

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

04 de dezembro de 2017

Sessão de Abertura

Presidente Mesa – Fernando Sandroni – Presidente do Conselho Empresarial de Tecnologia – FIRJAN



Graduou-se em engenharia elétrica na Pontifícia Universidade Católica do Rio de Janeiro PUC-Rio em 1961 e ingressou na Petrobras em 1962. Em 1968 titulou-se Maitreès Sciences/Cybernétiq ue Industrielle pela École Supérieure de l’Aéronautique, Paris, França. Em seu retorno ao Brasil, foi professor de instrumentação e controle de processos nos cursos de pós graduação para engenheiros da Petrobras enquanto era também o gerente de projeto da refinaria de óleos lubrificantes construída no Rio de Janeiro. Em 1972, como assistente do Diretor de Projetos Especiais da Petroquisa, Otto V. Perrone, trabalhou no planejamento do Polo Petroquímico do Nordeste, atualmente conhecido como Polo de Camaçari. Em 1974 foi eleito Diretor de Engenharia da Copene-Petroquímica do Nordeste, hoje Braskem, a companhia criada para a construção daquele Polo Petroquímico. Foi eleito diretor da Norquisa – Nordeste Química S. A. em junho de 1980, uma companhia de participações criada para ampliar o desenvolvimento da indústria química e petroquímica no Brasil, notadamente da Química Fina, presidida pelo ex-Presidente da República Ernesto Geisel. Pela Norquisa foram criadas novas empresas em vários estados do Brasil, em geral baseadas em tecnologias próprias, como é característico da Química Fina. É membro da Academia Nacional de Engenharia, do Conselho de Desenvolvimento da Pontifícia Universidade Católica do Rio de Janeiro – Condes, do Conselho Consultivo da ABIFINA e Presidente do Conselho de Tecnologia da Firjan.

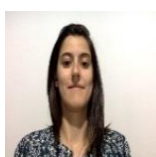
Palestrante: Cláudio Figueiredo Coelho Leal – Superintendente da Área de Indústria e Serviço - BNDES



Mestre em Economia pela Universidade Federal do Rio Grande do Sul e Bacharel pela Pontifícia Universidade Católica do Rio Grande do Sul (PUC- RS), com MBA Executivo pelo European Institute of Business Administration (INSEAD–France).

Trabalha desde 1993 no Banco Nacional de Desenvolvimento Econômico e Social (BNDES), tendo ocupado diferentes posições executivas, desde Gerente da Unidade de Privatização da instituição no final dos anos 90, Chefe dos Departamentos de Renda Fixa e de Máquinas e Equipamentos e Superintendente das Áreas de Crédito e de Planejamento Estratégico. Atualmente, é responsável pela Área de Indústria e Serviços do BNDES, que financia diretamente entre outros setores o Agronegócio, a Indústria de Bens de Consumo e o Varejo, o Complexo da Tecnologia da Informação e Comunicação, o Complexo Industrial e de Serviços da Saúde e a Economia Criativa.

Relatora: Beatriz Ferreira de Carvalho Patrício – Pesquisadora Fiocruz



Possui graduação em Farmácia pela Universidade Federal do Rio de Janeiro (2009). Fez mestrado e doutorado em Ciências Biológicas (Biofísica) no IBCCF. Foi bolsista PCI no Instituto de Engenharia Nuclear (IEN) de 2010-2012. Tem experiência na área de química orgânica, microscopia de força atômica, radiofarmácia e nanotecnologia. Atualmente pesquisadora bolsista no laboratório de Sistemas Farmacêuticos Avançados em Farmanguinhos/Fiocruz na área de desenvolvimento e caracterização de sistemas farmacêuticos para entrega de fármaco.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

1ª Plenária – 09h30 às 11h30 - “Políticas Públicas para Inovação e Acesso”

Moderador: Dante Alario Jr, Presidente do Conselho Deliberativo do IPD-Farma e da Biolab



Formado pelo Liceu Eduardo Prado em Química Industrial e pela Faculdade de Ciências Farmacêuticas da Universidade de São Paulo. Tem pós-graduação em Farmacotécnica pela Universidade de Gênova, na Itália e em Administração de Empresas pela FAAP. Gestor dos Projetos de Inovação Tecnológica Radical e Incremental junto a Institutos de Pesquisa, Hospitais e Universidades brasileiras e do exterior da Biolab Sanus Farmacêutica. Co-autor de várias patentes depositadas no Brasil e no exterior. Fundador e Ex-Presidente da CIQUIFAN - Câmara da Indústria Química Farmacêutica Nacional. Fundador, ex-Presidente e atual Vice-Presidente para Assuntos Políticos da ALANAC - Associação dos Laboratórios Farmacêuticos Nacionais. Ex-presidente do Conselho Administrativo e atual Vice-Presidente do Segmento Farmacêutico da ABIFINA – Associação Brasileira das Indústrias de Química Fina, Biotecnologia e suas Especialidades. Fundador e Ex-Presidente da ALIFAR – Associação Latino Americana da Indústria Farmacêutica. Ex-sócio-Diretor do Laboratório Neomed Ltda. Ex-sócio-Diretor da Sanus Farmacêutica. Atualmente é sócio-Diretor da BIOLAB SANUS Farmacêutica Ltda, fundador e conselheiro desde 2010 no Grupo FarmaBrasil e sócio da Orygen Biotecnologia Ltda.

Convidado Especial: Mirna Poliana Furtado de Oliveira, coordenadora da CGBQB – SCTIE/MS



Possui graduação em Química com Mestrado em Bioquímica pela Universidade de Campinas-UNICAMP, com sólida experiência profissional desenvolvida na área de Pesquisa e Desenvolvimento na indústria farmacêutica e cosmética, como Eli Lilly (EUA) e Natura. Obteve qualificação em Avaliação de Segurança de Cosméticos e Dermo-cosméticos em Bruxelas, em Vrije Universiteit. Realizou treinamentos no exterior em empresas como Coletica (hoje BASF) e SkinEthic- França e Biacore nos Estados Unidos em métodos alternativos aos ensaios realizados em animais. Atua há mais de 20 anos em P&D e em testes in vitro de eficácia e segurança de cosméticos e fármacos. Foi Diretora Científica e sócia fundadora da empresa TRIDSKIN (uma empresa do Grupo Investiga), membro do conselho da ABC, membro do ITEHPEC (ABIHPEC), membro das associações Europeias para testes in vitro IVTIP e ESTIV. Foi Diretora Executiva e Fundadora da Sociedade Brasileira de Métodos Alternativos aos experimentos em animais (SBMAIt). Hoje faz parte do conselho consultivo da Sociedade e trabalha com toxicogenômica no Laboratório de Morfogênese e Bioquímica Vegetal, vinculado ao Programa de Biotecnologia e Biociências da Universidade Federal de Santa Catarina (UFSC).

Convidado Especial: João Paulo Pieroni, Chefe do Defarma/BNDES



Economista pela UNESP e Mestre em Economia Política pela PUC/SP. Iniciou sua carreira no BNDES em 2008 e atualmente é Chefe do Departamento responsável pelas ações da instituição para o Complexo Industrial da Saúde. Possui diversas publicações na área de saúde e é membro titular do BNDES no Grupo Executivo do Complexo Industrial da Saúde (GECIS) e em outros fóruns governamentais.

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Convidado Especial: Leonardo Batista Paiva, Chefe de Gabinete - ANVISA



Químico e mestre em Tecnologia em Imunobiológicos pela Fundação Oswaldo Cruz – Fiocruz, é servidor público do quadro de Pesquisadores-Tecnologistas em Tecnologia e Inovação do Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia – Inmetro.

Trabalhou em diversas indústrias nacionais e multinacionais

Atuou como Chefe de Gabinete e Secretário-Substituto da Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos - SCTIE do Ministério da Saúde e atualmente exerce o cargo de Chefe de Gabinete do Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária.

Convidado Especial: Marco Aurélio Krieger, Vice-presidente de Produção e Inovação em Saúde - Fiocruz



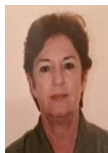
Possui graduação em Licenciatura Plena Em Ciências Biológicas pela Universidade Federal do Paraná (1987), mestrado em Ciências Biológicas (Biofísica) pela Universidade Federal do Rio de Janeiro (1989) e doutorado em Ciências Biológicas (Biofísica) pela Universidade Federal do Rio de Janeiro (1997). Atualmente é pesquisador Titular da Fundação Oswaldo Cruz. Tem experiência na área de Genética, com ênfase em Parasitologia Molecular, atuando principalmente nos seguintes temas: Trypanosoma cruzi, expressão gênica, genômica funcional, diferenciação celular e utilização de técnicas de Biologia Molecular para o desenvolvimento de insumos para testes de diagnóstico.

