



Varley Dias Sousa



Endereço para acessar este CV: <http://lattes.cnpq.br/9342006997710577>

ID Lattes: **9342006997710577**

Última atualização do currículo em 19/05/2021

Graduado em Farmácia pela Universidade Federal de Alfenas (2003). Pós-graduado em Saúde Internacional pela USP (2006). Pós-graduado em Vigilância Sanitária pela Fiocruz (2007). Mestre em Bioética e Saúde Pública pela UnB (2010). Doutor em Ciências Farmacêuticas pela UnB (2017). Atualmente é Especialista em regulação e vigilância sanitária da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA. **(Texto informado pelo autor)**



Identificação

Nome	Varley Dias Sousa
Nome em citações bibliográficas	SOUSA, V. D.;Sousa, Varley D.;SOUSA, VARLEY DIAS
Lattes iD	 http://lattes.cnpq.br/9342006997710577
Orcid iD	 https://orcid.org/0000-0002-9913-3713

Endereço

Endereço Profissional	Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Trecho 5, Área Especial 57, bloco B, 1º andar S.I.A 71205050 - Brasília, DF - Brasil Telefone: (61) 34625567 Fax: (61) 34625562 URL da Homepage: www.anvisa.gov.br
------------------------------	---

Formação acadêmica/titulação

2013 - 2017	Doutorado em Ciências Farmacêuticas (Conceito CAPES 4). Universidade de Brasília, UnB, Brasil. Título: Transparência regulatória na cadeia de controle dos medicamentos: regulamentação e institucionalização no Brasil / Regulatory transparency in drugs life-cycle: regulation and institutionalization in Brazil., Ano de obtenção: 2017. Orientador:  Dâmaris Silveira. Palavras-chave: Transparencia Regulatoria; Acesso; Compartilhamento de Dados; Harmonização; Anvisa; Medicamentos. Grande área: Ciências da Saúde
2008 - 2010	Mestrado em Ciências da Saúde (Conceito CAPES 5). Universidade de Brasília, UnB, Brasil. Título: Regulação técnica e bioética da participação de seres humanos em ensaios clínicos de bioequivalência / Technical and bioethics regulation of participation of human subjects in bioequivalence clinical trials.,Ano de Obtenção: 2010. Orientador:  Edgar Merchán Hamann. Palavras-chave: Bioética; pesquisa clinica; sujeitos de pesquisa; sineb. Grande área: Ciências da Saúde Grande Área: Ciências da Saúde / Área: Farmácia / Subárea: Pesquisa Clínica. Grande Área: Ciências da Saúde / Área: Farmácia / Subárea: Vigilância Sanitária. Setores de atividade: Saúde humana e serviços sociais.
2007 - 2008	Especialização em Vigilância Sanitária. (Carga Horária: 360h). Fundação Oswaldo Cruz -Brasília, Fiocruz-BSB, Brasil. Título: Rótulos de medicamentos como estratégia de comunicação da indústria farmacêutica / Labels of drugs such as communication strategy for the pharmaceutical industry. Orientador: Terezinha Marques.
2006 - 2006	Especialização em Saúde Internacional. (Carga Horária: 360h). Universidade de São Paulo, USP, Brasil. Título: Os rumos da processo regulatório no registro de medicamentos fitoterápicos no MERCOSUL / Regulatory perspectives in the registry of herbal medicines in MERCOSUR. Orientador: Rodrigo More.
2000 - 2003	Graduação em Farmácia. Universidade Federal de Alfenas, UNIFAL, Brasil.

