

Coordenação de Gestão da Qualidade do Processo de Inspeção Sanitária (CGPIS)

André Luiz Lopes Sinoti

Coordenadora – Flávia Soares Rezende Moraes


Brasília, junho de 2026

CGPIS

Equipe atual



Flavia Soares Rezende M...
Servidor Público
CGPIS
Última aparição em Há 5 horas



Lucia Sciortino Giorgis
SERVIDOR PUBLICO FEDERAL
GIMED



Andre Luiz Lopes Sinoti
Servidor Público
CGPIS
Disponível



Fernanda Ribeiro Santana
Servidor Público
CGPIS
Última aparição em Há 31 min



Marcelo Camilo Morera
Analista
CSEGI
Disponível





MISSÃO DA ANVISA

Proteger e promover a saúde da população garantindo a segurança sanitária de produtos e serviços e participando da construção de seu acesso

Regimento Interno da Anvisa – RDC 585/2021

Art. 141. Compete à CGPIS:

I - coordenar as atividades de **auditoria** relacionadas aos sistemas de gestão da qualidade **nos órgãos e entidades do SNVS** estaduais, distrital e municipais, que realizem atividades de inspeção e fiscalização sanitária;

II - coordenar as atividades de **auditoria**, relacionadas ao sistema de gestão da qualidade **no âmbito da Gerência-Geral**;

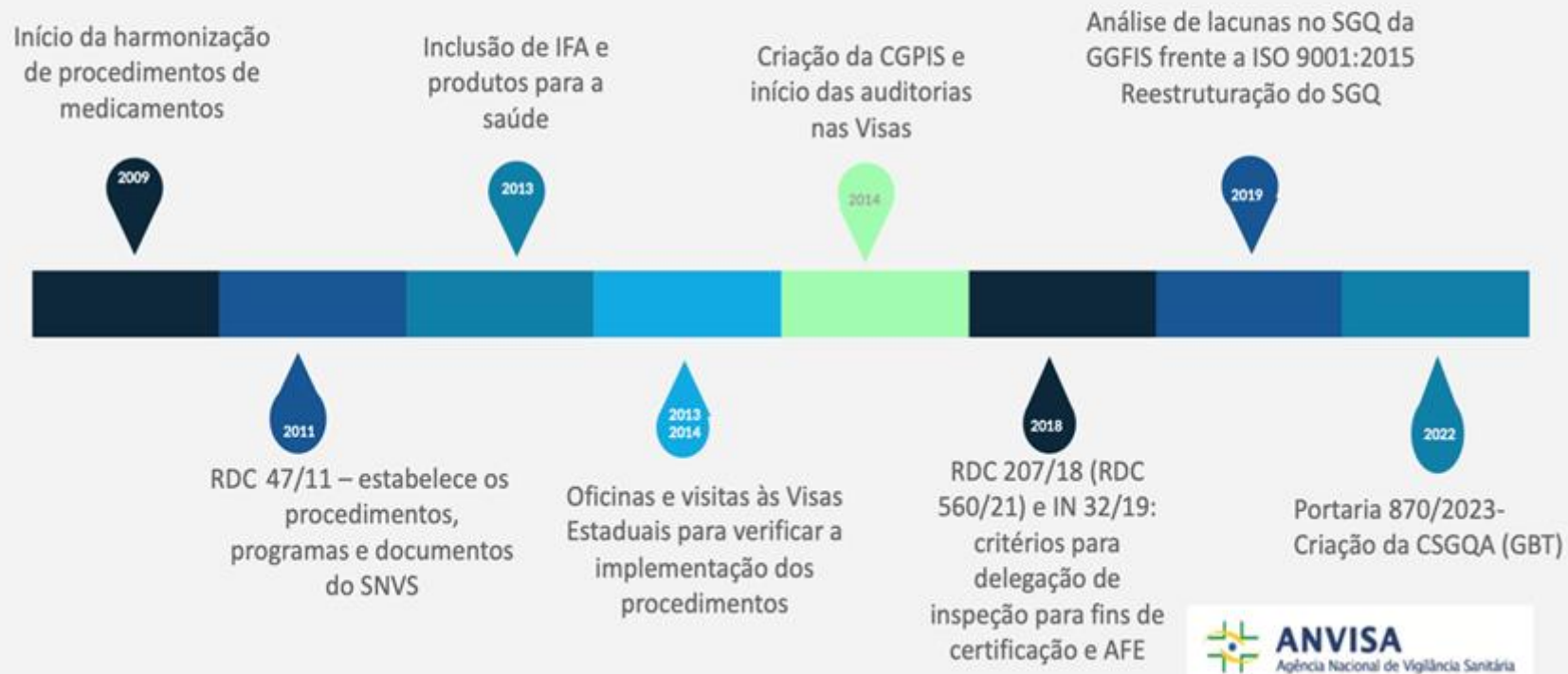
III - coordenar as atividades de capacitação dos servidores do SNVS, relacionadas às competências da Gerência-Geral;

