

Além dos 20 anos de regulamentação, atividade tratará das perspectivas para o controle sanitário de produtos, softwares e cibersegurança

Já estão abertas as [inscrições](#) para participação no Diálogo Regulatório sobre os “20 anos de Regulação de Dispositivos Médicos na Anvisa – próximos passos”. A atividade será realizada no próximo dia 6 de novembro, em Brasília, das 9h às 15h. O número de inscritos será limitado à capacidade do auditório da Agência, que é de 240 pessoas.

A programação do evento inclui o debate de temas como os avanços e as perspectivas regulatórias no país, com destaque para os desafios relacionados aos dispositivos médicos personalizados, softwares e cibersegurança dos produtos.

A iniciativa é resultado de uma parceria da Anvisa com a Associação Brasileira da Indústria de Artigos e Equipamentos Médicos, Odontológicos, Hospitalares e de Laboratórios (Abimo) e a Associação Brasileira da Indústria de Alta Tecnologia de Produtos para Saúde (Abimed).

Também são parceiras a Associação Brasileira de Importadores e Distribuidores de Produtos para Saúde (Abradi), a Câmara Brasileira de Diagnóstico Laboratorial (CBDL) e a Aliança Brasileira da Indústria Inovadora em Saúde (Abiis).

Ao final do evento, será inaugurada a exposição “20 anos de Regulação de Dispositivos Médicos na Anvisa”.

Acesse o [formulário de inscrição](#) e participe!

Confira a programação do evento.

8h30-9h	CREDENCIAMENTO	
9h-9h10	ABERTURA	
9h10-9h30	Perspectivas Futuras no Controle Sanitário de Dispositivos Médicos	Leandro Rodrigues Pereira - GGTPS
9h30-11h	Dispositivos Médicos Personalizados	Novo Regulamento para Regularização de Dispositivos Médicos Personalizados -Priscilla Martins - Gemat (20 minutos)
		GGFIS - Boas Práticas de Fabricação e Manufatura Aditiva - Maria Elisa Araújo Pessoa - Gipro (20 minutos)
		Especialista trazendo experiência sobre o tema - a definir (20 minutos)
		Debate (30 minutos)
11h-12h30	Lei Geral de Proteção de Dados e o Controle Sanitário	Lei Geral de Proteção de Dados e o Controle Sanitário - Igor Kishi - GGCIIP (20 minutos)
		Registro Nacional de Implantes - Maria Glória Vicente - Getec (20 minutos)
		Lei Geral de Proteção de Dados e os Impactos em Fabricantes e Importadores de Dispositivos Médicos - a definir (20 minutos)

		Debate (30 minutos)
12h30-13h30	<i>Brunch</i>	
13h30-15h	Regulação de <i>Software</i> e Cibersegurança	Apresentação das iniciativas para regularização de <i>software</i> como dispositivos médicos - Anderson Pereira - GQUIP (15 minutos)
		Boas Práticas de Fabricação em Fabricantes de <i>Softwares</i> - André Paes de Almeida - Gipro (15 minutos)
		Cibersegurança em Indústrias de Dispositivos Médicos - a definir (15 minutos)
		Cibersegurança em Serviços de Saúde - a definir (15 minutos)
		Debate (30 minutos)
15h	Inauguração da Exposição "20 Anos de Regulação de Dispositivos Médicos na Anvisa" - Bloco A da sede da Anvisa	

Fonte: Anvisa, em 17.10.2019