharmacoepidemiol Drug Safety*, 15: S1-S316; P494, 2006.

## 4.2. Sudjelovanje na domaćim skupovima

- Mirošević Skvrce N, Božina N, Šimić I, **Tomić S**, Jelaković B, Reiner Ž. Farmakogenetička predispozicija za nastanak nuspojava statina. Osmi hrvatski kongres o aterosklerozi s međunarodnim sudjelovanjem, Dubrovnik 8-11 lipanj 2011., Liječ Vjes 133, Suppl.
- Šegvić Klarić M, Zubčić S, Kosalec I, Marić M, Herceg M, Matek Sarić M, **Tomić S**. Power of Microbes in Industry and Environment 2010, Central European Symposium on Industrial and Microbial Ecology, Malinska, September 22-25, 2010
- Kosalec I, Pušić P, Drčelić M, Šegvić Klarić M, Zubčić S, **Tomić S**. Occurrence of mycotoxin-producing aspergilli in medicinal herbs. Power of Microbes in Industry and Environment 2010, Central European Symposium on Industrial and Microbial Ecology, Malinska, September 22-25, 2010
- Kosalec I, Šegvić Klarić M, Zubčić S, **Tomić S**. Gram-negative bacteria as medicinal herbs contaminants and their antimicrobial resistance. Power of Microbes in Industry and Environment 2010, Central European Symposium on Industrial and Microbial Ecology, Malinska, September 22-25, 2010
- Draganić P, Žeželić S, Macolić-Šarinić V, **Tomić S**. Antibacterials for systemic use consumption in the Republic of Croatia in 2005, 2006, 2007 and 2008. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Filipović Sučić A, Ilić Martinac A, Milčić N, **Tomić S**, Sokolić M, Uzeirbegović S. Quality control of possible counterfeit medicines seized on the illegal market in Croatia. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Simundža-Perojević Z, Šimpraga B, Zorić N, **Tomić S**, „Patient friendly“ patient information leaflet (package leaflet). Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Čačić L, Peronja M, **Tomić S**. Influenza vaccines in Croatia – approval and quality control. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Cvek J, Balažin A, **Tomić S**. Interactions between herbal medicinal products and conventional drugs. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Žeželić S, Draganić P, Macolić-Šarinić V, **Tomić S**. Drug consumption data mining and annual report for the year 2009 in the Republic of Croatia. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Balažin A, Macolić-Šarinić V, **Tomić S**. Pharmacovigilance in clinical trials. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Filipović Sučić A, **Tomić S**. HALMED strategy for combating counterfeit medicines. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Drobec M, **Tomić S**. Implementation of EU telematic systems in HALMED. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Rajh A, **Tomić S**. Electronic submission: Resources, guidelines, regulatory practice. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Mikulić D, Pipić-Kosanović M, Truban Žulj R, **Tomić S**. Quality control of blood and plasma derivatives in the Agency for Medicinal Products and Medical Devices. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Mandušić Nazor T, Pipić-Kosanović M, Truban Žulj R, **Tomić S**. Special quality control of vaccines in the Agency for Medicinal Products and Medical Devices. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Truban Žulj R, Plazonić A, **Tomić S**. Medicinal products quality control and deficiency monitoring in the Agency for Medicinal Products and Medical Devices. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Ikić Komesar J, Uzeirbegović S, **Tomić S**. Variation system in Croatia, Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Mirošević Skvrce N, Božina N, Merčep I, Zibar L, Macolić-Šarinić V, **Tomić S**. SLC01B1 variants as pharmacogenetics predisposition for miotoxicity induced by HMGCoA reductase inhibitors. Period biol vol 112, Suppl 1, 2010, 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- Ilić Martinac A, Filipović Sučić A, **Tomić S**, Uzeirbegović S, Biruš J, Drobec M. Informacije zdravstvenim radnicima o lijekovima dostupne na web stranicama Agencije. 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
- Meštrović K, **Tomić S**, Perić Barbarić M, Mandarić V, Zorić N. Farmaceutska dokumentacija za ocjenu kakvoće generičkog lijeka. 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
- Mikulić D, Pipić\_Kosanović M, **Tomić S**. 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
- Zubčić S, **Tomić S**. Validacija metode za određivanje raspodjele veličine molekula u cjepivu protiv meningokoka grupe A i C.

