



Curso de Pós-Graduação em
Boas Práticas no Sector da Cannabis (GcannabisP):
Ciências, Regulamentação, Tecnologias e Sociedade

Plano de Estudos

Módulo 1 – BASES CIENTÍFICAS:

Fundamentos agronómicos, físicos, biológicos, químicos, farmacológicos e toxicológicos da Cannabis - Agronomia e cultivo (solo, clima, nutrição e irrigação); Técnicas de cultivo e uso sustentável; Melhoramento genético e seleção de variedades; Controlo de pragas e doenças. Composição química (canabinóides, terpenos e flavonoides); Mecanismos de ação no organismo humano; Evidências científicas e aplicações terapêuticas; Métodos de extração e purificação.

Módulo 2 – ENQUADRAMENTO REGULAMENTAR:

Infraestrutura e Operações de Produção; Gestão Documental e Função Qualidade; Segurança da Informação e Proteção Física; Logística Integrada Nacional e Internacional; Gestão das Funções Qualidade e Risco; Auditorias e Inspeções; Procedimentos de Autorização e Inspeção (PAI).





Módulo 3 – INVESTIGAÇÃO & DESENVOLVIMENTOS TECNOLÓGICOS:

Desenvolvimento de medicamentos, preparações e substâncias à base da planta da Canábis para fins medicinais; Dinâmica de Mercado Nacional e Internacional (Matéria-prima & Produto final); Inovação em formulações e processos industriais; Biotecnologia e melhoramento genético.

Módulo 4 – SOCIEDADE & PRODUTOS À BASE DE CANÁBIS:

Uso medicinal, terapêutico e industrial da Canábis; Perceção pública e impactos sociais; Políticas públicas e regulamentação global; Educação e conscientização da população; Sustentabilidade e responsabilidade social na produção e comercialização de produtos à base de Canábis.

16/04/2025



Módulo 1 – BASES CIENTÍFICAS



Alexandre Kaup – Brasil

Alexandre Ottoni Kaup é Médico Neurologista Clínico do Einstein, Hospital Israelita, SP, Brasil. Residência em Neurologia na UNIFESP, Doutorado Sanduíche UNIFESP e Houston Headache Clinic, Houston TX, USA. Clinical Fellowship in Headaches, Houston Headache Clinic. Responsável pela Optativa de Canábis Medicinal no curso de Medicina da Faculdade de Medicina Albert Einstein desde 2020. Investigador Principal do CAMTREA - Cannabinoids in Migraine Treatment. Pesquisa no modelo experimental em Canabinóides na Enxaqueca. Membro Titular da Academia Brasileira de Neurologia, da Sociedade Brasileira de Cefaleias, da International Headache Society e da Associação Médica Brasileira de Endocannabinologia, AMBCANN. Gerente Médico Científico da HealthMeds, Indústria Farmacêutica.



Ana Matias – Portugal

Ana Matias é licenciada e doutorada em Engenharia Química pela FCT NOVA e pelo ITQB NOVA, tendo desenvolvido investigação no iBET na área de tecnologias verdes para extração e fracionamento de compostos bioativos. A sua especialização centra-se na aplicação de processos sustentáveis — como extração com fluidos supercríticos e outras tecnologias de separação inovadoras — para o desenvolvimento de ingredientes funcionais e bioprodutos. Após o doutoramento, coordenou diversos projetos de I&D em parceria com a indústria, incluindo uma estadia como investigadora Marie Curie na Universidade de Valladolid. Em 2015, integrou o programa Investigador FCT como Investigadora Principal, liderando projetos focados em tecnologias limpas para a valorização de biomassa. Entre 2016 e 2019, liderou o grupo de Tecnologias de Processos de Nutracêuticos e Bioativos no iBET. Desde 2019, dedica-se à indústria farmacêutica da Canábis medicinal, primeiro como responsável de I&D na Clever Leaves Portugal, e atualmente como diretora de produção e desenvolvimento na Canna.Biz, onde aplica os princípios da engenharia química e tecnológica à produção de derivados de Canábis em contexto GMP. Ciencia ID: CB10-4D03-3BA6.



Caio Portella - Brasil

Caio Fábio Schlehta Portella é Doutor em Ginecologia e Obstetrícia (USP), Mestre em Ciências (USP), Naturólogo e Especialista em Fitoterapia. Atua como Professor, Consultor e Investigador em Saúde Integrativa, com mais de 15 anos de experiência em ensino superior, investigação científica e desenvolvimento de políticas públicas. É Vice-Presidente da World Naturopathic Federation (WNF), Diretor do Consórcio Acadêmico Brasileiro de Saúde Integrativa (CABSIN), Editor Associado da revista *Cadernos de Naturologia e Terapias Complementares* (CNTC). Lidera projetos de impacto internacional nas áreas de Medicinas Tradicionais, Complementares e Integrativas (MTCI), com ênfase em fitoterapia, acupuntura e evidências científicas sobre Canábis Medicinal. É autor técnico do *Mapa de Evidências sobre a Efetividade da Cannabis Medicinal* (CABSIN, 2023), um dos maiores levantamentos sistemáticos sobre o tema, publicado em colaboração com a BIREME/OPAS/OMS e disponível em cabsin.org.br e OSF (<https://osf.io/v2b8d/>). Coordena projetos de pesquisa e desenvolvimento de políticas públicas para integração da Cannabis Medicinal no sistema de saúde. Leciona em pós-graduações nas áreas de Saúde Integrativa e Fitoterapia, incluindo cursos sobre Cannabis Medicinal e suas aplicações terapêuticas. Experiência como coordenador de programas de formação em Naturopatia (4.000 horas) e consultor técnico para regulamentação de PICS no Brasil e América Latina. Atuação internacional com redes de investigadores de mais de 40 países. Expertise em metodologias de Mapas de Evidências, Revisões Sistemáticas e Análises de Impacto em Políticas de Saúde. Consultoria para empresas e instituições sobre Cannabis Medicinal e produtos derivados, com foco em inovação e sustentabilidade. Principais Linhas de Pesquisa: Fitoterapia e biodiversidade brasileira; Saúde da Mulher e Integração de Medicinas Tradicionais aos sistemas públicos de saúde.



Jaime Conceição – Portugal

Jaime Conceição é farmacêutico, Professor Auxiliar da Faculdade de Ciências e Tecnologia (FCT) da Universidade do Algarve (UAlg). Regente das unidades curriculares “Farmacoterapia I”, “Farmacoterapia II”, “Farmacovigilância”, “Assuntos Regulamentares” e “História e Sociologia da Farmácia” do Mestrado Integrado em Ciências Farmacêuticas (MICF). Membro da Direção de Curso do MICF e Secretário do Departamento de Química e Farmácia da FCT/UAlg. Investigador integrado e membro do Conselho Científico do *Algarve Biomedical Center Research Institute* (ABC-Ri). Investigador Colaborador do Centro de Estudos Interdisciplinares (CEIS20) da Universidade de Coimbra. Perito do Grupo de Avaliação de Medicamentos Veterinários da Direção-Geral de Alimentação e Veterinária. Membro do Conselho de Deontologia Farmacêutica da Ordem dos Farmacêuticos. Doutor em Ciências Farmacêuticas pela Faculdade de Farmácia da Universidade do Porto. Título de Doutoramento Europeu pela Universidade do Porto.



