

O prazo para contribuições vai até o dia 26 de junho de 2020

A Anvisa publicou, na terça-feira (31/12), três guias do *International Medical Device Regulators Forum* (IMDRF), relacionados ao cenário de avaliação clínica de dispositivos médicos. O material fica aberto ao recebimento de contribuições por 180 dias. [Interessados podem contribuir clicando aqui](#).

Os guias foram construídos a partir de um grupo de trabalho no âmbito do IMDRF, maior fórum mundial de reguladores de dispositivos médicos. São eles:

- [Guia de evidência clínica de dispositivos médicos - conceitos e definições](#)
- [Guia de investigação clínica de dispositivos médicos](#)
- [Guia de avaliação clínica de dispositivos médicos](#)

O objetivo da implementação desses guias é oferecer, para o setor regulado, uma orientação mais precisa e profundamente harmonizada acerca das diretrizes normativas que estabelecem a necessidade de comprovação de segurança e eficácia de dispositivos médicos para o registro no Brasil. [Acesse os guias aqui](#).

Fonte: ANVISA, em 31.12.2019