

Experiências regulatórias durante a Covid-19 compõem rico material a ser usado em situações não emergenciais.

Para enfrentar a pandemia de Covid-19, agências reguladoras de saúde de todo o mundo adotaram abordagens regulatórias inovadoras a fim de acelerar o desenvolvimento, a avaliação e a aprovação de produtos médicos, como medicamentos e vacinas. As experiências, os desafios e as lições desse período compõem um rico material a ser usado em situações não emergenciais, de modo a tornar o sistema regulatório ainda mais eficiente no futuro.

A Federação Internacional de Fabricantes e Associações Farmacêuticas (International Federation of Pharmaceutical Manufacturers and Associations - IFPMA), por meio de entrevistas com membros das agências reguladoras do Brasil, de Gana e do Japão, coletou diferentes pontos de vista sobre o tema. O membro brasileiro e servidor da Anvisa Varley Dias Sousa, um dos autores do artigo, destacou a transparência, a rapidez e a robustez técnica dos processos de tomada de decisão institucional, como também o combate às informações falsas, como pontos fundamentais para o enfrentamento da pandemia.

Leia a [íntegra do artigo](#).

Fonte: [Anvisa](#), em 04.03.2024.