José Martins – Portugal

José Manuel Lampreia Martins é Engenheiro Agrónomo (ESA-IPBeja) e Diretor Técnico com mais de uma década de experiência no setor agrícola, com especial destaque para a produção de Canábis Medicinal. Lidera o departamento de produção na Agrovete S.A., onde acompanha todas as fases da cultura de Canábis, desde a multiplicação de sementes até à comercialização. É também Consultor Agrícola e Sócio gerente da Germanseeds Consulting Lda, acumulando experiência prática e estratégica em gestão de explorações, implementação de boas práticas agrícolas e uso racional de produtos fitofarmacêuticos. Ao longo da sua carreira, como professor e técnico, esteve envolvido em diversos projetos de investigação e desenvolvimento agronómico, aliando conhecimento técnico à aplicação rigorosa de normas de qualidade e segurança no setor.



Renato Tonini – Brasil

Renato Tonini é Fundador e Sócio da Cannabreed Brasil (2021), empresa dedicada ao melhoramento genético de *Cannabis sativa* L. para ambientes tropicais, e empresa fundadora do Banco Ativo de Germoplasma de *Cannabis* da Universidade Federal de Viçosa (BAGC/UFV). Atualmente, é Doutorando em Genética e Melhoramento (Programa de Pós-Graduação-UFV), com foco na inovação tecnológica e na adequação regulatória da cadeia produtiva da Cannabis medicinal e do Cânhamo industrial no Brasil. Bacharel em Ciências Biológicas (UNESP, 2007), Mestre em Agroecologia (UFV, 2013) e Especialista em Gestão da Inovação em Medicamentos da Biodiversidade (FIOCRUZ-RJ, 2016), atua na interface entre melhoramento genético, proteção de cultivares, pesquisa e desenvolvimento e regulamentação. Com uma trajetória marcada pela integração entre ciência aplicada e empreendedorismo, contribui para o desenvolvimento de soluções inovadoras que conectam biodiversidade, sustentabilidade e mercado.



Robert Gandra – Brasil

Robert Lorrán Rodrigues Gandra é Coordenador da Comissão Temática de Agronomia da SBEC (Sociedade Brasileira de Estudos da Canábis) e professor da Pós-graduação Lato Sensu em *Cannabis sativa*, unindo o conhecimento agronómico à prática profissional no setor da Canábis Medicinal. Formando em Agronomia pela Universidade Federal de Viçosa (UFV), com formação técnica em Eletrotécnica – Automação Industrial pelo Centro Federal de Educação Tecnológica de Minas Gerais (CEFET-MG). Possui sólida experiência nas áreas de entomologia agrícola, agroecologia e controlo biológico de pragas, integrando há mais de quatro anos o grupo de investigação **BioControlLab (UFV-CAF)**. Desenvolveu projetos com foco na prospeção e ensaios de bioinseticidas (como *Bacillus thuringiensis* e extratos vegetais), criação de insetos (pragas e inimigos naturais), e em estratégias de conservação de polinizadores e inimigos naturais em culturas agrícolas. Realizou investigação aplicada em sistemas agroflorestais, produção agropecuária convencional e agroecológica/orgânica, bem como em Maneio Integrado de Pragas (MIP) em culturas como milho, soja e feijão. Foi bolseiro de iniciação científica e profissional nos laboratórios de Solos e Floricultura da UFV. Atuou também como tutor universitário nas áreas de Zoologia e Bioquímica Geral, e participou ativamente em grupos académicos de agroecologia. Conta ainda com passagem pela indústria global (ESAB), na área de controlo de qualidade de produtos e matérias-primas, e com experiência internacional nos Estados Unidos.



Rui Soares - Portugal

Rui Soares é o fundador e CEO da Paralab e é responsável comercial e técnico da divisão Paralab Green que está dedicada a tecnologias para processamento de produtos botânicos e fitoativos. É frequentemente convidado como orador em cursos, conferências e congressos relacionados com Canábis Medicinal. A Paralab, é um fabricante e distribuidor de tecnologias avançadas para pós-colheita de Canábis e extração e purificação de canabinóides. A divisão Paralab Green opera em toda a Europa, Israel, América Latina e África. A Paralab, com 33 anos de experiência ao serviço do altamente regulamentado mercado farmacêutico europeu, desde 2018, entrou na área de Canábis Medicinal, oferecendo soluções conformes com as diretivas EU-GMP para controlo de carga microbiana na produção de Canábis, *bucking, trimming, sorting*, secagem, descontaminação microbiológica, embalagem, moagem, extração, *winterização*, filtração, descarboxilação, destilação por filme limpo, cristalização e cromatografia. A Paralab é certificada pela ISO9001:2015, possui um laboratório certificado EU-GMP para Produtos Medicinais Humanos e Produtos Medicinais Investigacionais Humanos, e tem desde 2024 uma licença para realizar atividades de I&D na área do Canábis Medicinal.



Thyago Ferreira – Portugal

Thyago Ferreira é Licenciado em Biologia, com especialização em Ciências Naturais, iniciou a sua carreira na agricultura de alta tecnologia para culturas dedicadas à fitoterapia e, posteriormente, à farmacologia, tendo começado na indústria farmacêutica. Especialista em cultivo, processamento e fabrico de produtos à base de Canábis, já desenvolveu mais de 10 instalações dedicadas a estes produtos. É também especialista nas diretrizes EU-GMP e GACP para a produção de plantas medicinais, tendo mais de 6 anos de experiência no licenciamento de atividades de produção de Canábis Medicinal. Liderou equipas multidisciplinares na implementação e desenvolvimento de unidades industriais do setor da Canábis em países como Portugal, Austrália, Canadá e Espanha.

MÓDULO 2: ENQUADRAMENTO REGULAMENTAR



Ana Paula Martins

Ana Paula Martins é Farmacêutica, Doutorada em Farmacognosia e Fitoquímica, Avaliadora da Direcção de Avaliação de Medicamentos / Unidade de Avaliação Científica do INFARMED, I.P. Membro do Comitê de Medicamentos à Base de Plantas (HMPC), da Agência Europeia de Medicamentos (EMA). Membro do grupo de especialistas 13A (Fitoquímica) da Farmacopeia Europeia Membro da Comissão Técnica Especializada (Produtos Dietéticos, Nutrição e Alergias - NDA) da Autoridade para a Segurança Alimentar e Económica (ASAE). Membro da Comissão de Avaliação de Medicamentos do INFARMED, I.P. Membro da Comissão da Farmacopeia Portuguesa.



