UNIVERSIDADE PRESBITERIANA MACKENZIE CIÊNCIA DA COMPUTAÇÃO DESENVOLVIMENTO DE SOFTWARE

Projeto Extensionista: Desenvolvimento de Solução de Sistemas para a Indústria Farmacêutica utilizando UML, Requisitos de Sistemas e Arquitetura de Sistemas

Alunos:

Beatriz Souza Berro - 10431879 Mariana Lara Ferreira - 10438733

Orientador:

Prof. Patricia Bonezi Nunes da Mota

Sumário

1 Introdução	3
2. Justificativa e Objetivos	4
3. Alinhamento com ODS	4
4. Escopo do Sistema	4
5. Documentos de Requisitos	5
5.1 Requisitos Funcionais	5
5.2 Requisitos Não Funcionais	.5
5.3 Priorização5	5
6. Modelagem UML	6
6.1 Diagrama de Casos de Uso	6
6.2 Diagrama de Classes 6	
Conclusão	8

1. Introdução

O setor farmacêutico é altamente regulado e exige controle rigoroso em toda a cadeia produtiva. O projeto **PharmaTrace** surge como uma solução para otimizar o rastreamento e a gestão de lotes de medicamentos, garantindo segurança, qualidade e conformidade com as normas vigentes.

A rastreabilidade de medicamentos é essencial para evitar falsificações, controlar prazos de validade e assegurar que cada lote siga os padrões sanitários. A ausência de um sistema integrado gera riscos à saúde pública e prejuízos financeiros. O PharmaTrace oferece uma plataforma centralizada, confiável e escalável.

2. Justificativa e Objetivos

Problema: Fragmentação de dados entre P&D, produção, controle de qualidade, estoque e distribuição, com risco de inconsistências, falta de rastreabilidade e dificuldade de auditoria.

Objetivo geral: Projetar uma solução integrada que permita rastrear lotes desde a produção até o destino final, automatizar atualização de estoque, apoiar processos de aprovação de qualidade e gerar relatórios para conformidade.

Objetivos específicos:

- Garantir rastreabilidade unívoca de cada lote;
- Automatizar a atualização de estoque e gerar alertas de validade;
- Registrar todo o histórico de movimentações e análises de qualidade (logs de auditoria);
- Fornecer relatórios para compliance ANVISA e gestão interna;
- Reduzir perdas por vencimento e otimizar giro de estoque (ODS 12).

3. Alinhamento com ODS

- ODS 3 Saúde e Bem-Estar: segurança, qualidade e rastreabilidade de medicamentos.
- ODS 12 Consumo e Produção Responsáveis: controle de validade, redução de desperdício e monitoramento de insumos.

4. Escopo do Sistema

Módulos mínimos integrados:

- Gestão de Produção: cadastro de lotes, parâmetros de produção, etapas e logs;
- Gestão de Estoque e Logística: entradas/saídas, inventário, alertas de validade, localização por depósito;
- Controle de Qualidade: registro de análises por lote, aprovação/rejeição;
- Relatórios e Auditoria: histórico por lote, relatórios para ANVISA.

O foco de integração do projeto é **Produção ₹ Estoque/Logística** (rastreabilidade de lotes + atualização automática de estoque).

5. Documento de Requisitos

5.1 Requisitos Funcionais (RF) — detalhamento

- RF01 Registrar Lote de Produção: O sistema permitirá registrar um lote com atributos (produto, quantidade, data de produção, validade estimada, parâmetros de produção, responsável, local de fabricação).
- RF02 Rastrear Lote: Buscar um lote por código e exibir histórico (produção, movimentações, análises de qualidade, destino).
- RF03 Atualizar Estoque: Quando um lote for aprovado por CQ, o sistema registra a entrada em estoque automaticamente; saídas por pedidos diminuem a quantidade.
- **RF04 Alertas de Validade**: O sistema gera alertas configuráveis (ex.: 90, 60, 30 dias antes do vencimento) e relatórios de vencimento.
- RF05 Relatórios de Produção e Logística: Geração de relatórios exportáveis (CSV/PDF) com filtros por período, produto e lote.
- RF06 Perfis e Autenticação: Perfis (Operador de Produção, Analista de Qualidade, Supervisor de Logística, Administrador). Autenticação por login e controle de permissões.
- RF07 Histórico e Auditoria: Toda operação crítica gera registro de auditoria com timestamp e usuário.

5.2 Requisitos Não Funcionais (RNF)

- RNF01 Retenção: Armazenar logs e registros por, no mínimo, 10 anos.
- RNF02 Disponibilidade: Suportar ao menos 50 usuários simultâneos no MVP.
- RNF03 Segurança: Criptografia TLS em transporte, criptografia de dados sensíveis em repouso, autenticação JWT, logs imutáveis.
- RNF04 Usabilidade: Interface responsiva, acessível (WCAG nível AA recomendado).
- RNF05 Performance: Endpoints críticos (rastreio de lote) retornam em < 2s sob carga nominal.

Levantame	ento de Dados
Beatriz Souz	a Berro - 10431879
Mariana Lara	a Ferreira - 10438733
	Requisitos Funcionais (RF)
RF001	Registrar informações de produção de lotes
RF002	Rastrear lotes por código até o destino final
RF003	Atualizar estoque com entrada de novos lotes produzidos
RF004	Alertar sobre validade próxima de produtos no estoque
RF005	Emitir relatórios de produção, estoque e movimentações
RF006	Permitir acesso por diferentes perfis de usuário (produção, logística, controle de qualidade)
	Requisitos Não-Funcionais (RNF)
RNF001	O sistema deve armazenar registros por no mínimo 10 anos.
RNF002	Deve suportar acesso simultâneo de ao menos 100 usuários.
RNF003	Deve manter os dados criptografados em trânsito e em repouso.
RNF004	A interface deve ser responsiva e acessível.

5.3 Priorização (MoSCoW)

• Must have: RF01, RF02, RF03, RF06, RF07

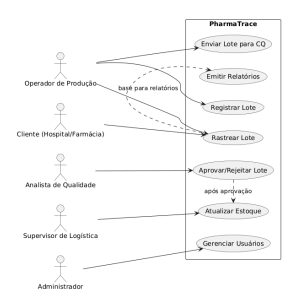
• Should have: RF04, RF05

6. Modelagem UML

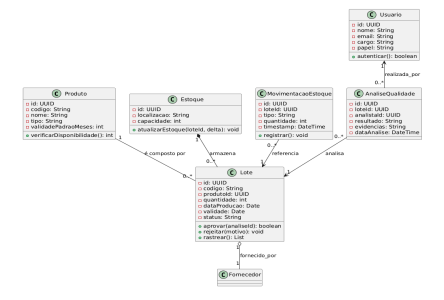
6.1 Diagrama de Casos de Uso

Atores principais: Operador de Produção, Analista de Qualidade, Supervisor de Logística, Administrador, Cliente (Hospital/Farmácia) — apenas para consulta/recebimento.

Principais casos de uso: Registrar Lote, Enviar para CQ, Aprovar/Rejeitar Lote, Atualizar Estoque, Rastrear Lote, Emitir Relatório, Gerenciar Usuários.



6.2 Diagrama de Classes



11. Conclusão

O projeto **PharmaTrace** atende à necessidade de rastreabilidade de medicamentos de forma eficiente, escalável e segura. A adoção de boas práticas de desenvolvimento e a modelagem detalhada garantem um sistema robusto para o setor farmacêutico.