

MÓDULO JULHO 2020 – PROGRAMAÇÃO ONLINE

Disciplina: ASSUNTOS REGULATÓRIOS		
Equipe: Profs, Aloise, Denise, Renata e Elvio		
Dia 17/07 (sexta-feira) – 16:30 hs Reunião com os docentes e coorientadores		
Horários		Professores
Dia 17/07 (sexta-feira) - Temática: Desenvolvimento de um livro como produto do Mestrado Profissional	<i>Ata da reunião anterior</i> Estágio docente	Docentes Lydia Masako Aécio Góis Elvio Bueno Leila Blanes Elaine Horibe Juan Carlos Renato Santos Denise Nicodemos Heitor Francisco C. Gomes Denise Nicodemo Antonio Aloise Coorientadores Vanessa Suzuki Renata Bitar Convidados José Carvalho Felipe Isoldi Heraldo Inforzato Paulo Quieregatto Representante Rafael Araujo
Horários		Professores
19h – 19h30m Entrar na reunião Zoom https://us02web.zoom.us/j/7773331854 ID da reunião: 777 333 1854	<i>Roberta Pessoa Simões :</i> roberta.simoese@qualityfarma.med.br <i>Regulação de Produtos para aplicação dérmica:</i> <i>Mini currículo:</i> <i>Farmacêutica, especialista em assuntos regulatórios, auditoria e treinamento, Profa. da UNICAMP e Coordenadora de Pós Graduação de Gestão Industrial e Farmacêutica</i>	Aloise e Elvio
19h30m - 19h45m	Dúvidas / Discussão	Aberto aos alunos

Objetivos gerais da disciplina –

Ementa: Os conteúdos disponibilizados nesta disciplina favorecem a formação crítica do aluno

Dia 18/07 (sábado) Encontro com 3 palestrantes convidados – Bloco com 15m para cada palestrante, 15m para perguntas/discussão, 30m para Mesa “Tira dúvidas”.

Temática:

Horários	Palestrantes Convidados
9h – 9h15m Entrar na reunião Zoom https://us02web.zoom.us/j/7773331854	Palestrante 1: Aiessa Sardagna, aiessa@yahoo.com Registros de Medicamentos e Cosméticos Mini currículo Socio Diretora da Centryc Consultoria Estratégica Científico Regulatória Experiencia de Mercado em Gestão de todas as atividades concernentes ao registro e pós registro de medicamentos sintéticos, semi-sintéticos e biológicos, incluindo vacinas, anticorpos monoclonais e hemoderivados. Gestão de todas as atividades referentes à obtenção e manutenção de certificações nacionais e internacionais (CBPF, CBPDA, ISO, creditações WHO e PAHO) que permitem a fabricação de medicamentos em acorandça com os preceitos das GMPs
9h15m - 9h30m	Palestrante 2: Fabio Hukai, desenvolvimento@practicalgroup.com.br Registros de Medical Devices no Brasil Mini currículo Supervisor de Produtos e Inovação no Practical Group Mestre em Engenharia pela Universidade Fluminense Experiencia em Registro de Produtos e Dispositivos Medicos no Brasil
9h30m – 9h45m	Palestrante 3: Iara Oliveira iara@intraoss.com.br Tema: Registros de Produtos Brasileiros na Comunidade Europeia (CE) Mini currículo CEO da IntraOss, empresa Brasileira de criação e produção de implantes dentais e conexões protéticas Diretora do Setor de Internacionalizacao da IntraOss
9h45m – 10h	Perguntas/Discussão
10h – 10h30m	Coordenadores/Professores do curso - Mesa “Tira dúvidas”

em relação as atividades de pesquisa e investigação sanitária, permite o acesso as normas da gestão e atuação técnica em assuntos regulatórios conforme as normas brasileiras e amplia a compreensão acerca de Assuntos Regulatórios na indústria farmacêutica, química, cosméticos e alimentícia bem como sobre suas **Publicações:**