Formação Complementar

2020 - 2020	Segurança do paciente e Qualidade em serviços de saúde. (Carga horária: 100h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2020 - 2020	Gestão da Estratégia com BSC - Fundamentos. (Carga horária: 20h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2019 - 2019	Planejamento Estratégico para Organizações Públicas. (Carga horária: 40h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2019 - 2019	Gestão Pessoal - Base da Liderança. (Carga horária: 50h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2019 - 2019	Introdução à Gestão de Projetos. (Carga horária: 20h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2019 - 2019	Introdução à Gestão de Processos. (Carga horária: 20h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2019 - 2019	Microsoft - Power BI. (Carga horária: 3h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2019 - 2019	Microsoft - Sharepoint, Flow e Delve. (Carga horária: 3h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2019 - 2019	Microsoft - Forms, Sway e Stream. (Carga horária: 3h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2019 - 2019	Formação de inspetores de Boas práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. (Carga horária: 32h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2019 - 2019	Microsoft - Teams e Planner. (Carga horária: 2h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2018 - 2018	Programa de desenvolvimento de liderança - Análise estratégica. (Carga horária: 16h). Fundação Dom Cabral, FDC, Brasil.
2017 - 2017	Programa de Desenvolvimento de Liderança - Comunicação e Feedback. (Carga horária: 24h). Fundação Dom Cabral, FDC, Brasil.
2017 - 2017	Programa de Desenvolvimento de Liderança - Liderança e Autodesenvolvimento. (Carga horária: 16h). Fundação Dom Cabral, FDC, Brasil.
2017 - 2017	Ferramentas do Office 365. (Carga horária: 8h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2016 - 2016	Normalización de actividades relacionadas com las preparaciones magistrales. (Carga horária: 40h). Centro de Formación de la Cooperación Espanola, CFC, Espanha.
2016 - 2016	Diálogos Internos da Agenda Regulatória 2017/2020. (Carga horária: 7h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2016 - 2016	Applied in vitro toxicology course - Alternative methods to animal. (Carga horária: 17h). Brazilian Agency for Industrial Development, ABDI, Brasil.
2016 - 2016	Formação de Inspectores, Modalidade E - Inspeção em Insumos Farmacêuticos. (Carga horária: 64h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2015 - 2015	International Training Program at the United States Pharmacopeial Conventio. (Carga horária: 48h). United States Pharmacopoeia, USP, Estados Unidos.
2014 - 2014	Oratória. (Carga horária: 32h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2014 - 2014	Requisitos de tecnologia farmacêutica para fins de registro e pós-registro. (Carga horária: 36h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2012 - 2012	Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêutic. (Carga horária: 40h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2012 - 2012	Dissolução e cromatografia - Termo de cooperação FB e USP. (Carga horária: 16h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2011 - 2011	Técnicas e Oficina de Negociação no Setor Público. (Carga horária: 20h). Escola Nacional de Administração Pública, ENAP, Brasil.
2011 - 2011	Dissolução ? Aspectos técnicos e regulatórios. (Carga horária: 16h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2009 - 2010	Ética de la Investigación en Seres Humanos. (Carga horária: 220h). Organización de las Naciones Unidas para la Educación, la Ciencia y Cultura, UNESCO, Brasil.
2009 - 2009	Medicamentos Biológicos e Biotecnológicos. (Carga horária: 40h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2009 - 2009	Biofarmácia. (Carga horária: 16h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2009 - 2009	Permeabilidade de fármacos: células Caco-2 e MDCK. (Carga horária: 40h). Universidade de São Paulo, USP, Brasil.
2009 - 2009	Good Clinical Practices. (Carga horária: 21h). Center for Professional Innovation & Education, CPPI&E, Estados Unidos.
2008 - 2008	Estatística aplicada em farmacocinética. (Carga horária: 14h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2008 - 2008	segurança orgânica. (Carga horária: 15h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2008 - 2008	Biossegurança em Laboratório Clínico. (Carga horária: 60h). Associação Brasileira de Educação a Distancia, ABED, Brasil.

2008 - 2008	Controle de qualidade físico-químico em medicamento. (Carga horária: 80h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2008 - 2008	Análise crítica de ensaios clínicos. (Carga horária: 40h). ATAME, ATAME, Brasil.
2008 - 2008	Técnicas de análises em HPLC; LC/MS; LC/MS/MS. (Carga horária: 32h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2007 - 2007	Boas Práticas de Fabricação - Fase I - Merosul. (Carga horária: 64h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2007 - 2007	Fundamentos de Espectrometria de Massas. (Carga horária: 16h). Life Technologies, LIFE TEC, Brasil.
2007 - 2007	Biodisponibilidade/Bioequivalência de medicamentos. (Carga horária: 8h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2007 - 2007	Nívelamento em conhecimentos de Biofarmácia. (Carga horária: 30h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2007 - 2007	Biofarmácia. (Carga horária: 32h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2006 - 2006	Tecnologia básica em embalagem. (Carga horária: 16h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2006 - 2006	Programa de integração e Desenvolvimento de Equipe. (Carga horária: 16h). Quatro Consultoria & Treinamento, QU4TRO, Brasil.
2005 - 2005	Curso formação Especialista em regulação e VISA. (Carga horária: 104h). Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.
2004 - 2004	formação em Analista em regulação e saúde. (Carga horária: 24h). Agência Nacional de Saúde Suplementar, ANS, Brasil.
2003 - 2003	Extensão universitária em Atenção Farmacêutica no GRAAL. (Carga horária: 30h). Universidade Federal de Alfenas, UNIFAL, Brasil.
2003 - 2003	Curso teórico-prático de aplicação de injeções. (Carga horária: 10h). Universidade Federal de Alfenas, UNIFAL, Brasil.
2002 - 2002	Genética básica. (Carga horária: 45h). Universidade Federal de Alfenas, UNIFAL, Brasil.
2001 - 2001	Pacote Office - Windows, Word e Excel. (Carga horária: 72h). Lions Informática, LI, Brasil.

