

ZVANJE

mag. biol. mol., univ. mag. pharm.

TITULA

RADNO ISKUSTVO

03.2024 -

Glavni savjetnik za regulatorne poslove

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

12.2019 - 03.2024

Viši stručni savjetnik - specijalist II za validaciju zahtjeva

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

12.2018 - 12.2019

Viši stručni savjetnik - specijalist I za validaciju zahtjeva

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

10.2017 - 12.2018

Viši stručni savjetnik za validaciju zahtjeva u Odsjeku za validaciju zahtjeva

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

11.2015 - 10.2017

Stručni savjetnik za validaciju zahtjeva u Odsjeku za validaciju zahtjeva

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

01.2014 - 11.2015

Viši stručni suradnik-specijalist u Odsjeku za regulatorne poslove

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

03.2013 - 01.2014

Stručni suradnik-specijalist u Odsjeku za regulatorne poslove

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

07.2012 - 03.2013

Stručni suradnik u Odsjeku za regulatorne poslove

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

10.2007 - 07.2012

Suradnik na kontroli kvalitete virusnih cjepiva i interferona

Imunološki zavod d.d.

- priprema dokumentacije o lijeku u svrhu dobivanja odobrenja za puštanje lijeka u promet
- izrada standardnih operativnih postupaka i pripadajućih obrazaca
- izrada planova validacije metoda i laboratorijske opreme
- rad na mikroskopu (čitanje testova kontrole kvalitete virusnih cjepiva)

OBRAZOVANJE I
OSPOSOBLJAVANJE

02.2015 - 05.2017

univ. mag. pharm.

Farmaceutsko biokemijski fakultet, Sveučilište u Zagrebu

09.1998 - 09.2004

dipl. ing. molekularne biologije

Prirodoslovno matematički fakultet Sveučilište u Zagrebu

OSOBNJE 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

Komunikacijske vještine

- komunikativna, ambiciozna i odgovorna
- timski duh

Organizacijske /
rukovoditeljske vještine

- odlične organizacijske i komunikacijske vještine
- sposobnost analize i usmjerenost na rješavanje problema

Poslovne vještine

Računalne vještine

- MS Office paket (Word, Excel, PowerPoint; vještine stečene kroz rad i slobodne aktivnosti)

Vozačka dozvola

B kategorija

DODATNE INFORMACIJE

Izdanja

- Kutle L, Pavlović N, Dorotić M, Zadro I, Kapustić M, Halassy B: Robustness Testing of Live Attenuated Rubella Vaccine Potency Assay using Fractional Factorial Design of Experiments. Vaccine. 28 (2010)
- Balen B, Krsnik-Rasol M, Zamfir A, Zadro I, Vakhrushev S, Peter-Katalinić J: Assessment of N-glycan Heterogeneity of Cactus Glycoproteins by One Dimensional Gel Electrophoresis and Matrix Assisted Laser/Desorption Time-of-Flight Mass Spectrometry. Journal of Biomolecular Techniques 18 (2007)
- Balen B, Krsnik-Rasol M, Zadro I, Simeon-Rudolf V: Esterase activity and isoenzymes in relation to morphogenesis in Mammillaria gracillis Pfeif. tissue culture. Acta Bot Croat, Vol 63 (2004)

Prezentacije

- Zadro Grahovac I: 11. Hrvatski kongres farmakologije s međunarodnim sudjelovanjem, Amended variation regulation – overview and practical experiences, Split, September 25 - September 28, 2025
- Zadro I: EU Twinning Project "Support to the Agency for Medicines and Medical Devices of Montenegro (CALIMS)"; Activity 3.1.1 - Assessment of documentation for medicinal products: EU variation system, July 7 - July 8, 2021
- Zadro I: DIA Conference - Sharing post EU Accession Experience, Croatian Regulatory Perspective (online workshop), October 29 - October 30, 2020
- Zadro I, Čačić L: Variation Workshop (Medicademy in collaboration with HALMED and the Croatian Pharmaceutical Industry): Variations - preparation and submission, Zagreb, May 4 - May 5, 2017
- Zadro I: Science & Standards Symposium on Biologics & Biotechnology: Advancing Quality Standards through Analytics and Assays, USP, Seattle, Washington, October 3 – October 6, 2011 (pozvano predavanje: Vaccine case study)

Konferencije

- konferencija „15 godina HALMED-a: (retro)perspektiva“, Zagreb, 26.11.2018. godine
- konferencija „EU 28: science, medicines health“, međunarodna regulatorna konferencija u organizaciji EMA-e, Dubrovnik 06.-07. 05.2013. godine
- konferencija „S HALMED-om ukorak s EU“, Zagreb, 06.-07.12.2012. godine

Seminari

- Atrium Module 6: Quality - Drug Substance and Drug Product, Kopenhagen, Danska, 04.-06.11.2019. godine
- DIA CMC Workshop, Basel, Švicarska, 20.-21.06.2018. godine
- Atrium Module 9: Product Life Cycle Activities, Kopenhagen, Danska, 28.-30.11.2017. godine
- "ECA - API Regulatory Starting Materials" Prag, Republika Češka, 23.-24.02.2016. godine
- "ECA - Handling Changes and Variations" Barcelona, Španjolska, 28.-29.04.2015. godine
- "Global eSubmissions" Hamburg, Njemačka, 21.-22.10.2014. godine
- "Advanced European Regulatory Affairs" London, Velika Britanija, 11.-14.02.2014. godine
- "Radionica o regulativi lijekova", HALMED, Zagreb, 25.10.2013. godine