

## **Organização internacional busca a harmonização dos requisitos técnicos e regulatórios para o registro de medicamentos.**

Entre os dias 13 e 14 de março de 2025, representantes da Anvisa participaram da reunião interina do Comitê Gestor do Conselho Internacional para Harmonização de Requisitos Técnicos de Medicamentos para Uso Humano (ICH), realizada em Budapeste, Hungria.

Além disso, de 13 a 16 de março, foram realizadas reuniões dos Grupos de Trabalho E21, M4Q(R2), M14, Q2(R2)/Q14 e S13, que discutiram temas relevantes para a elaboração de normas internacionais relacionadas ao desenvolvimento, fabricação e registro de medicamentos.

O ICH é uma organização internacional que busca a harmonização dos requisitos técnicos e regulatórios para o registro de medicamentos, com o objetivo de garantir a qualidade, segurança e eficácia dos produtos farmacêuticos. A participação ativa da Anvisa nessas discussões reforça o compromisso do Brasil com a convergência regulatória global e com a criação de um ambiente que favoreça o acesso da população brasileira a medicamentos inovadores.

**Fonte:** [Anvisa](#), em 17.03.2025.