



**CRF SP**  
CONSELHO REGIONAL  
DE FARMÁCIA  
DO ESTADO DE SÃO PAULO

1 **Ata da II Reunião Ordinária Anual do Grupo Técnico de Trabalho de Assuntos**  
2 **Regulatórios do CRF-SP**  
3 **12/03/2025**

4 Às dezenove horas e trinta e cinco minutos do décimo segundo dia do mês de março do ano  
5 de dois mil e vinte e cinco, iniciou-se a **II Reunião Ordinária Anual do Grupo Técnico de**  
6 **Trabalho de Assuntos Regulatórios do Conselho Regional de Farmácia do Estado de**  
7 **São Paulo**, coordenada pela **Dra. Nancy Mesas do Rio**.

8 **Participações presenciais:** não houve.

9 **Participações on-line:** **Dra. Aline Verissimo de Medeiros Silva; Dr. André Luis dos**  
10 **Santos; Dr. André Paulo Zajac; Dr. Arthur Spadim Batista; Dra. Cláudia Maria**  
11 **Ruggiero do Amaral; Dra. Daniele Rodrigues Fidelis; Dra. Elaine Cristina Izzo**  
12 **Manzano; Dra. Gabriela de Amorim Silva; Dra. Helena Cristina Souza; Dra. Iara**  
13 **Nascimento; Dra. Izabel Cristina de Souza; Dra. Marcia Bellelis Sussermann Fischer;**  
14 **Dr. Maurício Germano da Silva; Dra. Nancy Mesas do Rio; Dr. Paulo Calegare Junior**  
15 **e Dr. Rafael Procópio Nogueira.**

16 **1. ABERTURA: Dra. Nancy** dá as boas-vindas aos novos membros: Dra. Helena Souza e  
17 Dr. Arthur Spadim.

18 **2. ASSUNTOS PARA DISCUSSÃO:**

19 **2.1. Atualizações Regulatórias; Dra. Nancy** pede aos participantes sobre as atualizações.  
20 Relato sobre a visita sugerida ao Instituto de Empreendedorismo e Inovação do dr. Paulo  
21 Calegare e do dr. André Zajac que foi pedida para ser inserida na pauta. **Dr. Paulo**  
22 **Calegare** explica aos participantes sobre o trabalho realizado e como a visita poderá ser  
23 feita. Fica esclarecido que a visita será oficial com participação do CRF-SP, grupo ciente que  
24 será necessário enviar proposta para o CRF-SP que passará por avaliação da Diretoria. **Dra.**  
25 **Nancy** sugere a participação de membros da diretoria e também as datas **24/03, 31/03 e**  
26 **02/04** para a visita a ser realizada com o intuito de conhecer o trabalho desenvolvido na  
27 área de assuntos regulatórios e inovação. A participação será para todo o grupo, tanto  
28 membros quanto convidados. **Dr. Paulo Calegare** faz um breve relato das atividades feitas  
29 no Instituto e sobre o surgimento de uma startup que desenvolve um software as medical  
30 device para previsão de problemas na articulação dos joelhos. **Dra. Elaine** informa sobre a  
31 RDC 947/2024 e como são feitos os procedimentos. **Dra. Marcia** faz um relato sobre o  
32 desenvolvimento tecnológico de produtos inovadores voltados para a saúde mas que carecem  
33 do acompanhamento farmacêutico. Participantes discutem sobre as contribuições que podem  
34 ser feitas em diversas áreas. Participantes cientes.

35 **Encaminhamento:** ao Datep, receber a proposta feita pelo grupo e enviar ao setor  
36 responsável.

37 **2.2. Publicações do GTT; Dra. Nancy** pede aos participantes que o GTT precisa fazer  
38 publicações e pede temas e como fazer. **Dra. Marcia** sugere revisar os temas já feitos como  
39 base para as futuras novas publicações. **Dra. Nancy** projeta temas que foram determinados  
40 no ano passado e os que foram votados e aprovados pelo grupo para dar seguimento no ano  
41 de 2025. Os temas passados foram:

- 42 - Regularização sanitária de estabelecimentos no estado de São Paulo;  
43 - Como localizar instrumentos normativos e como interpretá-los (hermenêutica);



**CRF SP**  
CONSELHO REGIONAL  
DE FARMÁCIA  
DO ESTADO DE SÃO PAULO

44 - Assuntos regulatórios nacional e internacional;

45 - Gestão de qualidade na indústria;

46 - Compliance regulatório e auditorias internas.

47 **Dra. Nancy** explica que deverá ser desenvolvido conteúdo do tema, formato da  
48 comunicação, sugestão de convidados para lives ou eventos online. O grupo deverá  
49 estabelecer a sequência de publicação a ser feita.

50 **2.3. Pharma Expert 2025 - GTTAR; Dra. Nancy** relata que o tema está sendo centralizado  
51 em radiofarmácia e como outros GTTs poderão contribuir.

52 **Informe: Dr. André** convida os participantes para uma webinar a ser realizada no dia 18/03  
53 onde a dr. Nancy será palestrante com o tema voltado para a LGPD.

54 **2.4 Discussão aberta: Dr. André** relata a importância da notificação à população sobre  
55 questões importantes de medicamentos como efeitos adversos e reações, e como o  
56 profissional farmacêutico deve notificar e a importância de fazer essa orientação. **Dra.**  
57 **Marcia** relata uma experiência ocorrida no GTT de Dispositivos Médicos onde foi falado sobre  
58 como fazer notificações.

59 **4. ENCERRAMENTO:** Concluídos os assuntos em pauta às vinte e uma horas e trinta  
60 minutos, **Dra. Nancy Mesas do Rio** encerra a reunião da qual foi lavrada a presente ata,  
61 que após lida e aprovada, será assinada eletronicamente pelos presentes nesta  
62 reunião. **Próxima reunião pré-agendada para 09/04/2025 às 19h30.** Ata redigida  
63 por **Lucas Diniz Ribeiro.**