

Anvisa determina suspensão e recolhimento do suplemento Power Honey

Entre outras irregularidades, o produto tem quantidades de conservantes, como benzoato de sódio e sorbato de potássio, acima do permitido.

A Anvisa determinou, nesta sexta-feira (28/11), o recolhimento do Suplemento Alimentar em Líquido Power Honey, da empresa Alemed Nutracêutica Indústria e Comércio Ltda. A medida também suspendeu a comercialização, a distribuição, a fabricação, a divulgação e o consumo do produto.

A rotulagem, o nome da marca e a divulgação do produto sugerem indicações terapêuticas não comprovadas, que podem enganar ou confundir o consumidor quanto aos ingredientes presentes no suplemento.

Além disso, o suplemento faz alegações terapêuticas não aprovadas, como “estimulante natural”, e tem quantidades de conservantes, como benzoato de sódio e sorbato de potássio, acima do permitido.

Leia a Resolução no Diário Oficial da União:

<https://www.in.gov.br/web/dou/-/resolucao-re-n-4.770-de-26-de-novembro-de-2025-671918330>

Anvisa realiza webinar sobre consultas públicas internacionais do PIC/S

Encontro será na próxima quinta-feira (4/12). Participe.

A Anvisa irá realizar, na próxima quinta-feira (4/12), um webinar sobre as consultas públicas internacionais do PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme – Esquema de Cooperação em Inspeção Farmacêutica). O encontro terá início às 10h e apresentará as principais alterações resultantes da revisão dos Capítulos 1 e 4 e do Anexo 11 do PIC/S, que correspondem aos Capítulos II e V da Resolução da Diretoria Colegiada (RDC) 658/2022 e à Instrução Normativa (IN) 134/2022, respectivamente.

Durante o evento, também será introduzido o texto do novo Anexo 22, que trata do uso de inteligência artificial no contexto regulatório.

Como participar

O webinar é aberto ao público. Para participar, basta clicar no link abaixo, no dia e horário agendados. Não é preciso fazer cadastro prévio.

Dia 4/12, às 10h - [Webinar - Consultas públicas internacionais do PIC/S](#)

Webinar irá abordar segurança do paciente na assistência odontológica

Encontro será na segunda-feira (1º/12), às 14h30. Participe!

A Anvisa irá realizar o webinar “Segurança do Paciente na Assistência Odontológica”. O objetivo do encontro, que acontece na segunda-feira (1º de dezembro), é compartilhar informações sobre segurança do paciente nos serviços odontológicos e apresentar a Nota Técnica GVIMS/GGTES/Anvisa 10/2025.

O documento traz orientações para a notificação nacional de incidentes e eventos adversos relacionados à assistência odontológica. A iniciativa pretende fortalecer a cultura de segurança e melhorar o gerenciamento de riscos nesses serviços.

O evento é voltado a profissionais de saúde bucal e estudantes de odontologia. A participação é aberta. Basta acessar [este link](#), no dia e horário programados.

Conteúdo do webinar

Para destacar a importância da atuação conjunta na segurança do paciente, a mesa de abertura contará com representantes de diversas instituições parceiras, como:

- Organização Pan-Americana da Saúde (Opas).
- Coordenação-Geral de Saúde Bucal (CGSB/Saps/Ministério da Saúde).
- Conselho Federal de Odontologia (CFO).
- Associação Brasileira de Ensino Odontológico (Abeno).

A Opas também apoiou a contratação de intérprete para a apresentação internacional.

O webinar terá a participação especial do Dr. Bernardo Perea Pérez, referência mundial em segurança do paciente na odontologia. Ele atua no Observatorio Español para la Seguridad del Paciente Odontológico (OESPO), ligado ao Conselho Geral de Dentistas da Espanha e à Universidade Complutense de Madrid.

O OESPO desenvolve ações de prevenção de eventos adversos, baseadas em estudos científicos, processos jurídicos e notificações enviadas por profissionais e pacientes.

