

Farmacovigilância

Anvisa publica recolhimento voluntário e suspensão da comercialização, distribuição e uso do RPHKARDIA - 1 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRAN da MJM PRODUTOS FARMACEUTICOS E DE RADIOPROTECAO S.A.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): RPHKARDIA - 1 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS (EMB HOSPITALAR) - (LOTES: S000001129; S00001133; S000001143; S000001149; S000001159; S000001162; S000001186).

Nome técnico: Tetrafluorborato tetramibi cuproso.

Registro: 173590002

Situação do Registro: Válido

Fabricante: MJM PRODUTOS FARMACEUTICOS E DE RADIOPROTECAO S.A. - CNPJ: 04.891.262/0001-44

Detentora do registro: MJM PRODUTOS FARMACEUTICOS E DE RADIOPROTECAO S.A. - CNPJ: 04.891.262/0001-44

Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Comunicado de recolhimento voluntário iniciado pela empresa, em razão de desvio do teor de íon estanoso - medida preventiva.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.360, DE 26 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui RPHKARDIA - 1 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS (EMB HOSPITALAR) (LOTES: S000001129; S00001133; S000001143; S000001149; S000001159; S000001162; S000001186) em estoque ou em uso.

2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.

3. Notifique o caso no VigiHosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves

Elen Oliveira Pernin

Evellyn Brandão de Almeida

Gabriela de Oliveira Silva

Gisela Da Mota Leitão

Júlia Pereira de Sousa

Laíse Dos Santos P. P. De Messias

Leilane Souza Prado Tair

Mariana Cristina Moraes X. Duarte

Nicole Carine C. De Carli dos Reis

Romana Santos Gama

Ryan Pierre B. De Souza

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Anvisa publica apreensão e suspensão da comercialização, manipulação e uso de todos os produtos manipulados da HOSP-PHARMA MANIPULACAO E SUPRIMENTOS LTDA.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): TODOS OS PRODUTOS MANIPULADOS (LOTES: TODOS)
Fabricante: HOSP-PHARMA MANIPULACAO E SUPRIMENTOS LTDA - CNPJ: 00.610.681/0007-03

Motivo da suspensão

Comprovação da manipulação irregular de produto manipulado - medida preventiva.
Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.357, DE 26 DE AGOSTO DE 2026.
Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui algum produto da HOSP-PHARMA MANIPULACAO E SUPRIMENTOS LTDA - CNPJ: 00.610.681/0007-03 em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no VigiHosp e à Anvisa.

Anvisa publica apreensão e proibição da comercialização, distribuição e uso do DYSPORT 500U da empresa DESCONHECIDA.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): DYSPORT 500U (LOTE: P22686)
Nome técnico: Toxina Botulínica
Fabricante: Desconhecido

Motivo da suspensão

Comunicado da empresa detentora do registro do medicamento, Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda., CNPJ 07.718.721/0001-80, informando que o lote P22686 (COMP-007736) não existe, logo nunca foi importado pela empresa, e que as características do layout do rótulo do produto são inconsistentes com aquelas do produto original importado e distribuído no Brasil, se tratando, portanto, de falsificação - medida preventiva.
Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.356, DE 26 DE AGOSTO DE 2026.
Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui DYSPORT 500U (LOTE: P22686) em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no VigiHosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves
Elen Oliveira Pernin
Evellyn Brandão de Almeida
Gabriela de Oliveira Silva
Gisela Da Mota Leitão
Júlia Pereira de Sousa
Laíse Dos Santos P. P. De Messias

Leilane Souza Prado Tair
Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Romana Santos Gama
Ryan Pierre B. De Souza

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Anvisa publica interdição cautelar do METOCLOSANTISA - 5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML da SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote):

METOCLOSANTISA - 5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML (LOTE: 12501825)

Nome técnico: Cloridrato de metoclopramida.

Registro: 101860003

Situação do Registro: Válido

Fabricante: SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - CNPJ: 04.099.395/0001-82

Detentora do registro: SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - CNPJ: 04.099.395/0001-82

Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Laudo de Análise Fiscal inicial n.º 892.1P.0/2026/IOM/FUNED, emitido pelo Fundação Ezequiel Dias- FUNED, que apresentou resultado insatisfatório no ensaio de aspecto do produto, por apresentar uma partícula estranha não dissolvida e móvel que se fragmentou em 3 partículas após manipulação. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação e vigorará pelo prazo de noventa dias.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.359, DE 26 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui METOCLOSANTISA - 5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML (LOTE: 12501825) em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no Vigihosp e à Anvisa.

Suplementação alimentar

Não houve publicações até o momento.

Cosméticos e Produtos de Higiene Pessoal

Não houve publicações até o momento.

Saneantes

Não houve publicações até o momento.

