

INFORME DE MONITORAMENTO

10 de agosto de 2025



Edição nº156 SE 33

INFOGRIPE: CRESCE NÚMERO DE CASOS DE SRAG ENTRE CRIANÇAS NO NORDESTE E AMAZONAS - 14/08

Conforme os dados recentes do InfoGripe, da Fiocruz, o número de casos de Síndrome Respiratória Aguda Grave (SRAG) em crianças tem crescido em algumas regiões do país. O boletim aponta que esse aumento é notável em estados do Nordeste e no Amazonas, especialmente em crianças entre 2 e 14 anos, e está associado principalmente ao rinovírus. Apesar de uma tendência de queda geral no cenário nacional, o VSR (vírus sincicial respiratório) continua a ser o agente etiológico de um número elevado de casos de SRAG em crianças pequenas em muitos estados. O estudo indica que quatro unidades federativas - Amazonas, Bahia, Paraíba e Rio Grande do Norte - estão em situação de alerta ou risco, com sinal de crescimento na tendência de longo prazo. A pesquisadora Tatiana Portella reforça a importância da vacinação contra a Covid-19 como uma medida crucial de proteção contra casos graves. Além disso, os dados mostram que o VSR foi responsável pela maior parte dos casos positivos e óbitos relacionados a vírus respiratórios.

[Guia de Orientações para Profissionais de Saúde: Síndrome Gripal e Síndrome Respiratória Aguda Grave \(SRAG\)](#)

Link: **InfoGripe**

Tags: SRAG; Amazonas; Crianças.

Board: Monitoramento – Vírus.

Ações adotadas: Continuar monitorando.

Próximos passos: Continuar acompanhando.

Notícias analisadas: 5

Notícias relevantes: 2

NOTA DE ESCLARECIMENTO 17 - SARAMPO NO TOCANTINS - 14/08

Com base na nota de esclarecimento da Secretaria de Estado da Saúde (SES-TO), 51 casos de sarampo foram notificados no Tocantins. Desse total, 18 foram confirmados, 28 descartados e 5 ainda estão sob investigação. A maioria dos casos se concentra em Campos Lindos, e a nota destaca que todos os pacientes notificados tiveram contato com viajantes de países onde o vírus circula. A SES-TO informou que já enviou equipes de vigilância para atuar nas áreas afetadas, realizando ações de contenção como isolamento e vacinação de pessoas que tiveram contato com os doentes. Além disso, foram enviadas orientações a todos os 139 municípios do estado, e as salas de vacinação estão abastecidas. O documento reforça que o sarampo é uma doença altamente contagiosa e que a principal forma de prevenção é a vacinação, que está disponível gratuitamente pelo SUS.

Link: **51 casos de sarampo notificados**

Tags: Sarampo; Surto; Tocantins.

Board: Casos de Sarampo.

Ações adotadas: Continuar monitorando.

Próximos passos: Continuar acompanhando.

Notícias analisadas: 4

Notícias relevantes: 1

NOTA TÉCNICA Nº 49/2025-DPNI/SVSA/MS SARAMPO - 14/08

Com base na Nota Técnica nº 49/2025 do Ministério da Saúde, o documento orienta o fortalecimento da vigilância e intensificação da vacinação contra o sarampo, devido à reemergência do vírus nas Américas e o risco de sua reintrodução no Brasil.

Uma das principais estratégias é a ampliação da "dose zero" para crianças de 6 a 11 meses e 29 dias. Essa ação será implementada em todos os municípios dos estados de Acre, Amapá, Maranhão, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Pará, Paraná, Rondônia, Roraima, Santa Catarina e Tocantins. Para o Rio Grande do Sul, a recomendação é para municípios de fronteira com a Argentina e o Uruguai, e cidades de grande circulação. Já em São Paulo, a medida abrange a Região Metropolitana de São Paulo, a de Campinas e a Baixada Santista. O documento ainda destaca a importância de manter o esquema vacinal completo de crianças, adolescentes, jovens e adultos, com atenção especial a pessoas que vêm de outros países ou vivem em regiões de fronteira.