Ana Rita Martins – Portugal

Ana Rita Martins é Diretora da Unidade de Inspeção da Direção de Inspeção e Licenciamentos do INFARMED, I.P., desde janeiro de 2020. Inspetora na Unidade de Inspeção da Direção de Inspeção e Licenciamentos do INFARMED, I.P., entre 2002 e 2019, nomeadamente na área de boas práticas de fabrico de medicamentos e de substância ativa; Representante do Infarmed no grupo de auditores para o programa JAP (Joint Audit Programme) da Comissão Europeia, coordenado pela EMA (Agência Europeia do Medicamento); Representante do INFARMED na PIC/S Scheme (Pharmaceutical Inspection Convention Scheme) - desde 2016. Licenciada em Ciências Farmacêuticas desde 1997.



António Mexia – Portugal

António Maria Marques Mexia é Engenheiro Agrónomo, Doutoramento em Biologia Aplicada pelo Imperial College de Londres (1990) e Professor Catedrático aposentado do Instituto Superior de Agronomia da Universidade de Lisboa. Membro Cooptado dos Conselhos Técnico-Científicos da Escola Superior Agrária de Santarém e da Escola Superior de Biociências de Elvas. Membro Conselheiro da Ordem dos Engenheiros. Secretário-Geral da Associação Interprofissional de Horticultura do Oeste.

Formação: Engenharia Agronómica, Licenciatura pré-Bolonha (seis anos), especialização em Botânica e Fitopatologia (1981), Instituto Superior de Agronomia/Universidade Técnica de Lisboa; MSc em Produção Vegetal, especialização em Agronomia (1986), Instituto Superior de Agronomia/Universidade Técnica de Lisboa; Doutoramento em Biologia Aplicada (1990), Imperial College of Science, Technology and Medicine/Universidade de Londres (Equivalência legal a Doutoramento em Engenharia Agronómica, Universidade Técnica de Lisboa, 1990); Agregação em Proteção de Plantas (2002), Instituto Superior de Agronomia/Universidade Técnica de Lisboa; Diploma of Imperial College in “Pest Management” (DIC) (1990), Imperial College of Science, Technology and Medicine/Universidade de Londres; Pós-Graduação em “Crop Loss Assessment” (1984), Universidade de Minnesota, EUA; Pós-Graduação em “Integrated Pest Management in Protected Crops” (1986), Universidade de Ghent e União Europeia, Bélgica; Pós-Graduação em “Applied Taxonomy of insects and mites of agricultural importance” (1988), Commonwealth Agricultural Bureau-Institute of Entomology, Londres, UK; Pós-



Graduação em “Integrated Pest Management in Viticulture” (1991), INRA e União Europeia, Bordéus, França.

Experiência Profissional: Ensino Superior Universitário Público (desde 1981 até ao presente), Professor Catedrático (desde 2004), da Universidade Técnica de Lisboa (até 2014) e da Universidade de Lisboa (desde 2014). Aposentado desde 1 de julho de 2024. Atividades principais: i) Docência – Coordenação e/ou leção de Unidades Curriculares dos 1.º e 2.º Ciclos em Engenharia Agronómica, do Ambiente e Alimentar; Orientação e coorientação de Trabalhos de Fim de Curso, 50 Dissertações de Mestrado e 24 Teses de Doutoramento (ISA/UTL/ULisboa, UTAD, Universidade de Évora e Universidade dos Açores). ii) Investigação – Coordenação (10) e participação (35) em projetos de investigação sobre Proteção Integrada de culturas (hortícolas, pomóideas, vinha, citrinos, cereais de inverno, milho, arroz e produtos agrícolas secos armazenados) e indicadores ambientais; Publicação de mais de 50 artigos científicos indexados e 200 publicações técnico-científicas. Diretor da Estação Agronómica Nacional do Instituto Nacional de Investigação Agrária (Ministério da Agricultura) (2000-2007), responsável pela gestão de cerca de 100 projetos de investigação, administração (425 funcionários e 20M€ de orçamento) e património (6 estações de campo com 200 ha). Diretor do Centro de Estudos da Fitossanidade do Armazenamento do Instituto de Investigação Científica Tropical (1995-2006), com responsabilidades na investigação e gestão administrativa/patrimonial sobre armazenamento de produtos agrícolas secos em ambiente tropical. Desenvolveu e coordenou projetos de consultoria, desenvolvimento, apoio técnico e formação superior em Cabo Verde, Guiné-Bissau, São Tomé e Príncipe, Angola, Congo-Brazaville, Moçambique, Timor, Brasil e Guatemala.





Beatriz Lima – Portugal

Maria Beatriz Silva Lima é Doutorada em Ciências Farmacêuticas (PharmD) e Doutorada em Farmacologia, sendo Professora Catedrática de Farmacologia e Ciências Regulatórias na Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa. Foi Diretora do Departamento de Ciências Farmacológicas e, até 31 de março de 2025, exerceu o cargo de Diretora (Presidente) da Faculdade de Farmácia. A partir dessa data, tornou-se Professora Catedrática Jubilada. Coordenou o Grupo de Investigação em Ciências Farmacológicas do iMed.UL – Instituto de Investigação do Medicamento e Ciências Farmacêuticas, onde também liderou o Grupo de Investigação em Segurança Não Clínica e Ciências Regulatórias. Beatriz Silva Lima tem mais de 20 anos de experiência como perita na área da segurança não clínica e ciência regulatória na agência de medicamentos em Portugal, o Infarmed, e na EMA (Agência Europeia do Medicamento), no Reino Unido. Até julho de 2012, foi membro do Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP), do Comité de Terapias Avançadas (CAT) e do Grupo de Trabalho de Aconselhamento Científico (SAWP). Foi Presidente do Grupo de Trabalho de Segurança (SWP) e participou, como Co-Representante, nas discussões do ICH (International Council for Harmonisation) em nome da Comissão Europeia sobre as diretrizes ICH M3R2, S6R1 e S1. Desde outubro de 2012, presta consultoria em estratégias de desenvolvimento de medicamentos na fase não clínica. Atuou também como perita não clínica e membro do Conselho Consultivo da NDA, na Suécia. Entre janeiro de 2014 e 2018, presidiu ao Comité Científico da Iniciativa de Medicamentos Inovadores (IMI), sob a presidência do Professor Michel Goldman e, mais tarde, do Dr. Pierre Meulien. Beatriz tem vasta experiência em aconselhamento sobre planos de desenvolvimento de



medicamentos, incluindo fases iniciais (FIH – First in Human, pré-IND, INDA, NDA), tanto na Europa como nos Estados Unidos.

