

OSOBNJE INFORMACIJE

Željka Davosir Klarić

ZVANJE

magistar farmacije

TITULA

mr.sc.

RADNO ISKUSTVO

06.2020 -

Predsjednica Povjerenstva za lijekove

HALMED

10.2011 - 05.2020

Glavni koordinator za nacionalni postupak

Halmed

01.2001 - 09.2001

Voditelj proizvodnje lijekova na bazi pčelinjih proizvoda

Apharma

11.1999 - 11.2000

farmaceut - stažist u ljekarni

Privatna ljekarna

OBRAZOVANJE I
OSPOBLJAVANJE

03.2012 - 10.2015

specijalist ispitivanja i kontrole lijekova

Ministarstvo zdravstva

11.2000 - 07.2011

magistra farmaceutskih znanosti

Farmaceutsko-biokemijski fakultet

10.1994 - 10.1999

magistra farmacije

Farmaceutsko-biokemijski fakultet

OSOBNJE VJEŠTINE

Materinski jezik

hrvatski

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

Komunikacijske vještine

-

Organizacijske /
rukovoditeljske vještine

-Vještine vođenja rukovodećeg kadra, Supera, Trakošćan, 9. i 10.12.2013.

-Teški razgovori, Creativa, Zagreb), 13.4.2018.

Poslovne vještine

-

Računalne vještine

-

Ostale vještine

Napredne prezentacijske vještine, Creativa, Zagreb, svibanj 2007.

Vozačka dozvola

da

DODATNE INFORMACIJE

Izdanja

-Davosir Klarić, Željka; Hafner, Anita; Tomić, Siniša; Zubčić, Snježana; Filipović-Grčić, Jelena. Spray-dried chitosan microspheres with lecithin nanocores as cyclosporin A delivery system // Farmaceutski vestnik / Mrhar, Aleš ; Baumgartner, Saša (ur.). Ljubljana : Slovenian Pharmaceutical Society, 2008. 115-116 (poster section, international recension, summary, scientific).
-Davosir Klarić, Željka; Hafner, Anita; Zubčić, Snježana; Dürrigl, Marijana; Filipović-Grčić, Jelena.
Spray-dried Microspheres Based on Chitosan and Lecithin Cyclosporin A Delivery System. // Chemical and biochemical engineering quarterly. 26 (2012) , 4; 355-364 (članak, znanstveni).

Prezentacije

- “Renewals of Medicinal Products”, “Medicinal products quality” symposium, Osijek, 19. lipanj 2006.
- “The Croatian Agency policy regarding the update of the dossiers”, 3rd EGA South East Europe Symposium „Meeting the European Challenges for the National Drug Regulatory Agencies and the Generic Medicines Industry”, Split, 24. svibanj 2007.
- “Quality Assessment of Generics” Mini symposium on generics, Rijeka, studeni, 2007.
- “Quality assessment of generic medicines – role of Croatian Agency for Medicinal Products and Medical Devices” Fourth Croatian Congress on Pharmacy with International Participation, Opatija, lipanj, 2010.
- Odobrenja za stavljanje u promet lijekova za djecu, III Savjetovanje farmaceuta: Dijete kao pacijent, Martin na Muri, 24.5.2013.
- Postupak davanja i obnove odobrenja u HALMEDu, Simpozij "HALMED izbliza - regulatorni postupci iz nove perspektive" Zagreb, 6.12.2016.
- Regulatorni zahtjevi – Nacrt pakiranja lijeka - 6 Kongres farmacije, Dubrovnik, 4. do 7.4.2019. - posterska prezentacija

