

## **Publicados os resultados provisórios do edital de seleção da Farmacopeia Brasileira**

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) publicou a lista dos resultados provisórios do [Edital de Chamamento da Farmacopeia Brasileira](#), que visa a composição dos Comitês Técnicos Temáticos que atuarão no período de 2026 a 2031.

Foram disponibilizadas as seguintes informações:

- [Pontuação Geral - Resultado Provisório](#)
- [Lista provisória de inscrições indeferidas](#) após análise curricular
- [Lista final de inscrições indeferidas](#), após etapa inicial da triagem e avaliação dos recursos interpostos.

É possível a interposição de recurso somente para o resultado provisório e para as inscrições indeferidas após análise curricular. Para tanto, é necessário o preenchimento [Formulário para recurso](#), disponibilizado no site da Farmacopeia.

Informações mais detalhadas sobre as listas e sobre o processo de seleção podem ser encontradas em [Anvisa - Farmacopeia, Edital de Chamamento 2026](#).

---

## **Anvisa proíbe saneantes sem registro sanitário**

### **Medida prevê ainda a suspensão de item produzido em desacordo com as boas práticas de fabricação**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) publicou, nesta sexta-feira (27/3), uma resolução com a proibição de fabricação e comercialização de saneantes irregulares.

Os Produtos de Limpeza Pureza, de origem desconhecida e sem registro sanitário, devem ser apreendidos e não podem ser divulgados e utilizados. Os itens eram vendidos sem registro por empresa sem autorização de funcionamento.

### **Detergente**

Já no caso do produto Fort Decap, fabricado pela empresa Launer Química Indústria e Comércio LTDA, foi determinada a suspensão dos lotes 1127/25 e 258/25. Inspeção realizada na fábrica do produto constatou o descumprimento de Boas Práticas de Fabricação para produtos saneantes, previstas na [Resolução da Diretoria Colegiada \(RDC\) 47/2013](#).

Outros três itens produzidos pela mesma empresa estão proibidos por conta de estarem registrados, de forma incorreta, como produtos de Risco 1, quando deveriam ser registrados no Risco 2. São eles: Solução Degermante com Clorexidina 4%, Álcool Etilíco 70 e Tira Limo – Launer Casa.

Confira a [Resolução \(RE\) 1.166/2026](#) no Diário Oficial da União desta sexta-feira (27/3).

---

## **Produtos dermatológicos irregulares são proibidos pela Anvisa**

### **Itens amplamente divulgados e vendidos pela internet não têm registro sanitário**

A Anvisa publicou, nesta sexta-feira (27/3), uma medida que proíbe a venda, a divulgação e o uso de medicamentos dermatológicos para acne Skinoren e Azelan, produzidos pela SHPS Tecnologia e Serviços Ltda.

O produto Skinoren, vendido pela plataforma Shopee, não tem registro, notificação ou cadastro na Anvisa e é fabricado por empresa desconhecida.

A detentora do registro do medicamento Azelan, a empresa Leo Pharma Ltda, informou ter identificado à venda na Shopee unidades do produto com características divergentes das que constam no original, como rótulo e bisnaga diferentes. Trata-se, portanto, de medicamento falsificado.

### **Produtos estéticos**

A Anvisa também determinou a apreensão de diversos produtos para estética da empresa Dermshop Cosmética de Tratamento Ltda. A ação proíbe a comercialização, distribuição, fabricação, importação, propaganda e uso dos produtos.

Confira os itens irregulares:

- Revitalizante Skinbooster Filorga NCTF.
- Ácido Hialurônico Deep.
- Fios de Sustentação Loyoderm.
- Ácido Hialurônico Loyoderm.
- Fios PDO Loyoderm.

A empresa não tem autorização para funcionamento e os produtos divulgados e comercializados não possuem registro sanitário.

Confira as resoluções no DOU:

- [Resolução \(RE\) 1.180/2026](#)
- [Resolução \(RE\) 1.187/2026](#)

---

## **Anvisa suspende comercialização de 30 dispositivos médicos**

**Entre os produtos suspensos estão agulhas para canetas de insulina, fitas medidoras de glicose e luvas descartáveis**

Foto: Freepik

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) determinou, nesta sexta-feira (27/3), a suspensão de 30 dispositivos médicos comercializados pela Biomolecular Technology Comércio, Importação, Exportação e Distribuição de Materiais Médicos e Laboratoriais Ltda.