4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
- Plazonić A, Čudina B, Truban Žulj R, **Tomić S.** Provjera kakvoće lijekova iz prometa. 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
  - Benković G, Sokolić M, Čudina B, **Tomić S.** Ispitivanje onečišćenja u tabletama lizinoprla kao primjer ciljanog nadzora tržišta lijekova u RH u kontekstu rastućeg broja generika. 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
  - Bojić M, Tomičić M, Debeljak Ž, Medić-Šarić M, **Tomić S.** Određivanje antiagregacijskog učinka flavonoida, 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
  - Kosalec I, Tomić S, Zubčić S, Šegvić Klarić M, Ternjej I, Pušić P, Drčelić M, Kos A, Klinček-Horvat M. Mikrobnna kontaminacija biljnih droga. 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
  - Šupica Ž, Macolić Šarinić V, **Tomić S.** Sustav za praćenje potrošnje gotovih lijekova. Zbornik radova 9. Simpozij Hrvatskog društva za medicinsku informatiku, Osijek, 8-9. svibnja 2009.
  - Banovac M, Mirošević N, Macolić Šarinić V, Arapović S, **Tomić S.** Importance of early recognition of adverse drug reactions (ADR) induced by lamotrigine, International Neuropsychiatric Pula Congress, Pula, 17-20 June 2009, Acta Neuropsychiatrica 2009;21 (Supplement 2):77-78
  - Šupica Ž, Macolić Šarinić V, **Tomić S.** Sustav za praćenje potrošnje gotovih lijekova. Zbornik radova 9. simpozij Hrvatskog društva za medicinsku informatiku p. 39-47, 8-9. svibnja 2009., Osijek
  - Krnić D, Macolić Šarinić V, Mirošević N, Arapović S, Bagatin K, Levetić J, **Tomić S.** Adverse drug reactions of psychopharmacs. 1<sup>st</sup> Croatian Congress on Side Effects of Psychotropics. Psych Danub 21( 1): 129-131, 2009.
  - **Tomić S.** Medicinal products regulation in Croatia – the new pharmaceutical legislation. 5<sup>th</sup> Croatian Congress of Pharmacology and 2<sup>nd</sup> Congress of Croatian Physiology Society, Osijek September 19-22, 2007. Period. Biol. 109, Suppl 2, RT-1, 2007.
  - Štimac D, Čulig J, Vukušić I, Šostar Z, **Tomić S.** Antibiotic Utilization in Croatia 2004. 5<sup>th</sup> Croatian Congress on Infectious Diseases, September 23-27, 2006, Zadar. Abstract Book , P-138.
  - Štimac D, Vukušić I, Čulig J, **Tomić S.** Potrošnja lijekova u Hrvatskoj u 2004. godini. 2. Hrvatski gerontološki kongres, 9-12. ožujka 2006., Opatija, Lječ. Vjesn. 128, Supl 1, P 105.
  - Macolić Šarinić V, **Tomić S.** Lovrek M, Mirošević N, Krnić D, Ilić Martinac A. Farmakovigilancija u Republici Hrvatskoj. (Poster, IV. Hrvatski internistički kongres s međunarodnim sudjelovanjem, Opatija, 5 – 8. listopad, 2006).
  - **S. Tomić.** Regulatory requirements for granting of marketing authorization of medicinal products. 4<sup>th</sup> Croatian Congress of Pharmacology, Split, September 2004. *Period. Biol.* 106, Suppl 1, S48, 2004.

## B. NASTAVNA DJELATNOST

### 1. Program i uvođenje novih predmeta

- dodiplomska nastava

- Lijekovi i marketing (voditelj: prof.dr.sc. Jasenka Mršić Pelčić), Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci, od 2003. god., 25 sati godišnje, suradnik na kolegiju
- Zdravstveno zakonodavstvo za studij Medicinska biokemija , Farmaceutsko-biokemijski fakultet Sveučilišta u Zagrebu, šk. god.: 2005./2006.
- Farmaceutsko nazivlje i grafija, Studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (od 2011.), 30 sati, 2.0 ECTS
- Farmaceutsko zakonodavstvo, Studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (od 2013.), 30 sati, 2.5 ECTS
- Farmakopeja, Studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (od 2013.), 75 sati, 2.0 ECTS

- poslijediplomska nastava  
doktorski studij

- Registracija i nadzor proizvoda za zdravstvo, Medicinski fakultet Sveučilišta J.J. Strossmayera u Osijeku, 15 sati (2006., 2012.))

