



1 **Ata da I Reunião Ordinária do Grupo Técnico de Trabalho de Pesquisa Clínica do**
2 **CRF-SP**
3 **17/06/2025**

4 Às dezenove horas do décimo sétimo dia do mês de junho do ano de dois mil e vinte e cinco,
5 deu-se início à **I Reunião Ordinária do Grupo Técnico de Trabalho de Pesquisa Clínica**
6 **do Conselho Regional de Farmácia do Estado de São Paulo**, coordenada
7 pelo **Dr. Raphael Bruno Rocha Tolentino**.

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

9 **Participações Registradas online:** Dra. Barbara Almerinda Reis Nascimento, Dra. Beatriz
10 Edith Torrico Bautista, Dra. Daniela Alves Espejo, Dr. Douglas Allien Schirmer, Dra. Flavia
11 Marotta, Dr. Guilherme Henrique Regis de Lara, Dra. Iara Nascimento, Dra. Julia Mariani, Dra.
12 Karoline Melo, Dra. Livia Constantini Patricio, Dra. Michelle Garcia Discacciati de
13 Carvalho, Dr. Raphael Bruno Rocha Tolentino, Dra. Silvana Lima da Silva.

14 **1. BOAS VINDAS AOS PARTICIPANTES**

15 **1.1. Apresentação e reapresentação dos membros do grupo; Dr. Raphael** inicia a
16 reunião com as boas-vindas aos participantes. Reforçada as orientações sobre a atualização da
17 lista de contatos do grupo, incentivando os participantes a manterem seus dados atualizados
18 junto ao CRF-SP para garantir o recebimento das comunicações.

19 **1.2. Apresentação da proposta de Missão e Visão, Exposição dos objetivos e**
20 **princípios do grupo; Dr. Raphael** menciona a importância de retomar os encontros do grupo
21 e organizar a comunicação entre os participantes. A proposta é fortalecer o grupo como espaço
22 de troca de conhecimento técnico e científico sobre Pesquisa Clínica no Brasil.

23 **1.3. Discussão e apreciação dos membros; Dr. Raphael** faz a acolhida a novos membros,
24 como a farmacêutica Julia Mariani, que manifestou interesse em participar ativamente do
25 grupo. Foi esclarecido que os convites serão feitos após cadastro pelo Datep.

26 **1.4. Apresentação do Dr. Douglas Schirmer;** O Dr. Douglas foi oficialmente apresentado
27 como novo vice-coordenador do grupo. Em seguida, conduziu a parte técnica da reunião.

28 **2. ASSUNTOS PARA DISCUSSÃO**

29 **2.1. Impacto da Lei 14.874/2024 na Condução de estudos clínicos no Brasil; Dr.**
30 **Douglas** realiza uma explanação sobre a Lei nº 14.874/2024, destacando os pontos principais
31 e as mudanças significativas trazidas para a regulamentação dos estudos clínicos no país.

32 **2.2 Discussão sobre as implicações práticas nos processos de pesquisa clínica; Dr.**
33 **Douglas** aborda questões práticas que podem ser impactadas com a nova legislação, como o
34 tempo de aprovação ética, responsabilidades dos patrocinadores e papel das autoridades
35 sanitárias.

36 **2.3. Reflexão sobre desafios e oportunidades para os profissionais da área; Dr.**
37 **Douglas** propõe uma reflexão sobre como os profissionais da pesquisa clínica poderão se
38 adaptar às novas exigências legais, bem como explorar oportunidades de qualificação e atuação
39 mais ativa nos projetos de pesquisa.

40 **2.4. Lançamento da Pesquisa sobre temas prioritários:** O grupo foi informado sobre o
41 lançamento de uma pesquisa com os seguintes objetivos.

42 **2.4.1. Explicação da metodologia da pesquisa;** a ser enviada posteriormente com o apoio
43 técnico dos organizadores.



CRF SP
CONSELHO REGIONAL
DE FARMÁCIA
DO ESTADO DE SÃO PAULO

44 **2.4.2. Orientações sobre a participação dos membros;** os membros receberão instruções
45 por e-mail e serão convidados a responder e indicar os temas que consideram prioritários
46 para apreciação nas reuniões futuras.

47 **3. ENCERRAMENTO/PRÓXIMA REUNIÃO** Concluídos os assuntos em pauta às vinte
48 horas, **Dr. Raphael Bruno Rocha Tolentino** encerra a reunião da qual foi lavrada a presente
49 ata, que após lida e aprovada, será assinada eletronicamente pelos presentes nesta
50 reunião. **Próxima reunião: 15/07/2025 às 19h00.** Ata redigida por **Vanessa Flavia**
51 **Favaron Dugois.**