A nota técnica também inclui uma recomendação específica para a vacinação de pessoas com alergia à proteína do leite de vaca (APLV), orientando a utilização da vacina tetraviral, que não contém proteínas do leite.

[Acesse aqui a Nota Técnica.](#)

FARMACOVIGILÂNCIA DE VACINA

O que notificar?

Evento adverso supostamente atribuível a vacinação ou imunização (ESAVI) é qualquer ocorrência médica indesejada após a vacinação, não possuindo necessariamente uma relação causal com o uso de uma vacina ou outro imunobiológico (imunoglobulinas e soros heterólogos).

Como notificar?

Notificações de ESAVI são recebidas pelo sistema de notificação e-SUS Notifica, do Ministério da Saúde, ou pelo sistema da Anvisa, o VigiMed.

Cidadãos, detentores de registro de medicamentos ou de autorização temporária de uso emergencial, clínicas de vacinação privadas, núcleos de segurança do paciente e gerências de risco devem utilizar o [VigiMed](#).

Profissionais de saúde e serviços de saúde vinculados às secretarias de saúde devem utilizar preferencialmente o e-SUS Notifica.

ATUALIZAÇÃO EPIDEMIOLÓGICA OROPOUCHE NA REGIÃO DAS AMÉRICAS- 13/08

De acordo com a atualização epidemiológica da Organização Pan-Americana da Saúde (OPAS), o Brasil se destaca como o país com o maior número de casos de Oropouche na Região das Américas. Em 2025, entre a primeira e a trigésima semana epidemiológica, o país notificou 11.888 casos confirmados, um número substancialmente maior em comparação com os outros dez países que relataram casos.

O cenário epidemiológico do Brasil em 2024 também foi grave, com a notificação de 13.785 casos e quatro óbitos associados ao vírus. Em 2025, foram notificados cinco óbitos adicionais, com destaque para quatro no Rio de Janeiro e um no Espírito Santo. O documento também indica que cinco casos com complicações neurológicas e dois casos de óbito fetal ainda estão sob investigação no país.

Link: **[Oropouche na Região das Américas](#)**

Tags: Oropouche; América.

Board: Monitoramento – Vírus.

Ações adotadas: Continuar monitorando.

Próximos passos: Continuar acompanhando.

Notícias analisadas:5

Notícias relevantes:2

INFLUENZA AVIÁRIA

SÍNDROME RESPIRATÓRIA E NERVOSA DAS AVES

Entre as semanas epidemiológicas (SE) 1 e 33, foram confirmados dezenove focos de influenza aviária em aves silvestres e de subsistência. A maioria dos casos já foram encerrados. Atualmente, dois casos estão em andamento, um no Rio de Janeiro, outro em São Paulo.

A suspeita pode ser descartada com base na avaliação clínico-epidemiológica realizada pelo Médico Veterinário Oficial, sem necessidade de coleta de amostras para diagnóstico laboratorial. No entanto, quando a investigação é classificada pelo Médico Veterinário Oficial como caso provável de Síndrome Respiratória e Nervosa das aves, a coleta de amostras para diagnóstico laboratorial é obrigatória. Caso os resultados laboratoriais sejam negativos para Influenza Aviária e Doença de Newcastle, a suspeita é descartada e a investigação é encerrada.



Cenário Epidemiológico de Influenza Aviária em Humanos - 2025

UF	Casos Suspeitos	Casos descartados	Casos Confirmados	Data do último resultado
AL	1	1	0	abr/25
RS	5	5	0	22/5/25
MG	15	15	0	7/8/25
BA	1	1	0	mai/25
MT	2	2	0	13/6/25
GO	2	2	0	13/6/25
SP	14	14	0	12/8/25
RJ	8	8	0	29/7/25
Total	48	48	0	

Fonte: CGCOVID/DEDT/SVSA - Ministério da Saúde. Atualizado em 13/08/2025. Dados sujeitos a alteração.