Áreas de investigação: Ciências Regulatórias; Segurança Não Clínica; Farmacologia das Doenças Metabólicas. Além disso, Beatriz Silva Lima tem uma participação ativa na formação internacional na área das ciências regulatórias: i) Coordena o Mestrado de 2.º ciclo em Ciências Regulatórias (RAMPS) na Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa; ii) Co-coordenou, com o Professor Per Spindler (Universidade de Copenhaga) e a Dra. Kirstin Meyer (Bayer Healthcare), o módulo não clínico sobre Diretrizes Regulatórias do Mestrado Europeu SafeSciMet, patrocinado pela IMI; iii) Participou num mestrado semelhante, também patrocinado pela IMI, o ECMDC, liderado pela Universidade Semmelweis, na Hungria; iv) Participou no curso PharmaTrain – EUDIPHARM, liderado pela Universidade de Lyon; contribui igualmente como docente no curso regulatório da Medicademy e no curso MIND (Universidade de Copenhaga). Beatriz Silva Lima integrou a plataforma nacional da EUPATI em Portugal, sendo também membro do Comité de Direção da EUPATI Europa, tendo co-presidido o Comité Executivo. Participou ainda em diversos grupos de trabalho e projetos no âmbito da EPAA (Parceria Europeia para Alternativas ao Uso de Animais), NC3Rs (Reino Unido) e ILSI – HESI. Participa no curso europeu CT-LUSO, de formação para os Países Africanos de Língua Oficial Portuguesa (PALOP), na área dos ensaios clínicos. Está também fortemente envolvida com a Academia Chinesa, em particular com a Universidade de Medicina Tradicional de Jiangxi, onde colabora na formação em Ciências Regulatórias.





Priscila Dejuste – Brasil

Priscila Dejuste é farmacêutica, Pós-Graduada em Farmacologia e Ayurveda, Especialista em Assuntos Regulatórios desde 2007 na área de Suplementos Alimentares e alimentos e desde 2015 em Cannabis Medicinal. Conselheira Regional do Conselho Regional de Farmácia do estado de São Paulo (gestão 2024-2027). Coordenadora do Grupo Técnico de Trabalho de Suplementos do CRF-SP e do Conselho Federal de Farmácia. Membro do Comitê sobre Cannabis do CRF-SP. Membro do Grupo Assessor da Diretoria do CRF-SP. Coordenadora do Grupo Assessor da Diretoria dos Grupos Técnicos de Trabalho do CRF-SP.



Jaime Conceição – Portugal

Jaime Conceição é farmacêutico, Professor Auxiliar da Faculdade de Ciências e Tecnologia (FCT) da Universidade do Algarve (UAlg). Regente das unidades curriculares “Farmacoterapia I”, “Farmacoterapia II”, “Farmacovigilância”, “Assuntos Regulamentares” e “História e Sociologia da Farmácia” do Mestrado Integrado em Ciências Farmacêuticas (MICF). Membro da Direção de Curso do MICF e Secretário do Departamento de Química e Farmácia da FCT/UAlg. Investigador integrado e membro do Conselho Científico do *Algarve Biomedical Center Research Institute* (ABC-Ri). Investigador Colaborador do Centro de Estudos Interdisciplinares (CEIS20) da Universidade de Coimbra. Perito do Grupo de Avaliação de Medicamentos Veterinários da Direção-Geral de Alimentação e Veterinária. Membro do Conselho de Deontologia Farmacêutica da Ordem dos Farmacêuticos. Doutor em Ciências Farmacêuticas pela Faculdade de Farmácia da Universidade do Porto. Título de Doutoramento Europeu pela Universidade do Porto.



Joel Passarinho – Portugal

Joel Passarinho é Desde abril de 2025, Diretor da Unidade de Investigação Clínica do INFARMED, IP. Diretor da Unidade de Ensaios Clínicos da Direção de Avaliação de Medicamentos do INFARMED, IP de fevereiro de 2019 – março 2025. Membro de Portugal do *Clinical Trials Coordination Group* (CTCG) dos *Heads of Medicinal Agencies* (HMA). Membro do *Clinical Trials Coordination and Advisory Group* (CTAG) da Comissão Europeia. Colaborador do INFARMED, IP, 2009-2015 como Técnico Superior Gestor de Processo na Unidade de Ensaios Clínicos, e 2015-2018 Gestor de Processo de medicamentos por procedimento centralizado e gestão nacional do *Scientific Advice* da EMA na Unidade de Avaliação Científica, da Direção de Avaliação de Medicamentos. Foi Membro da Comissão da Farmacopeia Portuguesa, nomeado como representante da Direção de Avaliação de Medicamentos do Infarmed 2016-2021. Farmacêutico Hospitalar na Maternidade Dr. Alfredo da Costa de outubro de 2007 a novembro de 2008. Farmacêutico Comunitário de dezembro de 2006 até setembro de 2007. Licenciado em Ciências Farmacêuticas Instituto Superior de Ciências da Saúde Egas Moniz em dezembro de 2006. Programa avançado de Gestão para Farmacêuticos (PAGEF) da Universidade Católica, dezembro de 2007. Formação Pós-graduada em Ensaios Clínicos pela Universidade Lusófona de Humanidades e Tecnologias, setembro de 2008. Primeiro ano curricular do Mestrado em Regulação e Avaliação do Medicamento e Produtos de Saúde (RAMPS), Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa, dezembro de 2012. Programa de Alta Direção de Instituições de Saúde (PADIS), AESE Business School julho 2022. Curso de Pós Graduação em Direção Intermédia na Administração Pública - ISCTE março 2025.



José Vera-Cruz – Portugal

José Vera-Cruz é Farmacêutico com mais de 20 anos de experiência em empresas nacionais e multinacionais, em ambiente industrial e de gestão internacional. Ao longo da sua carreira, desempenhou funções em diversas áreas como Assuntos Regulamentares, Garantia da Qualidade e Gestão Operacional. Exerceu funções de Qualified Person (QP) na produção de gases medicinais e no fabrico de medicamentos à base de Canábis, bem como na gestão operacional de cuidados respiratórios domiciliários. Atualmente, é Diretor de Garantia da Qualidade e Qualified Person na Canna.Biz, uma empresa farmacêutica dedicada ao cultivo e fabrico de medicamentos à base de Canábis. Paralelamente, é Presidente do Conselho do Colégio de Especialidade de Indústria Farmacêutica da Ordem dos Farmacêuticos, cargo que reflete a sua liderança e contributo para a evolução das práticas e padrões farmacêuticos em Portugal. Do ponto de vista académico, José é licenciado em Ciências Farmacêuticas (2000), possui a Adequação ao Mestrado Integrado (2010) pela Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa, uma Pós-graduação em Farmacotecnia Avançada (2008), o título de Especialista em Indústria Farmacêutica (2014), bem como um Executive MBA (2018) pelo ISCTE/INDEG.