Convidado Especial: Joël Keravec, Diretor Executivo DNDi



Graduado pela Escola Nacional de Veterinária de Nantes, França, com PhD em Epidemiologia pelo Instituto Pasteur de Paris, e MBA pelo Institut Supérieur des Affaires, Groupe HEC, Paris. Tem 22 anos de experiência em Programas de Saúde Global e gestão farmacêutica e especial dedicação na área de tuberculose destaca-se sua atuação na direção de Organizações de Saúde Pública e de programas de saúde pública na América Latina, África, Ásia e Europa. Liderou o Global Drug Facility da Organização Mundial da Saúde em Genebra, o escritório do Management Sciences for Health (MSH) no Brasil, e foi Vice-Diretor do Instituto Nacional de Qualidade em Saúde da Fundação Oswaldo Cruz. Desde 2016, atua como Diretor Executivo Regional da Iniciativa Medicamentos para Doenças Negligenciadas (DNDi na sigla em inglês de Drugs for Neglected Diseases initiative), organização sem fins lucrativos de Pesquisa e desenvolvimento (P&D) e acesso a medicamentos para populações negligenciadas.

Plateia convidada: Jamaira Giora, Consultora



Farmacêutica Industrial com atuação profissional ligada às Políticas do Complexo Industrial da Saúde e da Inovação em Saúde.

Coordenou e participou da implantação e implementação de Políticas Públicas de Saúde do segmento farmacêutico. Atuou como Diretora de Programas do Ministério da Saúde e como Dirigente da Anvisa. Tem atuação na Fiocruz assessorando áreas voltadas para estratégias do desenvolvimento tecnológico de medicamentos e produtos para a saúde.

Atualmente, é sócia administradora de Consultoria Empresarial na área Farmacêutica.

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Plateia convidada: Norberto Rech, UFSC



Possui graduação em Farmácia pela Universidade Federal de Santa Catarina, especialização em Farmacologia pela Escola Paulista de Medicina/UFMA e mestrado em Ciências Farmacêuticas pela Universidade Federal do Rio Grande do Sul. É professor do Departamento de Ciências Farmacêuticas da Universidade Federal de Santa Catarina desde 1985. Tem experiência na área de Farmácia, com ênfase em garantia e controle de qualidade de medicamentos, bem como no âmbito de políticas públicas de saúde, especialmente no campo da Assistência Farmacêutica. Além de atividades acadêmicas no âmbito da graduação, atua como docente na área de Vigilância em Saúde e Preceptor no Programa de Residência Multiprofissional em Saúde da Família/UFSC. Atuou como gestor público junto ao Ministério da Saúde, nas funções de Secretário Adjunto de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos e, cumulativamente, como Diretor do Departamento de Assistência Farmacêutica; exerceu a função de Assessor Especial do Ministro de Estado da Saúde; e foi Adjunto do Diretor Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), passando a exercer a função de Assessor Especial da Presidência da Anvisa entre os anos de 2010 e 2014, tendo acumulado a função de Gerente Geral de Medicamentos da Anvisa. No período entre 2006 e 2014 atuou como coordenador de Comitês Técnico-Regulatórios responsáveis pelo acompanhamento de transferência de tecnologias para a produção nacional de medicamentos de interesse do Sistema Único de Saúde (SUS). Foi presidente da Farmacopéia Brasileira no período de 2013 a 2016.

Plateia convidada: Pedro Palmeira, Consultor



Graduado em Engenharia Química pela UFRJ, Mestre em Administração pela PUC-Rio e Doutor em Gestão e Inovação Tecnológica pela UFRJ. Experiência prévia de mais de 30 anos, tendo ocupado funções de Chefe e Gerente de Setor na empresa química-farmacêutica Bayer S.A., no Brasil e na Alemanha, e cargos executivos no BNDES – Banco Nacional de Desenvolvimento Econômico e Social (1998 a 2016), onde atuou junto às indústrias de telecomunicações, comércio e serviços e farmacêutica. Desempenhou funções acadêmicas como Professor Agregado da PUC-Rio e como Professor Visitante na FGV, lecionando Estratégia Empresarial nos cursos de graduação e pós-graduação em Administração de Empresas. Em 2016 iniciou atividades de consultoria acadêmica e empresarial, com destaque para a participação em Conselhos de Administração de empresas farmacêuticas e de biotecnologia.

Relatora: Lúcia Beatriz Torres, Jornalista



Relatora: Marcia Miranda,



Graduada em Biologia, Química Industrial, com pós-graduação em Química Farmacêutica e MBA em Business. Possui experiência na área de Qualidade, Assuntos regulatórios, governamentais, Políticas públicas e Transferência de tecnologia. Trabalhou em empresas farmacêuticas Nacionais e Multinacionais, vice-presidente do Instituto Vital Brazil (IVB), Consultora/Auditora do DECIIS/MS – OPAS para projetos de PDP, fundou o primeiro Centro de Equivalência do setor privado, Assessora do Sindicato da Indústria Farmacêutica e ministrou aulas na UFMG.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Sessão Temática 1 - 14h às 15h30 - "Protocolos para Estudos pré-clínicos e Pesquisa clínica- compatibilidade com guias internacionais"

Moderador: Charles Schmidt, Gerente Médico Estratégico do Centro de Pesquisa Clínica do ICHC – FFM / USP



Mestre e Doutor em Pediatria pela Universidade Federal de São Paulo, pós-graduado em gestão de ONGs pela Faculdade de Saúde Pública da USP. Atuando há mais de 26 anos em Pesquisa Clínica em indústrias farmacêuticas, academia e CROs. Coordenador e professor do curso de pós-graduação em Pesquisa Clínica e Medical Affairs há mais de 10 anos na FCMSC/SP. Fundador e ex-presidente da ABRACRO. Gerente Médico Estratégico do Centro de Pesquisa Clínica do ICHC – FFM / USP desde 2014, e atual secretário da Aliança Pesquisa Clínica Brasil.

Palestrante: José Mauro Granjeiro, Pesquisador Especialista em Metrologia e Qualidade



Graduado em Odontologia pela Universidade de São Paulo, mestre em Ciências/Bioquímica pela Universidade Estadual de Campinas e doutor em Ciências/Química pela Universidade Estadual de Campinas. Realizou estágio pós-doutor em Biologia Celular e Molecular no Instituto de Química da USP. Obteve o título de livre-docente pela Universidade de São Paulo em 2001. Atualmente é Especialista Sênior em Metrologia e Qualidade do Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia (Inmetro). É Professor Associado da Faculdade de Odontologia da Universidade Federal Fluminense. Atua na área de Bioengenharia Tecidual com ênfase em Biomateriais e Biologia Óssea, toxicologia in vitro, terapia celular, desenvolvimento de tecidos equivalentes, métodos alternativos ao uso de animais e segurança de nanomateriais. Coordenou a Rede Nanotox e o projeto para implantação da Rede Nacional de Métodos Alternativos (RENAMA); atuou nos consórcios Nanovalid e NanoReg (CE/FP7). Foi membro Conselho Nacional de Biotecnologia (CNB) e Conselho Consultivo de Nanotecnologia/MCTI (CCNano). Participou do Conselho Nacional de Controle de Experimentação Animal (CONCEA) do Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação (MCTI) entre 2012 e 2016, tendo sido seu coordenador em entre 2014 e 2016.

Debatedor: Dirceu Barbano, Ex diretor presidente da ANVISA



Formado em Ciências Farmacêuticas, na modalidade Farmácia Industrial, pela Pontifícia Universidade Católica de Campinas, onde atuou como docente por 10 anos. Especialista em Biofarmacognosia, na Faculdade de Ciências Farmacêuticas da Universidade de São Paulo – USP-SP. Foi Conselheiro do Conselho Federal de Farmácia e Presidente do Conselho Regional de Farmácia do Estado de São Paulo. Atuou na gestão do Hospital Universitário da PUC-Campinas e do Centro Infantil Domingos Boldrini. Foi Secretário Municipal de Saúde dos municípios de Ibaté-SP e São Carlos-SP. No Ministério da Saúde foi Coordenador do Programa Farmácia Popular do Brasil e Diretor do Departamento de Assistência Farmacêutica. Em outubro de 2008 foi nomeado para exercer o cargo de Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa da qual se tornou Diretor-Presidente em 2011, ano em que foi reconduzido ao cargo de Diretor-Presidente da agência para mais um mandato de três anos, finalizado em 12 de outubro de 2014. Ao deixar a Anvisa foi convidado para atuar na Agência Europeia de Medicamentos – EMA em Londres, como Especialista Visitante, junto ao Escritório de Assuntos Internacionais. É membro do Instituto Brasileiro de Governança Corporativa – IBGC. Membro dos Conselhos de Administração da LIFEMED Industrial de Equipamentos e do Colégio Brasileiro de Executivos em Saúde - CBExS. É associado à "Regulatory Affairs Professionals Society". Membro da Academia Nacional de Farmácia e do Comitê de Saúde e Biotecnologia da FIESP. É sócio da empresa B2CD Consultoria Empresarial. Atualmente cursa Mestrado em Sistemas de Potência na Escola de Engenharia Elétrica da Escola Politécnica - POLI da USP-SP.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Debatedor: João Batista Calixto, Diretor CienP/UFSC



Graduado em Ciências Biológicas pela Universidade de Brasília, Mestre em Farmacologia pela Escola Paulista de Medicina (UNIFESP) e doutor em Farmacologia pela USP.

É professor titular (aposentado) de Farmacologia da UFSC, pesquisador nível IA do CNPq e Membro da Academia Brasileira de Ciências (ABC). Foi por dois mandatos presidente da Sociedade Brasileira de Farmacologia e Terapêutica Experimental (SBFTE).