Elaboração:

Caroline Gava Alves
Elen Oliveira Pernin
Evellyn Brandão de Almeida
Gabriela de Oliveira Silva
Gisela Da Mota Leitão
Júlia Pereira de Sousa
Laíse Dos Santos P. P. De Messias
Leilane Souza Prado Tair
Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Romana Santos Gama
Ryan Pierre B. De Souza

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Tecnovigilância

Anvisa publica recolhimento e suspensão da comercialização, distribuição e uso do COMPRESSA GAZE NEUROCIRDRGICA HITEC da CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): COMPRESSA GAZE NEUROCIRDRGICA HITEC (LOTES A PARTIR DE 23/03/2026).

Nome técnico: Compressa Absorvente Para Neurocirurgia.

Registro: 10150479089

Situação do Registro: Inválido

Fabricante: FABRICANTE: KLAS MEDİKAL CİHAZLAR SANAYİ MÜMESSİLLİK İÇ VE DIŞ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ – TURQUIA.

Detentora do registro: CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS - CNPJ: 61.418.042/0001-31.

Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Considerando o cancelamento do registro da notificação do dispositivo médico Compressa Gaze Neurocirúrgica Hitec e considerando o risco sanitário associado a uso de dispositivo médico classe IV, com regras sanitárias aplicáveis a produto notificado (baixo risco).

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.338, DE 24 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui COMPRESSA GAZE NEUROCIRDRGICA HITEC (LOTES A PARTIR DE 23/03/2026), em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no VigiHosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves
Elen Oliveira Pernin
Evellyn Brandão de Almeida
Gabriela de Oliveira Silva
Gisela Da Mota Leitão
Júlia Pereira de Sousa
Laíse Dos Santos P. P. De Messias

Leilane Souza Prado Tair
Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Romana Santos Gama
Ryan Pierre B. De Souza

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Anvisa publica suspensão da comercialização, distribuição e uso do Cateter para punção arterial em PTFE Microseld da HTS - TECNOLOGIA EM SAÚDE, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): Cateter para punção arterial em PTFE Microseld - (LOTES A PARTIR DE 24/07/2026).
Nome técnico: Cateteres
Registro: 10289680161
Situação do Registro: Válido
Fabricante: INTRA SPECIAL CATHETERS. – ALEMANHA
Detentora do registro: HTS - TECNOLOGIA EM SAÚDE, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 66.437.831/0001-33.
Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Considerando que a Anvisa foi comunicada, em 24/07/2026, acerca da recusa da fabricante PMT Prazision Medizintechnik, localizada em Im Gewerbegebiet 11, 66709, Weiskirchen, Alemanha, em receber a inspeção sanitária programada e considerando que, em razão da recusa, não foi possível comprovar que a fabricação dos produtos ocorre em conformidade com os requisitos estabelecidos pelas boas práticas de fabricação.
Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.336, DE 24 DE AGOSTO DE 2026.
Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui Cateter para punção arterial em PTFE Microseld - (LOTES A PARTIR DE 24/07/2026) em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no **VigiHosp** e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves	Leilane Souza Prado Tair
Elen Oliveira Pernin	Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Evellyn Brandão de Almeida	Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Gabriela de Oliveira Silva	Romana Santos Gama
Gisela Da Mota Leitão	Ryan Pierre B. De Souza
Júlia Pereira de Sousa	
Laíse Dos Santos P. P. De Messias	

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Anvisa publica suspensão da comercialização, distribuição e uso do Cateter para punção arterial em Pebax MICROSELD da HTS - TECNOLOGIA EM SAÚDE, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA.

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): Cateter para punção arterial em Pebax MICROSELD - (LOTES A PARTIR DE 24/07/2026).

Nome técnico: Cateteres

Registro: 10289680152

Situação do Registro: Válido

Fabricante: INTRA GMBH – ALEMANHA.

Detentora do registro: HTS - TECNOLOGIA EM SAÚDE, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 66.437.831/0001-33.

Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Considerando que a Anvisa foi comunicada, em 24/07/2026, acerca da recusa da fabricante PMT Prazision Medizintechnik, localizada em Im Gewerbegebiet 11, 66709, Weiskirchen, Alemanha, em receber a inspeção sanitária programada e considerando que, em razão da recusa, não foi possível comprovar que a fabricação dos produtos ocorre em conformidade com os requisitos estabelecidos pelas boas práticas de fabricação.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.336, DE 24 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui Cateter para punção arterial em Pebax MICROSELD - (LOTES A PARTIR DE 24/07/2026) em estoque ou em uso.

2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.

