

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## ALIMENTOS

## Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

- 1 - Aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia**
-   1.1 - Aditivos Alimentares e Coadjuvantes de Tecnologia para Vinhos (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
  -   1.2 - Aditivos Aromatizantes de Espécies Botânicas Regionais (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
  -   1.3 - Aditivos para Carnes e Produtos Cárneos (Tema Mercosul) (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]
  -   1.4 - Aditivos para Nutrição Enteral (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
  -   1.5 - Aditivos para Pescados (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
  -   1.6 - Aditivos para Suplementos Alimentares (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
  -   1.7 - Lista geral harmonizada de aditivos alimentares e suas classes funcionais (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
- 2 - Alimentos para Fins Especiais**
-   2.1 - Alimentos para Fins Especiais (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
- 3 - Alimentos para Nutrição Enteral**
-   3.1 - Compostos para Nutrição Enteral (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
  -   3.2 - Fórmulas para Nutrição Enteral (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
- 4 - Boas Práticas**
-   4.1 - Boas Práticas de Fabricação para Indústrias de Embalagem (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
  -   4.2 - Boas Práticas para industrialização e comercialização de água adicionada de sais (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]

5 - Embalagens em contato com alimentos	 	5.1 - Embalagens e Equipamentos de Papel e Cartão Destinados ao Contato com Alimentos (Tema Mercosul) (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
	 	5.2 - Embalagens Plásticas para Palmito em Conserva (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]
	 	5.3 - Materiais, Embalagens e Equipamentos Celulósicos em Contato com Alimentos (Tema Mercosul) (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
	 	5.4 - Papéis para Cocção e Filtração a Quente (Tema Mercosul) (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
6 - Fortificação de Alimentos	 	6.1 - Fortificação de farinhas (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
7 - Padrão por categoria de alimento	 	7.1 - Produtos a base de cereais integrais (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	7.2 - Suplementos Alimentares (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
8 - Parâmetros e limites de segurança	 	8.1 - Limite de Contaminantes Inorgânicos em Fórmulas Infantis (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	8.2 - Padrões Microbiológicos para Alimentos (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
9 - Recolhimento de Alimentos	 	9.1 - Recolhimento de Alimentos e sua comunicação à Anvisa e aos consumidores (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]
10 - Registro e Isenção de Registro de Alimentos	 	10.1 - Registro Sanitário e Notificação de Produtos Isentos de Registro na Área de Alimentos (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
11 - Rotulagem e informações ao consumidor	 	11.1 - Rotulagem de alergênicos em alimentos (Tema Mercosul) (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]
	 	11.2 - Rotulagem de Alimentos Embalados (Tema Mercosul) (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]
12 - Serviços de Alimentação	 	12.1 - Categorização dos Serviços de Alimentação (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	12.2 - Prestação de Serviço de Alimentação em Eventos de Massa. (GGALI/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## COSMÉTICOS

## Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## COSMÉTICOS

<b>13 - Atualização de listas negativas e positivas de substâncias para utilização em Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes</b>	 	<b>13.1 - Lista de Filtros Ultravioletas Permitidos para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes. (Tema Mercosul)</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
	 	<b>13.2 - Lista de Substâncias Não Permitidas em Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes. (Tema Mercosul)</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	 	<b>14.1 - Atualização dos Requisitos Técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes (Tema Mercosul)</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	<b>14.2 - Avaliação de ingredientes empregados em alisamento capilar</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	<b>14.3 - Modelo de certificado de venda livre (CVL) para exportações extrazona de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes (Tema Mercosul)</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
<b>14 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro, pós-registro, cadastro ou notificação de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes.</b>	 	<b>14.4 - Notificação de Produtos Absorventes Higiênicos Descartáveis, Hastes Flexíveis e Escovas Dentais</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	 	<b>14.5 - Renovação do registro de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes.</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>15 - Rotulagem e informações ao consumidor</b>	 	<b>15.1 - Obrigatoriedade de descrever a composição dos ingredientes da rotulagem de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes em língua portuguesa. (Incluído por determinação judicial exarada pela ACP nº 0028713-35.2008.4.02.5101/RJ )</b> (GGCOS/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## FARMACOPEIA

