

Por Gil Meizler e Fernando Aith

Onde está a dificuldade da Anvisa de regulamentar o setor de forma ligeiramente mais efetiva e célere?

Embora seja notável o avanço da tecnologia que, diga-se, aliás, revela-se cada vez mais fundamental para diagnósticos e tratamentos de diversas doenças, ainda existem alguns percalços a serem superados.

Há muitos anos (na época embrionária da Saúde 4.0) tive a oportunidade de discutir o tema inovação na saúde com o professor dr. Lauro Moretto, presidente da Academia Nacional de Farmácia, e já naquela oportunidade pudemos concluir que o Brasil, embora um dos maiores mercados de dispositivos médicos, derrapa no desafio de equacionar a regulamentação e inovação.

[Leia aqui na íntegra.](#)

Fonte: JOTA, em 24.07.2024