



ATA DA 11ª REUNIÃO ORDINÁRIA CBR

Página: 1/3

Identificação da Reunião:

Número/Ano: 01/ 2011	Data: 10/08/2011
Início: 14h00min	Término: 17h
Local: MDIC	

Presentes

NOME	ENTIDADE
Alfredo Lobo	Inmetro
Rodrigo Lobato	MDIC/SI
Maria Aparecida Martinelli	Inmetro
Magali Malagó	Inmetro
Cezar Luciano C. de Oliveira	MCT
Itamar Barreto Paes	ANATEL
Leonardo Magalhães	M. Defesa
Maria de Fatima Ludovico	PUC-Rio
Espedito Sales	Antaq
Maria Angélica Ribeiro de Oliveira	MAPA
Humberto Alves de Campos	SAG/Casa Civil
Patricia O. Pereira	ANVISA
Luzeni Rego	MDIC/SI
Jadir Proença	Casa Civil

Ausências justificadas

Presidente do CBR, Francelino Grando

Ausências

ABNT
AEB
ANAC
ANTT
MTE
ANP

Assuntos Tratados:

Agenda:

- 1 Abertura
- 2 Aprovação da Ata da 10ª Reunião Ordinária e 3ª Reunião Extraordinária do CBR
- 3 Apresentação sobre o Programa de Fortalecimento da Capacidade Institucional para Gestão em Regulação – PRO-REG;
- 4 Apresentação sobre o Projeto “Sistema de Informação sobre Regulamento Técnicos Brasileiros”;
- 5 Apresentação sobre Regulação e Desenvolvimento da Química Verde no Brasil
- 6 Assuntos gerais

I – Abertura

1. O Sr. Rodrigo Lobato iniciou a reunião dando as boas vindas aos presentes e justificou a ausência do Profº Francelino Grando. Em seguida, passou a palavra ao Dr. Lobo para conduzir aos itens da pauta.

ATA DA 11ª REUNIÃO ORDINÁRIA CBR

Página: 2/3

II – Aprovação das Atas da 10ª Reunião Ordinária do CBR e 3ª Reunião Extraordinária

2. O Dr. Lobo solicitou a manifestação dos presentes em relação à Ata da 10ª Reunião Ordinária do CBR e da 3ª Reunião Extraordinária. Ambas foram aprovadas sem alterações.

III – Apresentação sobre o Programa de Fortalecimento da Capacidade Institucional para Gestão em Regulação – PRO-REG;

3. O Dr. Jadir Proença, da Casa Civil da Presidência da República foi convidado para fazer uma apresentação sobre o Pró-Reg. Sua apresentação foi dividida em duas partes: PRO-REG e a Rede de Regulação. Inicialmente fez uma breve contextualização sobre o PRO-REG e em seguida conduziu a apresentação que será encaminhada aos membros do Comitê. Durante a apresentação foram destacados os seguintes pontos:

3.1 Ressaltou que o PRO-REG foi instituído em 2007 pela Casa Civil, em conjunto com o Ministério da Fazenda e o Ministério Público e foi desenvolvido com o apoio do BID. Destacou ainda que o programa tem por finalidade contribuir para a melhoria do sistema regulatório, além da coordenação entre as instituições que participam do processo regulatório, dos mecanismos de prestação de contas da participação e monitoramento por parte da sociedade civil e da qualidade da regulação de mercados. Em seguida o Sr. Jadir destacou os principais produtos do PRO-REG: implantação da AIR; capacitação da AIR para noventa reguladores; projetos-piloto em sete agências reguladoras, dentre outros.

