

MEMORIAL – LUÍZ CARLOS PERES

ÍNDICE

1.	FORMAÇÃO PESSOAL	
1.1	FORMAÇÃO PRÉ-UNIVERSITÁRIA.....	2
1.2	FORMAÇÃO UNIVERSITÁRIA.....	2
1.3	FORMAÇÃO TÉCNICA.....	2 e 3
2.	ATIVIDADES DIDÁTICAS	
2.1	MINISTRANTE DO CURSO.....	3
2.2	AULAS MINISTRADAS	3, 4 e 5
2.3	MINISTRANTE DE CURSOS NACIONAIS.....	6 e 7
3.	ATIVIDADES TÉCNICAS	
3.1	AUDITORIAS.....	7 e 8
3.2	CONSULTORIAS.....	8 e 9
3.3	MINISTRANTE DO TREINAMENTO.....	9, 10 e 11
4.	ORGANIZAÇÃO E COORDENAÇÃO DE EVENTOS...	11
5.	PARTICIPAÇÃO EM EVENTOS	
5.1	PARTICIPAÇÃO ENCONTROS RACINE.....	12
5.2	PARTICIPAÇÃO EM EVENTOS.....	12 e 13
5.3	PALESTRAS EM CONFERÊNCIAS.....	13 e 14
6.	TRABALHOS PUBLICADOS EM PERIÓDICOS	
6.1	EDITORIAL.....	14
6.2	TRABALHOS PUBLICADOS.....	14 e 15

1. FORMAÇÃO PESSOAL

1.1 FORMAÇÃO PRÉ – UNIVERSITÁRIA

- Iniciou seus estudos no Ateneu Santa Amélia, na cidade de Santos em 1955, onde cursou o primário.
- Em 1962, transferiu-se para o Ginásio Independência, onde cursou o restante do primeiro grau (Curso ginásial).
- Em 1966, transferiu-se para o Colégio do Carmo, onde realizou o Curso colegial até 1970.

1.2 FORMAÇÃO UNIVERSITÁRIA / PÓS-GRADUAÇÃO

- Licenciado em Ciências Químicas, Física e Biológica pelas Faculdades Integradas Princesa Isabel (UNIB).
- Especialização em Química pela UNIB
- Pós Graduado “Lato Sensu” em Nível de Especialização
- Pós Graduado em Didática Para o Ensino Superior pela USP
- Pós Graduado em Gestão da Qualidade pela FGV

1.3 FORMAÇÃO TÉCNICA

- Curso: Alguns Tópicos Atuais da Indústria e Pesquisa Químicas Sociedade de Farmácia e Química de SP – Junho de 1975
- Curso: Cromatografia e Gás – Associação dos Ex-alunos da Faculdade de Ciências Farmacêuticas USP – outubro de 1976
- Curso: Filtração de Ar e Controle da Contaminação – União Farmacêutica de São Paulo – fevereiro de 1977
- Curso: Esterilização – Centro Latino Americano de Capacitacion Y Desarrollo de Empresas – outubro de 1978
- Curso: Tecnologia Farmacêutica: Preparações Injetáveis UNIFAR - julho de 1983
- Curso: Treinamento em Proteção Respiratória e Análise e Detecção de Gases – Drager Lubeca Indústria, Comércio e Importação Ltda – novembro de 1983

- Curso: Prático Perfumista – Escolas Associadas – outubro de 1987
- Treinamento de “LOTUS NOTES 4.5 BÁSICO” em São Paulo, maio de 1999.
- Curso: LOO2O Procurement – SAP Brasil Ltda – R/3SYSTEM setembro de 1999
- Curso: Formação de Examinadores Externos – ABES – junho de 2001
- Curso: Introdução à Técnica de Infravermelho Próximo- NIR – VI Encontro de Usuários NIR – São Paulo-SP em maio de 2002
- Curso: Compras Técnicas – UNIFAR – outubro de 2002
- Curso: Sistemas para Compressão Direta – Centro Tecnológico para Aplicações Farmacêuticas da ISP do Brasil – novembro de 2002