## Origem dos subtemas:

 Temas Migrados da AR 2013-2014	 Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014	 Novos subtemas propostos pela área	 Diálogos Setoriais
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 Revisão de Norma	 Lacuna Regulatória	 Atualização Periódica	 Guia/Manual
----------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------

## FARMACOPEIA

-   16.1 - Atualização da Farmacopeia Brasileira, de seus Compêndios e Produtos (COFAR/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

## 16 - Farmacopeia Brasileira

-   16.2 - Métodos Rápidos para Análises Microbiológicas (COFAR/SUMED) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

### GESTÃO INSTITUCIONAL, PROTOCOLO E TAXAS

#### Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

-   17.1 - Boas Práticas Regulatórias no âmbito da Anvisa (GGREG/SUREG) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

#### 17 - Instrumentos Regulatórios

-   17.2 - Revisão da metodologia de publicação de atos referentes a alterações de registros de produtos submetidos ao regime de vigilância sanitária, que não impliquem em alteração em seu número. (CORPA/GADIP) [ Diretor Relator: Renato Porto]

-   18.1 - Procedimento de Peticionamento, Arrecadação e Restituição de Taxa, incluindo adequações aos dispositivos da Lei nº 13.097/2015. (GGGAF/SUGES) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

#### 18 - Procedimentos de Peticionamento, Arrecadação e Protocolo.

-   18.2 - Procedimentos de Petições Submetidas à Análise pelos Setores Técnicos (DIARE/DIARE) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
-   18.3 - Proposta de alteração parcial da RDC n.º 222/2006, concernente às notificações de cosméticos, saneantes, alimentos e medicamentos. (GGGAF/SUGES) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
-   18.4 - Recepção de documentos em mídia (GEDOC/SUGES) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## INSUMOS FARMACÊUTICOS

## Origem dos subtemas:

 Temas Migrados da AR 2013-2014	 Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014	 Novos subtemas propostos pela área	 Diálogos Setoriais
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 Revisão de Norma	 Lacuna Regulatória	 Atualização Periódica	 Guia/Manual
----------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSUMOS FARMACÊUTICOS

**19 - Boas Práticas de Fabricação de Excipientes**   19.1 - Boas Práticas de Fabricação de Excipientes (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

  20.1 - Atualização de Insumos Farmacêuticos Sintéticos e Semissintéticos Submetidos ao Registro Sanitário (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

**20 - Requisitos para registro, pós-registro e certificação de boas práticas de fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos**   20.2 - Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  20.3 - Pós-Registro de Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA) (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

### LABORATÓRIOS ANALÍTICOS

#### Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## LABORATÓRIOS ANALÍTICOS

<b>21 - Análises relacionadas aos laboratórios oficiais de vigilância sanitária</b>  	<b>21.1 - Atualização das modalidades de análise relacionadas aos laboratórios oficiais de vigilância sanitária.</b> (GELAS/SUCOM) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>22 - Coleta de Amostras para análises laboratoriais</b>  	<b>22.1 - Requisitos técnicos para Coleta, transporte, acondicionamento, recepção, fracionamento e destinação de amostras de produtos e Serviços sob o regime da vigilância sanitária para análises laboratoriais.</b> (GELAS/SUCOM) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>23 - Credenciamento de Laboratórios Analíticos de Interesse da Vigilância Sanitária</b>  	<b>23.1 - Credenciamento de Laboratórios Analíticos de Interesse da Vigilância Sanitária.</b> (GELAS/SUCOM) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
<b>24 - Metodologias Analíticas Alternativas para Produtos sob Regime de Vigilância Sanitária</b>  	<b>24.1 - Métodos Alternativos ao Uso de Animais em Atividades de Pesquisa para Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária</b> (GGREG/SUREG) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## MEDICAMENTOS

## Origem dos subtemas:

 Temas Migrados da AR 2013-2014	 Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014	 Novos subtemas propostos pela área	 Diálogos Setoriais
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 Revisão de Norma	 Lacuna Regulatória	 Atualização Periódica	 Guia/Manual
----------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------

