



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL  
**CONSELHO FEDERAL DE BIOMEDICINA – CFBM**  
SCS – QUADRA 07– EDIFÍCIO TORRE DO PÁTIO BRASIL – BLOCO A nº 100 SALAS 806 e 808 – ASA SUL  
BRASÍLIA/DF – CEP: 70307-901 – Telefones: (61)33273128 / 30373128 ou (61)99681759

**CONSELHO FEDERAL DE BIOMEDICINA**  
**RESOLUÇÃO Nº 241, DE 29 DE MAIO DE 2014.**

*Dispõe sobre atos do profissional biomédico com habilitação em biomedicina estética e regulamenta a prescrição por este profissional para fins estéticos.*

O CONSELHO FEDERAL DE BIOMEDICINA CFBM, no uso de suas atribuições legais que lhe confere o inciso II do artigo 10, da Lei nº 6.684/79, e o inciso III e XVIII do artigo 12, do Decreto nº 88.439/83.

CONSIDERANDO, que a prescrição de substâncias em medicamentos é um documento com Valor legal pelo qual se responsabilizam, perante o paciente e sociedade, aqueles que prescrevem, dispensam e administram as substâncias, sendo regida por certos preceitos gerais, de forma a não deixar dúvida nem tão poucas dificuldades de interpretação;

CONSIDERANDO, que no Brasil, como em outros países, existem regulamentações sobre a prescrição de medicamentos e sobre aspectos éticos a serem seguidos pelos profissionais envolvidos no processo. As principais normas que versam sobre a prescrição de medicamentos são a Lei Federal nº 5991, de 17 de dezembro de 1973 e o Decreto nº 3181, de 23 de setembro de 1999 que regulamenta a Lei nº 9787, de 10 de fevereiro de 1999, bem como a Resolução –CFF nº 357, de 20 de abril de 2001, do Conselho Federal de Farmácia (CFF), que define as Boas Práticas em Farmácia;

CONSIDERANDO, que as normativas sobre prescrição versam que a prescrição deve ser clara, legível e em linguagem compreensível; a prescrição deve ser escrita sem rasura, em letra de forma, por extenso e legível, utilizando tinta e de acordo com nomenclatura e sistema de pesos e medidas oficiais; o documento não deve trazer abreviaturas, códigos ou símbolos. Não é permitido abreviar formas farmacêuticas, vias de administração, quantidades ou intervalos entre doses;

CONSIDERANDO, a necessidade de normatizar a atividade do profissional biomédico quanto ao uso de substâncias para fins estéticos, visto o reconhecimento desta especialidade na área de saúde;

CONSIDERANDO, que o uso de substâncias para fins estéticos deve se dar de forma segura e eficaz e por profissional com conhecimento técnico científico das mesmas;

CONSIDERANDO, a necessidade do uso de substâncias para a execução de procedimentos para fins estéticos, pelo qual o Biomédico possui legitimidade;

CONSIDERANDO, a efetiva necessidade de dar a devida interpretação jurídica à Lei nº 6.684/79 e Decreto nº 88.439/83, mantendo-se atualizada sua regulamentação, bem como os termos inseridos na Resolução nº 197, de 21 de fevereiro de 2011, Resolve:



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL

## CONSELHO FEDERAL DE BIOMEDICINA – CFBM

SCS – QUADRA 07 – EDIFÍCIO TORRE DO PÁTIO BRASIL – BLOCO A nº 100 SALAS 806 e 808 – ASA SUL  
BRASÍLIA/DF – CEP: 70307-901 – Telefones: (61)33273128 / 30373128 ou (61)99681759

Art. 1º - Que as substâncias necessárias aos realizados por profissionais biomédicos, devidamente habilitados na área de biomedicina estética, deverão seguir estritamente as recomendações em conformidade com a sua especialidade e em obediência às normas estabelecidas pela sociedade científica.

Art.2º Regular a prescrição e utilização de substâncias (incluindo injetáveis), pelo profissional biomédico habilitado em biomedicina estética para fins estéticos, em consonância com a sua capacitação profissional e legislação vigente.