2. ATIVIDADES DIDÁTICAS

2.1 MINISTRANTE DE CURSOS EM EDUCAÇÃO CONTINUADA (RACINE)

- Boas Práticas de Fabricação (GMP) na Indústria Farmacêutica: Módulo avançado – março de 2001
- Validação de Processos Farmacêuticos – maio de 2001
- As Boas Práticas de Fabricação (GMP) na Atualidade da Indústria Farmacêutica - outubro de 2001
- Formação e Qualificação de Auditores em Boas Práticas de Fabricação e Controle (BPFC) – abril de 2003
- Critério para Avaliação, Qualificação e Certificação de Fornecedores – junho de 2003
- Gestão das Boas Práticas de Fabricação: Uma Abordagem Gerencial – março de 2004
- Gerenciamento e Controle de Mudanças na Indústria Farmacêutica – maio de 2004
- Validação de Processos Farmacêuticos – agosto de 2004
- Gestão e Auditorias da Qualidade para Indústria Farmacêutica e Fornecedores – novembro de 2004
- Fabricação de Produtos Injetáveis – EUROFARMA – abril de 2004
- Fabricação de Produtos Injetáveis – EUROFARMA – setembro de 2004
- Validação de Processos Farmacêuticos – outubro de 2005
- Validação de Processos Farmacêuticos: Plano Mestre de Validação, Protocolo e Relatório – junho de 2006
- Qualificação de Instalações (IQ), Operacional (OQ) e de Desempenho (PQ) – setembro de 2006
- Formação de Profissionais para a Equipe Interna de Auto-Inspeção – setembro de 2007
- Biodisponibilidade e Equivalência Farmacêutica em Produtos Farmacêuticos – ALANAC – junho de 2008
- Gerenciamento de Resíduos na Indústria Farmacêutica – ALANAC – junho de 2008
- Programa de Gestão da Qualidade – Racine – janeiro de 2009
- Formação de Auditores – Validação de Processos - Racine – dezembro de 2009

2.2 MINISTRANTE DO CURSO DE PÓS-GRADUAÇÃO

- **Tecnologia Industrial Farmacêutica – Engenharia Farmacêutica**
- Módulo I – Gerenciamento de um projeto de validação – junho de 2003
- Resultados Fora de Especificação e Boas Práticas de Laboratório – janeiro de 2004
- Boas Práticas de Fabricação e Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação – setembro de 2004
- Boas Práticas de Laboratório, Gerenciamento e Controle de Mudanças e Validação de Processos Farmacêuticos – outubro de 2004
- Módulo I – Aula 03: Gerenciamento de Resultados Fora da Especificação – Março de 2005
- Módulo I – Aula 05: Gerenciamento e Controle de Mudanças – abril de 2005
- Módulo I – Aula 06: Validação de Processos Farmacêuticos – abril de 2005
- Módulo I – Aula 04: Boas Práticas de Laboratório – abril de 2005
- Módulo I – Aula 03: Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação – Agosto de 2005
- Módulo I – Aula 05: Gerenciamento e Controle de Mudanças – setembro de 2005
- Módulo I – Aula 05: Gerenciamento e Controle de Mudanças – setembro de 2005
- Módulo I – Aula 06: Validação de Processos e Farmacêuticos – setembro de 2005
- Módulo I – Validação de Processos – março de 2007
- Validação de Metodologias Analíticas e Processos de Limpeza – maio de 2007
- Módulo 01 – Validação de Processos Farmacêuticos – março de 2008
- - Auditoria de Processos – maio de 2008
- - Documentos de Validação – maio de 2008
- Gerenciamento de resultados fora de especificação – junho de 2008
- Gerenciamento e Controle de Mudanças – junho de 2008
- – Gerenciamento de Resultados fora da Especificação – junho de 2008
- Gerenciamento e Controle de Mudanças – junho de 2008
- Gerenciamento de resultados fora de especificação – junho de 2008
- Validação de Processos Farmacêuticos e Boas Práticas de Fabricação e Controle – março de 2009
- Gerenciamento e controle de Mudanças – junho de 2009
- Validação de Processos Farmacêuticos: PMV, Protocolos e Relatórios – agosto de 2009