Projekti

-

Konferencije

- “EU Regulatory Environment” symposium, Croatian pharmaceutical society and Agency for Medicinal Products and Medical Devices, Opatija, 17. i 18. studeni, 2005.
- 6th EGA Regulatory & Science Affairs Conference, EGA, Brussels, Belgija, 13. i 14. veljače, 2007.
- “Pharmaceutical regulation - Croatia's Road to EU Membership” Conference, European Medicines Agency and Agency for Medicinal Products and Medical Devices, Split, 3. i 4. travanj, 2007.
- Open eCTD forum, Extedo IABG Life Science Solutions, Budimpešta, Mađarska, 14. i 15. svibanj, 2007.
- “Pharmacopoeia Days” symposium, EDQM & HealthCare and Agency for Medicinal Products and Medical Devices, Rijeka, 4. i 5. lipanj, 2007.
- DIA EuroMeeting, Copenhagen, 26. do 28. ožujak, 2012.
- 9th Central European Symposium on Pharmaceutical Technology, Faculty of pharmacy and biochemistry, Dubrovnik, 20. do 22. rujan, 2012.
- EU 28: science, medicines health, Međunarodna regulatorna konferencija u organizaciji EMA-e, Dubrovnik 06. do 07. svibanj, 2013.
- III Savjetovanje farmaceuta: Dijete kao pacijent, Martin na Muri, 24. svibanj, 2013.
- Hrvatski trag u EU – HALMED, Šibenik, 11. i 12. studeni, 2014.
- DIA 27th Annual EuroMeeting, DIA, Paris, Francuska, 13. - 15. travanj, 2015.
- DIA 28th Annual EuroMeeting, DIA, Hamburg, Njemačka, 6.- 8. travanj, 2016.
- “HALMED izbliza - regulatorni postupci iz nove perspektive” Zagreb, 6. prosinac, 2016.
- DIA 29th Annual EuroMeeting, DIA, Glasgow, UK, 29.- 31. ožujak, 2017.

Seminari

- Regulatory procedures for control of substances for pharmaceutical use, Management Forum, London, Velika Britanija, 26. i 27. siječanj, 2004.
- Validacija Analitičkih metoda, Hrvatsko mjeriteljsko društvo, lipanj, 2005.
- How to use the European Pharmacopoeia-New approaches and media, EDQM & HealthCare, Strasbourg, 1. i 2. prosinac, 2005.
- Seminar on PSUR, Croatian pharmaceutical society and Agency for Medicinal Products and Medical Devices, Trakošćan, 25. travanj, 2006.
- Practical Ways of e-Working with the MHRA, MHRA, London, Velika Britanija, 5. i 6. veljača, 2007.
- 2nd EMEA Workshop for Micro, Small and Medium-Sized Enterprises (SMEs), Focus on Quality, European Medicines Agency, London, Velika Britanija, 8. veljače, 2008.
- Pharmacovigilance in Croatia, Croatian pharmaceutical society and Agency for Medicinal Products and Medical Devices, Lipovac, lipanj, 2008.
- Introduction of eCTD, Implementation of the Commission Regulation 1234/2008, Agency for Medicinal Products and Medical Devices of the Republic of Slovenia, Ljubljana, Slovenija, 19. travanj, 2010.
- “Variation Management Update”, Covirias, Ljubljana, Slovenija, 9. rujan, 2010.
- HALMED delegation visit to AFSSAPS (eCTD and NeeS), Afssaps, Paris, Francuska, 26. i 27. siječanj, 2011.
- Abridged Applications, Management forum, London, Velika Britanija, 18. i 19. listopad, 2012.
- Electronic Dossier Reviewing for Agencies for EURS Reviewers, , Extedo, Zagreb, 27. i 28. svibanj, 2013.
- Advanced European Regulatory Affairs, PTI, London, Velika Britanija, 15. do 17. listopad, 2013.
- Regulatory training on variation, EMA, London, Velika Britanija, 27. lipanj, 2013, (web edukacija)
- Radionica o regulativi lijekova, HALMED, Zagreb, 10 listopad, 2013.
- Upravljanje rizicima, Supera, Zagreb, 13. i 14. svibanj, 2014.
- An Introduction to Pharmacovigilance, Pharmaceutical Training International, London, Velika Britanija, 10. i 11. prosinca, 2014.
- Radionica o postupcima izmjena odobrenja za stavljanje lijeka u promet, Medicademy, Zagreb, 4. i 5. svibnja, 2017.
- Pharmaceutical Packaging, Labelling and Artwork Origination, Management Forum, London, 23. i 24.10.2018.
- GMP for Beginners, ECA Academy, Berlin, 29. i 30.10.2019.