Atuação Profissional

Sistema Unico de Saúde, SUS, Brasil.

Vínculo institucional

2003 - 2003

Vínculo: Estagiário, Enquadramento Funcional: Farmacêutico, Carga horária: 102

Atividades

01/2003 - 01/2003

Estágios , Sistema Unico de Saúde, .
Estágio realizado

Atuação nas atividades de dispensação, controle de estoque, assistência farmacêutica, atenção farmacêutica, entre outras inerentes aos RT's..

Laboratório São Lucas, LSL, Brasil.

Vínculo institucional

2001 - 2001

Vínculo: Estagiário, Enquadramento Funcional: Farmacêutico, Carga horária: 88

Atividades

01/2001 - 02/2001

Estágios .

Estágio realizado

Atuação nas diversas areas de análises clinicas..

Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ANVISA, Brasil.

Vínculo institucional

2005 - Atual

Vínculo: Servidor Público, Enquadramento Funcional: Especialista em regulação, Carga horária: 40, Regime: Dedicção exclusiva.

Atividades

12/2020 - Atual

Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Segunda Diretoria.

Serviço realizado

Assessor Especial - Segunda Diretoria.

08/2016 - 03/2021

Conselhos, Comissões e Consultoria, Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Comissão da Farmacopeia Brasileira.

Cargo ou função

Presidente.

05/2020 - 12/2020

Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Quarta Diretoria.

Serviço realizado

Assessor - Quarta Diretoria.

12/2018 - 05/2020

Direção e administração, Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Gerencia Geral de Inspeção.

Cargo ou função

Assessor.

07/2018 - 12/2018

Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Assessoria Internacional - Ainte.

07/2017 - 07/2018	Serviço realizado Assistente. Direção e administração, Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Gerência Geral de Medicamentos/GGMED.
09/2015 - 07/2017	Cargo ou função Gerente Geral. Direção e administração, Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Coordenação da Farmacopeia Brasileira - COFAR.
01/2009 - 11/2015	Cargo ou função Coordenador. Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Coordenação de Bioequivalência. Serviço realizado Analisar estudos Bioequivalência/Biodisponibilidade e em Indústrias Farmacêuticas, nacionais e internacionais. Implementação de políticas regulatórias e realização de estudos e pesquisas respectivas a essas atividades.; Inspeções em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
06/2009 - 06/2011	Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Coordenação de Instrução e Análise de Recursos. Serviço realizado Avaliação de merito de recursos administrativos no ambito da Gerência-geral de medicamentos; Inspeções em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
03/2007 - 01/2009	Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Coordenação de Inspeção de Centros de Bioequivalência. Serviço realizado Inspeção de centros de Bioequivalência/Biodisponibilidade e Equivalência farmacêutica, nacionais e internacionais. Implementação de políticas regulatórias e realização de estudos e pesquisas respectivas a essas atividades.; Inspeções em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
03/2005 - 03/2007	Serviços técnicos especializados , Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Gerência de Medicamentos Específicos, Fitoterápicos e Homeopáticos. Serviço realizado Análise de registro e alterações pós-registro de medicamentos isentos, específicos, fitoterápicos e homeopáticos. Implementação de políticas regulatórias e realização de estudos e pesquisas respectivas a essas atividades..

Agência Nacional de Saúde Suplementar, ANS, Brasil.