A medida foi tomada após uma inspeção realizada na empresa ter constatado o descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Dispositivos Médicos, previstas na [Resolução da Diretoria Colegiada \(RDC\) 665/2022](#).

Entre os itens suspensos, estão agulhas para canetas de insulina, fitas medidoras de glicose, luvas, entre outros.

Confira os produtos (todos os lotes produzidos a partir de 16/3/2026):

- Agulha Descartável para Caneta de Insulina Ok Biotech
- Agulha Descartável para Caneta de Insulina Ok Biotech
- Agulha para Caneta de Insulina Ok Biotech
- Família de Solução Controle Ok Pro (Ok Pro Control Solution)
- Família CZK Hemoscale (Homogeneizadora para Bolsa de Sangue)
- Família de Medidor de Glicose Sanguínea Ok Pro
- Família de Medidor de Glicose Sanguínea Ok Meter Match Premium II
- Família de Solução Controle Ok Biotech
- Família de Solução Controle Ok Biotech (uso profissional)
- Família de Solução Controle Ok Infinite
- Família de Teste de Glicose Sanguínea Ok Meter Match II GDH
- Família de Teste de Glicose Sanguínea Ok Meter Match Premium
- Família Extrator de Plasma de Sangue Biobase
- Família de Teste de Glicose Sanguínea Ok Pro
- Família de Teste de Glicose Sanguínea Ok Meter Match Premium II
- Família de Solução Controle Ok Meter Match II (L)
- Fita Teste para Monitor de Glicose Bioland
- Família para Teste de Glicose Sanguínea Ok Infinite
- Família para Teste de Glicose Sanguínea Ok Meter Match II
- Família para Teste de Glicose Sanguínea Ok Meter Match II
- Glicosys Sistema de Gerenciamento de Glicemia (Software) Lanceta Twist Ok Biotech
- Lancetador Ok Biotech
- Lanceta de Segurança Ok Biotech
- Luva Ok Biotech Nitrilo + PVC sem Pó
- Luva Nitrílica sem Pó Ok Biotech
- Monitor de Glicose Bioland
- Medidor de Glicose Sanguínea OK Meter Match II
- Medidor de Glicose Sanguínea OK Meter Match Premium
- Medidor de Glicose Sanguínea OK Meter Match II
- OK Infinite Sistema de Monitoramento de Glicemia Solução Controle Ok Biotech

Leia a [Resolução \(RE\) 1.167/2026](#), publicada no Diário Oficial da União (DOU) desta sexta-feira (27/3).

---

## **Anvisa proíbe máquina e tinta para tatuagens sem registro sanitário**

**Fabricantes não têm autorização de funcionamento e produtos não têm registro na Agência**

Foto: Freepik

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) determinou, nesta sexta-feira (27/3), a apreensão da máquina de tatuagem Poseidon Vortex Tatto (ajustável com 2 baterias), fabricada pela empresa Capitão James Serviços de Tatuagens. A ação fiscal ainda proíbe a comercialização, distribuição, fabricação, importação, propaganda e uso do produto.

A empresa não tem autorização de funcionamento e o produto não tem registro na Anvisa.

### **Tintas**

A Agência também determinou a proibição da comercialização, distribuição, fabricação, manipulação, propaganda e uso de três tintas para tatuagem da marca Dynamic, da empresa Santuário Supply Comércio de Material para Tatuagem Ltda.

Confira os itens proibidos:

- Tinta para Tatuagem Dynamic Ganga Black;
- Tinta para Tatuagem Dynamic Triple Black;
- Tinta para Tatuagem Dynamic Black.

Apesar da divulgação e comercialização dos produtos, eles estão proibidos desde setembro de 2024, em virtude de não terem registro sanitário e a empresa também não ter autorização de funcionamento.

Leia as resoluções no Diário Oficial da União (DOU):

- [RE 1.178/2026](#)
- [RE 1.179/2026](#)

**Fonte:** [Anvisa](#), em 27.03.2026.