Após a palestra internacional, técnicas da Anvisa apresentarão iniciativas do Projeto de Gerenciamento de Riscos Sanitários na Assistência Odontológica.

Serão abordados temas como:

- regulamentação sanitária na área odontológica;
- promoção da segurança do paciente;
- orientações da Nota Técnica 10/2025; e
- estímulo à notificação de incidentes e eventos adversos pelos profissionais de saúde bucal.

Para finalizar, o Dr. Ricardo Viana Bessa Nogueira, do Colégio Brasileiro de Cirurgia e Traumatologia Bucomaxilofacial (CTBMF), fará uma palestra sobre eventos adversos relacionados a procedimentos cirúrgicos.

Webinar: Segurança do Paciente na Assistência Odontológica

Data: 1º/12, às 14h30.

Acesso: <https://bit.ly/4p4bVMA>

Programação completa

14h30 – Abertura

- Magda Machado de Miranda Costa – GVIMS/Anvisa
- Márcia Gonçalves de Oliveira – GGTES/Anvisa

Mesa de abertura:

- Daniela Marreco – Terceira Diretoria/Anvisa
- Christian Morales Fuhrmann – Opas Brasil
- Betina Suziellen Gomes da Silva – CGSB/Saps/Ministério da Saúde
- Edmilson Silva Diniz Filho – CFO
- Daniela Carcereri – Abeno

15h – Segurança do Paciente na Assistência Odontológica

- Bernardo Perea Pérez – OESPO/Universidade Complutense de Madrid

15h30 – Gestão do Risco Sanitário: Regulamentação Sanitária

Letícia Pantoja – Greco/GGTES/Anvisa

15h45 – Gestão do Risco Sanitário: Segurança do Paciente

Ana Clara Bello – GVIMS/GGTES/Anvisa

16h15 – Eventos Adversos em Procedimentos Cirúrgicos

Ricardo Viana Bessa Nogueira – CTBMF

16h35 – Perguntas e respostas

17h – Encerramento

Últimos dias para enviar pesquisas sobre cultivo de Cannabis medicinal. Participe!

Prazo vai até 12 de dezembro. Saiba mais.

Atenção, cientistas! Termina no dia 12 de dezembro o prazo para envio de contribuições ao [Edital de Chamamento 23/2025](#). O chamamento quer reunir estudos científicos já publicados sobre o cultivo da Cannabis sativa L. para uso medicinal e farmacêutico.

O objetivo é coletar evidências disponíveis em revistas e repositórios científicos para embasar a futura proposta de regulamentação do cultivo da planta no Brasil. O chamamento é técnico e colaborativo: não envolve prêmios, financiamento nem análise de mérito individual.

Uma comissão da Agência vai avaliar e organizar os estudos enviados. O resultado será publicado em um relatório público que servirá de base para a construção da norma.

O edital foi lançado após decisão do Superior Tribunal de Justiça (STJ), que confirmou a competência da Anvisa e da União para regulamentar o cultivo de Cannabis sativa L. para fins exclusivamente medicinais e farmacêuticos, além de autorizar o hemp (cânhamo industrial) dentro dos critérios legais.

Como participar?

As contribuições podem ser enviadas até o próximo dia 12 de dezembro, por meio de [formulário eletrônico](#).

Serão aceitos artigos já publicados, em português, inglês ou espanhol, sobre temas como:

- teor e efeitos de canabinoides;
- métodos de análise de THC e CBD;
- fatores agrônômicos;
- características genéticas e botânicas;
- zoneamento agroclimático;
- rastreabilidade e controle de qualidade;
- boas práticas de cultivo;
- legislação comparada e aspectos jurídicos e socioeconômicos.

Leia também:

<https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/noticias-anvisa/2025/anvisa-publica-edital-para-reunir-evidencias-cientificas-sobre-cultivo-de-cannabis-medicinal>

Fonte: Anvisa, em 28.11.2025