IV - planejar e coordenar a implementação dos elementos do sistema de gestão da qualidade na Gerência-Geral;

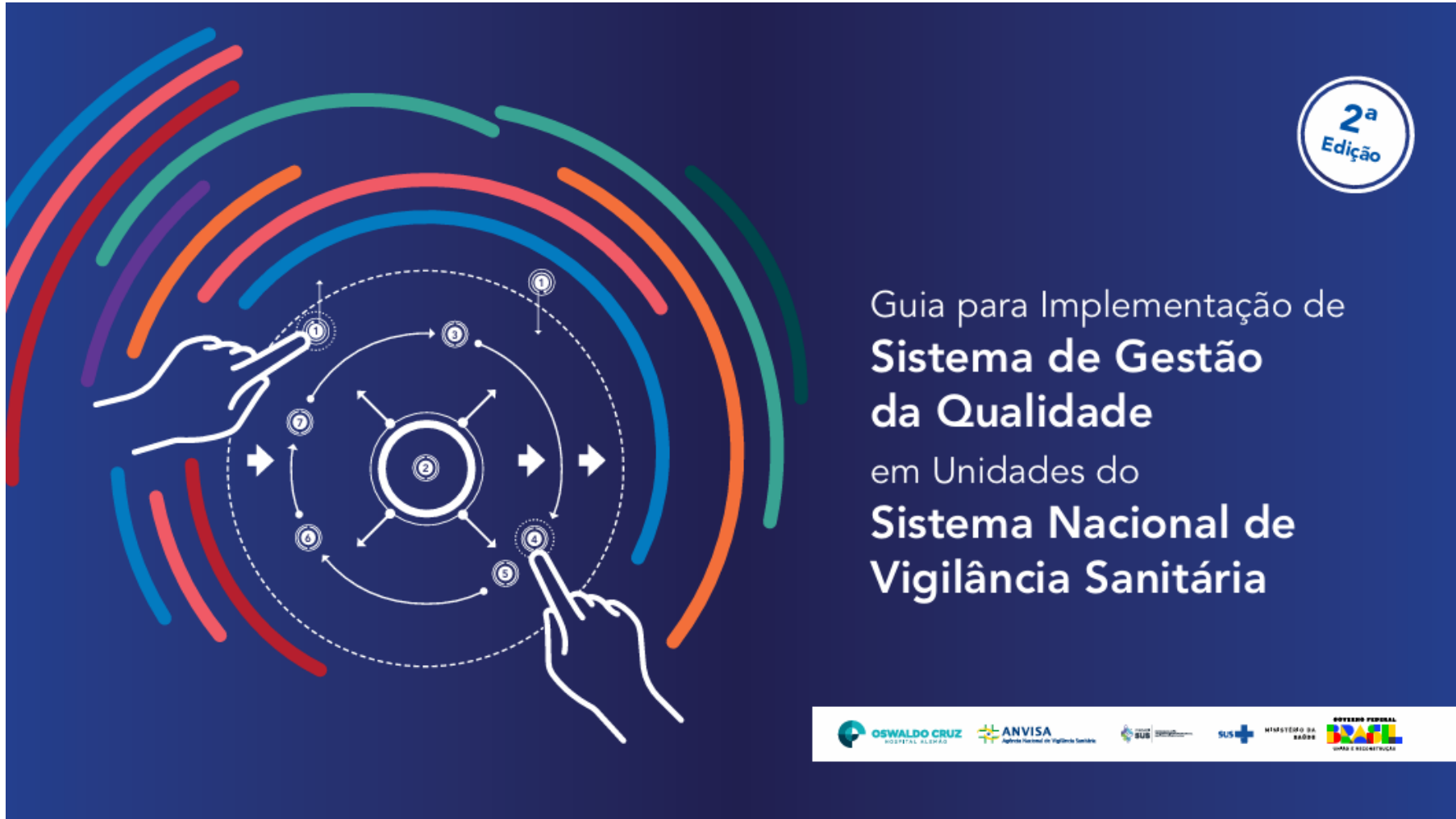
V - coordenar a elaboração dos elementos do sistema de gestão da qualidade do SNVS relativos às atividades de inspeção, fiscalização e autorização de funcionamento relacionadas à Gerência-Geral; e