Vínculo institucional 2004 - 2005	Vínculo: Servidor Público, Enquadramento Funcional: Analista Administrativo, Carga horária: 40, Regime: Dedicção exclusiva.
Atividades 05/2004 - 03/2005	Serviços técnicos especializados , Gerência Geral de Ressarcimento ao SUS/GGSUS, . Serviço realizado Organizar, registrar e expedir documentos relativos a processos administrativos de natureza pública. Elaborar, sob supervisão, planilhas de controle sobre o desenvolvimento das etapas de análise de processos..

World Health Organization, WHO, Suíça.

Vínculo institucional 2016 - Atual	Vínculo: WHO Expert Member, Enquadramento Funcional: Volunteer
Atividades 08/2016 - Atual	Conselhos, Comissões e Consultoria, Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparation (CSPP), . Cargo ou função Member.
04/2016 - Atual	Conselhos, Comissões e Consultoria, Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparation (CSPP), . Cargo ou função Temporary Advisor.

European Directorate for the Quality of Medicines, EDQM, França.

Vínculo institucional 2015 - Atual	Vínculo: Brazilian Liaison, Enquadramento Funcional: Observer
Atividades 09/2015 - 03/2021	Conselhos, Comissões e Consultoria, European Pharmacopoeia, . Cargo ou função Brazilian Liaison.

Mercado Comum do Sul, MERCOSUL, Brasil.

Vínculo institucional 2016 - 2018	Vínculo: Brazilian Liaison, Enquadramento Funcional: Brazilian Liaison
Atividades 03/2016 - 07/2018	Conselhos, Comissões e Consultoria, Grupo Mercado Comum, Sub Grupo de Trabalho (SGT-11) - Saúde. Cargo ou função Brazilian Representative.

Associação dos Servidores da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, UNIVISA, Brasil.

Vínculo institucional

2011 - 2015

Vínculo: Diretor, Enquadramento Funcional: Voluntário

Atividades

07/2013 - 07/2015

Direção e administração, Diretoria Geral / Presidência, .
Cargo ou função
Diretor Geral / Presidente.

04/2011 - 06/2013

Direção e administração, Diretoria de Assuntos Institucionais, .
Cargo ou função
Diretor.

Revisor de periódico

2016 - Atual

Periódico: Infarma (Brasília)

2016 - Atual

Periódico: Infarma (Brasília)

2017 - Atual

Periódico: BMJ. British Medical Journal

Idiomas

Inglês

Compreende Bem, Fala Bem, Lê Bem, Escreve Bem.

Espanhol

Compreende Bem, Fala Bem, Lê Bem, Escreve Bem.

Português

Compreende Bem, Fala Bem, Lê Bem, Escreve Bem.

Prêmios e títulos

2018

Medalha Mérito Ciências Farmacêuticas, Academia de Ciências Farmacêuticas do Brasil/
Academia Nacional de Farmácia - ACFB/ANF.

2016

3o Prêmio Univisa de Melhoria da Gestão Regulatória, Univisa.

2015

Best Poster Award, Omics Group.

2014

Best Poster Award, Omics Group.