## MEDICAMENTOS

-   25.1 - Inspeção em Boas Práticas Clínicas (SUMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
- 25 - Boas Práticas**
-   25.2 - Inspeção de registro e pós-registro e renovação registro de medicamentos e insumos farmacêuticos ativos, incluindo a notificação de medicamentos, os estudos de equivalência farmacêutica, perfil de dissolução comparativo, biodisponibilidade relativa e bioequivalência de medicamentos. (SUMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
-   26.1 - Bulas Magistrais para Medicamentos Manipulados (GGMON/SUCOM) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
- 26 - Bula, rotulagem e informações ao consumidor**
-   26.2 - Frases de Alerta em Bula e Rotulagem (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
-   26.3 - Memento Fitoterápico Brasileiro (COFAR/SUMED) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
-   26.4 - Rotulagem de Medicamentos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
-   27.1 - Estabelecer os prazos para renovação do registro de medicamentos, não superior a 10 (dez) anos, considerando a natureza do produto e o risco sanitário envolvido na sua utilização (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
- 27 - Concessão e renovação de registro de medicamentos de acordo com a Lei nº 13.097/2015**
-   27.2 - Registro ou notificação de medicamentos considerados de uso tradicional (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
-   27.3 - Renovação simplificada de registro de medicamentos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
- 28 - Controle e Fiscalização**
-   28.1 - Controle e Fiscalização da Cadeia de Distribuição de Medicamentos (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

29 - Farmacovigilância ● ★	29.1 - Farmacovigilância em detentores de registro de medicamentos de uso humano (GGMON/SUCOM) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
30 - Produtos de degradação em medicamentos com substâncias ativas sintéticas e semissintéticas, classificados como novos, genéricos e similares. ▲ ★	30.1 - Parâmetros para a notificação, identificação e qualificação de produtos de degradação em medicamentos com substâncias ativas sintéticas e semissintéticas, classificados como novos, genéricos e similares. (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	30.2 - Requisitos para identificação e qualificação de produtos de degradação. (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
31 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para notificação, armazenamento, distribuição e transporte de gases medicinais ● ✓	31.1 - Norma sobre Armazenamento, Distribuição e Transporte de Gases Medicinais (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	31.2 - Notificação de Gases Medicinais (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

32 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro, pós-registro, cadastro ou notificação de medicamentos	◆ ★	32.1 - Atualização da Lista Padronizada de Medicamentos Sujeitos à Notificação Simplificada (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	● ★	32.2 - Desvinculação dos registros concedidos por meio do procedimento simplificado estabelecido pela RDC 31/2014, para medicamentos decorrentes de processos de Parceria para Desenvolvimento Produtivo ou de transferências de tecnologia (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	■ 🚩	32.3 - Inovação incremental de medicamentos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	● ✓	32.4 - Padronização do envio de informações relativas à descontinuação temporária ou definitiva de fabricação ou importação de medicamentos (GGAIR/SUREG) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	◆ ★	32.5 - Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	▲ ★	32.6 - Procedimentos para acompanhamento, instrução e análise dos processos de registro e pós-registro, de medicamentos produzidos mediante parcerias público-público ou público-privado e transferência de tecnologia de interesse do Sistema Único de Saúde (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
	◆ ★	32.7 - Registro e Pós-registro de Medicamentos Dinamizados (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	◆ ✓	32.8 - Registro Simplificado de Medicamentos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Renato Porto]
	▲ ★	32.9 - Vinculação do registro do medicamento ao protocolo de Documento Informativo de Preço de medicamentos (SCMED /SCMED ) [ Diretor Relator: Renato Porto]
33 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos biológicos	◆ ✓	33.1 - Registro de Soros Heterólogos Hiperimunes (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	◆ ★	33.2 - Registro e Pós-Registro de Extratos Alergênicos e Produtos Alergênicos (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]