VI - cooperar na realização de inspeções sanitárias para fins de verificação do cumprimento das boas práticas ou para investigação de desvios.

Linha do tempo – implementação SGQ



2^a
Edição




Guia para Implementação de
**Sistema de Gestão
da Qualidade**
em Unidades do
**Sistema Nacional de
Vigilância Sanitária**





CGPIS

| | | | | |
|--|--|----------------|-----------------|-------------------------|
|  | Sistema Nacional de Vigilância Sanitária | | | |
| | PROGRAMA | | | |
| | Número: PROG-SNVS-001 | Revisão: 06 | Página: 1/25 | Vigência: 05/09/2025 |
| Título: Programa de Qualificação e Capacitação de Inspectores de Estabelecimentos Fabricantes e Distribuidores, Importadores, Armazenadores e Transportadores de Medicamentos e de Fabricantes de Insumos Farmacêuticos e Produtos para Saúde. | | | | |

PROG SNVS 001


Documento que estabelece as diretrizes para as ações de qualificação, capacitação, treinamento, aperfeiçoamento e desenvolvimento dos inspetores do SNVS.

Define o status dos inspetores:

Inspetor Observador, Inspetor em Treinamento, Inspetor, e Inspetor Líder.

Capacitação: 30h/ano.

Anexos - Formulários para Avaliações dos inspetores.

| | | | | |
|--|-------------------------------------|---------------|-------------|--------------------------------------|
|  | PROGRAMA FINALÍSTICO | | | Data de Efetividade: 15/07/2024 |
| | Identificador: PROG-F-ANVISA-002 | Versão: 00 | Folha: 1 | Data para Revalidação: 15/07/2027 |
| Título: PROGRAMA DE QUALIFICAÇÃO E CAPACITAÇÃO DOS INSPECTORES DE ESTABELECIMENTOS FABRICANTES DE MEDICAMENTOS, INSUMOS FARMACÊUTICOS, PRODUTOS PARA SAÚDE, ALIMENTOS, PRODUTOS COSMÉTICOS E SANEANTES E DOS AVALIADORES DO MDSAP NO ÂMBITO DA GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA | | | | |

