

## **Webinar detalhará requisitos técnicos para integrar sistemas ao SNCR**

**Evento será realizado na próxima segunda-feira (22/6), às 15h. Participe!**

Na próxima segunda-feira (22/6), a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) realizará um webinar destinado a apresentar os requisitos técnicos e operacionais necessários para a integração de sistemas de prescrição eletrônica ao Sistema Nacional de Controle de Receituários (SNCR), instituída pela [Resolução da Diretoria Colegiada \(RDC\) 1.000/2025](#).

O evento é voltado especialmente para profissionais da área de tecnologia da informação, empresas desenvolvedoras de softwares, plataformas de prescrição eletrônica, prestadores de serviços digitais em saúde e entidades representativas do setor que tenham interesse em integrar suas soluções ao SNCR.

Durante o webinar, a equipe técnica da Anvisa apresentará os principais fluxos operacionais do SNCR, incluindo a solicitação de numeração de receituários, a emissão eletrônica das prescrições, os mecanismos de registro de utilização e as responsabilidades dos diferentes atores envolvidos no processo.

Serão abordados os aspectos técnicos necessários para a implementação da integração, como padrões de comunicação entre sistemas, requisitos de autenticação e segurança, documentação técnica disponível e orientações para adequação das soluções tecnológicas à regulamentação vigente.

A iniciativa faz parte das ações conduzidas pela Anvisa para a implementação do SNCR e para a ampliação do uso de soluções digitais seguras e interoperáveis no âmbito da prescrição de medicamentos sujeitos a controle especial. A expectativa é fortalecer a rastreabilidade das prescrições, ampliar a segurança sanitária e contribuir para a modernização dos processos relacionados ao controle desses medicamentos no país.

As empresas e instituições interessadas em desenvolver ou adaptar seus sistemas para integração ao SNCR são convidadas a participar do evento e esclarecer dúvidas diretamente com a equipe técnica responsável pela implementação da solução.

### **Como participar**

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

Dia 22/6 às 15h - [Webinar sobre integração de plataformas de prescrição eletrônica ao SNCR](#)

### **O que é um webinar?**

Webinar é um seminário on-line, transmitido pela internet, que permite a interação entre os participantes e os apresentadores. Para saber mais, acesse a página específica de webinars realizados pela Anvisa.

---

## **Anvisa fortalece protagonismo internacional durante o DIA Global Annual Meeting 2026**

**Agência apresentou avanços na redução de passivos regulatórios**

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) participou, entre os dias 14 e 18 de junho, do DIA Global Annual Meeting 2026, realizado na Filadélfia (Estados Unidos), um dos principais encontros mundiais dedicados ao desenvolvimento de medicamentos, vacinas e inovação regulatória. A delegação da Agência foi liderada pelo diretor-adjunto da Presidência, Diogo Penha Soares, e contou com representantes de diferentes áreas técnicas.

Um dos destaques da participação brasileira foi a realização do Anvisa Townhall - "From Backlogs to Breakthroughs: Building a Smarter Regulatory Future", sessão organizada pela própria Agência para apresentar à comunidade regulatória internacional, indústrias e academia sua estratégia de modernização dos processos regulatórios.

Durante o encontro, foram apresentados os avanços na redução de passivos regulatórios, na transformação digital da Agência, na incorporação de inteligência artificial aos processos de tomada de decisão, na adoção de abordagens regulatórias baseadas em risco e a transparência da farmacovigilância, reforçando o compromisso da Anvisa com uma regulação mais ágil, eficiente e alinhada às melhores práticas internacionais.

Além do Townhall, especialistas da Anvisa participaram de diversos painéis técnicos, mesas-redondas e discussões estratégicas ao longo da programação oficial do evento.

Dentre eles destacamos a participação nos painéis que abordaram o desenvolvimento avançado de produtos, colaboração por meio de plataformas com tecnologia em nuvem e combate a comercialização de produtos irregulares.

A participação da Agência reafirma o compromisso da Anvisa com o fortalecimento da cooperação internacional e da convergência regulatória, contribuindo para a construção de soluções compartilhadas capazes de promover maior eficiência regulatória, ampliar o acesso da população a produtos seguros, eficazes e de qualidade e apoiar o desenvolvimento de sistemas regulatórios mais modernos e integrados.

O DIA Global Annual Meeting é o principal evento anual promovido pela Drug Information Association (DIA), organização internacional sem fins lucrativos que reúne autoridades reguladoras, indústria, academia, profissionais de saúde e representantes de pacientes para discutir os principais desafios e tendências da inovação em saúde. A edição de 2026 reuniu mais de 4 mil participantes de mais de 50 países e teve como foco central o impacto da inteligência artificial e das tecnologias digitais no desenvolvimento de produtos médicos e na regulação sanitária, abordando temas como governança da IA, tecnologias em nuvem, desenvolvimento clínico, harmonização regulatória e colaboração global para acelerar o acesso dos pacientes à inovação.

---

## **Anvisa suspende venda e uso de suplementos da marca IDNLABS**

### **Empresa iniciou recolhimento voluntário de produtos que não seguiram regras de segurança e qualidade**

Nesta sexta-feira (19/6), a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) publicou resolução que suspende a venda, a distribuição e o uso de alguns suplementos alimentares fabricados pela IDNLABS Indústria Pharmaceutical & Food Supplements Ltda. (CNPJ 40.208.221/0001-74).

A empresa informou ter iniciado recolhimento voluntário dos seguintes produtos:

- Suplemento Alimentar de Creatina em Pó (Lotes 0148.05.2025, 0285.05.2025 e 0147.05.2025)
- Suplemento Alimentar em Comprimidos BCAA 2-1-1 (Lotes 003.01.2025, 004.01.2025 e 044.01.2025)
- Suplemento Alimentar em Pó Beta Alanina (Lotes 0267.08.2025, 0149.05.2025 e 079.02.2025)

- Suplemento Alimentar de Multivitamínicos e Multiminerais em comprimidos revestidos (Lotes 005.01.2026 e 0211.07.2025)

Testes de qualidade identificaram diversos problemas, como quantidade de ingredientes abaixo do prometido na embalagem, recomendação de uso fora dos limites autorizados por lei e divulgação de alegações não autorizadas.

Confira a [Resolução 2.149/2026](#) no Diário Oficial da União (DOU).

---

## **Anvisa determina recolhimento de todos os suplementos da Sanibras**

### **Inspeção sanitária constatou graves falhas de fabricação de suplementos alimentares**

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) determinou, nesta sexta-feira (19/6), o recolhimento e a suspensão de venda dos suplementos alimentares fabricados pela Sanibras Medicamentos e Nutrição Ltda. (CNPJ: 82.268.269/0001-18) até 12/6/2026. A medida atinge todos os lotes de todos os produtos e prevê ainda que os produtos não podem ser fabricados, divulgados ou utilizados.

Inspeção sanitária realizada na empresa constatou graves e sistêmicas não conformidades relacionadas às Boas Práticas de Fabricação e ao sistema de garantia da qualidade.

Entre outros problemas, ficou comprovada a ausência de estudos de estabilidade para demonstrar a manutenção da identidade, qualidade e segurança dos produtos durante todo o prazo de validade. Além disso, houve constatação de deficiências na prevenção de contaminação e contaminação cruzada.

Os materiais publicitários e outros meios de divulgação dos produtos, além das rotulagens, apresentavam alegações terapêuticas, funcionais e de saúde não autorizadas pela legislação sanitária.

Confira a [Resolução 2.418/2026](#) no Diário Oficial da União (DOU).

**Fonte:** [Anvisa](#), em 19.06.2026.