3. Notifique o caso no Vigihosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves	Leilane Souza Prado Tair
Elen Oliveira Pernin	Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Evellyn Brandão de Almeida	Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Gabriela de Oliveira Silva	Romana Santos Gama
Gisela Da Mota Leitão	Ryan Pierre B. De Souza
Júlia Pereira de Sousa	
Laíse Dos Santos P. P. De Messias	

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

**Anvisa publica apreensão e proibição da comercialização, distribuição e uso do
SCULPTRA da empresa GALDERMA BRASIL LTDA.**

Identificação do Produto

Nome comercial do produto (lote): Sculptra – (TODOS OS LOTES).

Nome técnico: Solução para Preenchimento Intradérmico.

Registro: 80251760008

Situação do Registro: Válido

Fabricante: Q-MED AB - SUÉCIA.

Detentora do registro: GALDERMA BRASIL LTDA – CNPJ: 00.317.372/0001-46

Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Considerando que a Galderma Brasil Ltda identificou no mercado unidades deste produto com características divergentes das constantes na embalagem original: caixa do produto falsificado na cor branca, em desacordo com a caixa do produto original na cor magenta, tratando-se, portanto, de falsificação.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.335, DE 24 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

- 1.** Verifique se o hospital possui Sculptra - (TODOS OS LOTES) em estoque ou em uso.
- 2.** Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
- 3.** Notifique o caso no Vigihosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves	Leilane Souza Prado Tair
Elen Oliveira Pernin	Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Evellyn Brandão de Almeida	Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Gabriela de Oliveira Silva	Romana Santos Gama
Gisela Da Mota Leitão	Ryan Pierre B. De Souza
Júlia Pereira de Sousa	
Laíse Dos Santos P. P. De Messias	

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Anvisa publica a proibição da comercialização, distribuição e uso dos seguintes produtos da empresa MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA.

Identificação do Produto

Produto	Lote	Registro	Nome técnico
Linhas para Contraste Medtron	A partir de 24/07/2026	80047300633	Cânulas
Linhas para bombas injetoras Medtron	A partir de 24/07/2026	80047300635	Cânulas
PATIENT LINE	A partir de 24/07/2026	80047300607	Cânulas
Patient Line	A partir de 24/07/2026	80047300453	Cânulas
Patient Line e Tube System	A partir de 24/07/2026	80047300606	Cânulas
Patient Line e Tube System	A partir de 24/07/2026	80047300615	Cânulas
Tubos para injeção de contraste	A partir de 24/07/2026	80047300629	Tubos
Válvulas para injeção de contraste Medtron	A partir de 24/07/2026	80047300652	Válvulas e Conectores de Tubos

Situação dos Registros: Válido

Fabricante: MEDTRON AG – ALEMANHA.

Detentora dos registros: MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 03.580.620/0001-35.

Fonte: [Consulta Anvisa](#)

Motivo da suspensão

Considerando a recusa da fabricante PMT Prazision Medizintechnik, localizada em Im Gewerbegebiet 11, 66709, Weiskirchen, Alemanha, em receber a inspeção sanitária programada e considerando que, em razão da recusa, não foi possível comprovar que a fabricação dos produtos ocorre em conformidade com os requisitos estabelecidos pelas boas práticas de fabricação.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.334, DE 24 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui os produtos da MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - (LOTES A PARTIR DE 24/07/2026) em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no VigiHosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves
Elen Oliveira Pernin
Evellyn Brandão de Almeida
Gabriela de Oliveira Silva
Gisela Da Mota Leitão
Júlia Pereira de Sousa
Laíse Dos Santos P. P. De Messias

Leilane Souza Prado Tair
Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Romana Santos Gama
Ryan Pierre B. De Souza

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

Anvisa publica apreensão e proibição da comercialização, distribuição e uso dos seguintes produtos da empresa SHPS TECNOLOGIA E SERVIÇOS LTDA.

Identificação do Produto (TODOS OS LOTES):

Nome comercial do produto	Nome técnico
OMRON BLOOD PRESSURE DIGITAL MONITOR MEDICAL MODELO HEM-7121	Esfigmomanômetro
OMRON GLUCOMETER TEST KIT WITH STRIP 50 GLUCOSE METER	Medidor de glicemia
OMRON PULSE OXIMETER SPO2 MODELO SMH-01	Oxímetro de pulso
OMRON MC-246 TERMOMETRO TIPO LAPIS DIGITAL	Termômetro clínico
OMRON BLOOD SUGAR TEST KIT 50 TESTSTRIP PLUS NEEDLE	Medidor de glicemia
OMRON BLOOD PRESSURE DIGITAL MONITOR SHYGMOMANOMETER MODELO MINI 6677	Esfigmomanômetro
OMRON PRECISE NON-CONTACT INFRARED THERMOMETER FOREHEAD MODELO E69(BSX916)	Termômetro clínico
OMRON PORTABLE NEBULIZER MACHINE MODELO NE-003	Nebulizador

Situação dos Registros: Não possui registro

Fabricante: SHPS TECNOLOGIA E SERVICOS LTDA. - CNPJ: 35.635.824/0001-12

Motivo da suspensão

Considerando a comprovação da falsificação dos produtos da marca (monitores de pressão, inalador, oxímetro de pulso, termômetros, controle da glicose), que constam em nossos bancos de dados como regularizados em nome da empresa OMRON HEALTHCARE BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA., considerando a inexistência de glicosímetros, bem como dos modelos NE-003, E69(BSX916), Mini 6677, MC-246, SMH-01 e HEM-7121 que sejam comercializados no Brasil.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE nº 3.333, DE 24 DE AGOSTO DE 2026.