Já orientou 38 Dissertações de Mestrado, 37 Teses de Doutorado e 32 estudantes de Pós-Doutorado e mais de 100 alunos de Iniciação Científica. Proferiu mais de 350 palestras em eventos científicos e inovação no Brasil e no exterior. Participou do comitê Editorial de inúmeras revistas científicas internacionais, serviu como Editor de 03 revistas científicas internacionais, atuou como assessor de algumas dezenas de revistas científicas internacionais. Atua nas áreas de Farmacologia geral, Farmacologia da dor, inflamação e em princípios ativos de plantas. Há mais de 20 anos desenvolve pesquisa em parceria com as principais indústrias farmacêutica nacionais e internacionais. Possui 24 patentes no Brasil e no exterior (solicitadas e aprovadas) tem 03 produtos no mercado e vários outros estão em estudos clínicos. Atualmente, é o diretor do CIEnP, centro de padrão internacional que desenvolve pesquisa pré-clínica para desenvolvimento de medicamentos de acordo com as boas práticas de laboratório.

Debatedor: Rodrigo Vecchi, Gerente de Open Research na L'Oréal



Graduado em Farmácia (UFPR), Mestrado em Farmacologia (UFSC) e Doutorando em Genética e Biologia Molecular (UNICAMP). Experiência de mais de 10 anos em Pesquisa, Desenvolvimento e Inovação na Indústria Farmacêutica e Cosmética. Atualmente é Gerente de Open Research na L'Oréal e representante da Episkin Academy no Brasil, atuando em projetos de pesquisa pré-clínica e desenvolvimento de modelos alternativos in vitro em colaboração com times na França, USA e Ásia.

Relatora: Regina Celis Affonso

Relatora: Josely Chiarella

Sessão Temática2 - 14h às 15h30 - "Farmoquímicos – um olhar para o futuro"

Moderador: Sérgio Frangioni, Diretor Presidente Blanver



Graduou-se Engenheiro Civil pela Universidade Mackenzie e no ISE/IESE Business School Atuou em diversas áreas de um grupo químico de 1980 a 1984. Ingressou na Blanver desde sua fundação em 1984, iniciou na área administrativa/financeira.

E, finalmente na área comercial em 1987, elaborando a estratégia comercial que baseou o crescimento da empresa até os dias de hoje tanto no mercado interno quanto no mercado externo de excipientes utilizados na indústria farmacêutica e de alimentos. Passou a ser acionista em 1991 e em 2010 assumiu a Presidência da Diretoria colegiada da Blanver.

Atualmente a Blanver decidiu focar seus esforços em medicamentos próprios, vendeu sua unidade de excipientes e, comprou uma unidade de IFAs. Atualmente possui duas unidades fabris em São Paulo, produz medicamentos para tratamento de AIDS e emprega mais de 300 colaboradores.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Debatedor: Jaime Rabi, Diretor da Microbiológica



Bioquímico pela Universidade do Chile; Ph.D. pela Washington University, St. Louis, USA; pós-doutor pelo SloanKetteringInstitute para Pesquisa do Câncer em Rye, NY, USA; Professor pelo NPPN/UFRJ; Membro do Conselho diretor da Pharmasset, em Atlanta, USA; Diretor da Microbiológica, no Rio de Janeiro, desde 1994.

Debatedor: Ogari Pacheco, Diretor Presidente Cristália



Médico pós graduado pela Universidade de São Paulo. Presidente do Conselho Diretor do Laboratório Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. desde a sua fundação, em 1972. Atualmente, exerce o cargo de Presidente da Abifina; Conselheiro Titular do CIESP (Reg. Campinas) desde 2007; Conselheiro Consultivo da Fundação Faculdade Medicina de São Paulo desde 2008 e Conselheiro do CNPEM (Centro Nacional de Pesquisa em Energia e Materiais). Foi eleito o Empreendedor do Ano, em 2000, pela Ernest&Young. Em 2006, recebeu a Medalha do Conhecimento, do Ministério do Desenvolvimento, Indústria e Comércio Exterior. Em 2011, foi eleito o melhor industrial do ano pelo CIESP (Reg. Campinas).

Debatedor: Marcus Cesar Soalheiro, Diretor Presidente Nortec Quimica



Possui mais de 30 anos de experiência em desenvolvimento de processos e produção em indústrias de Química Fina, tendo exercido atividades nas áreas de P&D, Garantia de Qualidade, Desenvolvimento de Negócios, Segurança e Planejamento e Gestão. Foi responsável pelo comissionamento de plantas farmoquímicas na Argentina, participando também de projetos e produções pioneiras em Porto Rico, Espanha, Suíça e Argentina. Está na NORTEC QUIMICA desde 1987, exercendo hoje o cargo de Diretor Presidente.

Debatedora: Lia Hasenclever, Professora UFRJ



Economista formada pela Faculdade de Economia e Administração, mestre em Economia Industrial pelo Instituto de Economia Industrial e doutora em Engenharia de Produção pela COPPE, todos da UFRJ. Entre 1978 e 2015, foi professora do Instituto de Economia (UFRJ).

Desde 2015, é Professora colaboradora do grupo de pesquisa Economia da Inovação do IE/UFRJ, Programa de Pós Graduação em Economia do IE/UFRJ e do Programa de Planejamento Regional e Gestão de Cidades da Universidade Cândido Mendes, Campos. Autora de vários artigos e capítulos de livro sobre os temas economia industrial, economia da inovação, indústria farmacêutica, economia da saúde e desenvolvimento local.

Relatora: Sandra Rodrigues, Especialista C&T e Inov. Em Saúde Pública Fiocruz



Especialista em Ciência e Tecnologia e Inovação em Saúde Pública e chefe do setor de Gerência de Projetos de Desenvolvimento Tecnológico de Medicamentos de origem Natural e Sintética, na Vice Direção de Pesquisa e Ensino em Farmanguinhos-Fiocruz. Coordenou a Rede de Medicamentos e Bioinseticidas no Programa de Desenvolvimento Tecnológico em Insumos para Saúde (PDTIS) da Fundação Oswaldo Cruz, com foco na transferência de tecnologia de produtos para parceiros produtivos. Coordenou Projetos de Pesquisa no Laboratório de Inflamação do Instituto Oswaldo Cruz, orientando alunos de iniciação científica, mestrado e doutorado. Graduou-se em Ciências Biológicas pela Universidade Gama Filho, Mestrado e Doutorado em Biologia

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Celular e Molecular pela Fundação Oswaldo Cruz. Foi visiting fellow em Heart Lung Institute, Imperial College (Londres, Inglaterra) e realizou pós-doutorado na Universidade de Harvard Medical School. Possui experiência na área de Farmacologia, com ênfase no estudo da biologia de reações alérgica e esquistossomótica; estudos pré-clínicos de potenciais medicamentos; transferência de tecnologia de produtos e processos.

2ª Plenária - 16h às 17h30 – “Como estabilizar o financiamento para subvenção econômica para empresas inovadoras?”

Moderador: Reginaldo Arcuri, Presidente do Grupo FarmaBrasil



Graduado em Direito pela Universidade Federal de Juiz de Fora, possui especialização em História do Brasil pela Universidade Federal Fluminense. Atualmente é Presidente Executivo do Grupo FarmaBrasil, Associação formada pelas empresas farmacêuticas Aché, Biolab, Bionovis, Blanver, Cristália, EMS, Eurofarma, Hebron, Libbs e Orygen todas de capital e controle nacional, com foco na pesquisa e desenvolvimento de medicamentos de qualidade e inovadores.

Debatedor: Igor Bueno, Superintendente Área de Saúde, Agronegócio e Química - FINEP



Economista pelo Instituto de Economia da UFRJ e Mestre em Economia pela UERJ. Desde 2005 na FINEP – Financiadora de Estudos e Projetos, foi Chefe do Departamento de Fármacos e Biotecnologia, Superintendente Regional de São Paulo e Coordenador do Inova Saúde – Fármacos. Atualmente exerce a função de Superintendente de Saúde, Agronegócio e Química.

Debatedor: Alan Andrade Luz – Gerente do Escritório do BNB



Gerente do Escritório de Promoção e Atração de Investimento e Relacionamento Institucional - Rio de Janeiro - do Banco do Nordeste do Brasil.

Bacharel em Ciências Econômicas pela Universidade Federal do Rio de Janeiro/RJ -, possui especialização em Administração Rural pela Universidade Federal de Lavras (UFLA) /MG – e é Mestre em Administração - Pontifícia Universidade Católica de São Paulo (PUC) /SP -

Em 2000, ingressou no Banco do Nordeste do Brasil como trainee. Desde então, tem desenvolvido carreira em diversas áreas do Banco tais como: suporte estratégico, rede de agências (regionais e extrarregionais), relações com investidores e atração de investimentos. Recentemente, a partir de agosto de 2016, está dedicado ao trabalho de Promoção e Atração de Investimentos e Relacionamento Institucional à frente dos Escritórios de Promoção e Atração de Investimentos e Relacionamento Institucional de São Paulo (até dezembro de 2016) e Rio de Janeiro, a partir de janeiro de 2017.

