



# FABRICIO CARNEIRO DE OLIVEIRA

Sexo: MASCULINO

Raça/Cor: BRANCA

Pessoa com deficiência: Não

Cargo Público Efetivo: ESP EM REGULACAO E VIGILANCIA SANITARIA

Função/DAS: -

Órgão de Exercício: AGENCIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA

Jornada: 40

Estabilidade: Servidor Estável

## CONHECIMENTOS TÉCNICOS

CIÊNCIAS DA SAÚDE

FARMÁCIA

CONTROLE, AVALIAÇÃO,  
REGULAÇÃO E AUDITORIA

BIOTECNOLOGIA

AVALIAÇÃO E REGULAÇÃO EM  
SAÚDE

## COMPETÊNCIAS SOFT SKILLS

AUTOCONHECIMENTO E  
DESENVOLVIMENTO PESSOAL

COMUNICAÇÃO

COORDENAÇÃO E  
COLABORAÇÃO EM REDE

GERAÇÃO DE VALOR PARA OS  
USUÁRIOS

GESTÃO DE CRISES

GESTÃO PARA RESULTADOS

INOVAÇÃO E MUDANÇA

ORIENTAÇÃO POR VALORES  
ÉTICOS

TRABALHO EM EQUIPE

VISÃO SISTÊMICA

## SOBRE

Farmacêutico, graduado pela UFMG em 2000; Especialista em Vigilância Sanitária pela FIOCRUZ; Servidor de carreira da Anvisa (Especialista em Regulação) desde 2005. Atuou na GMEFH (Registro de Fitoterápicos) como gerente em exercício entre 2008 e 2009, Assessoria da GGMed (Registro de Medicamentos) entre 2009 e 2010, Secretaria da Diretoria Colegiada da Anvisa (2011 a 2013); Assessoria da Diretoria de Registros (2013/2014), Gerente da GSTCO (Sangue, Tecidos, Células e Órgãos) em 2015 e Coordenador de Inspeções de Insumos e Medicamentos Biológicos (2019 a 2022); Gerente-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapia Avançada desde Agosto de 2022 até dezembro de 2024.

## FORMAÇÃO

### ESPECIALIZAÇÃO - ESPECIALIZAÇÃO EM GESTÃO DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FIOCRUZ

2008 - 2008 - Concluído

### GRADUAÇÃO - BACHARELADO EM FARMÁCIA

FACULDADE DE FARMÁCIA - UFMG

1997 - 2000 - Concluído

## EXPERIÊNCIA PROFISSIONAL

### Gerente Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e PTA / CARGO COMISS. DE GERENCIA EXECUTIVA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

08/2022 - 12/2024

## IDIOMAS

### ESPAÑHOL

Compreensão	☆☆☆
Escrita	☆☆☆
Fala	☆☆☆
Leitura	☆☆☆

### INGLES

Compreensão	☆☆☆
Escrita	☆☆☆
Fala	☆☆☆
Leitura	☆☆☆

## ÁREAS DE INTERESSE

APERFEIÇOAMENTO DA GESTÃO PÚBLICA

SAÚDE

BIOTECNOLOGIA

GESTÃO PÚBLICA

REGULAÇÃO

Gerenciamento de todas as atividades de concessão e processos regulatórios nas áreas de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapia Avançada. Destaques: - Condução em conjunto com a GGMed do processo de regulamentação que resultou na Norma (IN 289/2024) que estabeleceu o reliance regulatório para Registro de Medicamentos - Inovação no formato de registro de vacinas com a elaboração da RDC 846/2024 que criou o Registro de Vacinas Pré-Pandêmicas contra influenza (gripe). - Revisão do marco regulatório de Biossimilares no Brasil, resultando na RDC 875/2024, criando assim possibilidades para crescimento deste mercado e colocando o Brasil em grande destaque na regulamentação internacional.

### **PRODUTOS BIOLÓGICOS, RADIOFÁRMACOS, SANGUE, TECIDOS, CÉLULAS, ÓRGÃOS E PRODUTOS DE TERAPIA AVANÇADA**

#### **Coordenador de Inspeção e Fiscalização de Insumos Farmacêuticos e Produtos Biológicos / CARGO COMISSIONADO DE TECNICO**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
05/2019 - 06/2022

Coordenação das Atividades de Inspeção e de Fiscalização Sanitária de Insumos Farmacêuticos e Produtos Biológicos, incluindo o planejamento operacional do SNVS para definição da Frequência das inspeções nestas áreas com base em risco sanitário e organização de ações no combate a falsificação de medicamentos biológicos, bem como a Certificação de BPF de fabricantes nacionais e internacionais. Destaques: Participou do processo de aprovação da Anvisa pela União Europeia como autoridade equivalente, e também a entrada da função inspeção no PIC/S, autoridade de harmonização Internacional para inspeções Sanitárias. - Conduziu processo de regulamentação de Certificação de Boas Práticas de Insumos Ativos que resultou na RDC 362/2020 (substituída sem alteração de mérito pela RDC 672/2022), sendo a primeira iniciativa regulamentar para aceitação de análises realizadas por autoridades internacionais de referência para as decisões da Anvisa.