Luís Meirinhos Soares – Portugal

Luís Meirinhos Soares é Consultor e Auditor internacional especializado em Garantia e Controlo da Qualidade de medicamentos, produtos biotecnológicos e Canábis medicinal, com mais de 25 anos de experiência em laboratórios oficiais de controlo e na regulação farmacêutica. Licenciado em Bioquímica pela Universidade de Coimbra e Mestre em Biotecnologia pelo Instituto Superior Técnico, construiu uma carreira sólida no INFARMED, I.P., onde foi Diretor do Laboratório de Biologia e Microbiologia (OMCL) e membro das Comissões da Farmacopeia Europeia e Portuguesa. Durante este período, liderou sistemas de gestão da qualidade acreditados segundo ISO 17025, pré-qualificados pela OMS, e participou no Mutual Joint Audit Scheme da EDQM. Como Consultor e Auditor GMP e GACP independente, especialista da OMS, UNDP, UE e UNICEF, tem apoiado Autoridades Reguladoras e Laboratórios de Controlo de Medicamentos em África, Ásia e Europa, incluindo projetos de auditoria, implementação de sistemas de gestão da qualidade, qualificação de equipamentos e desenho de instalações laboratoriais. É formador em Boas Práticas de Fabrico (GMP), Distribuição (GDP) e Agrícolas/Colheita (GACP), e autor/coautor de publicações científicas na área de Microbiologia e Controlo de Qualidade de Medicamentos.



Vasco Bettencourt - Portugal

Vasco Bettencourt do Espírito Santo Nunes é licenciado em Direito e pós-graduado em Direito a Farmácia e do Medicamento (2002) e em Legística e Ciência da Legislação (2004), possui o curso “Programa de Alta Direção de Instituições de Saúde” da AESE Business School (2022). Iniciou a sua atividade no INFARMED, I.P. em 2002, onde exerceu funções de inspetor até 2014. Desde 2015, desempenha funções como Diretor da Unidade de Licenciamentos do INFARMED, I.P., acumulando, desde 2019, o cargo de Coordenador do Gabinete da Canábis para Fins Medicinais da mesma instituição. Entre 2010 e 2015, representou o INFARMED, I.P. no Working Group of Enforcement Officers (WGEO), no âmbito das Heads of Medicines Agencies. Acompanhou, entre 2011 e 2018, o processo de revisão da Diretiva 2001/83/CE, incluindo os atos delegados relativos aos dispositivos de segurança dos medicamentos e aos regulamentos de Boas Práticas de Fabrico e de Distribuição de substâncias ativas. É atualmente representante do INFARMED, I.P. na Commission on Narcotic Drugs (CND) e, desde 2025, representa também a instituição na International Network for Legislation on Drugs (INLOD), ambas das Nações Unidas. Ao longo da sua carreira, participou na elaboração de diversos diplomas legais nas áreas das farmácias, distribuição de medicamentos, dispositivos médicos, cosméticos e canábis para fins medicinais, entre outras matérias relevantes no setor do medicamento. Tem sido convidado a intervir como orador em várias palestras, conferências e ações de formação, nacionais e internacionais, em temas relacionados com o circuito do medicamento, substâncias controladas e enquadramento jurídico da canábis medicinal.

MÓDULO 3: INVESTIGAÇÃO & DESENVOLVIMENTOS TECNOLÓGICOS



Alethéia Pablos – Brasil

Alethéia Buosi Pablos Barbosa, CRM SP 90219; Doutora em Implantodontia – SLMandic Mestre em Ciências - Fisiopatologia Experimental – FMUSP Especialista em CTBMF – UMESP Pós-Graduação em Cannabis Medicinal – UNYLEYA Diretora do Núcleo de Odontologia da Associação Panamericana de Medicina Canabinoide - APMC 23/25 Vice-Presidente da Associação Panamericana Multidisciplinar de Canabinologia - APMC 25/27 Prof^a coordenadora-Disciplina de Endocannabinologia – FMABC. Pesquisadora-chefe do Projeto: “Avaliação de biomarcadores de turnover ósseo, polimorfismos de CB2 e TRPV1 como potenciais dados preventivos na osteoporose e na percepção de melhora na qualidade de vida em mulheres com dor crônica, tratadas com cannabis medicinal” contemplado pela Frente Parlamentar da Cannabis Medicinal e Cânhamo Industrial - ALESP 2024. Autora do e-book: Manual de prescrição de canabinóides na Odontologia 2023.



Alexandre Kaup – Brasil

Alexandre Ottoni Kaup é Médico Neurologista Clínico do Einstein, Hospital Israelita, SP, Brasil. Residência em Neurologia na UNIFESP, Doutorado Sanduíche UNIFESP e Houston Headache Clinic, Houston TX, USA. Clinical Fellowship in Headaches, Houston Headache Clinic. Responsável pela Optativa de Cannabis Medicinal no curso de Medicina da Faculdade de Medicina Albert Einstein desde 2020. Investigador Principal do CAMTREA - Cannabinoids in Migraine Treatment. Pesquisa no modelo experimental em Canabinoides na Enxaqueca. Membro Titular da Academia Brasileira de Neurologia, da Sociedade Brasileira de Cefaleias, da International Headache Society e da Associação Médica Brasileira de Endocannabinologia, AMBCANN. Gerente Médico Científico da HealthMeds, Indústria Farmacêutica.



António Ferreira – Portugal

António Teixeira Ferreira é Farmacêutico, fundador e CEO da THC Therapy Health Cannabis, onde atua como Diretor Técnico e Coordenador Científico desde 2018, com foco na produção de substâncias activas farmacêuticas (APIs) e óleos de espectrum total. Coordenador técnica a nível nacional e internacional, assegurando conformidade com as normas EU-GMP, ISO e GACP aplicáveis à Canábis Medicinal. Consultor científico em projetos internacionais ligados à produção de medicamentos à base de canábis, em conformidade com os requisitos de qualidade e regulamentação farmacêutica da União Europeia. É responsável pela liderança de equipas multidisciplinares nas áreas de Qualidade, Produção, Assuntos Regulatórios e Investigação & Desenvolvimento. Pós-graduado em Direção Técnica de Canábis Medicinal e em Sistemas de Gestão da Qualidade pela Ordem dos Farmacêuticos.