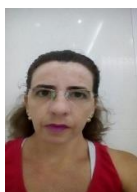
11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Debatedor: José Luis Gordon, Diretor de Planejamento e Gestão da EMBRAPII



Formado em Economia pela Universidade de São Paulo (USP). Possui Mestrado e Doutorado em Economia pela Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), na área de Economia Industrial e de Inovação. Trabalhou no departamento de economia da Confederação Nacional da Indústria. Em 2011 tornou-se assessor especial do Ministro da Ciência, Tecnologia e Inovação, onde foi responsável pela concepção e desenvolvimento da EMBRAPII (Associação Brasileira de Pesquisa e Inovação Industrial). Também contribuiu para a criação da estratégia nacional de Ciência, Tecnologia e Inovação, a principal política nesta área no Brasil. Em 2012, foi para o MEC como assessor especial do Ministro, tendo contribuído para a construção dos Clusters de Inovação da Educação Federal, Ciência e Institutos de Tecnologia. Atualmente, é Diretor de Planejamento e Gestão da EMBRAPII.

Relatora: Roseli Santana, Líder de Projetos Parque Tecnológico da Vida Instituto Vital Brazil



Possui graduação em Administração de Empresas pela Universidade Cândido Mendes (2005) e o MBA - Gestão pela Qualidade Total na UFF (2014). Tem experiência na área de administração, em projetos de parceria para o desenvolvimento produtivo (PDP) e em gestão de projetos em geral e de fitoterapia. Atua no Parque Tecnológico da Vida, campus do Instituto Vital Brazil com gestão, execução e captação de recursos UFF, FAPERJ, ANTT, FINEP, CNPQ e SCTIE.

Relatora: Marcela Mariana de Almeida Ribeiro, Agente de Inovação no NIT da UFRJ



Graduada em Farmácia com pós-graduação em Assuntos Regulatórios e Tecnologias Industriais Farmacêuticas. Agente de Inovação no NIT da UFRJ, a Agência UFRJ de Inovação, atuando em propriedade intelectual na área farmacêutica e marcas. Experiência em indústria farmacêutica nas áreas de Assuntos Regulatórios, Farmacovigilância e SAC.

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

05 de dezembro

3ª Plenária - 09h às 10h30 - “Desenvolvimento de vacinas e oncológicos no mercado globalizado”

Moderador: Samuel Silva, Consultor

Samuel Silva, PhD. Diretor Executivo da SEMS Farmacêutica. Com mais de 15 anos de experiência como executivo na indústria farmacêutica, com passagem em pequenas empresas de capital de risco e empresas globais onde liderou desenvolvimento e lançamento de novas drogas em diferentes mercados mundiais. Samuel começou sua carreira como cientista de formulação em laboratórios farmacêuticos nos EUA, avançando para Drug Development Manager na Nupathe Pharmaceutical Co. empresa de capital de risco, posteriormente adquirida pela Teva. Samuel assumiu responsabilidade total de investigação, desenvolvimento de novos medicamentos liderando times globais, respondendo pela gestão de pipeline de novas drogas, registro e lançamento de produtos, transferência de tecnologia e interface com agências governamentais. Liderou mais de 15 licenciamentos aquisições de novas tecnologias junto a Johnson & Johnson nos EUA e Cristália Produtos Químicos e Farmacêuticos no Brasil. Dr. Silva doutorouse pela University of the Sciences in Philadelphia, EUA e é bacharel em farmácia pela Universidade Federal da Paraíba. Samuel atualmente colabora com o grupo Terra Boa Business Boutique como Consultor Sênior, dando suporte a atividades de aquisição e fusão junto a empresas de saúde, é co-autor de vários artigos científicos e professor na University of Georgia in Atlanta, EUA. Samuel atualmente mora em São Paulo.

Palestrante: George Moonsammy, George Moonsammy, MA, PhD., Diretor, Assuntos Clínicos e Regulatórios



Antes de ingressar na VLP Therapeutics como Diretor de Assuntos Clínicos e Regulatórios, o Dr. Moonsammy passou mais de 20 anos na GlaxoSmithKline (GSK) como cientista de pesquisa biológica em P & D e, posteriormente, em assuntos clínicos na divisão anti infecciosa e vacina. Ele participou do desenvolvimento e lançamento de várias vacinas nos EUA, incluindo ENGERIX-B (hepatite B), HAVRIX (hepatite A) e LYMERIX (doença de Lyme). O lançamento dessas vacinas foi o início do negócio de vacinas GSK nos EUA. Como Diretor de Assuntos Clínicos e Regulatórios do Fraunhofer, Centro de Biotecnologia Molecular, supervisionou o desenvolvimento clínico e regulatório de vacinas contra a gripe HINI e H5N1 derivadas de plantas e uma vacina contra a malária VLP bloqueadora de transmissão e uma vacina contra o antraz.

No geral, ele participou da revisão e redação de vários INDs (4), NDAs e BLAs (12) tanto para a FDA quanto para a MHRA (Reino Unido). Ele é particularmente experiente em parcerias com fornecedores externos, como organizações de pesquisa clínica.

Ele atua atualmente nos comitês de tutoria tanto do TEDCO quanto do Maryland Tech Council (MTC) e no comitê do falador para a conferência anual MTC Biotech.

O Dr. Moonsammy recebeu pós-graduação na Faculdade de Medicina da Universidade de Washington e The Union University e frequentou a Wharton Business School, University of Pennsylvania Graduate Management Program

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Debatedora: Aiessa Sardagna, Gerente de Assuntos Regulatórios Butantan



Bacharel em Ciências Biológicas, mestre em Ciências Genômicas e Biotecnologia e especialista em Gestão da Inovação Tecnológica. Atuou na esfera pública no Ministério da Saúde e na Agência Nacional de Vigilância Sanitária- ANVISA. Na esfera privada trabalhou em indústrias farmacêuticas nacionais e multinacionais na gestão das áreas de Garantia da Qualidade, Assuntos Regulatórios, Pesquisa Clínica, Novos Negócios e Inovação.

Atualmente atua na gestão da Diretoria da Qualidade do Instituto Butantan, a qual engloba os laboratórios especiais de Garantia da Qualidade e Controle de Qualidade, além do serviço de Assuntos Regulatórios. Nesse âmbito atua em projetos de desenvolvimento de imunobiológicos estratégicos para programas do Ministério da Saúde como Vacina contra Dengue, Vacina BCG recombinante, Vacina contra Hepatite B e Vacina contra Raiva Humana. Atua também nos projetos de Parceria para Desenvolvimento Produtivo- PDPs de Vacina contra HPV, Vacina contra Hepatite A Vacina dTPa e Anticorpos Monoclonais.

Debatedor: Sotiris Missailidis, Vice-Diretor de Desenvolvimento Tecnológico de Bio-Manguinhos



Possui graduação em Biologia pela The American University of Athens (1991), mestrado em Química pela University of York (1993) e doutorado em Química pela University of York (1997). Pós-doutorado em Cambridge e Nottingham nas áreas de Ciências Farmacêuticas e Biologia Molecular, respectivamente, e experiência anterior como professor na The Open University do RU e professor visitante das Universidades de Lisboa, Paris e Patras. E fundador e Diretor da Euzoia Limited no RU. Premiado pela Sociedade Europeia Contra Cancer (EACR) chegou no Brasil em 2011 como pesquisador visitante do Universidade Federal do Rio de Janeiro e Pesquisador e subsequentemente atuou como Pesquisador Visitante Sênior no Laboratório de Hantavírus e Rickettsioses da FIOCRUZ, e Professor Visitante Sênior do Instituto de Biofísica Carlos Chagas Filho do Universidade Federal do Rio de Janeiro. Atualmente é Especialista e Vice-Diretor de Desenvolvimento Tecnológico de Bio-Manguinhos na FIOCRUZ. Tem experiência na área de Bioquímica, Biofísica e Química Bio-inorgânica, com ênfase em Biologia Molecular, atuando principalmente nos seguintes temas: aptâmeros, G-quadruplexes, inflamação e câncer e desenvolvimento de novos diagnósticos e terapêuticos a base de ácidos nucleicos.

Relator: Helvécio Rocha, coordena o Laboratório de Micro e Nanotecnologia Farmanguinhos

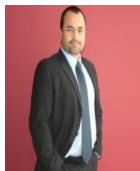


Bacharel em Farmácia pela Universidade Federal de Juiz de Fora, com especialização em Tecnologia Industrial Farmacêutica e Doutorado em Ciência e Tecnologia de Polímeros, ambos pela Universidade Federal do Rio de Janeiro. Tem experiência em P&D na área farmacêutica, tanto acadêmica quanto industrial, trabalhando principalmente em novos sistemas de liberação de fármacos, tecnologia farmacêutica, pré-formulação e nanotecnologia. É docente permanente do Mestrado Profissional em Gestão, Pesquisa e Desenvolvimento na Indústria Farmacêutica, em Farmanguinhos. Já orientou e orienta diversos trabalhos acadêmicos, desde iniciação científica até doutorado e pós-doutorado. Atualmente é tecnólogo em saúde pública da Fundação Oswaldo Cruz, onde coordena o Laboratório de Micro e Nanotecnologia (LMN) de Farmanguinhos, a Plataforma de Nanotecnologia Farmacêutica e a FioNano (Iniciativa em Nanotecnologia da FioCruz)

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Sessão Temática 3 - 11h às 12h30 - "Formação de Recursos Humanos, Startups e Empreendedores em Saúde Humana".