- **Gestão e Tecnologia Cosmética – Engenharia Cosmética**
- Módulo II – Aula 01: Boas Práticas de Laboratório (BPL) – julho de 2005

- Módulo II – Aula 03: Controle e Gerenciamento de Mudanças – agosto de 2005
- Módulo II – Aula 06: Validação de Processos – agosto de 2005
- Módulo II – Validação de Processos – maio de 2006
- Módulo II – Desenvolvimento de Metodologias Analíticas – maio de 2006
- Módulo II – Boas Práticas de Laboratório (BPL) – junho de 2006
- Módulo II – Controle e Gerenciamento de Mudanças – junho de 2006
- Módulo I – Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação – agosto de 2006
- Módulo I – Boas Práticas de Fabricação – abril de 2007
- Módulo I – Validação de Processos Farmacêuticos – abril de 2007
- Módulo I – Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação – abril de 2007
- Módulo II – Gerenciamento de Resultados Específicos – maio de 2007
- Módulo II – Desenvolvimentos e Validação de Metodologias Analíticas – julho de 2007
- Módulo II – Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação – setembro de 2007
- Módulo II Boas Práticas de Laboratório/Controle e Gerenciamento de Mudanças – janeiro de 2008
- Validação de processos – setembro de 2008
- Resultados Fora da Especificação (OOS) – setembro de 2008
- -Controle de Mudanças (Change Control) – outubro de 2008
- Boas Práticas de Laboratório – agosto de 2009

- **Aulas na Faculdade Oswaldo Cruz - Logística – fevereiro de 2006**
- Módulo I – Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação – março de 2006

- **Formação de Auditores**
- Módulo 05 – Auditoria de Instalações e Documentos – abril de 2008- Módulo 05 – Auditorias nos documentos de Validação – maio de 2008
- - Módulo 05 – Auditorias nos Documentos de Validação (Processos Métodos Analíticos, Limpeza e Qualificação Pessoal)
- Qualificação de Fornecedores –Serviços Técnicos Especializados – junho de 2008
- Qualificação de Fornecedores – Calibrações – junho de 2008

- **Pós Graduação em Formação de auditores**

- Qualificação de Fornecedores: Calibração – junho de 2008
- Serviços Técnicos Especializados – junho de 2008
- Estudo de Estabilidade – julho de 2009

2.3 MINISTRANTE DE CURSOS EM NÍVEL NACIONAL

- Auditoria da Qualidade – CIV Embalagens de Vidro – Recife - PE - março de 2003
- Boas Práticas de Fabricação – BPF – Segundo a OMS – Universidade Federal do Ceará – Fortaleza - CE - agosto de 2003.
- Formação de Auditores de GMP de Alto Nível – VITAPAN – Anápolis - GO, setembro de 2003.
- GMP Para Líderes com Foco na Resolução 210/2003 – SOLVAY – Taboão da Serra, novembro de 2003.
- Boas Práticas de Fabricação e Controle Aplicados aos Níveis Operativos – SOLVAY – Taboão da Serra, dezembro de 2003.
- Boas Práticas de Laboratório – SOLVAY – Taboão da Serra, dezembro de 2003
- Boas Práticas de Fabricação e Controle Aplicados aos Níveis Operativos – SOLVAY – Taboão da Serra, dezembro de 2003.
- Palestra de Boas Práticas de Fabricação – DSM Nutricional Products – dezembro de 2003
- Boas Práticas de Fabricação e Controle com Foco na Resolução 210/2003 – CIFARMA – Santa Luzia - MG, junho de 2004.
- Boas Práticas de Fabricação e Controle com Foco na Resolução 210/2003 – CIFARMA – Santa Luzia - MG, junho de 2004.
- Boas Práticas de Fabricação – Laboratório Hebron – Caruaru - PE – novembro de 2004
- Boas Práticas de Fabricação – Módulo Básico – Boas Práticas (GMP) com Foco na Resolução 210/2003- Associação Rede Mineira de Laboratórios de Metrologia e Ensaios – Belo Horizonte– MG, julho de 2004.
- Boas Práticas de Fabricação e Controle (cGMP) – AJINOMOTO – São Paulo, novembro de 2004.
- GMP – Bayer –Porto Alegre - RS – março de 2005.
- Validação de Processos – Vegeflora –Parnaíba - PI – março de 2005
- GMP Para Líderes com Foco na Resolução 210/2003 – WYETH – Itapevi, maio de 2005.
- Boas Práticas de Fabricação – KENPACK – Diadema – SP - março de 2007

