



LEGISLAÇÃO SANITÁRIA

Health Legislation

WAYHS, C.A.Y.¹; PETROVICK, P.R.

¹ Monitor da Disciplina de Tecnologia Farmacêutica IF (PROGRAD/UFRGS), Faculdade de Farmácia da UFRGS

LEGISLAÇÃO SANITÁRIA JANEIRO A JUNHO DE 2007

Documento	Órgão	Data	DOU	Assunto
RDC nº 1	ANVISA	11.1.2007	12.1.2007	Prorrogar por 80 dias o prazo para apresentação de críticas e/ou sugestões à proposta de Regulamento Técnico sobre oferta, propaganda, publicidade, informação e a outras práticas correlatas, cujo objeto seja a divulgação ou promoção de alimentos com quantidades elevadas de açúcar, de gordura saturada, de gordura trans, de sódio e de bebidas com baixo teor nutricional, quaisquer que sejam as formas e meios de sua veiculação, objeto da CP 71, de 10.11.2006, publicada no DOU 13.11.2006.
RDC nº 6	ANVISA	2.2.2007	5.2.2007	O prazo de dois anos, para adequação às "Diretrizes para a Qualificação dos Centros de Informação e Assistência Toxicológica" referido no item 2 das Disposições Gerais do anexo da RDC 19, de 3.2.2005.
CP 30	ANVISA	2.2.2007	3.4.2007	Fica aberto o prazo de 60 dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Regulamento Técnico para funcionamento de Provedores de Ensaio de Proficiência.
RDC nº 8	ANVISA	14.2.2007	15.2.2007	Dispõe, em caráter excepcional, do parcelamento de débitos originários da taxa de fiscalização de vigilância sanitária, referentes à Renovação da Autorização de Funcionamento Comum e Especial, até 31.12.2006, e altera o artigo 4º da RDC 240/2003.
RDC nº 9	ANVISA	15.2.2007	16.2.2007	Prorroga prazo da RDC 206, de 17.11.2006, que estabelece o Regulamento Técnico de Produtos para Diagnóstico de Uso In vitro e seu Registro, Cadastro, e suas alterações, revalidações e cancelamento.
Port. 427	GM	26.2.2007	27.2.2007	Institui o Comitê Nacional para a Promoção do Uso Racional de Medicamentos, com caráter deliberativo, no âmbito do Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos da Secretaria de Ciência Tecnologia e Insumos Estratégicos, do Ministério da Saúde.
RE 459	CFF	28.2.2007	7.3.2007	Dispõe sobre as atribuições do farmacêutico no âmbito das plantas medicinais e fitoterápicos.
RDC 17	ANVISA	3.3.2007	5.3.2007	Aprova o Regulamento Técnico para registro de Medicamento Similar. Retificação no DOU 18.4.2007
RDC 18	ANVISA	15.3.2007	16.3.2007	Prorroga por 150 dias o prazo de que trata o art. 7º da RDC 214/2006. [Dispõe sobre Boas Práticas de Manipulação de Medicamentos para Uso Humano em farmácias]