Produções

Produção bibliográfica

Artigos completos publicados em periódicos

Ordenar por

Ordem Cronológica

1. PATEL, PRISHA ; CERQUEIRA, DANIELA MARRECO ; SANTOS, GUSTAVO MENDES LIMA ; DE LIMA SOARES, RENATA ; **SOUSA, VARLEY DIAS** ; LIBERTI, LAWRENCE ; MCAUSLANE, NEIL . A Baseline Analysis of Regulatory Review Timelines for ANVISA: 2013-2016. Therapeutic Innovation & Regulatory Science, v. 54, p. 1428-1435, 2020.
2. GEYER, ANDREA RENATA CORNELIO ; **SOUSA, VARLEY DIAS** ; SILVEIRA, DÂMARIS . Compliance with good manufacturing practices for medicines in Brazil. Accreditation and Quality Assurance, v. 24, p. 351-360, 2019.
3. GEYER, ANDREA RENATA CORNELIO ; **SOUSA, VARLEY DIAS** ; SILVEIRA, DÂMARIS . Quality of medicines: Deficiencies found by Brazilian Health Regulatory Agency (ANVISA) on good manufacturing practices international inspections. PLoS One, v. 13, p. e0202084, 2018.
4. **SOUSA, V. D.**; SILVEIRA, D. ; RAMALHO, P. I. . Sharing regulatory data as tools for strengthening health systems in the Region of the Americas. Revista Panamericana de Salud Publica (Print), v. 39, p. 245-254, 2016.
5. **SOUSA, V. D.**; SILVEIRA, D. . Regulatory transparency: social, technical, and ethical aspects of clinical trial data access. Revista Panamericana de Salud Publica (Print), v. 37, p. 430-434, 2015.
6. **SOUSA, V. D.**; SILVEIRA, D. ; Ramalho P. I. . Sharing regulatory data as tools for strengthening health systems in the region of the Americas. Pharmaceutical Regulatory Affairs: Open Access, v. 04, p. 245-254, 2015.
7. ★ Silva, Arthur L. L. ; Cristofolletti, Rodrigo ; Storpiris, Silvia ; **SOUSA, V. D.** ; Junginger, Hans E. ; Shah, Vinod P. ; Stavchansky, Salomon ; Dressman, Jennifer B. ; Barends, Dirk M. . Biowaiver monographs for immediate-release solid oral dosage forms: Stavudine. Journal of Pharmaceutical Sciences, v. 101, p. 10-16, 2012.

Capítulos de livros publicados

1. ★ **Sousa, Varley D.**; Redigueri, F.C. . Estudos de bioequivalência. In: Fernanda Pires Vieira, Camila Fracalossi Redigueri e Carolina Fracalossi Redigueri. (Org.). A Regulação de Medicamentos no Brasil. 01ed.Porto Alegre: Grupo A, 2013, v. 01, p. 273-290.

Resumos publicados em anais de congressos

1. **SOUSA, V. D.;** SILVEIRA, D. . Regulatory Transparency: Technical, Legal and Ethical Aspects of Access to Regulatory Applications (Medicines Dossier) ? Brazilian Approach. In: 4th International Conference on Pharmaceutical Regulatory Affairs, 2014, Raleigh. Pharmaceutical Regulatory Affairs 2014, 2014. v. 3. p. 77-77.
2. **SOUSA, V. D.;** HAMANN, E. M. . Regulação técnica e bioética em pesquisas de bioequivalência: uma avaliação do Sineb e o perfil dos voluntários das pesquisas. In: III Congresso Internacional de la Redbioética Unesco para América Latina y el Caribe, 2010, Bogotá. III Congreso Internacional de la Redbioética Unesco para América Latina y el Caribe, 2010.
3. **SOUSA, V. D.;** MARCIEL, A. ; BODSTEIN, M. M. ; SHUQAIR, N. S. ; MERLUSSI, R. M. ; MACHADO, R. B. ; AGUIAR, S. F. B. . Registro de medicamentos específicos: o que está faltando nos processos?. In: I Jornada norte-nordeste de vigilância sanitária, 2005, Natal. Anais da I jornada norte-nordeste de vigilância sanitária, 2005.

Outras produções bibliográficas

1. **SOUSA, V. D.;** Formulário Homeopático da Farmacopeia Brasileira. Brasília, 2017. (Prefácio, Pós-fácio/Prefácio)>.
2. **SOUSA, V. D.;** Ethical and scientific implications of the globalization of clinical research.n of Sineb Information System and the profile of research subjects.. Brasília: Sociedade Brasileira de Bioética, 2009 (Resenha).

Produção técnica

Trabalhos técnicos

1. **SOUSA, V. D.;** Assistência farmacêutica nas unidades básicas de saúde (UBS). 2003.
2. **SOUSA, V. D.;** Assistência farmacêutica no programa de agentes comunitários de saúde.. 2003.
3. **SOUSA, V. D.;** Atenção farmacêutica no grupo de assistência e alfabetização (GRAAL). 2003.