- Boas Práticas de Fabricação – Associação Rede Mineira de Laboratórios de Metrologia e Ensaios – RMMG – Belo Horizonte - MG, outubro de 2007.
- Boas Práticas de Fabricação –Caruaru - PE, outubro de 2007
- Treinamento In Company – Hebron – Caruaru – PE - maio de 2008
- Curso: BPL – Começa no Projeto e Segurança no Laboratório – UNIFAR – setembro de 2009
- Curso de Pós Graduação no ICTQ : BPF – Campinas – SP – novembro de 2009

3. ATIVIDADES TÉCNICAS

3.1 AUDITORIA

- Auditoria do Controle de Qualidade – NEO QUÍMICA – Anápolis – Goiás – agosto de 2003
- Validação de Processos no Sistema da Qualidade – VEGEFLOA – Piauí – Parnaíba – março de 2005
- Qualificação de Fornecedores – LATINOFARMA – Cotia maio de 2005:
 - AT Especialidades Químicas
 - Ayalla
 - Elaf
 - Selectchemie
 - Adrivan
 - Ajinomoto
 - Colorcon
 - Denver
 - Mackeni
 - Pharmanostra
 - Casa da Química
 - Deg
 - Eskisa
 - Favab
 - Labsynth
 - Merck
 - DSM (Roche)
 - Sanrisil
 - Volpi
 - Embrarad – Empresa brasileira de Radiações
 - Sterileno
 - Micro Services
 - Tubocap
 - Alcan Packaging do Brasil
 - Spel

- Prakolar
- Paulu's Gráfica Embalagens
- Rosset Artes Gráficas
- RJR Nutrientes e Farmoquimicos
- Situação Atual dos Processos Industriais das duas Fábricas sediadas em Botucatu – CENTROFLORA – outubro de 2007
- Auditoria ANFARMAG para o projeto SINAMM II– ORTOFARMA – Juiz de Fora – MG dezembro de 2008
- Auditoria ANFARMAG para o projeto SINAMM II –
 - Laboratório QUALITÁ – Barbacena – MG – dezembro de 2008
 - Laboratório ORTOFARMA – Juiz de Fora – MG dezembro de 2008
 - UNIVAG – Instituição Educacional Mato-grossense – Cuiabá – MT dezembro de 2008
 - Laboratório de Controle de Qualidade e Pesquisa Limitada – LCQPq – Curitiba – PR – dezembro de 2008
- Laboratório HISAMITSU – Manaus – AM Dezembro de 2008
- Intendis do Brasil – Itapevi – SP dezembro de 2008

3.2 CONSULTORIAS

- Projeto Novos Talentos – SCHERING – janeiro de 2001
- Inspeção e Avaliação do Sistema da Qualidade – CIMED – Pouso Alegre – MG – fevereiro de 2001
- Implantação do Sistema da Qualidade – ALMAPAL – abril de 2001
- Implantação do Sistema da Garantia da Qualidade – DM FARMACÊUTICA – agosto de 2001
- Implantação do Sistema da Garantia da Qualidade – FAPATI – outubro de 2001
- Validação do Novo Sistema de Lavagem e Embalagem de tampas de borracha – WEST PHARMACEUTICAL – janeiro de 2002
- Implantação do Sistema de Garantia da Qualidade – MARJAN – março de 2002
- Implantação do Sistema LIMS (Laboratory Information Management System)-Q-DIS BOEHRINGER INGELHEIN –julho de 2002
- GMP – GRÁFICA BAUMGARTEN – SC – Blumenau – agosto de 2003