Quadro 5 – Requisitos de treinamento teórico e prático para a função de inspetor de BPF de Medicamentos e IFA

| Inspetor de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Insumos Farmacêuticos Ativos | | | | | | |
|---|---|---|--|--|--|--|
| Tipo de produto | Medicamentos – geral (exceto gases medicinais) | IFA – geral (exceto IFA Biológico) | Medicamentos estéreis | IFA Biológico | Radiofármacos | Gases medicinais |
| Treinamento requerido | Modalidade A | Modalidade E | Modalidade A | Modalidade A ou E + Modalidade B | Modalidade A ou E + Modalidade D | Modalidade C |
| Nº de inspeções no último período avaliativo | 5 inspeções, sendo 2 atuando como observador e 3 atuando como inspetor em treinamento | 5 inspeções, sendo 2 atuando como observador e 3 atuando como inspetor em treinamento | Ser inspetor de medicamentos - geral e realizar 3 inspeções atuando como | Ser inspetor de medicamentos - geral ou IFA - geral e realizar 3 inspeções, atuando como inspetor em treinamento | Ser inspetor de medicamentos – geral ou IFA – geral e realizar 2 inspeções, atuando como inspetor em treinamento | 2 inspeções atuando como inspetor em treinamento |

Quadro 8 – Modalidades de treinamento teórico.

| |
|---|
| Modalidade A – Inspeção em Fabricantes de Medicamentos |
| Modalidade B – Inspeção em Fabricantes de Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos |
| Modalidade C – Inspeção em Fabricantes de Gases Medicinais |
| Modalidade D – Inspeção em Fabricantes de Radiofármacos |
| Modalidade E – Inspeção em Fabricantes de Insumos Farmacêuticos |
| Modalidade F – Inspeção em Fabricantes de Insumos Farmacêuticos de Origem Vegetal |
| Modalidade G – Inspeção em Fabricantes de Produtos para Saúde |

Plataforma AvaVisa (moodle) (https://aprendizagem.anvisa.gov.br/)

Moodle Anvisa: Acesso ao site

aprendizagem.anvisa.gov.br/login/index.php

Nome de usuário ou senha errados. Por favor tente outra vez.

Identificação de usuário

Senha

Lembrar identificação de usuário

Acessar

[Esqueceu o seu usuário ou senha?](#)

O uso de Cookies deve ser permitido no seu navegador

Esta é a sua primeira vez aqui?

Se você é servidor(a) Anvisa

Basta acessar o AVA Visa utilizando o seu e-mail (**lembre-se de preencher inclusive *@anvisa.gov.br**) e senha de rede.

No primeiro acesso poderá ser exigido que você complete seu cadastro, preenchendo principalmente os itens obrigatórios, apontados pelo sinal vermelho. Após o preenchimento, aceite o *Termo de uso da plataforma*.

Se você NÃO é servidor(a) Anvisa

Você precisará criar uma conta neste web site seguindo os passos:

1. Clique em **Criar uma conta**
2. Sua senha deverá ser composta por: 8 caracteres, pelo menos 1 dígito, pelo menos 1 letra minúscula, pelo menos 1 letra maiúscula, pelo menos 1 caractere não alfanumérico, como ' , - ou #.
3. Preencha o Formulário com os seus detalhes.
4. Uma mensagem de confirmação da inscrição será enviada imediatamente ao seu endereço de e-mail.
5. Visite o endereço web indicado na mensagem para confirmar o seu cadastramento automaticamente e começar a navegar.
6. Acesse o seu curso clicando o nome correspondente na lista de cursos disponíveis.
7. Se for pedido um código de inscrição use a senha que foi fornecida pelo administrador ou pelo professor. Esta senha é reservada aos usuários do site inscritos no curso e será necessária apenas na primeira vez que você entrar no curso.
8. Quando você retornar ao site, para entrar no curso basta usar o seu nome de usuário e a sua senha nesta página de acesso.

Você já tinha uma conta no moodle 'antigo' da Anvisa? Se sim, os passos são esses:

1. Clique em [Esqueceu seu usuário ou senha?](#)
2. Informe seu e-mail cadastrado no moodle 'antigo' da Anvisa.
3. Verifique sua caixa de e-mail e localize o e-mail enviado por Moodle Anvisa.
4. Sigas os passos para alteração de senha.
5. Acesse novamente o AVA-Visa e complete seus dados de cadastro solicitados.

Dúvidas em relação à plataforma

Faça contato com atendimento.ggpes@anvisa.gov.br

Dúvidas em relação à capacitação/curso, inscrições/acesso e certificações:

Faça contato com a unidade da Anvisa responsável pela capacitação.