Bancas

Participação em bancas de trabalhos de conclusão

Mestrado

1. SILVEIRA, DÂMARIS; **SOUSA, V. D.;** MELLO, M. H.; SALES, P. M.. Participação em banca de Elizabete Regina Viana Freitas. Métodos quantitativos do teor dos insumos farmacêuticos ativos das monografias da Farmacopeia Brasileira: convergência regulatória e impacto no controle da qualidade de insumos e medicamentos. 2020. Dissertação (Mestrado em Ciências Farmacêuticas) - Universidade de Brasília.
2. **SOUSA, V. D.;** SILVEIRA, D.; Oliveira M.A.. Participação em banca de Edvaldo Oliveira Neves. Avaliação dos aspectos técnicos, jurídicos e normativos no processo de avaliação da qualidade de medicamentos. 2019. Dissertação (Mestrado em Ciências Farmacêuticas) - Universidade de Brasília.
3. SOUZA, V.; **SOUSA, V. D.;** CAIXEIRO, J. M. R.; BRUM, M. C.. Participação em banca de Daiane Israel Cunha. Desenvolvimento e validação de métodos para determinação de impurezas no oxigênio medicinal e produção de materiais de referência gasosos. 2018. Dissertação (Mestrado em Metrologia e Qualidade) - Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia.
4. Tais Gratieri; **Sousa, Varley D.;** Beatriz Lilian da Silva Costa Souza. Participação em banca de Ana Cerulia Moraes do Carmo. Panorama de Indeferimento de Registro de Medicamentos Sintéticos em 2015. 2017. Dissertação (Mestrado em Ciências Médicas) - Universidade de Brasília.

Eventos

Participação em eventos, congressos, exposições e feiras

1. Anvisa e Alanac.Resultados da GGMED. 2018. (Encontro).
2. Forum Medicamentos Biológicos e Biossimilares. Acesso e regulação. 2018. (Exposição).
3. Implementação do CTD no Brasil. 2018. (Oficina).
4. U.S. Pharmacopeia - Brasil.Empowering a healthy tomorrow. 2018. (Simpósio).
5. 9o Encontro da Farmacopeia Brasileira.Brazilian Pharmacopoeia Perspectives. 2017. (Encontro).
6. Academia-Empresas sobre Farmacos.Perspectiva da Anvisa. 2017. (Encontro).
7. 10 anos da Política Nacional de Plantas Medicinais e Fitoterápicos. 2016. (Seminário).
8. European Pharmacopoeia: Tackling future challenges of the quality of medicines together. 2016. (Congresso).
9. VI Forum Latino Americano e VII Forum Brasileiro de Biossimilares. 2016. (Congresso).
10. 51st Annual Meeting of DIA.An assessment of the double medicine dossier submission as a tool to strengthen health regulatory system. 2015. (Encontro).
11. 5th International Conference and exhibition on pharmaceutical regulatory affairs. Sharing regulatory data as tools for strengthening health systems in the region of the Americas.. 2015. (Congresso).
12. Panorama Mundial sobre probióticos - Global overview of probiotics. 2015. (Oficina).
13. 4th International conference on pharmaceutical Regulatory affairs. Regulatory transparency: technical, legal and ethical aspects of access to regulatory applications (medicines dossier) ? Brazilian approach.. 2014. (Congresso).
14. Workshop on recent regulatory and statistical issues. 2014. (Oficina).
15. 3a Avaliação Corporativa da Anvisa. 2013. (Oficina).
16. Boas praticas regulatórias, governança e qualidade da regulação: Novos tempos, novas praticas. 2013. (Seminário).