### 2. Otvaranje, ustrojstvo i organizacija novih laboratorija, vježbališta, praktikuma i sl.

- Član Vijeća Studija farmacije koji zajednički organiziraju Kemijsko-tehnološki i Medicinski fakultet Sveučilišta u Splitu
- Član Povjerenstva za osnivanje Studija farmacija na Sveučilištu u Rijeci

### **3. Poslijediplomska nastava – sveučilišni poslijediplomski studij**

#### **Voditelj kolegija:**

- Zakonodavstvo na području lijekova, Poslijediplomski specijalistički studiji „Razvoj lijekova“, Farmaceutsko-biokemijski fakultet u Zagrebu (2012.-2014.)
- Postmarketinško praćenje lijeka, Poslijediplomski specijalistički studiji „Razvoj lijekova“ Farmaceutsko-biokemijski fakultet u Zagrebu (2012.-2014.)
- Farmakovigilancija, Poslijediplomski specijalistički studiji „Klinička farmacija“, Farmaceutsko-biokemijski fakultet u Zagrebu (2012.-2014.)
- Zakonodavstvo za lijekove, dodatke prehrani i kozmetiku s posebnom namjenom, Poslijediplomski specijalistički studiji „Fitofarmacija s dijetoterapijom“, Farmaceutsko-biokemijski fakultet u Zagrebu
- Registracija i nadzor proizvoda za zdravstvo, Poslijediplomski doktorski studij, Medicinski fakultet Sveučilišta J.J. Strossmayera u Osijeku
- Zdravstveno zakonodavstvo, Poslijediplomski doktorski studij, Zdravstveno i ekološko inženjerstvo, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci
- Menadžment lijekova, Biomedicina, Poslijediplomski doktorski studij, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci

#### **Suradnik na kolegiju:**

- Biotehnologija i istraživanje lijekova (voditelj: M. Mesić), Biomedicina, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci

#### **Gost predavač na kolegiju:**

- Klinička farmakologija (voditelj: prof.dr.sc. Igor Francetić), Medicinski fakultet Sveučilišta u Zagrebu

### **4. Dodiplomska nastava**

#### **Voditelj kolegija:**

- Farmaceutsko nazivlje i grafija, Integrirani preddiplomski i diplomski studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (od 2011.), 30 sati, 2.0 ECTS
- Farmaceutsko zakonodavstvo, Integrirani preddiplomski i diplomski studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (od 2013.), 30 sati, 2.5 ECTS
- Istraživanje i razvoj lijekova, Integrirani preddiplomski i diplomski studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (izborni), 30 sati, 2.0 ECTS
- Farmakopeja, Integrirani preddiplomski i diplomski studij *Farmacija* Sveučilišta u Splitu (od 2013.), 75 sati, 4,5 ECTS
- Farmakognosija i prirodni produkti, Preddiplomski sveučilišni studij *Biotehnologija i istraživanje lijekova*, Odjel za biotehnologiju, Sveučilište u Rijeci, 45 h, 5.0 ECTS (od 2012.)
- Zdravstveno zakonodavstvo, Farmaceutsko-biokemijski fakultet Sveučilišta u Zagrebu, šk. god. (2005-2006.)
- Zakonodavstvo za lijekove, 30 h, Diplomski sveučilišni studiji: „Istraživanje i razvoj lijekova“, Biotehnologija u medicini“ i „Medicinska kemija“, Odjel za biotehnologiju, Sveučilište u Rijeci

#### **Suradnik na kolegiju:**

- Lijekovi i marketing (voditelj: prof.dr.sc. Jasenka Mršić Pelčić), Studij *Medicina*, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci, od 2003. god
- Registracija i razvoj lijeka (voditelj: dr.sc. Gordana Špoljarić), Diplomski studiji *Istraživanje i razvoj lijekova, Biotehnologija u medicini, Medicinska kemija*, Odjel za biotehnologiju Sveučilišta u Rijeci
- Farmakologija (voditelj: prof.dr.sc. Miranda Mladinić Pejatović), Preddiplomski studij *Biotehnologija i istraživanje lijekova*, Odjel za biotehnologiju, Sveučilište u Rijeci
- Gost predavač na kolegiju Klinička farmakologija (voditelj: prof.dr.sc. Dinko Vitezić), 2008-2010, Medicinski fakultet Sveučilišta u Rijeci

### **5. Mentorstvo**

- Adrijana Ilić Martinac, mr.pharm.: „Potrošnja lijekova uvezenih na pojedinačni recept pacijenta temeljeno na ATK/DDD sustavu“, Farmaceutsko-biokemijski fakultet sveučilišta u Zagrebu (Magistarski rad, 2012.)

