

Reunião da Diretoria Colegiada será realizada em formato presencial

Encontro acontece nesta sexta-feira (7/11), às 9h30.

A Secretaria-Geral da Diretoria Colegiada informa que a 18^a Reunião Ordinária Pública acontecerá em formato presencial na sede da Anvisa em Brasília.

O principal item da pauta é a proposta de norma sobre medidas excepcionais e temporárias para otimizar a fila de análise de anuência em pesquisa clínica e de pedidos de registro de medicamentos e produtos biológicos, com vistas à redução do passivo regulatório.

A reunião será transmitida ao vivo pelo canal da Anvisa no YouTube. Veja aqui a [pauta completa](#). As minutas das propostas em fase de deliberação [podem ser consultadas nesta página](#).

18^a Reunião Pública da Diretoria Colegiada (Dicol) de 2025

Data: 7/11/2025.

Horário: 9h30.

Local: a reunião será realizada na sala de reuniões da Diretoria Colegiada.

[//www.youtube.com/@Anvisa2024streams](https://www.youtube.com/@Anvisa2024streams)">Acompanhe aqui.

Determinada a proibição de produtos de Cannabis da CBD Brasil

Empresa não possui autorização para importar e comercializar. Saiba mais.

A Anvisa determinou, nesta quinta-feira (6/11), a proibição da comercialização e da divulgação dos produtos de Cannabis comercializados pela empresa **Ricardo Pimenta Bastos Guimarães/CBD Brasil, CNPJ 50.762.809/0001-29**. A medida atinge todos os lotes dos itens **Rare Cannabinoid** (diversos produtos), **Canna River** (diversos produtos) e **CBDFX** (diversos produtos).

Além de os produtos não serem autorizados pela Anvisa, a empresa **CBD Brasil** anuncia os itens em seu site de vendas sem possuir autorização para importar e comercializar produtos desta categoria.

Dipirona

Também foi determinado o recolhimento do **lote 26585333** do medicamento **Dipirona 500 mg/ml Solução Injetável CT 120 AMP VD AMB X 2 ml**, fabricado pelo **Laboratório Teuto Brasileiro S/A**. Apenas este lote foi atingido pela medida, que suspendeu a sua comercialização, a sua distribuição e o seu uso.

Os medicamentos desse lote apresentaram cor amarelada após aspiração (técnica de puxar o êmbolo da seringa), o que indica desvio de qualidade do produto, conforme o artigo 4º da RDC 658/2022.

Os profissionais de saúde que identificarem o lote citado podem comunicar o fato à Anvisa, pelos Canais de Atendimento, ou à Vigilância Sanitária local, por meio dos canais disponíveis para consulta no portal da Anvisa.

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

Webinar irá abordar monitoramento das capacidades básicas previstas no Regulamento

Sanitário Internacional

Encontro será no dia 19 de novembro, às 10h. Participe!

A Anvisa irá realizar, no dia 19 de novembro, um webinar com o tema “RDC 932/2024 - Monitoramento das capacidades dos portos e aeroportos designados nos termos do Regulamento Sanitário Internacional”.

O objetivo do encontro é apresentar, aos administradores dos portos e aeroportos designados, a atividade de monitoramento das capacidades básicas previstas no Regulamento Sanitário Internacional (RSI).

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

Dia 19/11, às 10h - Webinar - [RDC 932/2024 - Monitoramento das capacidades dos portos e aeroportos designados nos termos do Regulamento Sanitário Internacional](#).

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 webinares realizados pela Agência.](#)

Fonte: [Anvisa](#), em 06.11.2025.