17. Embalagem e distribuição de produtos farmacêuticos - Termo de cooperação Anvisa e USP. 2013. (Oficina).
18. Estabilidade de Medicamentos - Lean stability. 2013. (Seminário).
19. 1o Encontro latinoamericano em bioanálises. 2012. (Encontro).
20. Avaliação crítica de estudos de comparação direta e indireta. 2012. (Oficina).
21. Avaliação quantitativa em Bioequivalência e biosimilaridade. 2012. (Oficina).
22. Dissolução e cromatografia - Termo de cooperação FB e USP. 2012. (Oficina).
23. Ensaio analítico aplicáveis a sprays nasais e inalatórios. 2012. (Seminário).
24. I Encontro Latinoamericano em bioanálises. 2012. (Encontro).
25. II Encontro Nacional do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS).. 2012. (Encontro).
26. Liberação Paramétrica. 2012. (Seminário).
27. Novas fronteiras farmacêuticas nas ciências da regulamentação, tecnologia e sistema de qualidade. 2012. (Simpósio).
28. Descarte de Medicamentos em Desuso pela População. 2011. (Oficina).
29. IX Congresso brasileiro de bioética / I Congresso brasileiro de bioética clínica. 2011. (Congresso).
30. Aperfeiçoamento de Inspectores em Boas Práticas Clínicas. 2010. (Oficina).
31. Bioequivalência.Utilização de Voluntários Sadios em Estudos de Biodisponibilidade/ Bioequivalência para Medicamentos Citoxicos. 2010. (Seminário).
32. Bioequivalência. 2010. (Seminário).
33. Parâmetros de integração utilizados em Bioanálises. 2010. (Oficina).
34. A qualidade de vida começa em mim. 2009. (Encontro).
35. Aspectos regulatórios de medicamentos de baixo índice terapêutico, sprays nasais, aerossóis, pós inalatórios e hormônios. 2009. (Simpósio).
36. Direito Sanitário da Anvisa: o Direito à Saúde, o SUS e a Vigilância Sanitária. 2009. (Seminário).
37. Impactos do regulatório sanitário na saúde em tempo de desafios. 2009. (Seminário).
38. Microbiologia Industrial ? Identificação de Microorganismos. 2009. (Seminário).
39. Patentes farmacêuticas e saúde pública. 2009. (Seminário).
40. Perfil de Dissolução Comparativo. 2009. (Oficina).
41. Permeação cutânea in vitro. 2009. (Oficina).
42. Tecnologias de Contagem de Partículas. 2009. (Seminário).
43. Tecnologias de filtração de fluidos. 2009. (Seminário).
44. Garantia de calidad de medicamentos: un requisito indispensable para garantizar el acceso. 2008. (Seminário).
45. XVIII Congresso Mundial e VII Congresso Brasileiro de Epidemiologia. 2008. (Congresso).
46. Encontro nacional dos centros de equivalência farmacêutica e bioequivalência.Revisão das RDC 103/2003 e 41/2000 Revisão das RDC 103/2003 e 41/2000. 2007. (Encontro).
47. 44ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
48. 45ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
49. 46ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
50. 47ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
51. 48ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
52. 49ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
53. 50ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2006. (Seminário).
54. 35ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
55. 36ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
56. 37ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
57. 39ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
58. 4ª Reunião da Câmara Técnica de Fitoterápicos - CATEF..Fitoterápicos e alimentos funcionais, Fitoterapia na prática clínica e Estabilidade de formulações farmacêuticas.. 2005. (Oficina).
59. 40ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
60. 41ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
61. 42ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
62. 43ª edição do Seminário Temático Permanente da Anvisa. 2005. (Seminário).
63. 5º Encontro da ANVISA. 2005. (Simpósio).
64. 6º Congresso e exposição das empresas de biotecnologia. 2005. (Congresso).
65. Agências reguladoras e agências executivas.Agências reguladoras e agências executivas. 2005. (Seminário).
66. Audiência pública sobre fracionamento de medicamentos..Discussão da consulta pública. 2005. (Oficina).
67. II Fórum científico. 2005. (Congresso).
68. O uso racional de fitomedicamentos e a legislação de plantas medicinais no mundo. 2005. (Seminário).
69. Validação de metodologias analíticas.. 2005. (Seminário).
70. Encontro de integração com o SUS.. 2004. (Seminário).
71. Os serviços de assistência à saúde ante os impactos da regulação do mercado.. 2004. (Seminário).
72. 38ª Semana farmacêutica.38ª Semana farmacêutica. 2003. (Simpósio).
73. II Mostra do conhecimento: graduação, pesquisa e extensão.. 2003. (Simpósio).
74. 37ª Semana farmacêutica. 2002. (Simpósio).
75. 36ª Semana farmacêutica. 2000. (Simpósio).
76. I Congresso de pesquisa e extensão. 2000. (Congresso).
77. IX SEFAU - Semana Farmacêutica da Unifenas. 2000. (Simpósio).

Organização de eventos, congressos, exposições e feiras

1.  **SOUSA, V. D.**. Encontro nacional dos centros de equivalência farmacêutica e bioequivalência. 2007. (Congresso).

Orientações

Orientações e supervisões concluídas

- 1. Monografia de conclusão de curso de aperfeiçoamento/especialização**
Flávia Queiroz Leite. Intercambialidade entre medicamentos genéricos - Estudo de caso: Fluoxetina. 2010. Monografia.
(Aperfeiçoamento/Especialização em Vigilância Sanitária) - Fundação Oswaldo Cruz. Orientador: Varley Dias Sousa.