	 	34.1 - Diretrizes de Liberação Paramétrica em Substituição ao Teste de Esterilidade (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	 	34.2 - Equivalência Terapêutica de Medicamentos Inalatórios Orais (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	34.3 - Estudos de Equivalência Farmacêutica e de Perfil de Dissolução Comparativo (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>34 - Requisitos técnicos para estudos e testes voltados à garantia de qualidade, eficácia e segurança de medicamentos</b>	 	34.4 - Estudo de Estabilidade de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	 	34.5 - Habilitação de Centros de Equivalência Farmacêutica (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	 	34.6 - Isenção e Substituição de Estudos de Bioequivalência/Biodisponibilidade Relativa (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	 	34.7 - Provas de Biodisponibilidade Relativa/Bioequivalência de Medicamentos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Renato Porto]
	 	34.8 - Provas de Equivalência Farmacêutica para Medicamentos na Forma de Sprays e Aerosóis Nasais de Dose Controlada (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	 	34.9 - Validação de Métodos Analíticos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
	 	35.1 - Classificação de Medicamentos Isentos de Prescrição (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
<b>35 - Restrição de Dispensação de Medicamentos</b>	 	35.2 - Requisitos para a aquisição de medicamentos de referência em território internacional (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	35.3 - Restrição de venda de fitoterápicos (GGMED/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>36 - Segregação de áreas produtivas de medicamentos e outros produtos</b>	 	36.1 - Alteração das Exigências Regulamentares quanto à Segregação de Áreas Produtivas para Classes Terapêuticas Específicas de Medicamentos (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	36.2 - Categorias de produtos cujas instalações e equipamentos podem ser compartilhadas com a fabricação de medicamentos de uso humano. (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**37 - Terceirização de Produção, de Análises de Controle de Qualidade e Armazenamento de Medicamentos**



37.1 - Terceirização de Produção, de Análises de Controle de Qualidade e Armazenamento de Medicamentos (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Renato Porto]

**38 - Vacinas Influenza para uso no Brasil em 2016 e 2017**



38.1 - Vacinas Influenza para uso no Brasil em 2016 e 2017 (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

## Lista de Temas - AR 2015/2016 PORTOS, AEROPORTOS E FRONTEIRAS

### Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

### Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

**39 - Boas Práticas Sanitárias**

  39.1 - Boas Práticas Sanitárias nos Sistemas de Abastecimento de Água em Portos, Aeroportos e Passagens de Fronteira (GMIV/SUPAF) [ Diretor Relator: Renato Porto]

  40.1 - Controle Sanitário de Importação de Produtos Fumígenos Derivados do Tabaco (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**40 - Controle Sanitário na**
**Importação de Bens e Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária (Revisão da RDC 81/2008).**

  40.2 - Importação de Insumos Necessários a Pesquisas Científicas (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: Renato Porto]

  40.3 - Peticionamento Eletrônico de Importação de Medicamentos (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

  40.4 - Revisão do Regulamento Técnico de Bens e Produtos para fins de Vigilância Sanitária. (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  40.5 - Simplificação do Procedimento de Fiscalização Sanitária de Produtos Importados (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**41 - Credenciamento do Centro de Orientação a Viajantes**

  41.1 - Credenciamento do Centro de Orientação a Viajantes (GMIV/SUPAF) [ Diretor Relator: Renato Porto]

**42 - Internacionalização dos aeroportos brasileiros**

  42.1 - Internacionalização dos aeroportos brasileiros (SUPAF/SUPAF) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

**43 - Planos de Contingência para Emergências de Saúde Pública**

  43.1 - Planos de Contingência para Emergências de Saúde Pública em Portos, Aeroportos e Fronteiras (GMIV/SUPAF) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

**44 - Procedimento de Liberação de Lotes de Hemoderivados**

44.1 - Procedimento de Liberação de Lotes de Hemoderivados para Consumo no Brasil e Exportação (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**45 - Requisitos de vigilância em saúde**

45.1 - Requisitos de vigilância em saúde a bordo de navios, plataformas e instalações de apoio offshore. (GGMIV/SUPAF) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

