

## **Anvisa reforça compromisso com segurança de medicamentos em evento internacional de farmacovigilância**

### **Agência participou de encontro com mais de 20 países e autoridades reguladoras das Américas.**

A Anvisa participou do XX Encontro Internacional de Farmacovigilância da Região das Américas, promovido pela Organização Pan-Americana da Saúde (Opas) e pela Direção Nacional de Vigilância Sanitária do Paraguai (Dinavisa). O evento reuniu representantes de mais de 20 países, organizações internacionais e autoridades reguladoras para discutir temas estratégicos na área de segurança de medicamentos.

Entre os principais assuntos abordados, destacam-se a farmacovigilância ativa de vacinas, o uso da inteligência artificial no monitoramento de segurança, a cooperação internacional e a detecção e o gerenciamento de sinais. O objetivo do encontro foi reforçar as estratégias que asseguram a eficácia e a segurança de medicamentos e vacinas utilizados pela população da região.

A participação da Anvisa no fórum internacional está alinhada às melhores práticas globais e fortalece o caminho da Agência em direção à sua designação como autoridade reguladora de referência internacional pela Organização Mundial da Saúde (OMS), no escopo da Ferramenta de Benchmarking Global (Global Benchmarking Tool – GBT) das Autoridades Listadas pela OMS [World Health Organization (WHO) Listed Authorities – WLA]. Essas autoridades são agências reguladoras ou sistemas regulatórios regionais que cumprem todos os indicadores e requisitos relevantes estabelecidos pela OMS para a avaliação e aprovação de medicamentos e vacinas, entre outros, com base num processo de benchmarking (comparação com outras agências) e avaliação de desempenho.

O diretor da Quinta Diretoria da Anvisa (Dire5), Thiago Campos, destacou a relevância do encontro como uma oportunidade para evidenciar os avanços da farmacovigilância brasileira. “Fortalecer as ações pós-mercado é essencial para garantir o monitoramento eficaz dos eventos adversos e do desempenho real dos medicamentos após seu uso pela população”, afirmou.

---

## **Webinar apresenta consulta pública sobre revisão de requisitos para laboratórios clínicos**

### **Encontro será no dia 9 de outubro, às 15h. Participe!**

A Anvisa irá realizar, no dia 9 de outubro, um webinar para apresentar os destaques da Consulta Pública 1.347, de 20 de agosto de 2025.

A consulta propõe a revisão dos critérios, requisitos e procedimentos para o funcionamento de laboratórios analíticos — aqueles que realizam testes e análises em produtos e serviços sujeitos à vigilância sanitária.

Para participar do webinar e entender melhor a proposta e como enviar sua contribuição, basta clicar no link abaixo, no dia e horário agendados. Não é preciso fazer cadastro prévio.

Dia 9/10, às 15h – [Webinar - Consulta Pública 1.347, de 20 de agosto de 2025](#)

As contribuições à proposta da Anvisa podem ser enviadas até o dia 27 de outubro. [Clique aqui para saber mais sobre a Consulta Pública 1.347/2025.](#)

### **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 webinários realizados pela Agência.](#)

**Fonte:** [Anvisa](#), em 29.09.2025.