Art. 3º -Na prescrição devem constar: nome da substância ou formulação,forma farmacêutica e potência do fármaco prescrito (a potência do fármaco deve ser solicitada de acordo com abreviações do Sistema Internacional, evitando abreviações e uso de decimais); a quantidade total da substância,de acordo com a dose e a duração do tratamento;a via de administração, o intervalo entre as doses, a dose máxima por dia e a duração do tratamento; nome completo do biomédico prescritor, assinatura e número do registro no Conselho Regional de Biomedicina, local, endereço e telefone do prescritor de forma a possibilitar contato em caso de dúvidas ou ocorrência de problemas relacionados ao uso das substâncias prescritas;data da prescrição.A prescrição deverá seguir as instruções contidas na RDC67 de 08 de outubro de 2007 e demais normas regulamentadoras da ANVISA;

Art.4º- O profissional biomédico para habilitar-se legalmente em biomedicina estética e poder realizar a administração e prescrição de substâncias para fins estéticos, que são adquiridas somente mediante prescrição, deverá comprovar a conclusão de curso de pós-graduação em biomedicina estética que contemple disciplinas ou conteúdos de semiologia e farmacologia e demais recursos terapêuticos e farmacológicos utilizados na biomedicina estética ou comprovar estágio supervisionado em biomedicina estética com no mínimo 500 horas/aula durante a graduação ou título de especialista em biomedicina estética de acordo com normas vigentes da Associação Brasileira de Biomedicina (ABBM) ou por meio de residência biomédica de acordo com normas e Resoluções nºs169e174, do Conselho Federal de Biomedicina.

Art.5º- O biomédico que possuir habilitação em Biomedicina Estética poderá realizar a prescrição de substâncias e outros produtos para fins estéticos incluindo substâncias biológicas(toxinabotulínica tipo A),substâncias utilizadas na intradermoterapia (incluindo substâncias eutróficas,venotróficas e lipolíticas),substâncias classificadas como correlatos de uso injetável conforme ANVISA, preenchimentos dérmicos,subcutâneos e supraperiostal (excetuando-se o Polimetilmetacrilato/PMMA),fitoterápicos,nutrientes(vitaminas, minerais,aminoácidos,bioflavonóides,enzimaselactobacilos),segundo normatizações da ANVISA.

Art. 6º–Caberá ao profissional biomédico a prescrição de formulações magistrais ou de referênciadecosméticos,cosmecêuticos,dermocosméticos,óleosessenciaisefármacosde administração tópica. Formulações magistrais e de referência de peelings químicos, enzimáticos e biológicos, incluindo a Tretinoína (Ácidoretinoicode 0,01à0,5% de uso domiciliar e até 10% para uso exclusivo em clínica) seguindo instruções da ANVISA.



**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL**  
**CONSELHO FEDERAL DE BIOMEDICINA – CFBM**

SCS – QUADRA 07– EDIFÍCIO TORRE DO PÁTIO BRASIL – BLOCO A nº 100 SALAS 806 e 808 – ASA SUL  
BRASÍLIA/DF – CEP: 70307-901 – Telefones: (61)33273128 / 30373128 ou (61)99681759

Art.7º –O exercício deste ato deverá estar fundamentado em conhecimentos e habilidades científicas que abranjam boas práticas de prescrição, semiologia e farmacologia.

Art.8º –Cabe ainda ao profissional biomédico esteta a prescrição e a realização dos procedimentos que envolvam a utilização de lasers (de baixa, média e alta potência) e outros recursos tecnológicos utilizados para fins estéticos.

Art. 9º -O processo de prescrição biomédica deverá seguir as seguintes etapas:

I -identificação das necessidades estéticas do paciente;

II –definição e prescrição do tratamento para fins estético, seja de natureza farmacológica, biotecnológica ou que envolvam procedimentos invasivos não cirúrgicos para fins estéticos.

III -seleção do tratamento ou intervenções relativas aos cuidados à saúde estética e qualidade de vida, com base em sua segurança, eficácia e bases científicas;

IV -redação da prescrição;

V -orientação ao paciente;

VI -avaliação dos resultados;

VII -documentação do processo de prescrição e do tratamento adotado.

Art. 10º-Esta Resolução entraem vigor na data desua publicação, revogadas as disposições em contrário

SILVIO JOSE CECCHI  
PRESIDENTE DO CFBM

DÁCIO EDUARDO LEANDRO CAMPOS  
SECRETÁRIO-GERAL