

Propostas tratam da classificação de risco, registro, rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos.

Está aberto até o próximo dia 30 de dezembro o prazo para o envio de contribuições para as Consultas Públicas (CPs) [730](#) e [734](#). As propostas tratam da classificação de risco, regime de controle de notificação, cadastro, registro, rotulagem e instruções de uso de dispositivos médico.

A [CP 730](#) trata, especificamente, da atualização da norma que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos. Já a [CP 734](#) se refere à atualização da RDC 36/2015, que estabelece a classificação de risco, os regimes de controle de notificação, cadastro e registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos para diagnóstico in vitro e seus instrumentos.

Como participar?

Após a leitura e a avaliação dos textos, as sugestões poderão ser enviadas por meio do preenchimento de um formulário específico, de acordo com a respectiva CP:

[Formulário da CP 730](#) sobre proposta de atualização da RDC 185/2001.

[Formulário da CP 734](#) sobre proposta de atualização da RDC 36/2015.

Ao final do preenchimento do formulário, será disponibilizado o número de protocolo do registro de participação. Todas as contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis no menu “resultado” do formulário eletrônico, inclusive durante o processo de consulta.

Fonte: Anvisa, em 23.12.2019