45.2 - Controle sanitário de aeronaves e aeroportos e os requisitos para Certificação Sanitária destes locais (GGMIV/SUPAF) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

**46 - Vigilância Sanitária em Eventos de Grande Porte**

46.1 - Controle Sanitário na Importação de Bens e Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária em Eventos de Grande Porte (Revisão da RDC 02/2013) (GGCOE/SUPAF) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

### PRODUTOS PARA A SAÚDE

#### Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

47 - Certificação de Boas Práticas Fabricação de Produtos para Saúde.	 	47.1 - Boas Práticas de Fabricação de Bolsas de Sangue (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	47.2 - Definição dos organismos auditores avaliados no âmbito do programa MDSAP que podem emitir relatórios a serem utilizados como subsídio no processo de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
48 - Certificação de Produtos para a Saúde	 	48.1 - Certificação das Próteses de Quadril (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	 	48.2 - Revisão da lista de Normas Técnicas, cujos parâmetros devem ser adotados para a certificação de conformidade, no âmbito do Sistema Brasileiro de Avaliação da Conformidade (SBAC), dos equipamentos sob regime de Vigilância Sanitária (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
49 - Diretrizes para Nomenclatura e Codificação de Produtos para a Saúde	 	49.1 - Nomenclatura de Dispositivos Médicos Prioritários. (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	 	49.2 - Revisão de etiquetas de rastreabilidade e código de barras de artroplastia e stents (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]
50 - Reprocessamento de Produtos para a Saúde	 	50.1 - Reprocessamento de Produtos para a Saúde (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

	<p>51.1 - Critérios para o agrupamento em famílias de materiais de uso em saúde para fins de registro e cadastramento    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]</p>
<b>51 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para a saúde</b>	<p>51.2 - Notificação Simplificada de produtos para a saúde.    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]</p>
	<p>51.3 - Pós registro de produtos para a saúde (alterações e revalidações de registro).    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]</p>
	<p>51.4 - Procedimentos para Registro e Cadastro de Produtos de Uso em Diagnóstico In Vitro    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]</p>
	<p>51.5 - Registro de produtos autoteste destinados ao uso em políticas públicas do Ministério da Saúde    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]</p>
<b>52 - Rotulagem e informações ao consumidor</b>	<p>52.1 - Frase de Advertência em Produtos que contenham Látex de Borracha Natural    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]</p>
<b>53 - Uso e Substituição de Produtos para a Saúde</b>	<p>53.1 - Uso e Substituição de Produtos para a Saúde (Esfigmomanômetros e Termômetros Clínicos) que Contendam Mercúrio    (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]</p>

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## SANEANTES

## Origem dos subtemas:

 Temas Migrados da AR 2013-2014	 Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014	 Novos subtemas propostos pela área	 Diálogos Setoriais
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 Revisão de Norma	 Lacuna Regulatória	 Atualização Periódica	 Guia/Manual
----------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------

## 54 - Controle de vetores patógenos urbanos

  54.1 - Avaliação de macroorganismo para fins de controle biológico de vetores e patógenos em ambiente urbano (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  55.1 - Água Sanitária e Alvejantes à Base de Hipoclorito de Sódio (Tema Mercosul) ou Hipoclorito de Cálcio (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

  55.2 - Álcool Etílico para uso em estabelecimentos de assistência à saúde humana ou animal (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]

  55.3 - Produtos Saneantes à base de bactérias (Internalização de Tema Mercosul) (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

## 55 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro, pós-registro, cadastro ou notificação de saneantes

  55.4 - Produtos Saneantes à base de hipoclorito de sódio (Alvejantes) (Tema Mercosul) (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  55.5 - Registro de Produtos Saneantes Domissanitários (Tema Mercosul) (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  55.6 - Registro Eletrônico de Produtos Saneantes de Risco 2 (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

  55.7 - Renovação do Registro de Produtos Saneantes. (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  55.8 - Requisitos técnicos para Saneantes cuja Conceituação e Classificação Possam Ter Semelhança com os Agrotóxicos (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]