Moderador: Luis Eduardo Caroli, Diretor Executivo da Biozeus



Diretor Executivo da Biozeus, companhia que atua na busca, seleção, desenvolvimento e colocação no mercado de novos fármacos de uso humano, a partir da pesquisa gerada na universidade brasileira. É formado e pós-graduado em Direito e Odontologia, com 15 anos de experiência em investimento e gestão da inovação na área da saúde.

Palestrante: Otávio Leite, Deputado Federal pelo RJ



Deputado Federal pelo Estado do Rio de Janeiro, sergipano de Aracaju, é afilhado de batismo do ex-presidente Juscelino Kubitschek. Foi criado no Rio por seu avô, o senador Júlio Leite. Professor universitário, especialista em Políticas Públicas pela UFRJ, estudou no Colégio Andrews de onde saiu para formar-se bacharel em Direito pela UERJ. Ainda na UERJ, presidiu o histórico Diretório Acadêmico Luiz Carpenter. Com uma trajetória política de compromisso com o Estado do Rio, Otavio, também ex-vice-prefeito carioca, é autor de mais de 120 leis de qualidade em vigor no Brasil (federal, estadual e municipal) e está no seu terceiro mandato como deputado federal.

Palestrante: Sérgio Mecena, Professor Adjunto UFF



Doutor em Engenharia de Produção pela Universidade Federal do Rio de Janeiro. Atualmente é Professor Adjunto da Universidade Federal Fluminense, tendo coordenado o Parque Tecnológico da Vida e Iniciativa de Fundos de Investimentos em Empreendimentos Emergentes e Inovadores junto a FINEP. Global Pharma Key Opinion Leader do Korea Health Industrial Development Institute (KHIDI). Tem experiência na área de Engenharia de Produção, com ênfase em Gerência de Produção, atuando principalmente nos seguintes temas: sistemas produtivos voltado a produtos biológicos, organizações em redes habilitadas por TIC, sistemas de indicadores de desempenho, sistemas integrados de gestão, automação & controle, modelos de referência e operações de empreendimentos de base tecnológica.

Debatedor: Thomas Gerlach, Diretor da BBI Financial Gestão de Recursos S.A

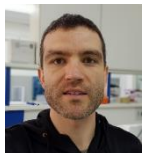


Mais de vinte anos de experiência como profissional em Venture Capital, Marketing, Vendas, Produção e P & D, tendo atuado em diversas empresas multinacionais de diferentes países e mais de cinco anos em capital de risco em ciências da vida. Experiência em avaliar, investir e desenvolver empresas de ciências da vida, incluindo pequenas empresas e Start-ups em diversos países, com diferentes culturas organizacionais bem como origens culturais. Além do cenário europeu, está familiarizado com a maneira de atuar e fazer negócios nos EUA, Japão e América Latina. Possui habilidade comprovada de selecionar e desenvolver membros da equipe para equipes multifuncionais e combinar seus conhecimentos para obter sucesso e resultados, sendo motivado por desafios que possibilitam identificar oportunidades, aceitar certos riscos e assumir responsabilidades.

11º ENI FarMed

ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS

Debatedor: Diogo Biagi, - CO-Funder and CSO PluriCell Biotech



Biólogo pelo Instituto de Biociências - USP

Mestre pela Faculdade de Medicina (Ciências Médicas) - USP

Doutor pela Faculdade de Medicina (Ciências Médicas) - USP

Com projeto na área de reprogramação celular de células somáticas para estado pluripotente (iPS), diferenciação de células iPS e análise de alterações genéticas de genes estruturais em cardiomiócitos. Co-fundador e diretor científico da PluriCell Biotech, empresa especializada no desenvolvimento de projetos de P&D utilizando células humanas especializadas (coração e queratinócitos) derivadas de células iPS. Responsável direto pela padronização dos processos biológicos para geração de cardiomiócitos já disponíveis no mercado e constante pesquisa para aperfeiçoamento deste tipo celular em cardiomiócitos mais maduros focando em um produto diferencial no mercado. Coordenador conjunto da padronização da diferenciação de células iPS em queratinócitos e formação de pele artificial in vitro. Neste período, também somou conhecimento no gerenciamento de projetos, tendo sido responsável por dois projetos PIPE junto à Fapesp e responsável pela administração da pesquisa interna na PluriCell Biotech.

Debatedor: Marília de Sant'anna Faria, Gerência de Programas Estratégicos Sebrae



Doutoranda do Programa de Pós-Graduação em Meio Ambiente da Universidade do Estado do Rio de Janeiro (UERJ), Mestre em Bens Culturais e Projetos Sociais, pela Fundação Getúlio Vargas (FGV), MBA em Gestão Estratégica de Negócios e Inovação, pela HSM Educação Executiva, Especialista em Gestão de Projetos, pelo IBMEC, Especialista em Educação Empreendedora, pela Fundação Dom Cabral (FDC), Pós-graduada em Administração e Gerência Empresarial e também em Docência do Ensino Superior, pela Universidade Cândido Mendes, Bacharel em Administração. Em 1994, iniciou seus trabalhos no Sebrae/RJ tendo atuado nas Coordenações de Atendimento, Desenvolvimento Territorial, Educação e Cultura Empreendedora e de Economia Criativa. Atualmente, trabalha na Gerência de Programas Estratégicos, na Coordenação de Empresas de Base Tecnológica. É professora do Programa de Pós-Graduação em Gestão Pública e da Graduação em Administração e Gestão Pública, docente do NEAD da Universidade Estácio de Sá. É professora conteudista de disciplinas ligadas ao Empreendedorismo e a Gestão e Administração Pública. É autora do livro 'Criação de Novos Negócios: gestão de micro e pequenas empresas' (Editora FGV) e coautora dos livros "Governo e gestão: estrutura e funcionamento do setor público brasileiro (Universidade Estácio de Sá)"; 'Da Graduação para o mercado de trabalho: caminhos para o sucesso' (Universidade Estácio de Sá); "Intraempreendedorismo e Inovação: uma abordagem especial" (Sebrae/RJ), "Empreender com Conhecimento" e "Cidadania e Desenvolvimento Local'. É palestrante dos seguintes temas: Startups, Biostartups e Modelagem de Negócios.

Relatora: Gabriela Santos, Advogada



Advogada e consultora com ampla experiência em Propriedade Intelectual, Gestão de Portfólios, Prosecution de Patentes, Marcas, DI e MU, Licenciamento, Contencioso estratégico, Contratos, Direito Empresarial e Civil, Gestão da Inovação, Compliance, transferência de tecnologia, atuando tanto no suporte a empresas multinacionais, quanto ICT's. Mestranda em Propriedade Intelectual e Transferência de Tecnologia para Inovação pela UFRJ.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Sessão Temática 4- 11h às 12h30 - “Regulação de preço para produto farmacêutico inovador”

Moderador: Norberto Rech,

Palestrante: Leandro Pinheiro Safatle, Secretário-Executivo da Câmara de regulação do Mercado de Medicamentos (CMED)



Economista pela Universidade de Brasília (UNB) e da carreira de Especialista em Políticas Públicas e Gestão Governamental (EPPGG) do Governo Federal. Trabalhou e coordenou equipes para diversos órgãos do Sistema Brasileiro de Defesa da Concorrência e outros na área de economia da saúde. Possui mais de uma dezena de artigos publicados nessa área em Textos de Discussão

do IPEA e em revistas, como: Planejamento e Pesquisa Pública do IPEA e Economia Aplicada da USP. Desde 2011, vem trabalhando no Ministério da Saúde com política industrial e regulatória do setor de saúde.

Palestrante: Bruno Cesar Almeida de Abreu, Diretor de Mercado e Assuntos Jurídicos do Sindusfarma



Advogado, especialista em Regulação Econômica, Monitoramento de Mercados pela UnB. Trabalhou por 14 anos na Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos – CMED, junto à Anvisa, onde chefiou a área jurídica e foi Secretário Executivo. Atualmente, ocupa a Diretoria de Mercado e Assuntos Jurídicos do Sindusfarma.

Palestrante: Pedro Bernardo, Diretor INTERFARMA



Diretor de Acesso ao Mercado da INTERFARMA, Pedro Bernardo é economista e atuou durante 20 anos na CMED (Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos da Anvisa), sendo um dos principais formuladores e executores das políticas econômicas relacionadas a medicamentos no Governo Federal. Exerceu o cargo de Chefe do Núcleo de Assessoramento e Regulação Econômica, foi Secretário Executivo Adjunto da CMED e Gerente Geral de Regulação Econômica e Monitoramento de Mercado.

Além disso, foi coordenador Geral de Produtos Industriais, da Secretaria de Acompanhamento Econômico do Ministério da Fazenda.