Link:[Painel BI](#)

Tags:Influenza aviária; Mapa; H5N1; Brasil.

Board: Monitoramento – Vírus.

Ações adotadas:Continuar monitorando.

Próximos passos:Continuar acompanhando.

TEVE PROBLEMA COM PRODUTO DE LIMPEZA? NOTIFIQUE!

A Anvisa reforça que eventos adversos relacionados a produtos saneantes devem ser notificados em seus canais oficiais. Essas informações são fundamentais para identificar riscos à saúde, orientar ações de fiscalização e garantir a segurança da população.

Como notificar

Estes são os canais oficiais da Anvisa para o registro de eventos adversos relacionados a produtos saneantes:

- Cidadãos: usem o e-Notivisa para relatar problemas, como irritações ou intoxicações.

Acessem: <https://www.gov.br/pt-br/servicos/notificar-problemas-com-produtos-sujeitos-a-vigilancia-sanitaria>

- Profissionais de saúde e empresas: utilizem o Notivisa (requer cadastro) para reportar casos atendidos.

Acessem: <https://notivisa.anvisa.gov.br/frmLogin.asp>

O que são saneantes?

Saneantes são produtos usados para limpeza, desinfecção, controle de pragas ou desodorização em ambientes como casas, hospitais e indústrias.

Eles incluem:

1. **Limpeza geral:** detergentes, sabões, limpadores multiuso, sabão em barra.
2. **Desinfecção e sanitização:** água sanitária, desinfetantes hospitalares, produtos para água potável, hortifrutícolas ou piscinas.
3. **Desinfestação:** inseticidas e géis contra baratas, formigas ou mosquitos.
4. **Tira-manchas:** produtos para remoção de manchas em tecidos ou superfícies.

Problemas que podem ocorrer durante o uso de saneantes

- **Problemas respiratórios:** inalar vapores de cloro ou amoníaco pode provocar tosse, falta de ar ou crises de asma.
- **Intoxicações:** crianças podem ingerir detergentes coloridos confundindo-os com bebidas, ou adultos podem sofrer reações por misturar produtos (ex.: água sanitária com amoníaco, que gera gases tóxicos).
- **Irritação ou queimaduras:** contato com desinfetantes concentrados pode causar lesões na pele ou olhos.
- **Alergias:** fragrâncias ou conservantes podem desencadear reações alérgicas.
- **Acidentes graves:** armazenamento inadequado pode levar a vazamentos ou reações químicas perigosas.

NOTIFIQUE

Dicas para uso seguro

- Leia o rótulo e siga as instruções de uso e diluição.
- Use luvas, óculos ou máscaras, se indicado.
- Nunca misture produtos químicos, como água sanitária e amoníaco.
- Armazene em locais seguros, longe de crianças e animais.
- Aplique em ambientes ventilados para evitar acúmulo de vapores.
- Descarte corretamente, seguindo as orientações da embalagem.

Por que notificar?

Notificar eventos adversos ajuda a Anvisa a identificar produtos problemáticos, retirar lotes do mercado, orientar campanhas educativas e proteger a população. Cidadãos podem relatar reações ocorridas em casa, profissionais de saúde podem reportar casos clínicos e empresas devem notificar eventos indesejáveis dos seus produtos. Sua ação faz a diferença!

Notifique imediatamente e contribua para ambientes mais seguros!

Link: [Confira quais os principais eventos adversos, como notificar e dicas para o uso seguro de saneantes.](#)

Tags: Saneantes; Notificação; Produtos de limpeza; Uso seguro.

Board: Monitoramento – Vírus.

