

Na segunda-feira (19/10), às 10h, a Agência irá promover um seminário virtual com o passo a passo para a instrução dos processos de registro de produtos de terapias avançadas. Participe!

A Anvisa irá realizar na próxima segunda-feira (19/10), a partir das 10h, um seminário virtual que visa apresentar o passo a passo para instruir um processo de registro de produto de terapia avançada.

Na ocasião, será abordada ainda a regulamentação desses produtos. Atualmente, o marco regulatório é composto pelas seguintes normas: a [Resolução da Diretoria Colegiada RDC 214/2018](#), que dispõe sobre as boas práticas na utilização de células humanas para uso terapêutico e pesquisa clínica, a [RDC 260/2018](#), que estabelece critérios para a realização de pesquisas clínicas na área das terapias celular e gênica, e a [RDC 338/2020](#), que trata do registro de produtos de terapias avançadas.

Para participar, não é preciso efetuar nenhum tipo de cadastro prévio. Basta clicar no link abaixo, no dia e horário agendados.

Dia 19/10, às 10h - [Webinar: Registro de Produtos de Terapias Avançadas](#)

Fonte: Anvisa, em 16.10.2020