Debatedor: Gil Meizler, Diretor executivo do Instituto Paulista de Direito Regulatório (IPDR)



Diretor executivo do Instituto Paulista de Direito Regulatório (IPDR), Consultor em Regulamentação Sanitária no Meizler Consultoria Estratégica em Vigilância Sanitária e ex-assessor jurídico da Associação Nacional de Farmacêuticos Atuantes em Logística (Anfarlog). Com especialização em Direito Sanitário pela Universidade de São Paulo (USP) e certificado em biotecnologia, membro da comissão de Direito Sanitário da OAB/SP e conselheiro do Conselho de

Informações sobre Biotecnologia. MBA com ênfase em gestão empresarial pela FGV e especialização em Assuntos Regulatórios no Mercado Farmacêutico no ICTQ. Gerenciou a fusão Meizler/UCB Farma e advogou para a estatal inglesa BPL. Professor convidado da FAAP e Instituto Racine. Co-responsável pela estruturação do curso de especialização de direito sanitário da FAAP, com diversos artigos publicados em revistas e jornais.

Debatedora: Solange Dallana,

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Relator: Antônio Bezerra



Farmacêutico-bioquímico formado pela UFRJ, atualmente é Sócio Diretor da NCB Consultoria Farmacêutica. Sua carreira consolidou-se na Anvisa, tendo atuado nesta agência como: Coordenador da Coordenação de Propriedade Intelectual, Coordenador da Farmacopeia Brasileira, Assessor da Presidência, Gerente Geral de Medicamentos, Gerente Geral de Inspeção e Controle de Insumos, Medicamentos e Produtos, e Diretor Adjunto de Medicamentos e Produtos.

Relator: João Bezerra



Graduado em Relações Internacionais, foco em inovação tecnológica e seu impacto na balança comercial, com vivência profissional sólida em empresas de médio e grande porte do segmento industrial farmacêutico, em especial nas seguintes atividades como Analista de Comércio Exterior: análise e conferência documental dos processos de Importação e Exportação, bem como o acompanhamento destes mesmos processos desde o planejamento do cálculo da estimativa a ser importado ou exportado até o desembaraço aduaneiro junto ao Ministério da Saúde e à Receita Federal ou posterior incineração. Outras atividades relevantes: Traduções, contatos periódicos com o exportador; análise e acompanhamento de legislações da Receita Federal e da ANVISA- Agência Nacional de Vigilância Sanitária; contratações de serviços logísticos; verificação e certificação de segurança, climatização e aspectos logísticos internos junto ao Técnico de Segurança, Garantia de Qualidade e Engenharia. Atualmente, desenvolvo ativamente junto a órgãos institucionais nacionais e internacionais a elaboração de relatórios periódicos na área de assuntos regulatórios voltados ao segmento industrial farmacêutico e químico na América Latina, e cursando MBA de Relações Internacionais.

Sessão Temática 5 -- 14h às 15h30 - "Biotecnologia: terapias avançadas e medicina regenerativa"

Moderadora: Daniela Queiroz, Gerente Sênior da Thermo Fisher Scientific



Possui mais de 15 anos de experiência no segmento de Ciências da Vida, Reagentes Químicos, Diagnósticos e Matérias primas Biofarmacêuticas. Atualmente, é Gerente Sênior de Mercado Vertical Pharma e Biopharma e Marketing Corporativo na Thermo Fisher Scientific, além de ser líder do grupo de Diversidade da Mulher na empresa. Antes disso, Daniela trabalhou na Merck KgAA na Divisão Química por 10 anos, exercendo vários cargos de liderança até a Gerência de Área do Laboratório Essentials para a América Latina. É bacharel em Farmácia e Bioquímica pela Universidade Estadual de Londrina e MBA pela Fundação Instituto de Administração.

Palestrante: Renata Parca, Anvisa



Bióloga, formada pela Universidade de Brasília, Mestre em Biologia Animal pela mesma instituição. Especialista em Vigilância Sanitária pela Fiocruz Brasília. Trabalha na Gerência de Sangue, Tecidos, Células e Órgãos da Anvisa desde 2005.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Palestrante: Antonio Carlos Campos de Carvalho,



Professor Titular de Fisiologia e Biofísica, Instituto de Biofísica Carlos Chagas Filho, da Universidade Federal do Rio de Janeiro

Possui graduação em Medicina pela Universidade do Rio de Janeiro, mestrado em Ciências Biológicas (Biofísica) pela Universidade Federal do Rio de Janeiro e Doutorado em Ciências Biológicas (Biofísica) pela Universidade Federal do Rio de Janeiro. É Professor Titular da Universidade Federal do Rio de Janeiro. É também Professor Titular Visitante do Albert Einstein College of Medicine, em Nova York, EUA. É membro da Academia Brasileira de Ciências e da Academia de Ciências do mundo em Desenvolvimento (TWAS). Foi Diretor do Instituto de Biofísica Carlos Chagas Filhos da UFRJ e Diretor de Ensino e Pesquisa do Instituto Nacional de Cardiologia. Foi membro do Conselho Diretor da International Union of Physiological Sciences. Exerceu os cargos de Diretor da Academia Brasileira de Ciências e Diretor Regional da TWAS para América Latina e Caribe. Foi agraciado com a Ordem Nacional do Mérito Científico e com a Ordem Nacional de Mérito Médico. Em 2013, assumiu a Diretoria de Ciência e Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde, onde permaneceu até janeiro de 2015. É Professor Titular de Fisiologia e Biofísica, Instituto de Biofísica Carlos Chagas Filho e Universidade Federal do Rio de Janeiro

Debatedora: Gabriela Cezar, Panarea Partners



Formada em Medicina Veterinária pela UFMS (Brasil), com mestrado pela Universidade de Brasília e pela Universidade de Edimburgo (Escócia), e doutorado pela Universidade de Wisconsin-Madison (EUA). Gabby Cezar fundou a Panarea Partners, uma empresa de consultoria estratégica em saúde, em outubro de 2015, com os principais investidores norte-americanos (Bay City Capital) para oferecer crescimento e transações de negócios em saúde e ciências da vida na América Latina e África. Ela tem

experiência em mercados em crescimento, em P & D, e transações comerciais em países como Brasil, Argentina, Chile e África do Sul. Entre 2012 e 2015, atuou como Diretora Sênior e Chefe da Pfizer ERDI (Iniciativa Externa de Pesquisa e Desenvolvimento) na América Latina e África do Sul e de 2008 a 2012 foi diretora-gerente da América Latina da Burrill & Company. Gabby liderou o levantamento de fundos e o desenvolvimento de um fundo de capital de risco com base em ciências da vida de US \$ 120 milhões no Brasil, onde a Pfizer Ventures é um dos investidores, juntamente com as principais instituições regionais (BNDES, FINEP, FUNCEF, Investe Rio, Desenvolve SP, CAF, IADB-Fumin) e investidores estratégicos privados (Thermo Fisher Scientific). Anteriormente, ela atuou como Professora Assistente na Universidade de Wisconsin-Madison (EUA), onde liderou os programas de pesquisa financiados pelo NIH (National Institutes of Health) em biologia de células-tronco e distúrbios do desenvolvimento neurológico, seguindo vários anos como cientista sênior da Pfizer's Divisão mundial de I & D em Groton, CT. Ela é co-fundadora e ex-Diretora-Chefe de Stemina Biomarker Discovery, em Madison, WI. Foi reconhecida com importantes prêmios globais de ciências da vida, a saber, W.E. Prêmio Upjohn e Pfizer Worldwide Innovation Award em 2013, "Top 40 Under 40" da revista InBusiness, e foi nomeada pela Revista Forbes como "um dos doze revolucionários de células-tronco" em 2008.

Debatedor: João Transmontano, CEO da Biolotus



Possui graduação em Farmácia pela Faculdade de Farmácia de Lisboa e doutorado em Tecnologia Farmacêutica pela Swiss Federal Institute of Technology Zurich, Suíça. Tem experiência na área de Farmácia, com ênfase em TECNOLOGIA FARMACÊUTICA. Atuando principalmente nos seguintes temas: Pharmacosomas, desenvolvimento novo medicamento, síntese química, e glicoseaminoglicanos.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Debatedora: Graciela Conceição Pignatari Simões Alves – TISMOO



Bióloga com Mestrado e Doutorado em Biologia Molecular pela UNIFESP. Realizou estágio de durante o doutoramento no Mount Sinai School of Medicine em Nova York, Estados Unidos na área de Farmacologia. Atuação profissional em laboratório de pesquisa nas áreas de Biologia Celular e Molecular, Células-Tronco, Terapia Celular e Modelagem de Doenças.

Atuação no Projeto A Fada do dente, onde está vinculada até hoje. Pós-doutora em Terapia Celular e pós-doutora na FMVZ-USP no projeto intitulado Constituição de um Banco Nacional de Células-Tronco de Pluripotência Induzida Paciente-Específico (Autismo e Síndrome de Rett). Atua também como Professora no Programa de Pós-Graduação em Anatomia dos Animais Domésticos e Silvestres, em nível de mestrado e doutorado e de Metodologia do Trabalho Científico no curso de Especialização em Implantodontia na Unicsul. É sócio fundadora, diretora executiva e responsável técnica da Startup TISMOO.