- Desenvolvimento de Produtos – SCHERING – agosto de 2003
- Na Qualificação de equipamentos do prédio200 – BLAUSIEGEL – fevereiro de 2004
- Inspeção realizada com base na RDC-59 de 27/06/2000 – MICRONAL – junho de 2004
- Qualificação de equipamentos conforme Comunidade Européia– LIBBS – agosto de 2004
- Implantação do Sistema de Garantia de Qualidade – MEDLAB – setembro de 2004
- Implantação do Sistema da Qualidade – BASF – outubro de 2004
- Seringas – GVS – Monte Mor – junho de 2005
- Implantação do Sistema de Garantia de Qualidade – DPCMEDLAB_ Produtos Médicos Hospitalares – agosto de 2005
- Implantação do Sistema de Garantia de Qualidade – CASA DA QUIMICA – janeiro de 2006
- Implantação do Sistema de Garantia de Qualidade – MEDLAB – janeiro de 2006
- Qualificação de Temperatura do Almoxarifado – ALCON – março de 2006
- Resultados Fora da Especificação OOS – STIEFEL - agosto de 2006
- Avaliação da Documentação da Validação de Limpeza e Ajustes - MAPPEL – outubro de 2006
- Implantação do Sistema de Garantia de Qualidade – DPCMEDLAB – janeiro de 2007
- Validação da Cadeia de Frio – ITAFRIA – abril de 2007
- Análise Crítica da Documentação do Controle de Qualidade – SAMTEC – abril de 2007
- Avaliação do Sistema da Qualidade – JM FARMA – abril de 2007
- Auditoria na Metodologia e na Documentação e Processo de Validação de Limpeza – MARJAN – junho de 2007
- Elaboração do Protocolo para Validação da determinação do Teste de Pirogênio “in Vitro” – BALDACCI – julho de 2007
- Implantação do Sistema Reblas e ISO IEC 17025 – CASA DA QUIMICA – dezembro de 2008
- Implantação do Sistema Reblas e ISO IEC 17025 – RENILAB QUALLITÀ – fevereiro de 2009

3.3 TREINAMENTOS

- Boas Práticas de Fabricação e Controle Módulo Intermediário – Brasterápica Indústria Farmacêutica – julho de 2001
- Formação de Auditores de GMP de Alto Nível – Instituto Racine – fevereiro de 2002
- Validação de Processos Farmacêuticos – Laboratório Madrevita - Fortaleza, março de 2002.
- Formação de Auditores de GMP de Alto Nível – Prodome - Campinas abril de 2002
- Formação de Auditores de GMP de Alto Nível (Parte Prática) – Prodome – Campinas – abril de 2002
- Formação de Auditores em GMP – FAPATI – novembro de 2002
- Validação de Processos Farmacêuticos – Roche – abril de 2003
- GMP – Zambon – janeiro de 2004
- Validação de Processos para Líderes –Piauí - Parnaíba – abril de 2005
- Boas práticas de Fabricação e Controle com Foco na Resolução 210/2003 Cifarma – Santa Luzia, abril de 2005.
- Boas Práticas de Fabricação e Controle com Foco em resolução 210/2003 Cosmotec – Guarulhos, abril de 2005.
- GMP – Laboratório Wyeth – abril de 2005
- BPF – Líderes com foco na Resolução RDC210 de 2003 – GVS – junho de 2005
- GMP – Zambon – setembro de 2005
- Boas Práticas de Fabricação – BBraun – novembro de 2005
- Boas Práticas de Fabricação – DPCMedlab – agosto de 2005
- Sistema da Garantia da Qualidade – Medlab Laboratórios de Análises Científicas – dezembro de 2005
- Comportamento em Sala Estéril – NovaFarma Indústria Farmacêutica – Anápolis, fevereiro de 2005.
- Validação de Processos Farmacêuticos – NovaFarma - Indústria Farmacêutica Anápolis, fevereiro de 2005.

