

Rede Sentinela: webinar aborda auditoria de farmacovigilância

Encontro será na quinta-feira (14/9). Participe!

A Anvisa irá realizar, na próxima quinta-feira (14/9), um webinar com o tema “Auditoria de farmacovigilância na Rede Sentinela: diagnóstico e casos de sucesso”.

O objetivo do encontro é dar continuidade ao processo de preparação das instituições da Rede Sentinela para a auditoria de farmacovigilância da Organização Mundial da Saúde (OMS).

Para participar do evento, basta clicar no link abaixo, no dia e horário agendados. Não é preciso fazer cadastro prévio. Veja a programação completa do webinar abaixo.

Dia 14/9, às 9h30 - Webinar - [Auditoria de Farmacovigilância na Rede Sentinela: diagnóstico e casos de sucesso.](#)

Webinar

O webinar é um seminário virtual que tem como objetivo fortalecer as iniciativas de transparência da Anvisa, levando conteúdo e conhecimento atualizados ao público. A transmissão é via web e a interação com os usuários é feita em tempo real, por um chat realizado durante o evento.

[Confira a página específica de webinars realizados pela Agência.](#)

Veja a seguir a programação completa do evento:

9h30 - Abertura

Gerência Geral de Monitoramento de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária (GGMON): Cássia Rangel.

Gerência de Hemo e Biovigilância e Vigilância Pós-Use de Alimentos, Cosméticos e Produtos Saneantes (GHBIO): Leonardo Oliveira Leitão.

9h40

Avaliação do desempenho dos sistemas de vigilância de medicamentos - consultora SGQA: Vanusa Sales Araújo Alves.

10h

Farmacovigilância - Câmara Técnica de Farmacovigilância (CTFARM): Maurício Wesley Perroud Júnior.

10h20

Farmacovigilância para profissionais de saúde - CTFARM: Fabiana Varallo.

10h40

Relatos de experiências em farmacovigilância na Rede Sentinela - Hospital Pequeno Príncipe, Hospital Universitário de Sergipe e Santa Casa de Misericórdia de Maceió: Marinei Campos Ricieri, Milena Motta Xavier Sodré e Lizete Gomes Carvalho Vitorino Filha.

11h10

Espaço para discussão e dúvidas.

11h50

Considerações finais.

12h

Encerramento.

Anvisa seleciona quatro consultores para atuar na área de monitoramento de alimentos

O período para recebimento dos currículos vai até a próxima sexta-feira (15/9). Participe!

A Anvisa seleciona quatro consultores, por tempo limitado, por meio do Projeto de Cooperação Técnica Internacional com o Programa das Nações Unidas para o Desenvolvimento (PNUD).

Os selecionados irão atuar nos Programas Nacionais de Monitoramento de Alimentos de 2023.

Saiba mais nos editais abaixo:

- [Edital 25/2023 – Projeto BRA 10/008.](#)
- [Edital 26/2023 – Projeto BRA 10/008.](#)
- [Edital 27/2023 – Projeto BRA 10/008.](#)
- [Edital 28/2023 – Projeto BRA 10/008.](#)

Se o seu perfil profissional for adequado às qualificações acadêmicas e profissionais exigidas, favor seguir as orientações do Item 9 do edital.

Caso haja dificuldade no preenchimento do formulário de inscrição, favor enviar e-mail para ugp@anvisa.gov.br.

O período para preenchimento dos formulários disponibilizados no edital será de 11 a 15 de setembro de 2023.

Agenda Regulatória: últimos dias para envio de contribuições

Não deixe de participar da construção da Agenda Regulatória 2024-2025 da Anvisa!

Na próxima quinta-feira (14/9), terminará o prazo para o envio de contribuições à consulta dirigida para a construção participativa da Agenda Regulatória (AR) 2024-2025 da Anvisa.

Vale lembrar que a sociedade e os entes do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS) estão sendo convidados a opinar, desde 31 de julho, sobre a [lista preliminar de temas propostos pela Anvisa para priorização na AR 2024-2025](#).

As contribuições devem ser encaminhadas por meio de [formulário eletrônico específico](#), aberto à participação de qualquer interessado. Para que sua participação seja efetiva, as contribuições devem estar bem motivadas. É importante, para isso, ler a [Instrução para participação](#).

Além de opinar sobre a lista de temas propostos, é possível também sugerir a inclusão de outros temas, caso alguma demanda regulatória de interesse não esteja presente na relação. Mas atenção, tudo deve ser devidamente justificado para que as informações possibilitem a análise das unidades técnicas da Agência responsáveis pela priorização e seleção dos temas, conforme estabelecido no [Manual da AR](#).

Entenda

A Agenda Regulatória (AR) é um instrumento de planejamento que tem a finalidade de conferir previsibilidade e dar transparência à atividade regulatória normativa. Ao divulgar antecipadamente os temas regulatórios priorizados para atuação, a Agenda permite que as partes interessadas se preparem para discutir e se adaptar a possíveis mudanças, contribuindo para a construção de um ambiente regulatório estável.

Leia também:

- [Anvisa aprova Manual da Agenda Regulatória](#)
- [Agenda Regulatória 2024-2025: Anvisa promove webinar sobre consulta dirigida](#)
- [Participe da construção da Agenda Regulatória 2024-2025 da Anvisa](#)
- [Agenda Regulatória 2024-2025: contribua para a definição dos temas](#)

Fonte: [Anvisa](#), em 11.09.2023.