[Criar uma conta](#)

https://aprendizagem.anvisa.gov.br/login/index.php#

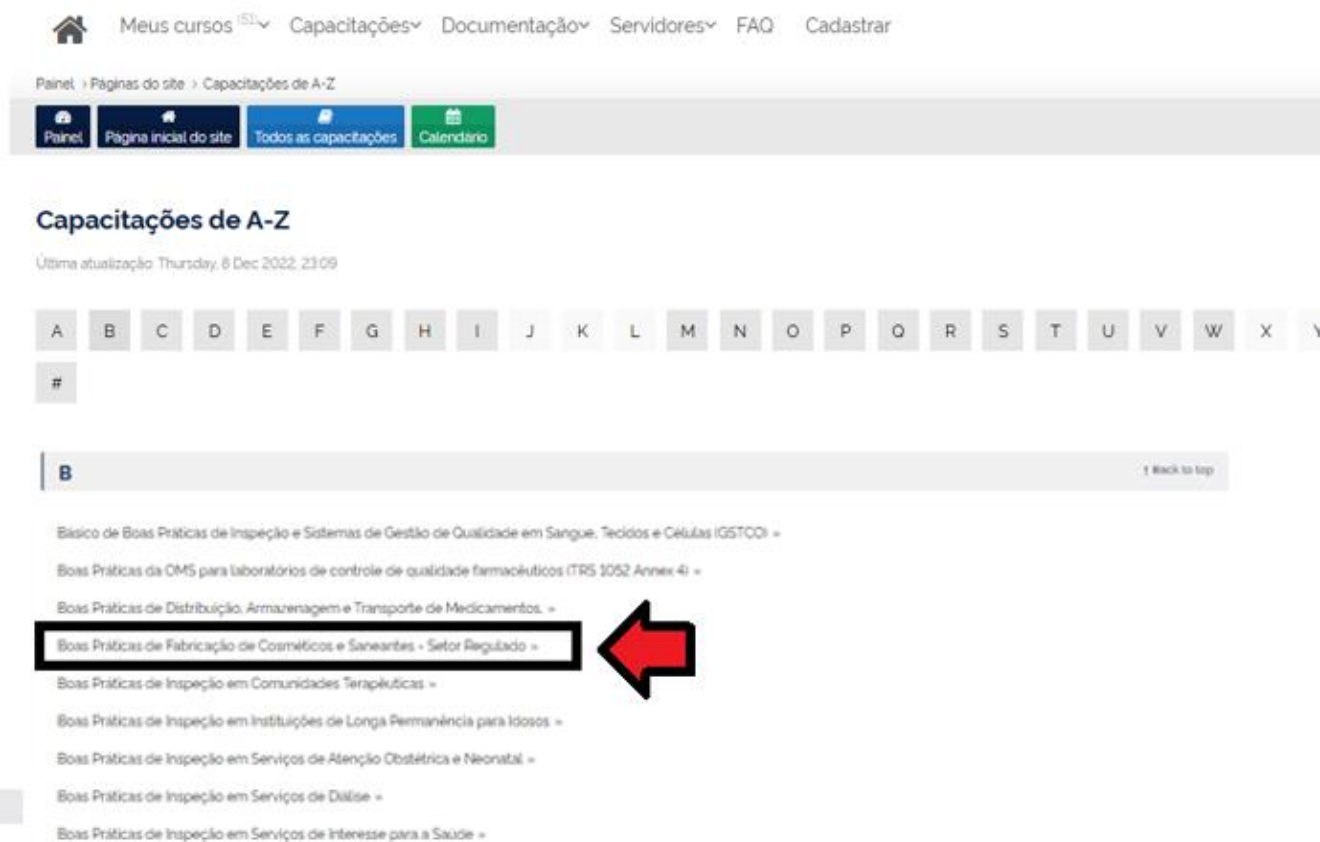
17°C Sunny

Pesquisar

07:29 25/06/2026

Treinamento dos documentos harmonizados SNVS

Plataforma AvaVisa (moodle) (<https://aprendizagem.anvisa.gov.br/>)