### **INSUMOS FARMACÊUTICOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS**

#### **Gerente de Sangue, Tecidos, Células e Órgãos / CARGO COMISS. DE GERENCIA EXECUTIVA**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
12/2014 - 02/2016

Gerenciamento dos Processos na Anvisa relacionados a Sangue, Tecidos, Células e Órgãos, em complemento às ações do SNVS, incluindo a coordenação das atividades e apoio os órgãos locais. Destaque: Conduziu o início do processo para regulamentar no Brasil os Produtos de Terapia Avançada (PTA).

### **SANGUE, TECIDOS, CÉLULAS E ÓRGÃOS**

#### **Coordenador de Recursos Administrativos - Dispositivos Médicos, Alimentos, Cosméticos e Saneantes / CARGO COMISSIONADO DE TECNICO**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
06/2014 - 12/2014

Estruturação e Implementação da Coordenação de Análise de Recursos Administrativos nas áreas de Dispositivos Médicos, Alimentos, Cosméticos e Saneantes da Anvisa, para dar suporte à Diretoria Colegiada para a deliberação de recursos contra atos tomados pela Superintendência de Produtos para a Saúde, Alimentos, Cosméticos e Saneantes da Anvisa.

### **DISPOSITIVOS MÉDICOS, ALIMENTOS, COSMÉTICOS E SANEANTES**

#### **Assessor / CARGO COMISSIONADO DE TECNICO**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
04/2013 - 06/2014

Assessoria Técnica para a Diretoria de Registros da Anvisa, responsável por todas as autorizações de comercialização de produtos, elaboração de pareceres técnicos e documentos para suporte da atividade do Diretor Presidente da Agência no período. Destaque: Participação ativa no processo de elaboração da Resolução que revisou a regulamentação de produtos clones e resultou na RDC 31/2014,

#### **REGISTROS DE PRODUTOS**

#### **Assessor / CARGO COMISSIONADO DE TECNICO**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
03/2009 - 08/2009

Assessoria Técnica da Gerência Geral de Medicamentos para temas diversos em apoio ao Gerente-Geral. Destaques: Participou da Equipe responsável pela implementação do Sistema de Notificação Simplificada de medicamentos. - Participação ativa na elaboração na IN 06/2018 que criou instrumentos de racionalização de procedimentos para análise técnica de petição de concessão, renovação e alterações no registro de medicamentos, buscando reduzir prazos regulatórios e otimizar o uso de força de trabalho - Participação ativa na Revisão de Regras de Pós-Registro de medicamentos genéricos, similares, específicos e novos, que resultou na Publicação da RDC 48/2009, iniciativa que criou processos inovadores para a regulamentação, baseado em gestão de risco, com criação de alterações pós-registro que poderiam ser notificadas e imediatamente implementadas, bem como a criação do Histórico de Mudanças de Produto, buscando a desburocratização do processo de alteração pós-registro.

#### **MEDICAMENTOS**

---

### **CURSOS**

#### **PROGRAMA DE DESENVOLVIMENTO GERENCIAL DA ANVISA 2008**

ESCOLA NACIONAL DE ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA - ENAP  
08/2008 - 11/2008  
Concluído - Carga Horária: 129 Hrs

---

### **CONTATO**

**Telefone:** 61-984013919

**Email Institucional:** fabricio.oliveira@anvisa.gov.br

**LinkedIn:** [www.linkedin.com/in/fabricio-carneiro-de-oliveira-4695b1248](http://www.linkedin.com/in/fabricio-carneiro-de-oliveira-4695b1248)



Link Público:

<https://curriculo.sougov.economia.gov.br/fabricio-oliveira-6476184>

As informações deste currículo são autodeclaratórias, sendo responsabilidade exclusiva de quem as declara comprovar a veracidade e a autenticidade. Tenho ciência de que a prestação de informações falsas ou diversas das que deviam ser escritas são passíveis de responsabilização administrativa, cível e criminal.  
Currículo gerado pelo Sistema Perfil Profissional - Sougov.br em 11/02/2026 às 14:01  
Data da última atualização: 11/02/2026 às 14:01