- Programa Racine de Qualificação de Recursos Humanos In Company – Programa I – Alcon – junho de 2006
- Formação de Auditores Internos – Organon – dezembro de 2007
- Validação de Processos Farmacêuticos – Hebron- Caruaru–Pernambuco – maio de 2008
- Boas Práticas de Higiene e Limpeza – Prefeitura de Taboão da Serra – agosto de 2008
- Validação de Processos Farmacêuticos – Laboratório Baldacci – São Paulo – SP – julho de 2009
- Boas Práticas de Laboratório – Laboratório Cosmed – São Paulo – SP – dezembro de 2009

4. ORGANIZAÇÃO E COORDENAÇÃO DE EVENTOS

- Curso “O Controle de Qualidade na Nova Realidade da Indústria Farmacêutica no Brasil”, realizado no Instituto Racine em fevereiro de 2001.
- Curso “As Boas Práticas de Fabricação (GMP) Na Indústria Farmacêutica Módulo Inicial”, realizado no Instituto Racine em março de 2001.
- Curso “Ferramentas da Qualidade Aplicadas À Indústria Farmacêutica”, realizado no Instituto Racine em abril de 2001
- Curso “Atualização e Tecnologia Para A Produção de Formas Farmacêuticas Sólidas”, realizado no Instituto Racine em junho de 2001.
- Curso “Atualização e Tecnologia Para a Produção de Formas Farmacêuticas Estéreis”, realizado no Instituto Racine em agosto de 2001.
- Curso “Atualização e Tecnologia Para A Produção de formas Farmacêuticas Líquidas e Semi-Sólidas”, realizado no Instituto Racine em agosto de 2001.

ORGANIZAÇÃO DO SEMINÁRIO

- Validação de Processos Farmacêuticos – maio de 2001
- Atualização e Tecnologia Para a produção de Formas Líquidas e Semi-Sólidas - março de 2002

5. PARTICIPAÇÃO EM EVENTOS

5.1 PARTICIPAÇÃO – ENCONTRO RACINE PARA AS INDUSTRIAS FARMACÊUTICAS

- Ministrante no Curso – “Gerenciamento e Validação de Processos de Limpeza na Indústria Farmacêutica”. 5º Encontro Racine para as Indústrias Farmacêuticas e Cosméticas – Palácio de Convenções do Anhembi – SP – julho de 2001
- Ministrante do Curso – “Plano Mestre e Protocolos de Validação Elaboração e Gerenciamento”. 7º Encontro Racine para as Indústrias Farmacêuticas – Palácio de Convenções do Anhembi – SP – julho de 2003
- Ministrante do Curso – “Gerenciamento de Resultados Fora de Especificação” (OUT OF SPECIFICATION) 7º Encontro Racine para as Indústrias Farmacêuticas – Palácio de Convenções do Anhembi – SP – julho de 2003

5.2 PARTICIPAÇÃO EM EVENTOS

- Seminário “HPLC Produtos Farmacêuticos” – realizados na MILLIPORE Indústria e Comércio Ltda – junho de 1982
- Simpósio na Vitrosul Indústria e Comércio de Vidros S/A em novembro de 1982.
- Seminário sobre “Osmose Reserva e Filtração Convencional” – realizado na MILLIPORE Indústria e Comercio Ltda – maio de 1983
- II Reunião DIFCO – “Microbiologia Clínica, Industrial e Ambiental – Interlab – em dezembro de 1989
- Seminário Internacional de Garantia de Qualidade – ISO9000 Realizado pela IMC Internacional Congressos e Conferências Ltda – fevereiro de 1992
- Seminário “Plano REFA de Qualificação em Garantia de Qualidade” – realizado na Câmara de Comércio e Indústria Brasil-Alemanha – em julho de 1993
- Participação na Auditoria da Qualidade – PLANES – outubro de 1993
- Seminário de Desenvolvimento Gerencial – Schering do Brasil – outubro de 1996