ANVISA PROÍBE RELÓGIO MEDIDOR DE GLICOSE SEM EFICÁCIA COMPROVADA - 05/08

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) proibiu a comercialização, distribuição, importação, propaganda e uso de um relógio inteligente da empresa GWF Negócios Digitais Ltda., que era vendido com a falsa promessa de medir a glicose e a pressão arterial. O produto, chamado "Glicowatch", não possui registro na agência, e a Anvisa alerta que relógios com essa função não têm eficácia comprovada por meio de estudos clínicos. O órgão regulador ressalta que o uso desses dispositivos representa um risco à saúde dos usuários, uma vez que os resultados não são cientificamente validados e que produtos sem registro não garantem qualidade, segurança e eficácia.

Link: [A ação foi resultado da comprovação da venda do produto sem registro, em plataforma de vendas on-line.](#)

ATUALIZAÇÃO SOBRE SUSPENSÃO DO MEDICAMENTO DE TERAPIA AVANÇADA ELEVIDYS® (DELANDISTROGENO MOXEPARVOVEQUE) - 07/08

A Anvisa decidiu suspender temporariamente o medicamento Elevidys, uma terapia avançada para tratar a distrofia muscular de Duchenne em crianças de 4 a 7 anos. A medida, de caráter preventivo, foi tomada após a notificação de três óbitos em outros países, associados a terapias gênicas que utilizam o mesmo vetor viral presente no Elevidys. Embora as mortes não tenham ocorrido no grupo de pacientes aprovado para o tratamento no Brasil, a Anvisa ressaltou o risco de toxicidade hepática.

A agência aguarda o envio de um dossiê técnico completo da empresa responsável para uma análise aprofundada dos riscos e benefícios, antes de determinar a retomada do uso. O órgão regulador americano, FDA, já havia recomendado a retomada do uso para pacientes deambuladores, o mesmo perfil aprovado no Brasil, e a Anvisa está em contato com a FDA para acessar os dados que embasaram essa decisão.

A Anvisa reforça que a proteção da saúde da população é a sua prioridade e que a suspensão não se aplica a remessas já autorizadas para uso clínico individualizado em pacientes brasileiros. Em casos específicos, como o de dois pacientes no Brasil, o uso é permitido, desde que haja avaliação médica e consentimento, e que as advertências de segurança sejam seguidas rigorosamente.

Link: [A suspensão temporária do uso do medicamento Elevidys®](#)

LOTE FALSO DO GEL LUBRIFICANTE K-MED DEVE SER RECOLHIDO - 13/08

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) determinou o recolhimento e a apreensão de um lote falsificado do Gel Lubrificante Íntimo K-Med 2 em 1. A medida foi tomada após a empresa original, detentora do registro, identificar que o lote L2407415 estava sendo vendido online, principalmente no site da Shopee, com informações de fabricação e validade incorretas. O produto falsificado é considerado irregular, sem garantia de conteúdo, origem ou qualidade, e a Anvisa proibiu sua comercialização, distribuição, propaganda e uso. O lote original do produto em questão tem data de fabricação 03/2023 e validade até 03/2026; portanto, qualquer unidade do lote L2407415 com datas diferentes é irregular. A Anvisa orienta os consumidores que identificarem o produto falso a notificar a agência ou a Vigilância Sanitária local.

Link: [Fabricante identificou informações diferentes no lote L2407415, que estava sendo ofertado on-line. Saiba mais.](#)

OPERAÇÃO DESARTICULA REDE SUSPEITA DE FALSIFICAR MEDICAMENTO PARA CÂNCER NO CEARÁ - 15/08

A Anvisa, em colaboração com a Secretaria de Saúde do Ceará e a Agência de Fiscalização de Fortaleza (Agefis), liderou uma operação que desarticulou uma rede de falsificação e distribuição de medicamentos para o câncer no Ceará. A ação teve como alvo uma distribuidora que estava vendendo versões falsificadas do medicamento injetável Keytruda, um imunoterápico de alto custo utilizado no tratamento de diversos tipos de câncer.