Jaime Ozi – Brasil

Jaime Ozi é Empresário, Empreendedor e Consultor com mais de 25 anos de experiência em liderança estratégica e desenvolvimento de negócios, com atuação destacada em setores altamente regulados como a indústria farmacêutica, automotiva, financeira, seguradora e, especialmente, no mercado de Canábis Medicinal — no qual é considerado um dos pioneiros no Brasil. Desde 2000, é Diretor e Sócio da Drive Consultoria, onde atua como especialista em estratégias de mercado para a Canábis Medicinal, assessorando empresas em temas regulatórios, desenvolvimento de produtos e expansão internacional por meio de parcerias estratégicas. Foi Country Manager da Spectrum Therapeutics Brasil, divisão medicinal da canadense Canopy Growth, liderando a implantação, operação e expansão da empresa no país entre 2017 e 2019. Nesse período, teve papel relevante na evolução do ambiente regulatório brasileiro para Produtos à Base de Canábis. Entre 2020 e 2023, atuou como Vice-Presidente e Sócio da Tegrpharma, contribuindo diretamente para seu crescimento e consolidação no mercado por meio de estratégias comerciais inovadoras e parcerias de alto impacto. Sua trajetória multifacetada inclui ainda experiências como consultor estratégico, coach executivo e empreendedor, com colaborações relevantes em grandes organizações nacionais e multinacionais. Foi executivo da Shell Brasil, sócio-diretor da Dinâmica Distribuidora de Autopeças, presidente da Associação Nacional de Distribuidores de Autopeças (ANDAP) e cofundador do Instituto EcoSocial, referência na promoção do desenvolvimento humano e organizacional sustentável (2002–2017). Com visão empreendedora e foco em negócios com propósito, Jaime alia expertise técnica, sensibilidade estratégica e ampla rede de conexões para impulsionar projetos transformadores e sustentáveis.



José Catita – Portugal

José Catita é Farmacêutico e Doutorado em Química Analítica pela Universidade do Porto. Pós-graduado em Gestão de Empresas pela Universidade Católica do Porto. Especialista experiente com um historial comprovado de trabalho na academia e na indústria. Professor Associado da Faculdade de Ciências da Saúde - UFP, lecionando nas áreas de Biofísica, Química-Física e Controlo de Qualidade de Medicamentos. Autor ou coautor de mais de 30 publicações revistas por pares (h-index de 14, Scopus), apresentações orais e palestras convidadas. Orientador ou co-orientador de 2 teses de doutoramento e de mais de 20 teses de mestrado e de licenciatura. Investigador da UFP-RISE (Rede de Investigação em Saúde). Os seus principais interesses estão relacionados com a caracterização de materiais, desenvolvimento e validação de métodos e desenvolvimento farmacêutico. Paralelamente, Diretor Sénior Ibérico da Paralab onde é também responsável por um laboratório de controlo de qualidade com certificação EU-GMP e Diretor Técnico na Autorização de utilização para Fins Específicos (atividades de I&D na área do canábis medicinal).



Katy Albuquerque – Brasil

Katy Lísias Gondim Dias de Albuquerque é Farmacêutica, Doutorada em Farmacologia de Produtos Naturais, e Professora Titular de Farmacologia na Universidade Federal da Paraíba (Departamento de Ciências Biomédicas / Centro de Ciências da Saúde). Katy é Coordenadora do PEXCANANBIS – Projeto de Pesquisa e Extensão em Cannabis Medicinal da UFPB. É também fundadora e membro da SBEC – Sociedade Brasileira de Estudos da Cannabis, e Editora-Chefe da *Revista Brasileira de Cannabis*.



Marcelo Polacow – Brasil

Marcelo Polacow Bisson é atual Presidente do CRF-SP (mandato 2022-2025). Pós doutorando no Programa em Farmácia, Ciências Farmacêuticas na Faculdade de Ciências Farmacêuticas da Universidade Estadual de Campinas (UNICAMP). Conselheiro Federal pelo Estado de São Paulo no CFF (mandato 2012-2015/2016-2019). Tenente Coronel Farmacêutico da Polícia Militar do Estado de São Paulo. Professor universitário na área de Ciências da Saúde desde 1989, com graduação em Farmácia-Industrial pela FCFRP-USP em 1988, MESTRADO (1991) pela FOP-UNICAMP e DOUTORADO pela FOP-UNICAMP (1996), sendo bolsista do CNPq e da CAPES, tendo participado de atividades de ensino e pesquisa na USP, UNICAMP, e outras Instituições de Nível Superior. Membro e Especialista em Farmácia Hospitalar pela Sociedade Brasileira de Farmácia Hospitalar - SBRAFH. Membro Titular da Academia Nacional de Farmácia, ocupante da cadeira Nº 5 da Seção de Farmácia. Ganhador de menção honrosa no Prêmio Nacional de Incentivo à promoção do uso racional de medicamentos (edição 2010). Mestre em Ciências Policiais de Segurança e Ordem Pública pelo Centro de Altos Estudos de Segurança - CAES/PMESP. Assessor Técnico-Científico na Apteyk. Autor dos livros pela editora Manole: “Farmácia Hospitalar: um enfoque em sistemas de saúde”, “Farmácia Clínica & Atenção Farmacêutica” da editora Manole, este último já na 4ª. edição, “Adesão Terapêutica: Um enfoque multiprofissional”, “Semiologia e Propedêutica Farmacêutica”, “Nutracêutica Clínica, Esportiva, Estética e Prescrição de Fitoterápicos”. Participação ativa na montagem e coordenação de cursos de Pós-Graduação, Lato-Sensu e Stricto-Sensu, em programas de extensão universitária, no credenciamento e elaboração de relatórios para entidades fomentadoras de pesquisa. Pesquisador nas áreas de Cannabis Medicinal, Farmacoeconomia, ATS, Assuntos regulatórios, Legislação sanitária, Farmacologia, Farmácia Hospitalar, e Farmácia Clínica.



Margarete Kishi – Brasil

Margarete Akemi Kishi é Farmacêutica, Professora, e investigadora Mestre, com atuação no Curso de Farmácia e Psicologia da Universidade Presbiteriana Mackenzie; do Instituto Homeopático e das Práticas Integrativas - IHPI; da USP-FMUSP. Membro da Comissão de Trabalho regulamentar medicamentos à base de cannabidiol - Secretária de Saúde SP. Coordenadora do Comitê sobre Cannabis / Conselho Regional de Farmácia SP - Membro do Grupo de Trabalho sobre Cannabis / Associação Brasileira da Indústria de Insumo Farmacêutico – Abiquifi. Diretora Farmacêutica da Associação Panamericana de Medicina Canabinóide – APMC. Coordenadora do Núcleo de Pesquisa e Ensino do Projeto Plantas Medicinais - SUSTENTEC / ITAIPU BINACIONAL. Presidente do Comitê Técnico de Farmácia - Instituto Conexão e Regulação (ICR). Possui graduação em Ciências Farmacêuticas pela Universidade Estadual Paulista Júlio de Mesquita Filho. Mestre em Psicossomática. Especialista em Homeopatia, Fitoterapia e Medicina Tradicional Chinesa.



