

Cannabis medicinal: perguntas e respostas sobre pesquisa clínica

Confira as respostas da Anvisa aos questionamentos realizados no seminário virtual sobre o tema, ocorrido em maio.

Já estão disponíveis para consulta as respostas aos questionamentos feitos durante o webinar sobre pesquisa clínica de Cannabis sativa e seus derivados, realizado em 16 de maio. [Confira!](#)

O material foi agrupado de acordo com o conteúdo, dividido em assuntos gerais sobre pesquisa com Cannabis, importação de insumos e produtos de Cannabis, Autorização Especial Simplificada para Instituição de Ensino e Pesquisa (AEP), doação de produtos de Cannabis para fins de pesquisa, condução e apresentação dos estudos com Cannabis e dados de vida real.

Acesse o [material](#).

Participe da Oficina sobre Sistema de Gestão da Qualidade

Evento será realizado nos dias 31/8 e 1º/9, com transmissão ao vivo por meio do canal YouTube Hospitais Proadi-SUS.

Vem aí a Oficina de Troca de Experiências do Sistema de Gestão da Qualidade (SGQ) – 1º Ciclo de Implantação. O evento será realizado nos dias 31 de agosto e 1º de setembro, com entradas ao vivo pelo canal YouTube Hospitais Proadi-SUS. Não perca esta oportunidade!

O evento é resultado de uma parceria entre o Hospital Alemão Oswaldo Cruz e a Anvisa, por meio da Assessoria do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (ASNVS).

Confira a programação completa a seguir.

Atenção! Para quem for acompanhar pelo YouTube, o evento será transmitido ao vivo, das 8h30 às 12h no dia 31/8 e das 10h às 16h no dia 1º/9.

Programação - 31/08		
08h00	Credenciamento	Recepção
8h30	Cerimônia de abertura	
9h00	O 1º Ciclo de SGQ	
10h00	Intervalo	Auditório
10h15	Por que é tão difícil mudar o que habitualmente fazemos? <i>Cláudio Medeiros</i>	
12h00	Almoço	Restaurante Quality Hotel
13h30	Dinâmica Visas	Salas 1 a 7
15h00	Intervalo	Recepção
15h20	Apresentação Dinâmica Visas	
16h10	Discussão	Auditório
17h00	Encerramento	

Programação - 01/09		
08h00	Credenciamento	Recepção
8h30	Dinâmica GGQ e Liderança	Salas 1 a 7
10h00	Intervalo	Recepção
10h15	Apresentações GGQ	Auditório
12h00	Almoço	Restaurante Quality Hotel
13h30	Apresentação Liderança & Debate	Auditório
14h30	Manutenção do SGQ	Recepção
14h50	Discussão	Auditório
15h10	Encerramento	
16h00	Café de encerramento	

==

Anvisa recebe pedido do MS para análise do medicamento tecovirimat para tratamento da monkeypox

Todos os esforços serão aplicados na condução do processo de avaliação e decisão.

No final desta terça-feira (23/8), o Ministério da Saúde protocolou junto à Anvisa o pedido de análise para o medicamento tecovirimat, da empresa SIGA Technologies, para tratamento dos pacientes com risco para desenvolvimento da monkeypox nas formas graves.

Na avaliação, a Agência irá considerar as diretrizes regulatórias estabelecidas na Resolução da Diretoria Colegiada (RDC) 747, de 19 de agosto de 2022, e o fato de o medicamento tecovirimat ter sido avaliado por autoridades reguladoras estrangeiras equivalentes à Anvisa (AREE).

Nessa análise, a Agência confirmará se as características essenciais do medicamento são as mesmas aprovadas pela AREE, tais como: fabricante, concentração, forma farmacêutica, indicações terapêuticas, contra-indicações, posologia, população-alvo, via de administração e modo de uso, entre outras informações.

O processo de avaliação passará pela Comissão Técnica da Emergência Monkeypox, criada pela Anvisa por meio da Portaria Conjunta 1, de 28 de julho de 2022. A decisão final será deliberada pela Diretoria Colegiada da Agência.

O prazo da Anvisa é de sete dias úteis e todos os esforços serão aplicados na condução do processo de avaliação e decisão.

Fonte: [Anvisa](#), em 24.08.2022.