

Publicado Relatório do chamamento para trabalhos científicos sobre cannabis

As publicações foram sistematizadas quanto à sua pertinência temática e à adequação ao escopo do edital

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) lançou um chamamento público em 13/11/2025 para reunir evidências científicas sobre o cultivo de Cannabis sativa L. para fins medicinais e/ou farmacêuticos no Brasil.

A iniciativa visou à construção do processo regulatório sobre o tema, buscando a participação de pesquisadores e instituições nacionais e internacionais por meio de trabalhos científicos publicados.

A chamada pública promoveu o envio à Agência de revisões sistemáticas da literatura, artigos científicos e relatos de experiências decorrentes de atividades práticas ou de experiências laboratoriais realizadas no âmbito da implementação de programas, projetos ou situações-problema, devidamente fundamentados por aporte teórico sobre o tema.

As publicações foram sistematizadas quanto à sua pertinência temática e à adequação ao escopo do edital. Essa abordagem reforça o caráter informativo e colaborativo do chamamento, cujo objetivo é ampliar a base de evidências disponíveis.

O resultado desse trabalho deu origem ao documento [“Relatório de Sistematização do Edital de Chamamento Público nº 23 – Call for Papers sobre o Cultivo da Cannabis para fins medicinais e/ou farmacêuticos”](#).

Anvisa proíbe venda de medicamentos sem registro sanitário

Medida foi publicada no Diário Oficial da União nesta sexta-feira (17/7)

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) proibiu nesta sexta-feira (17/7) a venda, a fabricação, a distribuição, a divulgação e o uso de medicamentos que não possuem registro ou notificação sanitária.

Entre eles estão todos os produtos fabricados pela Enziervas (CNPJ: 12.001.523/0001-12). Além da ausência de registro na Anvisa, a empresa não tem registro nas bases de dados da Receita Federal.

A medida também atinge os seguintes medicamentos produzidos por empresa desconhecida, que devem ser apreendidos:

- Xarope de Chicória com Maná Atlanta
- Xarope de Chicória com Maná Kriff
- Extrato de Chicória com Maná Ourinatu's

Por fim, a Anvisa também determinou a apreensão do lote M38714 do produto Chlorohex – 2,0 % SOL TOP CX 30 ALMOTOLIA PLAS X 100 ML. Produzido pela empresa Vic Pharma Indústria e Comércio Ltda. (CNPJ: 39.032.974/0001-92), o produto não tem registro, notificação ou cadastro na Anvisa.

Leia a [Resolução 2.822/2026](#) no Diário Oficial da União (DOU).

Anvisa suspende importação de medicamentos da fábrica francesa Excelvision

Agência reguladora da França emitiu alerta sanitário internacional após inspeção em fábrica da empresa. Medida preventiva busca evitar que produtos cheguem ao Brasil

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) determinou a suspensão de importação de todos os medicamentos da empresa Excelvision, farmacêutica que fabrica colírios e géis oftálmicos para diversas marcas globais. As medidas preventivas foram publicadas nesta sexta-feira (17/7) no Diário Oficial da União (DOU) e buscam evitar a entrada dos produtos no país.

A Agência também vetou a importação do medicamento Zonidra - 20 MG/ML X 5 ML. O produto é fabricado pela Excelvision, mas nunca chegou a ser vendido no país apesar de possuir registro.

Já em relação aos produtos Hyabak e Thealiz Duo, estão suspensos todos os lotes produzidos na fábrica da Excelvision a partir de 5/6/2026. A orientação aos consumidores é que não façam uso dos produtos, verifiquem a rotulagem para checar o local de fabricação e entrem em contato com a empresa.

Segundo as resoluções, em junho, inspeção realizada pela Agência Nacional de Segurança de Medicamentos e Produtos da França (ANSM) na empresa constatou o descumprimento das boas práticas de fabricação de medicamentos. Por conta disso, o órgão emitiu alerta sanitário internacional.

Leia a [Resolução \(RE\) 2.779/2026](#), a [RE 2.820/2026](#) e a [RE 2.821/2026](#) no DOU.

Fonte: [Anvisa](#), em 17.07.2026.