



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

1 **Ata da VIII Reunião Ordinária do Grupo Técnico de Trabalho de Farmácia Clínica do**  
2 **CRF-SP**  
3 **03/09/2025**

4 Às dezoito horas e trinta minutos do terceiro dia do mês de setembro do ano de dois mil e vinte  
5 e cinco, deu-se início à **VIII Reunião Ordinária do Grupo Técnico de Trabalho Farmácia**  
6 **Clínica do Conselho Regional de Farmácia do Estado de São Paulo**, coordenada pela **Dra.**  
7 **Fátima Cristiane Lopes Goularte Farhat**.

8 **Participações Registradas Presencialmente:** não houve.

9 **Participações Registradas Online:** Dra. Ana Claudia Albertoni, Dra. Ana Paula Macedo, Dr.  
10 Anderson José de Almeida, Dra. Barbara Falaschi Romeiro, Dra. Barbara Pinheiro Fabricio, Dra.  
11 Beatriz Edith Torrico Bautista, Dr. Bruno Assis Ferreira de Souza, Dra. Carolina Cazarini  
12 Oliveira, Dra. Carolina Stefani, Dra. Cristina Laurinda Simões, Dra. Daiane de Araujo  
13 Oliveira, Dra. Daniele Rodrigues Fidelis, Dr. Edcarlos Alves da Silva Teixeira, Dra. Fátima  
14 Cristiane Lopes Goularte Farhat, Dra. Flávia Vilas Boas Sanches Sanches, Dra. Gabriela Cristina  
15 Barreiro, Dra. Gisele Baptista Mantovani, Dra. Heloísa de Souza Castilho, Dra. Inajara Kelly  
16 Bernardo Fernandes, Dr. Ivan do Nascimento Naldi, Dra. Ivone Santiago Lopes, Dr. Janbison  
17 Alencar dos Santos, Dra. Karine Dal Paz, Dra. Luana Cristina Maia de Oliveira, Dra. Marcia  
18 Regina Pereira, Dra. Maria Helena Chavier do Amaral Silva, Dra. Mary Brasilio Ude, Dr. Mikael  
19 de Oliveira Rodrigues, Dra. Natalia Caldeira Nabarro de Almeida, Dra. Nilzangela Cavalcante  
20 Nascimento, Dra. Paula Azevedo Kageyama Longo, Dra. Priscila Cardoso, Dra. Priscila Gomes  
21 de Freitas, Dra. Sara de Carvalho Santos, Dra. Vanessa Carmona Zonta dos Santos Diab, Dra.  
22 Rosilene Martins Viel.

23 **Apresentação de novos participantes.** Não houve.

24 **1. INFORMES:**

25 **1.1. XXIII Congresso Farmacêutico de São Paulo.** Dra. Fátima reforça a necessidade de  
26 inscrição dos membros do GTT nomeados até 31/07, ressaltando que aqueles que ainda não  
27 concluíram o processo podem solicitar ao DATEP o voucher de 75% de desconto; participantes  
28 declararam-se cientes; 2) informa que aproximadamente 400 trabalhos foram inscritos, com  
29 prazo de avaliação até 08/09 e devolutivas aos autores dentro do cronograma do Congresso;  
30 3) comunica que houve problemas técnicos com o link de envio, reportados à comissão,  
31 presidência e diretoria do CRF, tendo o TI realizado ajustes e prorrogado o  
32 prazo. **Participantes cientes.**

33 **1.2. Manual do Consultório Farmacêutico realizada pelo Subgrupo do Consultório**  
34 **Farmacêutico.** Dra. Fátima 1) informa que encaminhou ao DATEP a versão revisada do  
35 manual do consultório farmacêutico, construída pelo subgrupo responsável, considerando as  
36 sugestões aprovadas na reunião anterior, como a inclusão do sumário; 2) levanta dúvida  
37 quanto ao registro de autoria em materiais revisados, ressaltando a importância de respeitar  
38 os autores originais e incluir os responsáveis pelas atualizações subsequentes, propondo  
39 modelo semelhante ao utilizado em edições de cartilhas e protocolos; 3) comunica que aguarda  
40 orientação formal do DATEP sobre a forma de registro da autoria em revisões e futuras  
41 atualizações de materiais, a fim de consolidar um padrão para o GTT. **Participantes cientes.**

42 **1.3. Indicadores para Qualificação da Farmácia Clínica e do Cuidado**  
43 **Farmacêutico.** Dra. Fátima informa que o trabalho segue em andamento e que o material  
44 consolidado está em revisão, prevendo apresentação ao grupo na reunião de novembro;



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

45 2) destaca que o Ministério da Saúde também conduz discussão sobre diretrizes e indicadores  
46 do cuidado farmacêutico; 3) ressalta que o CRF realizou oficina própria em abril/2025,  
47 produzindo material consistente, e que a estratégia é publicar os resultados pelo Conselho,  
48 mantendo a valorização do trabalho já desenvolvido pelo GTT; 4) relata que, em momento  
49 oportuno, poderá ser feita análise de convergência entre os indicadores do CRF e os do  
50 Ministério, avaliando possibilidade de integração futura. **Participantes cientes.**