- Seminário “Desenvolvimento Gerencial – fase 2”, realizado na Schering do Brasil em São Paulo, abril de 1997.
- Palestra de Motivação em São Paulo, junho de 1999.
- ISPE – Certificado de Membro da International Society for Pharmaceutical Engineering, em São Paulo, fevereiro de 2002.
- Seminário Técnico “Qualificação & Validação” em São Paulo, novembro de 2000
- Seminário “Introdução à Tecnologia de Áreas Limpas” em São José dos Campos no INPE – Instituto Nacional de Pesquisas Espaciais em abril de 2001
- Seminário “Filtração na Indústria Farmacêutica Cuidados e Operacionais” em São Paulo no MILLIPORE, em abril de 2001.
- Simpósio Nacional de “Controle de Contaminação e Áreas Limpas” em São José dos Campos, em junho de 2001.
- VI Encontro de Usuários NIR, abordados temas de “Identificação, Qualificação e Quantificação, sistema XDS NIRS”. Bem como a legislação RDC 134 de 13 de Julho de 2001 – ANVISA – em São Paulo em maio de 2002.
- Seminário “Validação de Processos” em São Paulo, em outubro de 2001.
- Pharma Congress – palestrante – Transamérica Expo Center São Paulo – maio de 2004
- Palestra – Sistema NIRS aplicados à GMP – Medlab – Hotel Casa Grande – Guarujá – setembro de 2005
- Palestra – FCE Pharma Congresso 2008 – “BPL começa com Projeto” – Transamérica Expo Center – São Paulo – maio de 2008
- Palestra – Comunicação Eficaz para a DPC – Medlab – Hotel Casa Grande – Guarujá – setembro de 2007
- Seminário – BPL começa com projeto – ITAL – Campinas – setembro de 2008
- Seminário Soluções Inteligentes para Indústria Farmacoscêmica – CETEA – Grupo Pensalab e Comtec – setembro de 2008
- Palestra – Boas Práticas de Recebimento – Universidade São Paulo – Polimate – novembro de 2009

5.3 PALESTRAS EM CONFERÊNCIAS

Organização de Eventos

- Curso “O Controle de Qualidade na Nova Realidade da Indústria Farmacêutica no Brasil”, realizado no Instituto Racine em fevereiro de 2001.
- Curso “As Boas Práticas de Fabricação (GMP) Na Indústria Farmacêutica Módulo Inicial”, realizado no Instituto Racine em março de 2001.
- Curso “Ferramentas da Qualidade Aplicadas À Indústria Farmacêutica”, realizado no Instituto Racine em abril de 2001
- Curso “Atualização e Tecnologia Para A Produção de Formas Farmacêuticas Sólidas”, realizado no Instituto Racine em junho de 2001.
- Curso “Atualização e Tecnologia Para a Produção de Formas Farmacêuticas Estéreis”, realizado no Instituto Racine em agosto de 2001.
- Curso “Atualização e Tecnologia Para A Produção de formas Farmacêuticas Líquidas e Semi-Sólidas”, realizado no Instituto Racine em agosto de 2001.

ORGANIZAÇÃO DO SEMINÁRIO

- Validação de Processos Farmacêuticos – maio de 2001
- Atualização e Tecnologia Para a produção de Formas Líquidas e Semi-Sólidas março de 2002

6. TRABALHOS PUBLICADOS EM PERIÓDICOS

6.1 EDITORIAL

Escreveu para a Revista FÁRMACO & Medicamentos - Porque leio a Revista F&M – revista nº. 42 – ano VII Setembro/outubro de 2006

6.2 TRABALHOS PUBLICADOS

REVISTA: FÁRMACOS & MEDICAMENTOS

- Validação dos Processos de Limpeza na Indústria Farmacêutica Nº. 13-ano III – novembro/dezembro de 2001
- Investigação de Resultados Fora da Especificação Nº. 23 - ano IV – julho/agosto de 2003

- Alternativas Tecnológicas e a Qualificação de Design, Desempenho e Operação - Nº. 25 – ano IV – novembro/dezembro de 2003
- Serviços Terceirizados de Qualificação da Cadeia de Fornecedores Nacionais e Internacionais (juntamente com Eduardo R.Gugliotti) Nº. 27 – ano V –março/abril de 2004
- Validação de Processos de Limpeza – Nº 56 – ano X– janeiro / fevereiro de 2009

SOCIEDADE BRASILEIRA DE CONTROLE DA CONTAMINAÇÃO

- RDC 134 - Nº. 07 – março/abril de 2002
- Arquitetura contra a Infecção Hospitalar (SALAS LIMPAS) Nº 37 – Entrevista realizada - novembro/dezembro de 2008

METROLOGIA & INSTRUMENTAÇÃO

- Como Montar um Laboratório Industrial – BPL Começa no Projeto – Nº 58 – Ano 7 – abril / maio 2009.
