

Anvisa publica o 8º Relatório Anual de Pesquisa Clínica de Medicamentos e Produtos Biológicos

Publicação apresenta um panorama das pesquisas clínicas para fins de registro de medicamentos autorizadas pela Anvisa em 2024.

A Anvisa publicou, nesta terça-feira (24/6), o [8º Relatório Anual de Atividades](#) da área de Pesquisa Clínica. O documento apresenta em números, de forma ampla e detalhada, as principais atividades relacionadas à pesquisa clínica de medicamentos e produtos biológicos realizadas no ano de 2024.

A publicação apresenta dados sobre as petições primárias e secundárias dos ensaios clínicos autorizados no período. Além disso, traz informações relevantes sobre o tempo transcorrido entre a autorização concedida pela Agência e o efetivo início dos ensaios clínicos, bem como sobre a distribuição dos centros e investigadores no Brasil. São destacados ainda os ensaios clínicos para doenças raras e os programas de acesso assistencial a medicamentos experimentais.

O relatório está alinhado às estratégias institucionais de transparência e pretende contribuir para dar maior visibilidade e reconhecimento ao papel preponderante da Anvisa no fortalecimento da pesquisa clínica no país. Por fim, aborda os grandes desafios da atuação regulatória na pesquisa clínica e destaca as iniciativas da Agência para a melhoria do ambiente regulatório.

Anvisa e Unesco selecionam consultores para programa de harmonização de conceitos e diretrizes do Direito Sanitário

O período para recebimento dos currículos começa nesta terça-feira (24/6) e termina no sábado (28/6). Participe!

O Projeto de Cooperação Técnica Internacional entre a Anvisa e a Organização das Nações Unidas para a Educação, a Ciência e a Cultura (Unesco) seleciona três consultores, por tempo limitado.

Os selecionados terão como objetivo desenvolver e implementar o programa de harmonização dos conceitos e diretrizes do Direito Sanitário, contidos no Documento Técnico: Manual para elaboração do Código Sanitário para o Sistema Nacional de Vigilância Sanitária – SNVS.

Saiba mais nos editais abaixo:

[Edital 07/2025](#)

[Edital 08/2025](#)

[Edital 09/2025](#)

Se o seu perfil profissional for adequado a qualquer dos editais, favor anexar seu currículo e as documentações comprobatórias na [Plataforma Roster da Unesco](#), conforme orientação dos editais.

O período para recebimento dos currículos será de 24 a 28/6/2025.

Anvisa participa da 18ª Reunião do Comitê do Codex Alimentarius sobre Contaminantes em Alimentos

Brasil coordena dois grupos de trabalho para estabelecer padrões internacionais.

Nesta semana, entre os dias 23 e 27/6, a capital da Tailândia, Bangkok, sedia a 18ª Reunião do Comitê do Codex Alimentarius sobre Contaminantes em Alimentos (Codex Committee on Contaminants in Foods – CCCF). A área de Alimentos da Anvisa é responsável pela coordenação dos trabalhos internos para subsidiar a participação brasileira no CCCF.

O Brasil tem atuação importante neste comitê, pois coordena dois grupos de trabalho eletrônicos que discutem 1) o estabelecimento de limites máximos de chumbo em especiarias e ervas culinárias e 2) a prevenção e a redução da contaminação de aflatoxinas em amendoim. O país ainda é responsável pelas discussões sobre o estabelecimento de critérios de desempenho para metodologias de análise de aflatoxinas totais em alguns alimentos, incluindo castanhas, figo secos e amendoim.

Como parte dos eventos prévios à reunião do CCCF, o Brasil conduziu o encontro sobre a revisão do código de práticas de aflatoxinas em amendoim, realizada no dia 22 de junho.

Esta liderança da área de Alimentos da Agência ajuda a projetar o Brasil neste fórum, que assume o importante papel de estabelecer padrões, diretrizes e códigos adotados como referência para o comércio internacional.

Anvisa participa de Duplo Simulado de Campo na fronteira entre Argentina e Paraguai

Atividade faz parte de projeto para fortalecer a segurança sanitária entre cidades de fronteiras vinculadas dos países do Mercosul.

Participantes do Duplo Simulado de Campo na fronteira entre Argentina e Paraguai.

Entre os últimos dias 2 e 5 de junho, servidores da Anvisa com experiência em simulados de campo participaram ativamente da operacionalização e da execução de um Duplo Simulado de Campo Bilateral, entre os municípios fronteiriços de Posadas (Argentina) e Encarnación (Paraguai). O objetivo foi testar o Plano de Contingência Bilateral, comum aos dois países, para o enfrentamento coordenado de eventos de saúde pública (ESPs).

Além de autoridades de saúde do Brasil, Argentina e Paraguai, o simulado contou com o apoio do Ministério da Saúde do Uruguai, do representante da Assessoria Internacional do Ministério da Saúde do Brasil e da Organização Pan-Americana da Saúde (Opas/OMS).

A atividade faz parte de um produto previsto no Projeto Fronteiras Saudáveis e Seguras no

Mercosul, o qual busca harmonizar processos e procedimentos para uma resposta oportuna e coordenada frente a ESPs. Além disso, tem como objetivo promover a integração regional entre as cidades de fronteira, que compartilham uma estreita relação socioeconômica, cultural, epidemiológica e sanitária.

Assista aqui ao vídeo do simulado.

Para o segundo semestre de 2025, está prevista a realização de uma oficina de construção do Plano de Contingência Bilateral e Simulado de Campo na fronteira entre Santana do Livramento (Brasil) e Rivera (Uruguai).

Fonte: [Anvisa](#), em 24.06.2025.