51 **1.4. Demandas – Grupos Técnicos de Trabalho Regionais. Dra. Fátima** 1) comenta  
52 dúvida trazida pelo GTT de São José dos Campos quanto à utilização dos termos “cliente” ou  
53 “paciente”; 2) relembra discussões realizadas em fóruns sobre condições crônicas de saúde,  
54 ressaltando a importância da linguagem na relação profissional-pessoa e na adesão ao  
55 tratamento; 3) defende a substituição de expressões estigmatizantes (ex.: “hipertenso”,  
56 “diabético”) por “pessoa com hipertensão/diabetes”, bem como a adoção do termo “condições  
57 crônicas de saúde” em lugar de “doenças crônicas”; 4) esclarece que o termo “pessoa” deve  
58 ser priorizado em relação a “paciente” ou “cliente”, alinhando-se ao conceito de cuidado  
59 farmacêutico centrado na pessoa, mais condizente com a prática  
60 contemporânea. **Participantes discutem a respeito e definem a elaboração de um**

61 **informe técnico sobre o assunto.** Em seguida, **Dra. Fátima** comenta sobre outra demanda  
62 apresentada pelo GTT de São José dos Campos, referente à abordagem dos **análogos de GLP-**

63 **1.** 1) Ressalta que, desde 1º de setembro, o SNGPC voltou a funcionar com a inclusão dessa  
64 nova classe; 2) informa que já há materiais de apoio disponíveis (live do Dr. Adriano Falvo e  
65 orientação gravada pela Dra. Luciana Canetto sobre o registro no SNGPC); 3) comunica que a  
66 dúvida do grupo é de caráter técnico e regulatório, envolvendo compreensão da recomendação,  
67 ação farmacológica e potenciais reações adversas; 4) relata que foi informada pelo DATEP  
68 sobre a previsão de lançamento de um evento em breve sobre o tema. **Encaminhamento:** ao  
69 DATEP dar um posicionamento ao grupo quanto à realização desse evento (webinar ou similar)  
70 sobre os análogos de GLP-1, contemplando aspectos farmacológicos, reações adversas e  
71 legislação para registro no SNGPC. Grupo sugere evento on-line híbrido. Na sequência, **Dra.**  
72 **Fátima** apresenta demanda do GTT de São José dos Campos sobre a necessidade de  
73 esclarecimentos a respeito da **RDC nº 978/2025**, que substitui a RDC nº 786/2023 da Anvisa,  
74 relativa à realização de exames de análises clínicas em farmácias, drogarias, consultórios e  
75 demais serviços de saúde classificados como Tipo I. Relembra que, à época da RDC nº  
76 786/2023, foram promovidos diversos webinars de esclarecimento, inclusive com a  
77 participação do Dr. Marcos Machado em reuniões do GTT, e ressalta que a nova norma  
78 demanda atualização das orientações. Informa ainda que recebeu do DATEP a sinalização de  
79 que um material está sendo preparado sobre o tema. **Encaminhamento:** ao DATEP dar um  
80 posicionamento ao grupo quanto à elaboração de evento ou material técnico de esclarecimento  
81 sobre a RDC nº 978/2025, com previsão de disponibilização para os profissionais.

## 82 **2. ASSUNTOS PARA DISCUSSÃO:**

83 **2.1. Prioridades e desenvolvimento de materiais pelo GTT de Farmácia Clínica.** Dra.  
84 Fátima informa que, a partir das demandas levantadas pelos GTTs e de discussões anteriores  
85 do grupo, foi realizada enquete junto aos membros para definição das prioridades temáticas.  
86 Como resultado, foram definidos como prioritários os seguintes temas: 1) O farmacêutico no  
87 manejo da farmacoterapia pediátrica e neonatal; 2) Cuidado farmacêutico em pessoas com  
88 condições relacionadas à saúde mental. Em seguida, ressalta que outros tópicos também



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

89 receberam destaque na votação, como: 1) Registros qualificados e aspectos legais da evolução  
90 farmacêutica em prontuários e demais documentos; 2) Indicadores para qualificação da  
91 farmácia clínica e do cuidado farmacêutico, atualmente em desenvolvimento no âmbito do  
92 GTT. **Participantes cientes.**

93 **2.2. Regulamentação das atribuições do técnico de farmácia e Desburocratização das**  
94 **atividades administrativas exercidas pelo farmacêutico.** Dra. Fátima 1) relembra que a  
95 discussão sobre as atribuições do técnico em farmácia iniciou-se em 2021, por meio de consulta  
96 pública do Conselho Federal, cujo processo não avançou; 2) informa que recebeu duas  
97 solicitações da Diretoria para que o grupo discuta a regulamentação das atribuições do técnico  
98 de farmácia, considerando a demanda crescente da categoria e a posição do CRF-SP de  
99 conduzir e articular medidas junto ao CFF, bem como para avaliar quais atividades  
100 administrativas exercidas pelo farmacêutico podem ser  
101 desburocratizadas. **Encaminhamento:** grupo decide formar um subgrupo para discutir, de  
102 forma criteriosa, quais atribuições podem ser delegadas ao técnico de farmácia no contexto da  
103 farmácia clínica, preservando as responsabilidades privativas do farmacêutico, bem como quais  
104 atividades administrativas podem ser desburocratizadas.

105 **3. ENCERRAMENTO/PRÓXIMA REUNIÃO:** concluídos os assuntos em pauta às vinte horas  
106 e cinquenta minutos, **Dra. Fátima Cristiane Lopes Goularte Farhat**, encerra a reunião da  
107 qual foi lavrada a presente ata, que após lida e aprovada, será assinada eletronicamente pelos  
108 presentes nesta reunião. **Próxima reunião: 05/11/2025.** Ata redigida por Diego Bruno  
109 Bezerra da Silva.