Debatedora: Marcio Bajgelman, LNBio/CNPEM



Graduado em Farmácia-Bioquímica pela Universidade de São Paulo, Doutorado em Biotecnologia pela Universidade de São Paulo, pós-doutorado pelo Instituto do Coração, Universidade de São Paulo e pós-doutorado pelo Sylvester Cancer Center, Universidade de Miami. Atualmente é pesquisador do Laboratório Nacional de Biociências, do Centro Nacional de Pesquisa em Energia e Materiais (LNBio / CNPEM / MCTIC). Desenvolve projetos na área de Biotecnologia, terapia gênica e imunoterapia de

câncer

Relatora: Miriam Ferraz, coordena a área de internacionalização do SEBRAE/RJ



23 anos atuando na promoção, internacionalização de pequenos negócios e em gestão de projetos, autora dos livros Exportar Importar como Fazer? e Como Internacionalizar seu Negócio, além de diversas metodologias de internacionalização, desenvolvimento e expansão de mercado, world class companies, dentre outras. Possui MBA – Comércio e Finanças Internacionais, MBA em Gestão de

Projeto PMO – Project Manager Institute, Especialização em Análise de Mercado Internacional, Graduada em Administração de Empresas com Licenciatura em Comércio Exterior, integrante do International Leader Ship Program, hoje coordena a área de internacionalização do SEBRAE/RJ e atua como gestora do Projeto ProInter Biotec – Programa de Desenvolvimento Competitivo e Internacionalização do setor de Biotecnologia e desenvolve a metodologia para internacionalização de produtos e processos de alto valor agregado.

Relatora: Rafaela Lora Grando, consultora em gestão da inovação e propriedade intelectual



Graduada Ciências Biológicas: Microbiologia pela Universidade Federal do Rio de Janeiro (2011), mestrado em Gestão Tecnológica (2013), e doutorado em Tecnologia dos Processos Químicos e Bioquímicos (2017). Extensão de estudos na Universidade Autônoma de Barcelona no departamento de Engenharia Ambiental (2015-2016). Trabalhou como pesquisadora no Sistema de informação sobre a Indústria Química (2013-2014); Núcleo de Inovação Tecnológica NIT-Fiocruz (2014-2015); Comitê de Desenvolvimento Estratégico do Centro Biomédico na Universidade Estadual do Rio de Janeiro (2016-2017). Atualmente é analista de desenvolvimento competitivo na DeXpert Assessoria e Consultoria Tecnocientífica. Exerce consultoria em gestão da inovação e propriedade intelectual com foco em biotecnologia para o Sebrae-RJ.

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Sessão Temática 6 – 14h às 16h - “Biodiversidade: perspectiva a partir da nova regulamentação”

Moderador:

Palestrante: Ana Claudia Dias Oliveira, Ela é moderadora da 4ª Plenária

Palestrante: Maranda Rego de Almeida MMA



Graduada em Ciências Biológicas pela Universidade de Brasília com especialização em biociências forenses. Em 2012 ingressou no Ministério do Meio Ambiente por concurso público no cargo de Analista e trabalha desde 2012 com a agenda de Acesso ao Patrimônio Genético e ao Conhecimento Tradicional Associado e a Repartição de Benefícios decorrentes. Trabalhou dando apoio técnico ao Conselho de Gestão do Patrimônio Genético e às suas Câmaras Temáticas e Grupos de Trabalho durante a vigência da Medida Provisória nº 2.186-16/2001. Atualmente trabalha como Coordenadora no Departamento de Apoio ao Conselho de Gestão do Patrimônio Genético (DCGen/SBio/MMA) na implementação e aprimoramento das estruturas de governança e de gestão da legislação sobre Acesso ao Patrimônio Genético e ao Conhecimento Tradicional Associado, a Lei nº 13.123, de 2015, e de sua regulamentação, o Decreto nº 8.772, de 2016.

Debatedora: Cristina Dislich Ropke



CEO da Phytobios Pesquisa Desenvolvimento e Inovação Ltda e da Phytobios NORDESTE, empresa de Inovação Tecnológica Baseada em Biodiversidade. Graduação, Mestrado e Doutorado em Farmácia-Bioquímica. Alemão e inglês fluentes. Experiência na redação de projetos para fomento governamental e pedidos de autorização de acesso ao patrimônio genético para fins de pesquisa, bioprospecção e desenvolvimento tecnológico. Inventora 5 pedidos de patente. Atuação em propriedade intelectual e parceria com universidades e ICTs. Vencedora de 6 prêmios da Associação Brasileira de Cosmetologia e 1 prêmio Melhor trabalho da seção de dermatologia da SOT publicado na Cutaneous and Ocular Toxicology. Durante o pós-doutorado trabalhou com avaliação de produtos naturais na prevenção do câncer de pele. Durante este período teve 2 Orientações de Iniciação Científica e 1 co-orientação de Doutorado e montou a disciplina FBF5780-1 - Estratégias farmacêuticas de prevenção de dano cutâneo induzido por radiação solar: antioxidantes naturais para o programa de Pós-Graduação da FCF-USP. Tutora do Programa IEL Inova Talentos. Cursos no MIT Sloan School of Management. "Developing and Managing a Successful Technology and Product Strategy" and "Fundamentals of Finance for the Technical Executive"

Relatora: Maria Behrens,



Possui graduação em Farmácia pela Universidade Federal Fluminense, mestrado em Química Orgânica (Fotoquímica) pela Universidade Federal Rural do Rio de Janeiro e doutorado em Química Orgânica (Química de Produtos Naturais) pela Universidade de Hannover-Alemanha. Atualmente é pesquisadora da Fundação Oswaldo Cruz e Chefe do Departamento de Produtos Naturais do Instituto de Tecnologia em Fármacos –Farmanguinhos/FIOCRUZ. Membro do Comitê Gestor da Vice-Diretoria de Pesquisa de Farmanguinhos. Representante da Fiocruz na comissão técnica e multidisciplinar para elaboração e atualização da Relação Nacional de Plantas Medicinais e Relação Nacional de Medicamentos Fitoterápicos (Comafito), visando à inserção de plantas medicinais e fitoterápicos no SUS. Atua na área de projetos institucionais estratégicos, principalmente aqueles concernentes à implantação das políticas nacionais vigentes para plantas medicinais e

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

fitoterápicos, com ênfase na cadeia tecnológica e produtiva. Como pesquisadora, atua no desenvolvimento e controle de qualidade de fitomedicamentos e insumos farmacêuticos de origem vegetal que atendam às demandas de Saúde Pública.

Relatora: Caroline Baére Grassi



Especialista em Direito Ambiental e Gestão Estratégica de Sustentabilidade pela PUC SP, atua na área jurídica de biodiversidade da GSS Sustentabilidade há quase 4 anos, já tendo participado na implementação de oficinas sobre associativismo e contratos em comunidades brasileiras. Em 2016, Caroline participou da apresentação dos resultados do “Projeto Brogotá” na COP 13 da Convenção sobre Diversidade Biológica em Cancun, México, que teve por objetivo estudar a legislação sobre acesso e repartição de benefícios mundial, com parceria da Natura Cosméticos e Confederação Nacional das Indústrias (CNI).

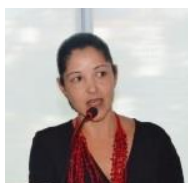
Relator: Danilo Ribeiro de Oliveira, Professor Adjunto da Faculdade de Farmácia da UFRJ



Possui graduação em Farmácia Industrial pela Universidade Federal Fluminense, especialista em Homeopatia pelo IHB, mestrado e doutorado em Química de Produtos Naturais pelo Núcleo de Pesquisa de Produtos Naturais/Universidade Federal do Rio de Janeiro. Tem experiência na área de Química de Produtos Naturais, atuando em pesquisa e extensão principalmente nos seguintes temas: farmacognosia, fitoquímica, óleos essenciais, comunidades tradicionais, etnobotânica, etnofarmacologia, bioprospecção, atividades biológicas, legislação ambiental, educação ambiental, Arranjos Produtivos Locais (APLs) e Política Nacional de Plantas Medicinais e Fitoterápicos (PNPMF). Atualmente, é Professor Adjunto no Departamento de Produtos Naturais e Alimentos da Faculdade de Farmácia da UFRJ e Professor Permanente dos Programas de Pós-Graduação em Ciências Farmacêuticas (PPGCF/UFRJ), Mestrado Profissional em Ciência e Tecnologia Farmacêutica (CTECFAR/UFRJ) e do Mestrado Profissional em Educação, Gestão e Difusão em Biociências (IBqM/UFRJ). Atua ainda como coordenador da Sub-câmara de Biodiversidade (SBio), vinculada a Câmara Técnica de Ética em Pesquisa (CTEP), da Pró-Reitoria de Pós-graduação e Pesquisa da UFRJ (PR2).

4ª Plenária – 05 de dezembro - 16h às 17h30 – “Como os novos acordos entre INPI e Anvisa irão agilizar os exames de patentes?”

Moderadora: Ana Claudia Dias de Oliveira, especialista visitante do CDTS/Fiocruz



Bióloga pela UFRRJ, com Mestrado em Biologia pela UFRRJ, doutorado empresarial em Biotecnologia e Propriedade Intelectual pela UFRJ e doutorado acadêmico em Biotecnologia Vegetal pela UFRJ. Atua na Indústria Farmacêutica, com prospecção para produção de medicamentos inovadores. Foi bolsista de Pró-Gestão em Farmanguinhos, na Coordenação de Assuntos Estratégicos e bolsista de Apoio Técnico em Biotecnologia na Empresa de Pesquisa Agropecuária do

Estado do Rio de Janeiro. Foi Analista de Patentes da ANVISA. Tem experiência de quase 20 anos em Propriedade Intelectual, Inovação, Biodiversidade e Biotecnologia. Atualmente, é especialista visitante no Projeto INCT de Doenças Negligenciadas, coordenado pelo Dr. Carlos Morel no CDTS (FIOCRUZ), Conselheira do Conselho de Gestão do Patrimônio Genético (CGEN), Consultora autônoma de entidades e empresas como ABIFINA, CBPF, INT, LNCC, CETEM, UFRJ, Phytobios, Centroflora, professora nos Cursos de Especialização em Gestão da Inovação em Fitomedicamentos e do Mestrado Profissional em Tecnologia Farmacêutica, ambos da Fiocruz.