Meus cursos ¹⁵² Capacitações Documentação Servidores FAQ Cadastrar

Painel > Páginas do site > Capacitações de A-Z

Painel Página inicial do site Todas as capacitações Calendário

Capacitações de A-Z

Última atualização Thursday, 8 Dec 2022, 23:09

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y #

B [Back to top](#)

- Básico de Boas Práticas de Inspeção e Sistemas de Gestão de Qualidade em Sangue, Tecidos e Células (GSTOC) >
- Boas Práticas da OMS para laboratórios de controle de qualidade farmacêuticos (TRS 3052 Annex 4) >
- Boas Práticas de Distribuição, Armazenagem e Transporte de Medicamentos. >
- Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos e Saneantes - Setor Regulado >**
- Boas Práticas de Inspeção em Comunidades Terapêuticas >
- Boas Práticas de Inspeção em Instituições de Longa Permanência para Idosos >
- Boas Práticas de Inspeção em Serviços de Atenção Obstétrica e Neonatal >
- Boas Práticas de Inspeção em Serviços de Diálise >
- Boas Práticas de Inspeção em Serviços de Interesse para a Saúde >

Curso de BPF de Cosméticos e Saneantes



Acessibilidade: A- A+

Pt Br

Pesquisar 🔍

Acessar

🏠 Capacitações Documentação Servidores FAQ Cadastrar

Página inicial > Cursos > Buscar > SETOR REGULADO

Mostrar Menu

Resultados da busca: 2



Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos e Saneantes - Setor Regulado

Data de início do curso: 25 Jun 2026

Objetivo Geral do Curso: Estabelecer e consolidar a cultura de Boas Práticas de Fabricação (BPF) entre todos os colaboradores, garantindo que todas as operações fabris envolvidas estejam em total conformidade com os requisitos regulatórios vigentes. O foco central é transformar os requisitos normativos em uma cultura de qualidade prática, assegurando a integridade dos produtos desde o recebimento da matéria-prima até a expedição final, gerando as evidências documentais necessárias para a conformidade sanitária da empresa.

Resultado Esperados: Como reflexo direto dessa capacitação, espera-se a consolidação de uma operação fabril de alta performance e risco sanitário minimizado, onde a conformidade com as RDC n° 48/2013 (cosméticos) e RDC n° 47/2013 (saneantes) se manifesta na eliminação de erros de registro e na garantia de rastreabilidade plena de cada lote produzido. O resultado imediato será a redução drástica de não-conformidades e desperdícios, uma vez que a equipe, agora capacitada como fiscal da qualidade, passará a identificar e mitigar desvios de processo antes mesmo que eles comprometam o produto acabado. Operacionalmente, isso se traduz em uma planta sempre pronta para auditoria, com protocolos de higiene, sanitização, validação e calibração executados com precisão técnica, o que assegura a integridade microbiológica e físico-química dos cosméticos e saneantes. Em última análise, o treinamento entregará uma blindagem jurídica e regulatória para a empresa, reduzindo a probabilidade de autuações e recalls, enquanto fortalece a reputação da marca no mercado através da entrega de produtos invariavelmente seguros e padronizados para o consumidor final.

