

## **Diálogo setorial debate regulamentação das especificações de ingredientes alimentares**

### **Encontro será próxima sexta-feira (14/3), das 10h às 12h.**

Na próxima sexta-feira (14/3), das 10h às 12h, a Anvisa irá realizar um diálogo setorial virtual para debater a regulamentação das especificações de ingredientes alimentares, objeto do Projeto 3.8.1 da Agenda Regulatória 2024/2025.

A participação no diálogo é aberta a todos, sem necessidade de inscrição prévia.

O objetivo do encontro é discutir e esclarecer detalhes da minuta de Instrução Normativa (IN) que estabelecerá as especificações de identidade, pureza e composição dos ingredientes alimentares para uso em alimentos.

Para contribuir com a participação dos interessados, a Agência disponibiliza um [documento com esclarecimentos sobre a minuta de IN](#).

O acesso ao diálogo setorial deve ser realizado por meio do seguinte [link](#).

---

## **Anvisa participa da 27ª reunião do Comitê Gestor do IMDRF**

### **Foro reúne autoridades reguladoras de dispositivos médicos.**

A Anvisa participa, durante esta semana, da 27ª Reunião do Comitê Gestor do IMDRF (International Medical Device Regulators Forum – Fórum Internacional de Reguladores de Dispositivos Médicos). O evento acontece em Tóquio, Japão.

A reunião tem como objetivos, entre outros, deliberar sobre os documentos elaborados pelos grupos de trabalho estabelecidos pelo fórum e discutir as estratégias para o seguimento de suas atividades.

Nos dois primeiros dias, ocorreram apresentações e debates abertos ao público e transmitidos via internet sobre o Plano Estratégico do IMDRF que trata do tema “reliance “(confiança regulatória) em dispositivos médicos”.

Durante os debates, ressaltou-se o papel do IMDRF como um importante foro de convergência regulatória. Infatizou-se também a importância da utilização de padrões internacionais na regulação de dispositivos médicos dos países, a realização de capacitações e treinamentos e a prática de mecanismos de “reliance”(confiança regulatória) como peças fundamentais para a construção de um sistema regulatório eficaz e que cumpra seus objetivos de proteção à saúde. Nesse sentido, foi amplamente debatida a importância do diálogo entre as autoridades regulatórias e a adoção de mecanismos de confiança regulatória para o aumento de eficiência, o uso estratégico de recursos, a redução da duplicação de esforços e o acesso mais rápido a produtos seguros, efetivos e inovadores.

A delegação da Anvisa apresentou as ações realizadas no Brasil e as atualizações regulatórias obtidas com a aplicação dos documentos elaborados pelo IMDRF. As atividades do fórum se estendem até esta sexta-feira (14/3), com reuniões fechadas envolvendo os membros oficiais e observadores.

Entre os temas previstos, está a deliberação sobre o ingresso de quatro países candidatos a membros afiliados ao IMDRF, ampliando a representatividade e a importância do seu papel na regulação global de dispositivos médicos.

Atualmente o IMDRF possui 34 membros, entre plenos, observadores, afiliados e representantes de iniciativas regionais de harmonização.

## **Sobre o IMDRF**

O IMDRF é o principal fórum mundial de reguladores de dispositivos médicos, que tem como objetivo acelerar a harmonização e a convergência da regulamentação internacional desses produtos.

Fundado pela Anvisa e por outras autoridades regulatórias em 2011, o grupo é formado por autoridades de 11 países-membros: Austrália, Brasil, Canadá, Coreia do Sul, China, União Europeia, Japão, Reino Unido, Rússia, Singapura e Estados Unidos.

Mais informações sobre o IMDRF e suas atividades estão disponíveis na página do fórum: [www.imdrf.org](http://www.imdrf.org).

**Fonte:** [Anvisa](#), em 11.03.2025.