

Acompanhe a 15ª Reunião Ordinária Pública da Dicol da Anvisa

Encontro, na próxima quarta-feira (24/9), às 10h.

A Anvisa irá realizar, na próxima quarta-feira (24/9), a 15ª Reunião Ordinária Pública da sua Diretoria Colegiada (Dicol). O encontro marca a primeira reunião com a nova composição da diretoria.

A reunião será transmitida ao vivo pelo canal da Anvisa no YouTube, a partir das 10h.

Entre os itens da pauta, está a apresentação do Relatório de Avaliação do Resultado Regulatório (ARR) da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 750/2022, que estabelece procedimento otimizado temporário de análise, em que se utiliza das análises conduzidas por Autoridade Regulatória Estrangeira Equivalente para análise verificada das petições de registro e pós-registro de medicamentos, de produtos biológicos

A Anvisa convida a sociedade, profissionais da saúde e todos os interessados a acompanharem a reunião e participarem, por meio da observação, de decisões importantes para o avanço das políticas de saúde pública no Brasil.

Veja aqui a [pauta completa](#). As minutas das propostas em fase de deliberação [podem ser consultadas nesta página](#).

15ª Reunião Pública da Diretoria Colegiada (Dicol) de 2025

Data: 24/9/2025.

Horário: 10h.

Local: a reunião será realizada na sala de reuniões da Diretoria Colegiada, no Edifício Sede da Anvisa.

[Acompanhe aqui](#).

Anvisa proíbe lote falso de NCTF 135 HA utilizado em procedimentos estéticos

Agência também ordenou a apreensão de lote falsificado de medicamento para tratar câncer de mama. Confira os lotes.

Uma ação de fiscalização da Anvisa determinou, nesta segunda-feira (22/9), a apreensão de um lote falsificado de **NCTF 135 HA**, produto utilizado em procedimentos estéticos. A medida atinge apenas o lote **2705071464**, que é de origem desconhecida. Com isso, a sua comercialização, a sua distribuição, a sua fabricação, a sua importação, a sua propaganda e o seu uso estão proibidos.

O motivo da ação se deu depois que a verdadeira empresa que possui o registro do produto, a Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda., identificou unidades do produto falso no mercado. As características são diferentes das encontradas na embalagem original e o número do lote falsificado não corresponde aos números dos lotes comercializados no Brasil.

Enhertu

Um lote falso do medicamento **Enhertu**, indicado para tratar câncer de mama, também sofreu ação fiscal nesta segunda-feira (22/9) e deve ser apreendido. A medida afeta somente o lote **412208** e proíbe a sua comercialização, a sua distribuição e o seu uso.

A determinação da Anvisa se deve ao fato de que a empresa que possui o registro do medicamento

identificou no mercado unidades do lote citado, com características diferentes das do seu produto. O tamanho do frasco, bem como a cor amarela na tampa e as cores das fontes dos rótulos, não são iguais aos do medicamento original.

Orientações

Por se tratar de produtos falsificados, não há nenhuma garantia sobre o seu conteúdo, origem ou qualidade. Por isso, não devem ser utilizados em hipótese nenhuma.

Os profissionais de saúde ou pacientes que identificarem os lotes falsos podem comunicar o fato à Agência, [pelos Canais de Atendimento](#), ou à Vigilância Sanitária (Visa) local, por meio dos [canais disponíveis para consulta no portal da Anvisa](#).

Leia as Resoluções no Diário Oficial:

- <https://www.in.gov.br/en/web/dou/-/resolucao-re-n-3.663-de-19-de-setembro-de-2025-657174812>
- <https://www.in.gov.br/en/web/dou/-/resolucao-re-n-3.676-de-19-de-setembro-de-2025-657195897>

Medicamentos irregulares de Cannabis são proibidos

Lote de anestésico contaminado e suplementos alimentares sem registro também foram alvos de ação fiscal. Saiba quais são.

A Anvisa determinou, nesta segunda-feira (22/9), a proibição de todos os lotes dos produtos de Cannabis da marca Forest Medical, fabricados pela empresa Korasana. A medida, publicada no Diário Oficial da União, proíbe a comercialização e a propaganda desses produtos.

O motivo da ação foi a comprovação da divulgação e da venda dos produtos, que não têm registro na Anvisa. A empresa não possui autorização de funcionamento da Agência para a fabricação desses produtos ou para sua comercialização no Brasil.

Lidocaína

O lote **24051093** de **Cloridato de Lidocaína - 20 mg/ml Sol. Inj. IV/IM Cx 25 Fa Vd Trans x 20ml** também sofreu a ação fiscal da Anvisa. Com isso, o lote do anestésico, fabricado pela Hypofarma - Instituto de Hypodermia e Farmácia Ltda., teve a sua comercialização, a sua distribuição e o seu uso suspensos pela medida.

A medida foi tomada após ter sido comprovada a presença de um corpo estranho no referido lote do produto.

Suplementos e efervescente irregulares

A medida se estende também aos suplementos **Lipoless**, aos da marca **Amazon** e ao **Sal de Uvas Picot**.

O suplemento **Lipoless**, de empresa não identificada, e todos os suplementos da marca **Amazon**, também de empresa não identificada, serão apreendidos. Os produtos tiveram a sua comercialização, a sua distribuição, a sua fabricação, a sua importação, a sua propaganda e o seu uso proibidos.

Confira os suplementos da Amazon que sofreram a medida: **Seca Barriga Amazon, Amazon Intense, Amazon Slim Green, Amazon Slim Plus, Amazon Slim Detox e Amazon Redufine**.

O **Sal de Uvas Picot**, produzido pela Rb Salute México S.A. de C.V., está proibido de ser

comercializado, distribuído, divulgado e usado. Foi determinada também a apreensão do produto.

Os suplementos estão sendo divulgados e vendidos sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa, por empresas de origem desconhecida. O efervescente também está sendo divulgado e vendido sem registro, notificação ou cadastro na Agência. Além disso, é fabricado por empresa que não possui autorização de funcionamento da Anvisa para fabricação de medicamentos.

[Leia a Resolução no Diário Oficial da União](#)

Webinar apresenta consulta pública sobre revisão de métodos gerais da Farmacopeia

Encontro será no dia 2 de outubro, às 15h. Participe!

A Anvisa irá realizar, no dia 2 de outubro, um webinar para apresentar os destaques da Consulta Pública 1.346, de 18 de agosto de 2025.

A consulta traz uma proposta de revisão dos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, nos seguintes itens: 5.1.2 Determinação de volume; 5.2.10 Resíduo por incineração (cinzas sulfatadas); 5.2.11 Determinação da granulometria dos pós; 5.2.22.1 Eletroforese capilar; 5.3.3.1 Titulações; e 5.5.2.7.3 Teste de endotoxinas bacterianas.

Para participar do evento, não é preciso fazer cadastro prévio. Basta clicar no link abaixo, no dia e horário agendados.

Dia 2/10, às 15h - [Webinar - Consulta Pública de Métodos Gerais da Farmacopeia Brasileira](#)

Webinar

É um seminário virtual que tem como objetivo fortalecer as iniciativas de transparência da Anvisa, levando conteúdo e conhecimento atualizados ao público. A transmissão é via web e a interação com os usuários é feita em tempo real, por um chat realizado durante o evento.

[Confira a página específica de webinars realizados pela Agência.](#)

Fonte: [Anvisa](#), em 22.09.2025.