

Evento promovido pela Anvisa será realizado na próxima segunda-feira (16/11), a partir das 15h

Você tem dúvidas sobre a revisão dos requisitos de segurança e eficácia para registro de medicamentos novos e inovadores? Então participe do seminário virtual, o chamado webinar, que será realizado na próxima segunda-feira (16/11), a partir das 15h.

Não é preciso realizar nenhum tipo de cadastro antecipado para participar. Basta clicar no link abaixo, no dia e horário agendados:

[Dia 16/11, às 15h - Consultas Públicas 931 e 932/2020](#)

Durante o evento, especialistas da Anvisa vão esclarecer as dúvidas sobre as Consultas Públicas [931](#) e [932](#), que recebem contribuições da sociedade e do setor regulado até 28/12.

A [Consulta Pública 931/2020](#) trata da proposta de Instrução Normativa (IN) sobre a definição dos códigos de assunto para o protocolo administrativo das solicitações de registro de medicamentos sintéticos e semissintéticos enquadrados como novos e inovadores. Já a [CP 932](#) dispõe sobre a revisão dos requisitos para comprovação de segurança e eficácia de medicamentos novos e inovadores.

Acesso à informação

O webinar é um seminário virtual que leva conteúdo e conhecimento atualizado ao público. A transmissão, via web, permite a interação com os usuários em tempo real, por um chat realizado durante o evento. A gravação fica disponível para visualização, no mesmo link da transmissão, após o seu término.

Leia também: [Abertas CPs sobre medicamentos novos e inovadores](#)

Fonte: Anvisa, em 10.11.2020