- mr.sc. Hrvoje Tumir, dipl.ing.kem.: „Metali i polometali u lijekovima i dodatcima prehrani namijenjenima za oralni odnosno parenteralni put prehrane“, Medicinski fakultet Sveučilišta Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku (Dizertacija, srpanj 2011.)
- Inga Kavazović: „Validacija analitičke metode za određivanje raspodjele molekulske masa u ljudskom imunoglobulinu za intravensku primjenu“, Sveučilište u Rijeci, Odjel za biotehnologiju, Diplomski sveučilišni studij „Istraživanje i razvoj lijekova“ (Diplomski rad, srpanj 2015.)

## C. STRUČNA DJELATNOST

### 1. Knjiga

- Glavni i odgovorni urednik knjige „Hrvatska farmakopeja s komentarima 2007“, izdavač HFD
- Poglavlja u knjizi „Klinička farmakologija“, urednika I. Francetića i D. Vitezica, Medicinska naklada, Zagreb, 2014.: „Osnove zakonske regulative na području lijekova“ (D. Vitezic, S. Tomić), „Primjena homeopatskih i biljnih pripravaka“ (S. Tomić, K. Makar Aušperger, D. Vukičević Baudoin)

### 2. Stručni rad objavljen u domaćem časopisu

- Cvek J, Balažin A, **Tomić S.** Interakcije biljnih s konvencionalnim lijekovima. *Kem Ind* 2011;60:343-349.
- Banovac M, Andrić A, Macolić Šarinić V, Mirošević Skvrce N, **Tomić S.** Rezultati prijava nuspojava lijekova protiv glaukoma HALMED-u (2005-2011) i važnost ljekarnika u sigurnijoj primjeni tih lijekova. *Farm Glas* 2011;67:329-341.
- Čogelja Čajo G, Osrečki V, **Tomić S.** Utjecaj lijekova na okoliš. *Kem Ind* 2010;59:351-354.
- **Tomić S.**, Filipović Sučić A, Ilić Martinac A. Reguliranje lijekova u Hrvatskoj - doprinos javnom zdravstvu. *Kem Ind* 2010;59:343-349.
- **Tomić S.** Uvodnik. *Kem Ind* 2010;59
- Čačić L, Macolić Šarinić V, Lovreček D, **Tomić S.** Cjepiva protiv pandemijske gripe. *Farm Glas* 2010;66:257-268.
- **Tomić S.**, Milić J, Kranjčec K, Oštarčević S. Specijalizirane prodavaonice za maloprodaju lijekova i medicinskih proizvoda. *Farm Glas* 2010;66:17-33
- **Tomić S.**, Filipović-Sučić A. Krivotvoreni lijekovi. *Pharmacra* 2009;47:3-16.
- Biruš J, Plazonić A, **Tomić S.** Kako postupiti u slučaju neispravnosti inzulina ? *Farm Glas* 2009;65:635-640.
- Rajh A , **Tomić S.** Elektronička komunikacija i mrežni izvori u podršci djelatnosti reguliranja lijekova. *Farm Glas* 2008;64:513-524.
- Cvek J, Borić A, Medić-Šarić M, **Tomić S.** Kakvoća biljnog lijeka, *Farm Glas* 2006;62,
- Štimac D, Čulig J, Vukušić I, Šostar Z, Bucalić M, **Tomić S.** Potrošnja lijekova u urbanom okolišu. *Gospodarstvo i okoliš* 79/2006
- S. Tomić: Uloga Agencije za lijekove i medicinske proizvode u postupku davanja odobrenja za stavljanje u promet gotovoga lijeka. *Farm Glas* 2004;12:627-634
- Tomić S, Komel R, Kansky A and Blumenberg M. Keratin 5-Associated Restriction Fragment Length Polymorphism in Patients with Palmoplantar Keratoderma of Unna-Thost Type. *Acta Dermatovenerol A.P.A.* 1992;1: 20-26
- Kansky A and Tomić S. Advances in Genetics of Interest to Dermatologist. Part I. *Acta Dermatovenerologica A.P.A.* 1992; 1:20-26

