

Prof. Dra. Irma Ercolano

Egresada de la Facultad de Ciencias Exactas, Físicas y Naturales (UBA), con especialización en Química Biológica y de la Facultad de Filosofía y Letras (UBA).

Inicia su actividad profesional en el Instituto Leloir, en Buenos Aires, para luego desempeñarse a partir de 1980 en la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) en las áreas Estabilidad de Drogas y Medicamentos, Evaluación de nuevos productos, Peritajes técnicos, Auditorías regulatorias internacionales conjuntas con OMS, EMA, FDA, Mercosur y en Latinoamérica. En 2002, a cargo del Departamento de Inspecciones.

Es Auditora ISO/IEC 65, (OAA) e Integrante del comité: "Consultation on quality control laboratory testing of HIV/ADIS ", OMS, Ginebra.

Estudios de postgrado realizados en el Institut National de la Santé (Paris), en el Institut National de la Santé (Montpellier) y Faculté de Pharmacie René Descartes (Paris).

La actualización profesional es complementada en Europa con las autoridades sanitarias en Upsala (Suecia), en Sodertalja (Suecia), en Manchester (Inglaterra) y en Caponago (Italia).

Su actividad académica es realizada como Profesora Adjunta del Dpto. de Tecnología Farmacéutica, FFyB (UBA), Profesora de los cursos de Formación de Inspectores MERCOSUR, Fases II y III, miembro de la Farmacopea Argentina, Subcomisión III de Química Analítica y Coordinadora de Cursos a Distancia de "Buenas Prácticas de Fabricación y Control en la elaboración de Productos Farmacéuticos", para Laboratorios Oficiales, desarrollado por ANMAT, auspiciado por la OMS, OPS.

Es autora de los libros "Estabilidad de Drogas y Medicamentos", "El análisis de Riesgo en la Operatividad Farmacéutica", "Actualización en cGMP" y de publicaciones científicas en revistas indexadas.
