

Na vanguarda do setor de *Life Sciences* há mais de 60 anos, entendemos profundamente os desafios enfrentados pelos clientes

Com uma **equipe multidisciplinar altamente especializada em diversas práticas jurídicas**, incluindo Direito regulatório, propriedade intelectual, Direito público, *compliance*, Direito civil, criminal, transaccional e fiscal, assessoramos **farmacêuticas, empresas de dispositivos médicos e outras companhias do setor** a entrar no mercado, crescer e obter excelentes resultados em **uma ampla gama de assuntos**, sempre antecipando tendências.

Temos grande experiência em **transações corporativas complexas, registro de produtos regulados, precificação de medicamentos, elaboração de contratos de licenciamento de tecnologia** e definição de **estratégias de acesso ao mercado**. Ajudamos os clientes a lidar com **regimes regulatórios** conflitantes e com os respectivos impactos decorrentes de estratégias de expansão, fabricação e distribuição. Auxiliamos companhias a registrar e proteger **patentes**, a conduzir testes clínicos para adquirir a aprovação de novas drogas e produtos, bem como a cumprir com as regras relacionadas à coleta, uso e tratamento de **dados de pacientes**.

Para tanto, atuamos fortemente perante a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA); a Comissão Nacional de Ética em Pesquisa (CONEP); a Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED); a Agência Nacional de Saúde Suplementar (ANS); o Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA); as Secretarias Estaduais de Saúde; e as vigilâncias sanitárias municipais.

Também temos **forte atuação em litígios** envolvendo responsabilidade pelo produto e concorrência desleal, oferecemos suporte em temas de **compliance** e **digital health**, participamos da elaboração de **projetos de lei** e regulamentos que afetam a indústria, e auxiliamos nossos clientes a **navegar o complexo regime tributário** aplicável ao setor de saúde, de maneira a otimizar seus resultados.

Como podemos ajudar

- Consultoria em temas relacionados à regulação do setor de saúde;
- Assessoria para Certificação de Boas Práticas de Fabricação;
- Consultoria em Parcerias para o Desenvolvimento Produtivo (PDP), Encomendas Tecnológicas (ETECs) e demais modelos de parcerias inovadoras em saúde;
- Acordos de transferência de tecnologia;
- Elaboração e revisão de acordos relacionados à fabricação, distribuição, co-marketing, entre outros;
- Assessoria em questões envolvendo ensaios clínicos perante o Comitê de Ética em Pesquisa (CEP) e a Comissão Nacional de Ética em Pesquisa (CONEP);
- Assessoria em compras públicas e relacionamento com o Ministério da Saúde;
- Defesas administrativas e recursos contra a ANVISA, o MAPA e as autoridades sanitárias locais;
- Assessoria em questões envolvendo a CMED, a ANS e a Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologia (CONITEC);
- Assistência em transações corporativas relacionadas ao setor;
- Consultoria sobre programas de *compliance* em saúde;
- Assessoria em questões que envolvem a certificação de produtos regulados perante o Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia (INMETRO);
- Representação em contencioso envolvendo patentes e marcas de medicamentos, produtos para a saúde e outros produtos regulados.

Prêmios e reconhecimentos

IP STARS
from ManagingIP


LEADERS LEAGUE

Chambers
AND PARTNERS

The
LEGAL
500

análise
ADVOCACIA
500

Nosso time



Henrique Frizzo
Sócio
henrique.frizzo@trenchrossi.com



Marcela Trigo
Sócia
marcela.trigo@trenchrossi.com



Mauricio Pacheco
Sócio
mauricio.pacheco@trenchrossi.com



Felipe Zaltman
Sócio
felipe.zaltman@trenchrossi.com



Carla Moraes
Associada
carla.moraes@trenchrossi.com



Acesse mais informações sobre essa área através do QRCode ou [clique aqui](#)

**Trench
Rossi
Watanabe.**

São Paulo
Rio de Janeiro
Brasília
Porto Alegre



Access our
digital channels