A operação foi desencadeada após denúncias de hospitais que adquiriram produtos com embalagens e lotes suspeitos. A fiscalização encontrou diversas caixas de medicamentos sem registro no Brasil e com rótulos em inglês. O órgão regulador alertou que a circulação de medicamentos falsificados representa um grave risco para a saúde dos pacientes, podendo comprometer o tratamento e causar eventos adversos. A Anvisa reforçou que a falsificação de medicamentos é considerada crime hediondo, com penas de 10 a 15 anos de prisão.

Link: [Fabricante identificou informações diferentes no lote L2407415, que estava sendo ofertado on-line. Saiba mais.](#)

IRREGULARIDADES

Apreensão e proibição de comercialização, distribuição, fabricação, importação, propaganda e uso de "ULTRA ARMOR (Lotes a partir de 01/01/2020)" - Produto SEM REGISTRO

[Acesse aqui a resolução](#)

Apreensão e proibição de comercialização, distribuição, fabricação, propaganda e uso de "IA SKIN DA MARCA CHESS NATURAL BRAND." - Produto SEM REGISTRO

[Acesse aqui a resolução](#)

Apreensão e proibição de comercialização, distribuição, importação, propaganda e uso de "PULSEIRA REPELENTE DE MOSQUITO CLIGANIC" - Produto SEM REGISTRO

[Acesse aqui a resolução](#)

TOTAL NOTÍCIAS ANALISADAS: 14

TOTAL NOTÍCIAS RELEVANTES: 3

PAINÉIS EIOS EM MONITORAMENTO PELA CEAVS

- Board:Resistência antimicrobiana (RAM)-Emergências e surtos

Notícias analisadas: 1

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento-Covid-19

Notícias analisadas: 1

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento-Ômicron

Notícias analisadas: 1

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento-Mpox

Notícias analisadas: 1

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento-Realização de Cirurgias em Mutirões

Notícias analisadas: 0

Notícias relevantes: 0

- Board:Desabastecimento de Medicamentos

Notícias analisadas: 0

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento-Casos de sarampo

Notícias analisadas: 4

Notícias relevantes: 1

- Board:Medicamentos e produtos adulterados e falsificados

Notícias analisadas: 0

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento-Variante Zica Vírus

Notícias analisadas: 0

Notícias relevantes: 0

- Board:Monitoramento de vírus

Notícias analisadas: 5

Notícias relevantes: 2

- Board: Tuberculose

Notícias analisadas:0

Notícias relevantes:0

- Board: Febres Hemorrágicas–Monitoramento

Notícias analisadas:0

Notícias relevantes:0

- Board: Lesões oculares provocadas por pomadas capilares

Notícias analisadas:0

Notícias relevantes:0

- Board: Toxina botulínica

Notícias analisadas:0

Notícias relevantes:0

- Board: Uso de vaper e cigarros eletrônicos

Notícias analisadas:1

Notícias relevantes:0

REFERÊNCIAS

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ (FIOCRUZ). *InfoGripe: cresce número de casos de SRAG entre crianças no Nordeste e Amazonas.* Agência Fiocruz de Notícias, 14 ago. 2025. Disponível em:

<https://fiocruz.br/noticia/2025/08/infogripe-cresce-numero-de-casos-de-srag-entre-criancas-no-nordeste-e-amazonas>.

TOCANTINS. Secretaria de Estado da Saúde (SES-TO). *Nota de esclarecimento 17 – sarampo no Tocantins.* Palmas: SES-TO, 5 ago. 2025. Disponível em:

<https://www.to.gov.br/saude/noticias/nota-de-esclarecimento-17-sarampo-no-tocantins/3i0istgmqd4x>.

ORGANIZAÇÃO PAN-AMERICANA DA SAÚDE (OPAS). *Atualização epidemiológica: Oropouche na Região das Américas – 13 de agosto de 2025.* Washington, D.C.: OPAS/OMS, 2025. Disponível em:

<https://www.paho.org/pt/documentos/atualizacao-epidemiologica-oropouche-na-regiao-das-americas-13-agosto-2025>.