

Participe da consulta dirigida sobre regras de transporte de sangue

Prazo para o envio de contribuições será aberto na próxima segunda-feira (11/10).

A Anvisa irá realizar, entre os dias 11/10 e 12/11, uma consulta dirigida sobre a revisão da [Portaria Conjunta 370/2014](#). Assinada pela Anvisa e pelo Ministério da Saúde, a norma trata do regulamento técnico-sanitário para o transporte de sangue e componentes com finalidade terapêutica (hemoterapia).

De acordo com a Gerência de Sangue, Tecidos, Células e Órgãos (GSTCO), a consulta é destinada aos serviços de hemoterapia, às empresas transportadoras de sangue e componentes e/ou de material biológico, às Vigilâncias Sanitárias locais e ao Ministério da Saúde. Para participar, os interessados deverão preencher um [formulário eletrônico](#) específico da consulta, que ficará disponível a partir do dia 11/10.

A realização da consulta faz parte do processo de Análise de Impacto Regulatório (AIR) da norma, que atualmente está em reavaliação pela Agência, no âmbito da Agenda Regulatória 2021-2023 e do Projeto 13.4 - Aperfeiçoamento dos Marcos Regulatórios de Sangue.

Para a GSTCO, a consulta aos agentes afetados pela norma é essencial ao processo regulatório, como forma de harmonizar as necessidades sanitárias na regulação do transporte de sangue e componentes no país, promovendo a capacidade técnica e operacional no atendimento aos requisitos da Portaria.

Portanto, a participação nessa consulta é uma oportunidade para que o setor regulado e as entidades regulatórias apresentem diferentes visões sobre o assunto.

Dê a sua contribuição! Fique atento à data da consulta dirigida e participe preenchendo o [formulário eletrônico](#), entre 11/10 e 12/11.

Webinar: avaliação dos centros de reprodução humana assistida

O seminário virtual para apresentação do relatório de avaliação sanitária será realizado na quinta-feira (7/10), às 15h.

A Anvisa irá realizar na quinta-feira (7/10), às 15h, um webinar para apresentar o relatório de avaliação sanitária dos centros de reprodução humana assistida. A publicação apresenta e analisa os dados referentes às inspeções sanitárias realizadas pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS) nessas unidades, em 2019 e 2020.

Para participar, basta acessar o [link de acesso ao seminário virtual](#) no dia e hora marcados. Não é necessário realizar cadastro prévio.

O objetivo do evento é divulgar o conhecimento gerado a partir das ações de fiscalização sanitária nos respectivos centros, integrando a comunicação entre os entes que compõem o SNVS para fortalecer o gerenciamento do risco.

Agenda

- [Apresentação do relatório de avaliação sanitária dos centros de reprodução humana assistida](#)
- Quando? Quinta-feira, 7/10.
- A que horas? A partir das 15h.

Sobre os webinars

Os seminários virtuais, chamados de webinars, disponibilizam conteúdo e conhecimento

atualizado à sociedade. A transmissão é via web e a interação com os usuários é feita em tempo real, por um chat realizado durante o evento. A gravação fica disponível para visualização, no mesmo link da transmissão, após o término do seminário.

Fonte: [Anvisa](#), em 05.10.2021.