Rita Melo – Portugal

Rita Frutuoso Melo é Especialista em gestão de recursos humanos com mais de 20 anos de experiência em contextos nacionais e internacionais. Atualmente, trabalha como Consultora e Interim HR Manager em vários setores de atividade. Com 9 anos de experiência no sector de Canábis Medicinal, foi diretora de Serviços Corporativos e Recursos Humanos na Cannexpor Pharma, onde liderou áreas como recrutamento, formação, compliance e relações institucionais no setor da Canábis Medicinal. Anteriormente, assumiu funções de liderança em empresas como Tilray Medical, A Padaria Portuguesa e na Driscoll's, destacando-se na criação e implementação de departamentos de RH e na condução de estratégias de desenvolvimento organizacional. Licenciada em Gestão de Recursos Humanos pelo ISCTE, possui formação complementar em gestão estratégica de expatriados, saúde e segurança no trabalho e é Formadora certificada. É fluente em quatro idiomas e tem colaborado como Consultora, Formadora e Oradora em diversas iniciativas ligadas à gestão de talento e ao setor regulado.

MÓDULO 4: SOCIEDADE & PRODUTOS À BASE DE CANÁBIS



Alethéia Pablos – Brasil

Alethéia Buosi Pablos Barbosa, CRM SP 90219; Doutora em Implantodontia – SLMandic Mestre em Ciências - Fisiopatologia Experimental – FMUSP Especialista em CTBMF – UMESP Pós-Graduação em Cannabis Medicinal – UNYLEYA Diretora do Núcleo de Odontologia da Associação Panamericana de Medicina Canabinoide - APMC 23/25 Vice-Presidente da Associação Panamericana Multidisciplinar de Canabinologia - APMC 25/27 Prof^a coordenadora-Disciplina de Endocannabinologia – FMABC. Pesquisadora-chefe do Projeto: “Avaliação de biomarcadores de turnover ósseo, polimorfismos de CB2 e TRPV1 como potenciais dados preventivos na osteoporose e na percepção de melhora na qualidade de vida em mulheres com dor crônica, tratadas com cannabis medicinal” contemplado pela Frente Parlamentar da Cannabis Medicinal e Cânhamo Industrial - ALESP 2024. Autora do e-book: Manual de prescrição de canabinóides na Odontologia 2023.



Alexandre Kaup – Brasil

Alexandre Ottoni Kaup é Médico Neurologista Clínico do Einstein, Hospital Israelita, SP, Brasil. Residência em Neurologia na UNIFESP, Doutorado Sanduíche UNIFESP e Houston Headache Clinic, Houston TX, USA. Clinical Fellowship in Headaches, Houston Headache Clinic. Responsável pela Optativa de Cannabis Medicinal no curso de Medicina da Faculdade de Medicina Albert Einstein desde 2020. Investigador Principal do CAMTREA - Cannabinoids in Migraine Treatment. Pesquisa no modelo experimental em Canabinoides na Enxaqueca. Membro Titular da Academia Brasileira de Neurologia, da Sociedade Brasileira de Cefaleias, da International Headache Society e da Associação Médica Brasileira de Endocannabinologia, AMBCANN. Gerente Médico Científico da HealthMeds, Indústria Farmacêutica.



Bruno M. Fonseca – Portugal

Bruno M. Fonseca possui formação em ciências farmacêuticas e em medicina e é Doutorado em bioquímica pela Universidade do Porto. Possui mais de 15 anos de experiência em investigação biomédica dedicada ao estudo dos canabinóides, com particular interesse nos efeitos dos canabinóides na fertilidade, gravidez e saúde reprodutiva. Atualmente, é Investigador Auxiliar na UCIBIO e professor universitário. Tem coordenado e colaborado em vários projetos nas áreas dos canabinóides e da toxicologia reprodutiva, contando com mais de 50 publicações científicas neste domínio. Integrou o grupo de trabalho da Ordem dos Farmacêuticos para a “utilização de Canábis com fins terapêuticos” e colabora com entidades reguladoras e agências de investigação na área dos canabinóides.



Cristina Amaral – Portugal

Cristina Amaral é Licenciada e Mestre em Bioquímica pela Universidade da Beira Interior e Doutorada em Ciências Farmacêuticas, na especialidade de Bioquímica, pela Faculdade de Farmácia da Universidade do Porto (FFUP). Desde 2018 é Investigadora do Grupo “Drug Targets and Biomarkers” da Unidade I&D UCIBIO, Faculdade de Farmácia da Universidade do Porto. Atualmente é Docente Assistente Convidada do Instituto Politécnico de Viseu (IPV), Escola Superior Agrária de Viseu (ESAV). Até à data de hoje, publicou 56 artigos científicos e 34 comunicações em revistas internacionais indexadas e é autora ou co-autora de 48 comunicações orais e 95 comunicações em poster em congressos nacionais e internacionais, assim como de uma patente. Já orientou e coorientou vários estudantes nacionais e internacionais de licenciatura, mestrado e doutoramento, participou como bolsista ou investigadora em alguns projetos nacionais e internacionais e recebeu 17 prémios ou distinções de entidades nacionais e internacionais. A sua investigação centra-se na avaliação do potencial anticancerígeno de compostos naturais e sintéticos como novas e potenciais drogas para o tratamento do cancro de mama estrogénio-dependente, assim como no estudo dos mecanismos biológicos envolvidos na resistência endócrina aos tratamentos atualmente utilizados na clínica, a fim de encontrar novas estratégias ou alvos terapêuticos, que permitam reverter a resistência e melhorar o tratamento. Nos últimos anos tem também estudado o potencial anticancerígeno dos canabinóides e da sinalização canabinóide no cancro da mama, contribuindo para a elucidação dos seus mecanismos de ação, alvos moleculares e potencial benefício clínico como terapia adjuvante quando combinados com as terapias atualmente aplicadas na clínica em casos sensíveis e resistentes da doença. Para além disso, tem também contribuído para a elucidação dos efeitos dos canabinóides na reprodução, nomeadamente durante a gravidez e impacto na fertilidade.



Helder Mota Filipe – Portugal

Helder Mota Filipe é Farmacêutico, Doutorado em Farmácia (Farmacologia), e Professor Associado de Ciência Regulamentar e Farmacologia na Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa, Professor Honorário Sénior na Queen Mary University of London e Investigador Principal no ISBE – Institute for Evidence-Based Health. Perito em ciência regulamentar no INFARMED e na Agência Europeia do Medicamento (EMA) desde 1994, foi Vice-Presidente e Presidente do INFARMED e membro do Conselho da EMA. Entre 2017 e 2022 foi membro da comissão executiva da Comissão de Ética para a Investigação Clínica (CEIC). Integra atualmente a Comissão de Avaliação de Medicamentos (CAM), é membro do Conselho Nacional de Ética para as Ciências da Vida e do Conselho Nacional de Saúde. É Vice-Presidente da AFPLP – Associação dos Farmacêuticos dos Países de Língua Portuguesa e tem vasta experiência em supervisão académica, com mais de 130 publicações científicas e 300 comunicações em eventos nacionais e internacionais.