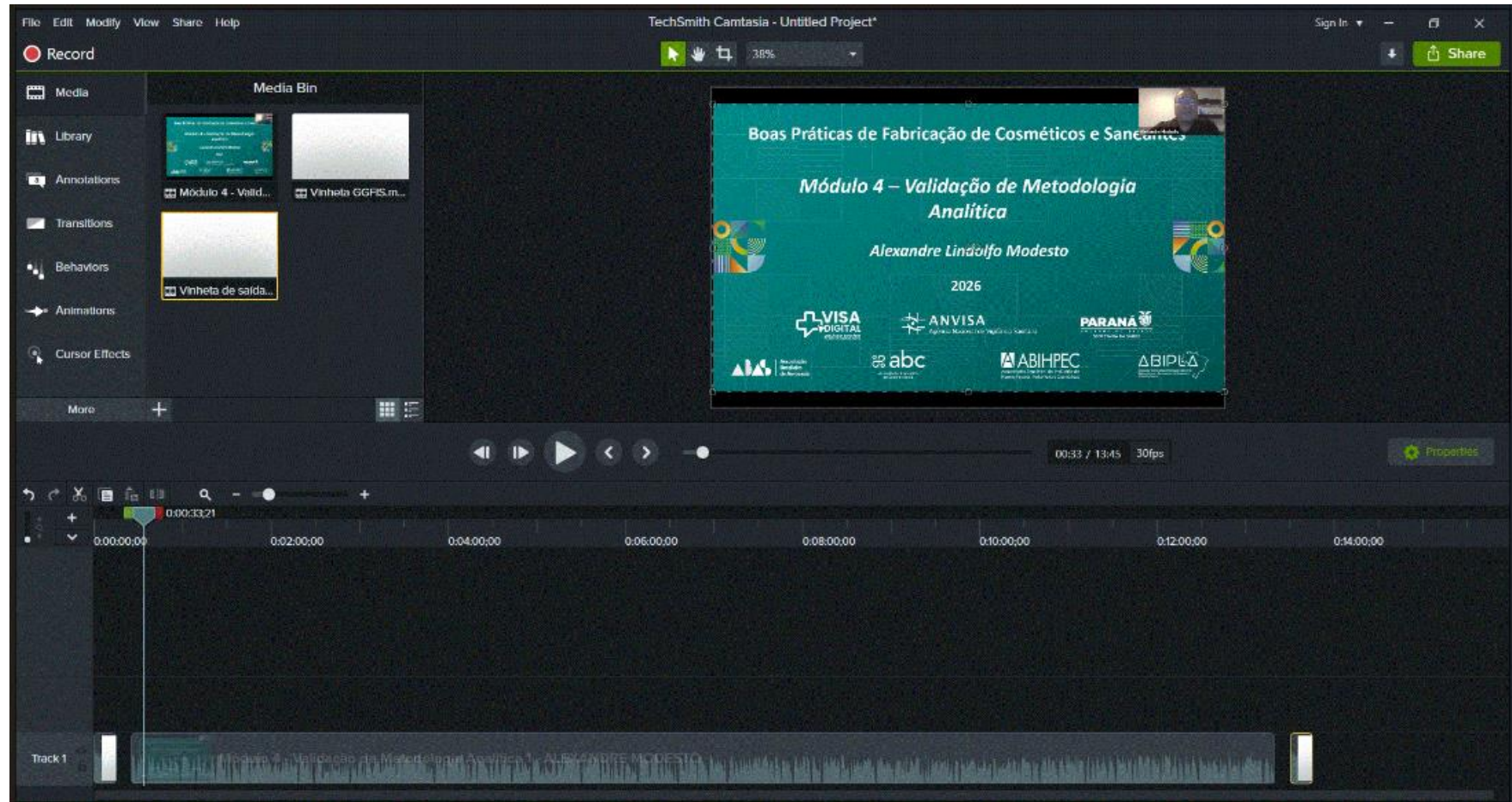
Descrição da Competência Priorizada no PDP: Curso voltado ao setor regulado e consequentemente não está prevista em PDP.


Carga Horária: 18 horas

Pré-Requisito para Participação na Capacitação: O curso é voltado aos trabalhadores que desempenham as atividades inerentes a uma indústria fabricante de produtos cosméticos e saneantes, desta forma, é pré-requisito, desempenhar atividades relacionadas a produção e controle de qualidade nas indústrias fabricantes de produtos cosméticos e saneantes.



Edição dos vídeos - CAMTASIA





cgpis@anvisa.gov.br
cadastro.inspetor@anvisa.gov.br
andre.sinoti@anvisa.gov.br

Obrigado