## 56 - Rotulagem e informações ao consumidor

  56.1 - Rotulagem de produtos Saneantes (GGSAN/SUALI) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

### SANGUE, TECIDOS, CÉLULAS E ÓRGÃOS

#### Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------



**57 - Biovigilância e Boas Práticas para Bancos de Células**

57.1 - Boas Práticas para Bancos de Células (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: Renato Porto]



 57.2 - Implantação do Sistema de Biovigilância (GGMON/SUCOM) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

**58 - Funcionamento dos Bancos de Tecidos Humanos para Finalidade Terapêutica**



 58.1 - Funcionamento dos Bancos de Tecidos Humanos para Finalidade Terapêutica (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

**59 - Pesquisa Clínica em Terapias Celulares**



 59.1 - Pesquisa Clínica em Terapias Celulares (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

**60 - Registro de Produtos de Terapias Avançadas**



 60.1 - Registro de Produtos de Terapias Avançadas (GGPBS/SUMED) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

### SERVIÇOS DE INTERESSE PARA A SAÚDE

#### Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

- 

**61.1 - Requisitos de Segurança Sanitária para o funcionamento de estabelecimentos de Educação Infantil.**  
 (GFORT/SSNVS) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**61 - Requisitos de segurança sanitária para o funcionamento de instituições que oferecem serviços de interesse à saúde**

- 

**61.2 - Requisitos de Segurança Sanitária para as atividades de estética e embelezamento (GFORT/SSNVS) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]**

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## SERVIÇOS DE SAÚDE

## Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

  62.1 - Boas Práticas de Funcionamento das Unidades de Terapia Intensiva (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  62.2 - Boas Práticas de Funcionamento de Lactários. (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  62.3 - Boas Práticas em Farmácias (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

**62 - Boas Práticas de Funcionamento de Serviços de Saúde**   62.4 - Boas Práticas para Funcionamento de Serviços Móveis de Saúde (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

  62.5 - Regulamento Técnico que estabelece os requisitos de boas práticas para funcionamento, segurança e qualidade dos serviços de diagnóstico por imagem na área da saúde (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

  62.6 - Regulamento Técnico que estabelece os requisitos de boas práticas para funcionamento, segurança e qualidade dos serviços de diagnóstico por imagem que utilizam equipamentos emissores de radiação ionizante na área da saúde. (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**63 - Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde**   63.1 - Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

**64 - Infraestrutura de Estabelecimentos Assistenciais de Saúde**   64.1 - Infraestrutura de Estabelecimentos Assistenciais de Saúde (GGTES/SSNVS) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

## Lista de Temas - AR 2015/2016

## Toxicologia – Agrotóxicos, Tabaco e Outros Toxicantes

## Origem dos subtemas:

 Temas Migrados da AR 2013-2014	 Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014	 Novos subtemas propostos pela área	 Diálogos Setoriais
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 Revisão de Norma	 Lacuna Regulatória	 Atualização Periódica	 Guia/Manual
----------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------

## 65 - Critérios e Exigências para Avaliação Toxicológica de Agrotóxicos

  65.1 - Critérios e Exigências para Avaliação Toxicológica de Agrotóxicos (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

## 66 - Embalagem e Informações ao Consumidor

  66.1 - Advertências nas Embalagens sobre os Malefícios do Tabaco (GGTAB/SUTOX) [ Diretor Relator: Renato Porto]

  67.1 - Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo 2,4-D (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  67.2 - Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo Carbofurano (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

## 67 - Reavaliação toxicológica de ingrediente ativo de agrotóxicos

  67.3 - Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo Procloraz (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  67.4 - Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo Glifosato. (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  67.5 - Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo Paraquate (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ainda não definido]

  67.6 - Reavaliação toxicológica do ingrediente Ativo Parationa Metílica (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]

## 68 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro de produtos fumígenos

  68.1 - Novos tipos de produtos fumígenos (GGTAB/SUTOX) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

  68.2 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro de produtos fumígenos derivados do tabaco (GGTAB/SUTOX) [ Diretor Relator: Renato Porto]