José Andrade – Brasil

José Wilson Andrade, é Médico CRM SP 90219; Medicina - Faculdade De Medicina da USP - São Paulo; Ortopedia e Traumatologia - IOT HCFMUSP; Cirurgia e Patologia do Quadril - IOT HCFMUSP; Medicina Esportiva E Integrativa. Membro da SBOT Sociedade Brasileira de Ortopedia e Traumatologia TEOT 7798. Membro da SBED Sociedade Brasileira para Estudos da Dor. Presidente da APMC Associação Panamericana Multidisciplinar de Canabinologia. Professor Convidado da Disciplina de Endocannabinologia FMABC. Membro do Conselho na Frente Parlamentar da Cannabis Medicinal e Cânhamo Industrial da ALESP



Marcelo Polacow – Brasil

Marcelo Polacow Bisson é atual Presidente do CRF-SP (mandato 2022-2025). Pós doutorando no Programa em Farmácia, Ciências Farmacêuticas na Faculdade de Ciências Farmacêuticas da Universidade Estadual de Campinas (UNICAMP). Conselheiro Federal pelo Estado de São Paulo no CFF (mandato 2012-2015/2016-2019). Tenente Coronel Farmacêutico da Polícia Militar do Estado de São Paulo. Professor universitário na área de Ciências da Saúde desde 1989, com graduação em Farmácia-Industrial pela FCFRP-USP em 1988, MESTRADO (1991) pela FOP-UNICAMP e DOUTORADO pela FOP-UNICAMP (1996), sendo bolsista do CNPq e da CAPES, tendo participado de atividades de ensino e pesquisa na USP, UNICAMP, e outras Instituições de Nível Superior. Membro e Especialista em Farmácia Hospitalar pela Sociedade Brasileira de Farmácia Hospitalar - SBRAFH. Membro Titular da Academia Nacional de Farmácia, ocupante da cadeira Nº 5 da Seção de Farmácia. Ganhador de menção honrosa no Prêmio Nacional de Incentivo à promoção do uso racional de medicamentos (edição 2010). Mestre em Ciências Policiais de Segurança e Ordem Pública pelo Centro de Altos Estudos de Segurança - CAES/PMESP. Assessor Técnico-Científico na Apteyk. Autor dos livros pela editora Manole: “Farmácia Hospitalar: um enfoque em sistemas de saúde”, “Farmácia Clínica & Atenção Farmacêutica” da editora Manole, este último já na 4ª. edição, “Adesão Terapêutica: Um enfoque multiprofissional”, “Semiologia e Propedêutica Farmacêutica”, “Nutracêutica Clínica, Esportiva, Estética e Prescrição de Fitoterápicos”. Participação ativa na montagem e coordenação de cursos de Pós-Graduação, Lato-Sensu e Stricto-Sensu, em programas de extensão universitária, no credenciamento e elaboração de relatórios para entidades fomentadoras de pesquisa. Pesquisador nas áreas de Cannabis Medicinal, Farmacoeconomia, ATS, Assuntos regulatórios, Legislação sanitária, Farmacologia, Farmácia Hospitalar, e Farmácia Clínica.



Maria Fagundes – Brasil

Maria José Delgado Fagundes, é Advogada, Founder e CEO da MJDFAGUNDES – Consultoria Especializada em Saúde Advogada - Especialista em Saúde Pública, Direito Privado, Bioética e Healthcare Compliance. Atuou no Sistema Nacional de Vigilância Sanitária por 25 anos, na ANVISA suas atividades foram na Monitoração e Fiscalização de Propaganda, Publicidade, Promoção e Informação de Produtos Sujeitos a Vigilância Sanitária e foi membro do Ad Hoc Expert Group em Marketing de Alimentos e Bebidas não alcoólicas para crianças da Organização Mundial da Saúde (OMS). Na INTERFARMA foi Diretora de Inovação e Responsabilidade Social, Corregedora e Coordenadora do Conselho de Ética da entidade, atuou nas áreas de Doenças Raras, Inovação e Biotecnologia, Logística Reversa de Medicamentos e Compliance. Foi Diretora de Relações Institucionais na Spectrum Therapeutics/ Canopy Growth para o Brasil. Articulou ações de relacionamento, educação e produção de material educativos sobre a Cannabis Medicinal com as Associações de Pacientes, no Congresso Nacional e em alguns Estados brasileiros participou de reuniões estratégicas para a difusão da Cannabis Medicinal, andamento de processos legislativos e potenciais oportunidades de incorporação da Cannabis Medicinal no Sistema de Saúde locais. Hoje é CEO da MJDFAGUNDES Consultoria Especializada em Saúde, professora do curso Healthcare Compliance do Colégio Brasileiro de Executivos da Saúde - CEBEXs e realiza atividades de suporte aos temas das Doenças Raras, Cannabis Medicinal e Compliance.



Paula Mota – Portugal

Paula Mota é Jurista especializada em Canábis Medicinal, fundadora da Associação Mães Pela Canábis. Tornou-se uma defensora do uso terapêutico da Canábis após a experiência pessoal com a filha Margarida (Foto), diagnosticada com Síndrome de Dravet. A Canábis revelou-se uma alternativa terapêutica eficaz, melhorando significativamente a condição neurológica da filha, o que a motivou a apoiar outras famílias em situações semelhantes. Desde 2022, lidera a associação com o objetivo de informar, orientar e desmistificar o uso medicinal da planta, promovendo o acesso responsável e a defesa dos direitos dos pacientes em Portugal.



Tarso Araújo – Brasil

Tarso Araújo é jornalista, documentarista e consultor, especialista em saúde e políticas de drogas. Venceu prêmios Abril de Jornalismo, Esso de Jornalismo e o Prêmio Gilberto Velho de Mídia e Drogas. É autor dos livros *Almanaque das Drogas - um Guia Informal para o Debate Racional*, (Leya, 2012) e *Guia sobre Drogas para Jornalistas* (Catalize/PBPD, 2017). Em 2014, criou a campanha Repense, de conscientização sobre o uso medicinal da Cannabis, e dirigiu uma série de curtas sobre o mesmo tema, além do longa *Illegal*, sobre um grupo de mães que luta para tratar a epilepsia de seus filhos com produtos da planta. A campanha e os filmes foram decisivos para a popularização da demanda por Cannabis Medicinal no Brasil e para as mudanças regulatórias promovidas a seguir pelo governo. Foi fellow da Open Society Foundations no curso de especialização em políticas de drogas da ONG Release (Inglaterra) e, como palestrante, já participou de dezenas de eventos públicos e congressos científicos, inclusive na Faculdade de Medicina da USP, na Unicamp e na Polícia Federal. Em 2019, coordenou a segunda edição da campanha Repense, voltada aos congressistas brasileiros. Nos últimos anos, atuou como executivo de empresas pioneiras de Cannabis Medicinal e psicodélicos no Brasil e foi presidente da Associação Brasileira da Indústria de Cannabinoides. Atualmente, é consultor do Instituto Ficus e sócio da Navega, clínica de cetamina para depressão refratária, além de diretor da Catalize Lab, produtora de comunicação e impacto social.