Documento	Órgão	Data	DOU	Assunto
Port. 162	ANVISA	14.3.2007	15.3.2007	Altera os artigos 34, 43 e 53 do Anexo I da Port. 354, de 11.8.2006. [Regimento Interno da ANVISA]
RDC 199	ANVISA	26.10.2006	16.3.2007	Dispõe sobre os MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA (Republicada em 2.4.2007)
IN 1	ANVISA	21.3.2007	22.3.2007	Cria um novo procedimento de análise para realização de alterações e inclusões de local de fabricação de medicamentos, sem, no entanto, alterar aquele previsto na Resolução Específica 893/2003, que determinou a publicação do "Guia para realização e alterações, inclusões, notificação e cancelamento pós-registro de medicamentos".
RE 460	CFF	23.3.2007	27.3.2007	Reconhece o dia 20 de Janeiro como o "Dia do Farmacêutico".
RDC 25	ANVISA	29.3.2007	30.7.2007	Dispõe sobre a Terceirização de etapas de produção, de análise de controle de qualidade e de armazenamento de medicamentos (Republicada no DOU 2.4.2007).
RDC 26	ANVISA	30.3.2007	02.4.2007	Dispõe sobre o registro de medicamentos dinamizados industrializados homeopáticos, antroposóficos e anti-homotóxicos.
RDC 27	ANVISA	30.3.2007	02.4.2007	Dispõe sobre o Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados - SNGPC, estabelece a implantação do módulo para drogarias e farmácias.
CP 29	ANVISA	2.4.2007	3.4.2007	Fica aberto o prazo de 60 dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que dispõe sobre o funcionamento das salas destinadas exclusivamente para o uso de cigarros, cigarrilhas, charutos, cachimbos ou de qualquer outro produto fumígeno derivados do tabaco, que produza fumaça ambiental do tabaco (FAT) nos recintos coletivos, públicos ou privados (Prazo prorrogado por 30 dias a contar de 2.5.2007 - RDC 31, de 26.4.2007).
RDC 28	ANVISA	4.4.2007	5.4.2007	Dispõe sobre a priorização da análise técnica de petições, no âmbito da Gerência-Geral de Medicamentos da ANVISA, cuja relevância pública se enquadre nesta Resolução.
Port. 1.052	GM - MS	8.4.2007	10.5.2007	Aprova e divulga o Plano Diretor de Vigilância Sanitária
IN 3	ANVISA	11.4.2007	13.4.2007	Dispõe sobre a "Lista de Referências Bibliográficas Para Avaliação de Segurança e Eficácia de Medicamentos Dinamizados."
IN 4	ANVISA	11.4.2007	13.4.2007	Dispõe sobre o Guia para a Realização de Estudos de Estabilidade para Medicamentos Dinamizados.
IN 5	ANVISA	11.4.2007	13.4.2007	Dispõe sobre o Guia para a Realização de Estudos de Estabilidade para Medicamentos Dinamizados.
IN 6	ANVISA	18.4.2007	19.4.2007	Determina a publicação do Guia para Notificação de Lotes-Piloto de Medicamentos.
IN 7	ANVISA	24.4.2007	25.4.2007	Aprova o Padrão SNGPC para transmissão de dados referente ao módulo para farmácias e drogarias.
RDC 31	ANVISA	26.4.2007	30.4.2007	Prorroga o prazo estipulado na CP 29, de 2.4.2007.
Port. 8	ANVISA	25.5.2007	28.5.2007	Regulamenta o Sistema OuvidorSUS.

Documento	Órgão	Data	DOU	Assunto
RDC 32	ANVISA	29.5.2007	1.6.2007	REPUBLICAÇÃO - Dispõe sobre a certificação compulsória dos equipamentos elétricos sob regime de Vigilância Sanitária.
Port. 1.318	GM - MS	5.6.2007	6.6.2007	Publica as Diretrizes Nacionais para a Instituição ou Reformulação de Planos de Carreiras, Cargos e Salários, a título de subsídios técnicos à instituição de regime jurídico de pessoal no âmbito do Sistema Único de Saúde, que se recomendam a seus gestores, respeitada a legislação de cada ente da Federação.
RDC 33	ANVISA	8.6.2007	12.6.2007	Aprova as inclusões, alterações, exclusão, correções do número atribuído pelo <i>Chemical Abstracts Service</i> (CAS) e inclusão de CAS e/ou referências bibliográficas, respectivamente, das Denominações Comuns Brasileiras (DCB) 2006, concedendo às empresas o prazo de 360 dias para adequações referentes.
Port. 1.409	GM - MS	13.6.2007	15.6.2007	Institui Comitê Gestor da Política Nacional de Promoção da Saúde.
Port. 453	ANVISA	19.6.2007	20.6.2007	Aprova o Regimento Interno da Câmara Técnica de Medicamentos Fitoterápicos - CATEF.
Port. 454	ANVISA	19.6.2007	20.6.2007	Composição da Câmara Técnica de Medicamentos Fitoterápicos - CATEF.
RDC 37	ANVISA	19.6.2007	21.6.2007	Aprova o "Regulamento Técnico MERCOSUL sobre Critérios de inclusão, exclusão e atualização de produtos saneantes de menor risco potencial fabricados no âmbito do MERCOSUL" através da Res GMC 51/2006.
RDC 38	ANVISA	22.6.2007	25.6.2007	Ficam revogadas as RDC 43 e 44, ambas de 14.3.2006. [Comissão de Pesquisas em Vigilância Sanitária da ANVISA - COPESQ]
RDC 39	ANVISA	25.6.2007	26.6.2007	Prorroga o prazo estipulado na CP 50, de 28.5.2007.
Port. 1.555	GM - MS	27.6.2007	28.6.2007	Institui o Comitê Nacional para a Promoção do Uso Racional de Medicamentos.