## 69 - Resíduos de Agrotóxicos em Produtos Vegetais in natura

  69.1 - Critérios para o Reconhecimento de Limites Máximos de Resíduos de Agrotóxicos em Produtos Vegetais in natura (Tema Mercosul) (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Renato Porto]

  69.2 - Rastreabilidade de Alimentos In Natura (GGTOX/SUTOX) [ Diretor Relator: Renato Porto]

Lista de Temas - AR 2015/2016  
OUTROS TEMAS TRANSVERSAIS

## Origem dos subtemas:

 <b>Temas Migrados da AR 2013-2014</b>	 <b>Processos em Andamento - Fora da AR 2013/2014</b>	 <b>Novos subtemas propostos pela área</b>	 <b>Diálogos Setoriais</b>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## Natureza da Medida Regulatória

 <b>Revisão de Norma</b>	 <b>Lacuna Regulatória</b>	 <b>Atualização Periódica</b>	 <b>Guia/Manual</b>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>70 - Autorização de Funcionamento de Empresas</b>	  70.1 - Autorização de Funcionamento de Empresas em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados (SUPAF/SUPAF) [ Diretor Relator: Ivo Bucaresky]
	  70.2 - Autorização de Funcionamento de Estabelecimentos sujeitos à vigilância sanitária (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>71 - Autorização para Esgotamento de Estoque de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária</b>	  71.1 - Autorização para Esgotamento de Estoque de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
<b>72 - Certificação de Boas Práticas de Fabricação.</b>	  72.1 - Prazo de vigência da Certificação de Boas Práticas de Fabricação dos produtos sujeitos ao regime de vigilância sanitária (GGINP/SUINP) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
<b>73 - Controle e Fiscalização de Substâncias sob Controle Especial e Plantas que Podem Originá-las</b>	  73.1 - Atualização da Lista de Antimicrobianos Sujeitos ao Controle Estabelecido pela RDC nº 20/2011 (SUCOM/SUCOM) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	  73.2 - Atualização das Substâncias Sujeitas a Controle Especial (Portaria nº 344/1998 e atualizações) (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: Ainda não definido]
	  73.3 - Controle das substâncias sujeitas a controle especial, bem como dos medicamentos que as contenham, pelos centros de equivalência farmacêutica habilitados pela Anvisa e os centros de biodisponibilidade/bioequivalência. (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: Renato Porto]
	  73.4 - Controle e Fiscalização de Substâncias sob Controle Especial e Plantas que Podem Originá-las (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]
	  73.5 - Informatização do peticionamento de Autorizações de Importação e de Exportação de substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial. (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: José Carlos Magalhães Moutinho]
<b>74 - Nanotecnologia Relacionada a Produtos e Processos Sujeitos à Vigilância Sanitária</b>	  74.1 - Nanotecnologia Relacionada a Produtos e Processos Sujeitos à Vigilância Sanitária (DIMON/DIMON) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]

	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ ★ 75.1 - Propaganda de Produtos Fumígenos (GGTAB/SUTOX) [ Diretor Relator: Ainda não definido]</li> </ul>
75 - Propaganda de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária	<ul style="list-style-type: none"> <li>◆ ★ 75.2 - Propaganda de Alimentos com Quantidades Elevadas de Açúcar, de Gordura Saturada, de Gordura Trans, de Sódio e de Bebidas com Baixo Teor Nutricional (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: Renato Porto]</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>◆ ★ 75.3 - Propaganda de Medicamentos (GGFIS/SUCOM) [ Diretor Relator: Renato Porto]</li> </ul>
76 - Requisitos técnicos e procedimentos administrativos para registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos sujeitos a vigilância sanitária.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▲ ★ 76.1 - Registro de produtos utilizados no procedimento de pigmentação artificial permanente da pele (GGTPS/SUALI) [ Diretor Relator: Renato Porto]</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>◆ ★ 76.2 - Transferência de Titularidade de Registro de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária (GGREG/SUREG) [ Diretor Relator: Estava sob relatoria do Dr. Jaime de Oliveira]</li> </ul>