### 3. Stručni rad objavljen u zborniku radova, s međunarodnog stručnog skupa

- **S. Tomić.** Croatian experiences in pharmaceutical regulation approach towards EU and scientific needs in safety Sciences.Networking in Pharmaceutical Sciences, EUFEPS/CPhS Conference in Zagreb, February 27, p. 39, 2009
- Macolić Šarinić V, Tomić S, Lovrek M, Mirošević N, Krnić D, Ilić Martinac A. Pharmacovigilance in Croatia. (Poster, 29<sup>th</sup> Annual Meeting of Representatives of the National Centres participating in the WHO Programme for International Monitoring, Liege, Belgija)
- Macolić Šarinić V, Lovrek M, Mirošević N, **Tomić S.** Impact of Pharmacovigilance Workshops for Healthcare Professionals on the Number and Quality of ADR Reports in Croatia. (6<sup>th</sup> ISOP Annual Meeting, 09-11.listopad 2006, Liège, Belgija)

### 4. Rad na popularizaciji struke

- **Tomić S.** Mršić-Pelčić J. deset godina od uvođenja predmeta „Lijekovi i marketing“ na Medicinskom fakultetu u Rijeci, *Farm Glas* 2012:68:805-807
- **Tomić S.**, Jerković I. Kako napreduje splitski studij farmacije ? *Farm Glas* 2012:68:573-579.
- **Tomić S.** Prva saudijska regulatorna i registracijska radionica, Riyadh, 26.-28. veljače 2012. *Farm Glas* 2012:68:282-284.

- Filipović Sučić A, Balažin, **Tomić S.** HALMED-Info dan u okviru 6. hrvatskog kongresa farmakologije, Opatija, 15-18. rujna 2010. *Farm Glas* 2010;66:563-567
- **S. Tomić.** The safe use of medicines in Croatia. Public service Review, European Union: 19, 2010.
- **S. Tomić.** Povezivanje u farmaceutskim znanostima: osvrt na međunarodnu konferenciju. *Bilten HLJK* 2009; ½:57-62.
- **S. Tomić.** Medicines and medical devices – ensuring the safety of healthcare products in Croatia. *EU17 Profile*, 2009
- **S. Tomić.** Farmakopejski dani – Simpozij o Hrvatskoj farmakopeji, Rijeka 25. travnja 2007. *Farm. Glas.* 6/2007
- **S. Tomić.** Zakonodavstvo za lijekove – Put Hrvatske u članstvo EU, Split, 3. i 4. travnja 2007. *Farm. Glas.*, 5/2007
- **S. Tomić.** Drugi farmaceutski simpozij zemalja jugoistočne Europe u organizaciji Europske generičke udruge, Bukurešt, 3. svibnja 2006. *Farm. Glas.*, broj 6/2006
- **S. Tomić.** : Europa protiv krivotvorenih lijekova – Moskovska deklaracija, Moskva, 23.-24. listopada 2006. *Farm. Glas.*, 12/2006
- **S. Tomić.** Izvješće sa seminara o krivotvorenim lijekovima, održanog 21-23. rujna u Strasbourg. *Farm. Glas.*; 10: 596-559, 2005
- **S. Tomić,** Medicinski fakultet u Rijeci uvodi novi izborni predmet: Lijekovi i marketing. *Medika farmaceutsko glasilo*; 79: 14, 2003

## 5. Stručna društva, radne grupe

- Hrvatsko farmaceutsko društvo:  
član Upravnog odbora Hrvatskog farmaceutskog društva,  
predsjednik Sekcije za farmaceutsku regulativu,  
član Izvršnog odbora Sekcije za farmaceutske znanosti,  
član Uredničkog odbora časopisa *Farmaceutski glasnik* (izradio dodatak-Pojmovnik regulatornih kratica, redovito uređuje rubrike *Farmakviz i Različite vijesti*)
- član Hrvatskog društva farmakologa
- član *Deutsche Gesellschaft für Regulatory Affairs*
- član FIP-a