11° ENI FarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Palestrante: Liane Elizabeth Caldeira Lage, Diretora de Patentes Substituta no Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI)



Possui graduação em Engenharia Química pela Universidade Federal de Minas Gerais, mestrado e doutorado em Engenharia Química pela Universidade Federal do Rio de Janeiro. Pós-graduação em propriedade industrial pelo CEFET. Realizou diversos cursos nos *European Patent Office - EPO*, *U.S. Office of Patents - USPTO*, *Norwegian Patent Office - NPO* e *World Intellectual Property Organization - WIPO*. Examinadora de patentes no INPI desde 1998, Coordenadora Geral de Patentes I e Diretora de Patentes Substituta desde 2011

Palestrante: Mônica Fontes Caetano, Especialista em Regulação e Vigilância Sanitária da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa; Liane Elizabeth Caldeira Lage, Diretora de Patentes Substituta no Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI)



Graduada em Engenharia Química e em Licenciatura em Química pelo Instituto de Química da Universidade do Estado do Rio de Janeiro, Mestre em Ciência e Tecnologia de Alimentos pela Universidade Federal Rural do Rio de Janeiro e Doutora em Tecnologia dos Processos Químicos e Bioquímicos, área de Gestão e Inovação pela Escola de Química da Universidade Federal do Rio de Janeiro. Atualmente, é Especialista em Regulação e Vigilância Sanitária da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, atuando na área de Propriedade Industrial e patentes farmacêuticas.

Debatedora: Ana Muller, BMA



Ana Cristina Müller é engenheira química e agente de propriedade industrial, com especialização no planejamento e na implementação de estratégias efetivas de proteção de ativos de patentes, desenhos industriais e cultivares, no Brasil e no exterior. Com expertise nas áreas química, biotecnológica e farmacêutica, presta assessoria aos clientes mais variados – de empresas emergentes até as multinacionais – incluindo em litígios relativos a nulidade e infração de patentes.

Atua na análise de liberdade de exploração, emiti pareceres sobre validade e infração de patentes e realiza assessoria no contexto de potencial investimento e aquisição de ativos de propriedade intelectual, auxiliando o cliente a definir a melhor estratégia de negócio.

Ana é autora de diversos artigos sobre patentes farmacêuticas, e coautora do livro “Patenteamento em Biotecnologia – Um Guia Prático para os Elaboradores de Pedidos de Patentes”, editado pela Embrapa – Empresa Brasileira de Pesquisa Agropecuária”.

Foi responsável da área de patentes da Coordenação de Gestão Tecnológica da Fundação Oswaldo Cruz (Fiocruz).

Debatedor: Pedro Marcos Nunes Barbosa, Sócio de Denis Borges Barbosa Advogados



Doutor em Direito Comercial pela Universidade de São Paulo. Mestre em Direito Civil pela Universidade do Estado do Rio de Janeiro. Especialista em Direito da Propriedade Intelectual pela PUC-RIO. Professor de Direito Civil, Direito Comercial e Direito da Propriedade Intelectual nos cursos de graduação e pós-graduação em Direito da PUC-Rio. Membro da Comissão de Direitos Autorais da OAB/RJ, da Comissão de Direitos Autorais e Propriedade Industrial do IAB. Perito Judicial de Propriedade Intelectual. Sócio de Denis Borges Barbosa Advogados.

11° ENI FarMed

ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS

Debatedor: Gustavo Freitas Morais,



Especialista pelo Franklin Pierce Law Center (Estados Unidos); Graduado em Direito pela instituição Faculdades Metropolitanas (São Paulo); Graduado em Engenharia Eletrônica pela Universidade do Estado do Rio de Janeiro - UERJ (Rio de Janeiro). Sócio do DannemannSiemens membro do comitê executivo do escritório de Advocacia DannemannSiemens Advogados e do Escritório de Propriedade Industrial Dannemann, Siemsen, Bigler & Ipanema Moreira. Engenheiro eletrônico e advogado, é professor do Programa de Pós-Graduação Lato Sensu da Direito SP (GV Law), da Fundação Getúlio Vargas (FGV), assim como da Escola Superior de Advocacia (ESA) da OAB/SP. Tem ampla experiência em litígios judiciais, negociações de propriedade intelectual, patentes, desenho industrial, direito autoral, proteção de programas de computador, transferência de tecnologia, concorrência desleal, marcas, biodiversidade e conhecimentos tradicionais. Com prática diversificada, representa um grande número clientes nacionais e internacionais de diversos setores.

Debatedora: Cláudia Santos Magioli, Coordenadora Geral de Patentes do Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI).



Coordenadora Geral de Patentes, responsável pelas áreas de Biotecnologia, Agroquímica, Alimentos e Cosméticos do Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI). É graduada em Ciências Biológicas pela Universidade Federal do Rio de Janeiro e possui mestrado e doutorado em Genética pela mesma Universidade, com experiência na área de Genética e Biologia Molecular Vegetal, especificamente transformação genética e regulação da expressão gênica de plantas. Atuou como professora visitante no Departamento de Genética e Biologia Celular da Universidade do Estado do Rio de Janeiro e no Departamento de Genética da Universidade Federal do Rio de Janeiro. A partir de 2004, atuou como examinadora de patentes do INPI, participando também como instrutora nos cursos de disseminação da Propriedade Industrial oferecidos pelo INPI. Atualmente, representa o Instituto em diversos fóruns de discussão junto ao governo, como a rede Brasileira de Centros de Recursos Biológicos, rede CRB-Br e o Comitê Nacional de Biotecnologia.

Relatora: Letícia Covesi, Gerente de Marcas e Patentes no laboratório farmacêutico EMS S/A



Possui graduação em Ciências Biológicas pela Universidade Estadual de Campinas, doutorado em Biologia Funcional e Molecular pela Universidade Estadual de Campinas, pós-doutorado na Faculdade de Ciências Médicas (Unicamp) e MBA em Gestão Empresarial pela Fundação Getúlio Vargas. Tem experiência na área de Bioquímica, Genética, Biotecnologia e Propriedade Industrial. Atua como Gerente de Marcas e Patentes no laboratório farmacêutico EMS S/A e pesquisadora colaboradora do Hemocentro (Unicamp). Foi nomeada em 2015 como uma das 5 melhores profissionais da América e recebeu Prêmio de produção acadêmica do Grupo de Trabalho sobre Propriedade Intelectual (GTPI) Jacques Bouchara. Recebeu, para a EMS, o Prêmio Denis Barbosa de Propriedade Intelectual e Interesse Público.

Relator: Mauro Pacanowski, Consultor e Professor da Fundação Getúlio Vargas - FGV Saúde



Executivo de laboratórios multinacionais e responsável por lançar mais de 50 medicamentos com passagens pela Alemanha, Suíça e Estados Unidos. Executivo pioneiro no lançamento da 1ª linha de medicamentos genéricos do país (linha Basf Generix do grupo Basf). Assessor especial do Ministro da Saúde Dr. Jamil Haddad para assuntos relacionados à legislação e regulação de medicamentos genéricos. Atualmente, é Consultor e Professor da Fundação Getúlio Vargas - FGV Saúde.

11°ENIFarMed
**ENCONTRO NACIONAL DE
INOVAÇÃO EM
FÁRMACOS E MEDICAMENTOS**

Relator: Vinícius Casciano, especialista em Patentes e Inovação no escritório Murta Goyanes Advogados



Farmacêutico formado pela Universidade Federal do Rio de Janeiro - UFRJ, Especialista em Tecnologias Industriais Farmacêuticas por Farmanguinhos / FIOCRUZ com ênfase na área de Propriedade Intelectual, e MBA Executivo em Gestão Estratégica da Inovação na Fundação Getúlio Vargas. Possui mais de 5 anos de experiência acadêmica e profissional nas áreas de Saúde Pública, Acesso a Medicamentos, Inovação e Propriedade Intelectual, especialmente em Patentes nas áreas de Química, Farmácia e Biotecnologia, prestando consultoria a clientes nacionais (ICTs, universidades e empresas), bem como internacionais, objetivando a proteção e garantia dos direitos de propriedade industrial, incluindo a elaboração e adaptação de pedidos de patente, acompanhamento de pedidos no Brasil e no exterior, estratégias de proteção, buscas de anterioridades em bancos de dados públicos e privados, análise de patenteabilidade e de infração ao direito de terceiros, elaboração de respostas a exigências, bem como recursos junto ao INPI e ANVISA, além de auxiliar em toda a fase processual administrativa de patentes e desenhos industriais junto ao INPI. Atualmente, atua como especialista em Patentes e Inovação no escritório Murta Goyanes Advogados.