Destacou também que há três tipos de regulação: Econômica que ajuda a facilitar, limitar ou intensificar os mercados pela correção das imperfeições de entrada e lidar com preço, confiabilidade do serviço, entrada e saída do mercado, e investimentos na infra-estrutura, já a regulação social intervém na provisão dos bens públicos e na proteção do interesse público, define padrões para saúde, segurança e meio ambiente e os mecanismos de oferta desses bens. Por outro lado a regulação administrativa diz respeito à intervenção nos procedimentos administrativos e burocráticos, e aos procedimentos administrativos adotados pelo Poder Público em sua relação com os administrados. Segundo o Sr. Jadir a relevância da qualidade regulatória se refere a um marco regulatório em que as regulações se tornam eficientes em termos de custos, efetivas, se têm um objetivo regulatório claro, transparentes, na forma como são preparadas e responsáveis em relação a atuação dos reguladores e da proteção que oferecem à sociedade em seu conjunto. Na segunda parte de sua apresentação o Sr. Jadir informou que a rede de regulação é uma solução baseada em Tecnologia de Informação do Conhecimento que permite a coleta, tratamento, armazenamento e disponibilização de dados e informações entre os agentes envolvidos na regulação. A apresentação será encaminhada junto com a ata.

Em seguida o Dr. Lobo abriu para o debate, tendo os presentes parabenizado o Dr. Jadir pela brilhante apresentação.

IV – Apresentação sobre o Projeto “Sistema de Informação sobre Regulamentos Técnicos Brasileiros”.

4.1. O Dr. Rodrigo informou que havia preparado uma proposta, que reflete uma demanda surgida no Comitê, mas que diante do que foi apresentado e tendo em vista que já existe uma rede de regulação, seria interessante um trabalho conjunto entre CBR e Casa Civil no sentido de aproveitar o que já foi desenvolvido.

4.2 O Dr. Lobo concordou e manifestou que fica clara a necessidade de aproximação do CBR com o Pró-Reg e sugeriu que esta questão fosse pautada na próxima reunião do Comitê..

V – “Apresentação sobre Regulação e Desenvolvimento da Química Verde no Brasil”.

5.1 – A Dra. Maria de Fatima Ludovico, Engenheira Química e Prof. Da PUC/RIO fez apresentação sobre a Rede Brasileira de Química Verde (RBQV). Ao final de sua palestra apresentou questões ao Comitê que devem ser respondidas por cada membro, que indicariam as interfaces entre as instituições membro do CBR com Química Verde. As respostas podem ser encaminhadas a Secretaria Executiva do CBR ou diretamente para o e-mail fatima.ludovico@gmail.com. A apresentação será encaminhada junto com a ata. Seguem abaixo as questões:

ATA DA 11ª REUNIÃO ORDINÁRIA CBR

Página: 3/3

- É oportuno definir um referencial normativo para a Química Verde no Brasil? De caráter voluntário? ou Compulsório?
- O INMETRO participaria do Conselho Executivo da Rede? Que outras instituições deveriam participar do Conselho?
- A proposta inicial de atribuições do futuro Núcleo de Regulação e Certificação necessita de ajustes? inclusões? exclusões? nomenclatura?
- A denominação “Núcleo de Regulação e Certificação” está adequada? Que alternativas poderiam ser consideradas?
- Outras questões?

VI - Assuntos Gerais

6.1 o Dr. Itamar questionou sobre o tema Acesso a Normas, pois o mesmo não foi retomado. O Dr. Lobo esclareceu que em algum momento o Comitê deverá retomar esta discussão.

6.2 – A Dra. Patrícia, representante da Anvisa, informou que o tema interessa à Agência e que a Anvisa quer ver este tema resolvido. Informou que o tema já está sendo discutido no Mercosul, por solicitação do Uruguai e que o Brasil precisa ter uma posição definida a respeito.

6.3 – O Dr. Lobo comentou que o CBR deve voltar a discutir esta questão internamnete e depois retomá-la com a presença da procuradora, Dra. Cristina.

6.4 - Nada mais havendo a tratar o Dr. Rodrigo e o Dr. Lobo encerraram a reunião, agradecendo a presença de todos.