## 6. Član stručnog ili programskog odbora stručnog skupa

- 5. hrvatski kongres farmacije, Rovinj, 21.-24. svibnja 2015.
- 6th Croatian Congress of Pharmacology with International Participation, Opatija, September 15-18, 2010
- 4. hrvatski kongres farmacije s međunarodnim sudjelovanjem, 23-30. svibnja 2010., Opatija
- „Usklađivanje s europskim zakonodavstvom za medicinske proizvode/ *L'harmonisation avec la législation européenne des dispositifs médicaux*”, 14-15. svibnja 2009., Seget Donji
- "Networking in Pharmaceutical Sciences", EUFEPS/HFD, Zagreb, 27. veljače 2009.
- "EU regulatorna mreža – izazovi i mogućnosti za Hrvatsku", EMEA i ALMP, Rijeka, 13-14. studeni 2008.
- Seminar "Novosti u europskoj farmakovigilanciji i upravljanju rizikom", Vukovar, 9-10. lipnja 2008.
- Seminar "Farmakovigilancija u Hrvatskoj", Spačva, 12-13. lipnja 2007.
- "3<sup>rd</sup> South East Europe Pharmaceutical Symposium", EGA i ALMP, Split, 23-25. svibnja 2007.
- Međunarodna manifestacija "Farmakopejski dani", Rijeka, 21.-25. travnja 2007.
- Međunarodna konferencija "Pharmaceutical Regulations – Croatia's Road to EU Membership", EMEA i ALMP, Split, 2-3. travnja 2007.
- „Mini simpozij o generičkom lijeku“ u organizaciji Agencije za lijekove i medicinske proizvode i Sekcije za farmaceutsku regulativu u suradnji s regionalnim udruženjima farmaceuta HFD, Rijeka, 27. studenoga 2006
- „Seminar o odobravanju, prometu i nadzoru medicinskih proizvoda“ (u organizaciji Sekcije za farmaceutsku regulativu Hrvatskog farmaceutskog društva, Veleposlanstva Republike Francuske i Agencije za lijekove i medicinske proizvode), Split, 06. studenoga 2006.
- Okrugli stol o kakvoći lijekova u organizaciji Sekcije za farmaceutsku regulativu Hrvatskog Farmaceutskog Društva i Agencije za lijekove i medicinske proizvode organiziraju, Osijek, 19. i 20. lipnja 2006.
- Seminar „Periodičko izvješće o neškodljivosti lijeka (PSUR)“ (u organizaciji Sekcije za farmaceutsku regulativu Hrvatskog farmaceutskog društva i Agencije za lijekove i medicinske proizvode), Trakošćan, 25. travnja 2006.
- Međunarodni simpozij „EU Regulatory Environment“ postsimpozijska „Radionica iz farmakovigilancije za odgovorne osobe, Opatija, 17.-19. 11.2005.

## **7. Ostale stručne djelatnosti**

- Voditelj šestomjesečnog Twinning Light projekta IPA/2007/IB/SO/01TL „Jačanje stručnog kapaciteta u implementaciji europskog zakonodavstva u Agenciji za lijekove i medicinske proizvode“ financiranog od Europske komisije (2010-2011.)
- Član stručne radne grupe za predpristupne pregovore RH s europskom komisijom u poglavljima 1 (Sloboda kretanja roba), 7 (Pravo intelektualnog vlasništva) i 20 (Industrijska politika i poduzetništvo) (2006-2010.)
- Predstavnik Republike Hrvatske u Farmaceutskom odboru Europske komisije (2007-2011.)
- Predstavnik Republike Hrvatske u Odboru za lijekove i farmaceutsku skrb Vijeća Europe
- Predstavnik Republike Hrvatske u Odboru PC-ISP Vijeća Europe za izradu Konvencije o krivotvorenim proizvodima za zdravstvo ((Ad Hoc Committee on Counterfeiting of Medical Products and Similar Crimes Involving Threats to Public Health/PC-ISP), (2009.)
- Član Stožera Ministarstva zdravstva i socijalne skrbi za borbu protiv pandemiske gripe, (2009-2010.)
- Obavljao recenzije u časopisima Pharmaca, Farmaceutski glasnik i Arhiv za higijenu rada i toksikologiju
- Recenzent „Virtualnog priručnika iz farmakologije“, urednika D. Moduna i L. Bach-Rojecky, Medicinski fakultet Sveučilišta u Splitu, 2013.
- Obavljao recenzije dvaju znanstvenih projekata MZOŠ-a
- Član podupiratelj Zaklade Sveučilišta u Rijeci
- Član Školskog odbora osnovne škole „Markuševec“, Zagreb (2009.-2011.)
- Član Upravnog odbora Francuske alijanse Zagreb (2011.-2013.)

## **8. Nagrade i priznanja**

Diploma Hrvatskog farmaceutskog društva za višegodišnji predan rad u struci (2009.)