Fonte: [DOU](#)

O Hospital deve fazer

1. Verifique se o hospital possui os produtos da SHPS TECNOLOGIA E SERVICOS LTDA.- (TODOS OS LOTES) em estoque ou em uso.
2. Caso identifique o produto, retire-o imediatamente de uso e do estoque.
3. Notifique o caso no VigiHosp e à Anvisa.

Elaboração:

Caroline Gava Alves
Elen Oliveira Pernin
Evellyn Brandão de Almeida
Gabriela de Oliveira Silva
Gisela Da Mota Leitão
Júlia Pereira de Sousa
Laíse Dos Santos P. P. De Messias

Leilane Souza Prado Tair
Mariana Cristina Moraes X. Duarte
Nicole Carine C. De Carli dos Reis
Romana Santos Gama
Ryan Pierre B. De Souza

Revisão:

Marcia Amaral Dal Sasso

Divulgação:

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS)
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC)
Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)

INFORMES

Anvisa realiza seminário sobre atualização das normas para fitoterápicos.

Cofen e CFF participaram do seminário promovido pela Anvisa sobre a regulamentação de fitoterápicos.

Fonte: [Cofen](#)

InfoGripe (Fiocruz): apenas três estados com sinal de crescimento de SRAG

Alagoas, Mato Grosso e Roraima apresentam incidência em nível de alerta/risco com sinal de crescimento, outras UFs seguem em alerta sem crescimento (AM, MS, MG, PR, RS, RJ, SC, SE). Em 2026, 141.009 casos notificados de SRAG.

Fonte: [Fiocruz](#)

ATUALIZAÇÃO TÉCNICA

Programa de Qualificação Multiprofissional em Segurança do Paciente (PQMSP)

Formação baseada nas diretrizes da OMS, com certificação internacional da ISQua. Lista de interessados aberta. Última oportunidade de ingresso em 2026.

Fonte: [IBSP](#)

Aperfeiçoamento em Saúde Mental e Atenção Psicossocial de Adolescentes e Jovens

Curso da Fiocruz Mato Grosso do Sul e UNICEF voltado ao aperfeiçoamento em saúde mental e atenção psicossocial de adolescentes e jovens.

Fonte: [UnaSUS](#)

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Caroline Gava Alves	Leilane Souza Prado Tair	Marcia Amaral Dal Sasso	Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS) Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC) Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)
Elen Oliveira Pernin	Mariana Cristina Moraes X. Duarte		
Evellyn Brandão de Almeida	Nicole Carine C. De Carli dos Reis		
Gabriela de Oliveira Silva	Romana Santos Gama		
Gisela Da Mota Leitão	Ryan Pierre B. De Souza		
Júlia Pereira de Sousa			
Laíse Dos Santos P. P. De Messias			

Vigilância em Foco

Este informativo é elaborado pela Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde da Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado, Diretoria de Atenção à Saúde, da HU Brasil, e tem como objetivo informar à Rede HU Brasil sobre os principais destaques e novidades acerca dos temas segurança do paciente, vigilância e qualidade em saúde, especialmente os marcos regulatórios e alertas sanitários de farmacovigilância, tecnovigilância, vigilância de saneantes, hemovigilância e vigilância dos processos assistenciais. Nele, são apresentados informes, atualizações técnicas e medidas a serem implementadas nos hospitais, relacionadas à segurança sanitária de medicamentos, saneantes, produtos para a saúde e outras tecnologias em saúde.

Esta publicação convida a todos para a ação a partir da informação, visando a segurança dos pacientes.

Acompanhe periodicamente os alertas emitidos pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) e as outras formas de comunicação de risco envolvendo medicamentos, produtos para saúde, saneantes e outras tecnologias em saúde e implemente as medidas adequadas relacionadas aos produtos existentes na sua instituição, conforme cada caso, tais como notificação no Vigihosp, retirada de uso, contato com o fabricante, monitorização e notificação à Anvisa.

Esperamos que o “Vigilância em Foco” seja amplamente divulgado na sua instituição, a fim de que as informações nele contidas possam ser convertidas em ações baseadas nas melhores práticas, nas diretrizes HU Brasil e nas recomendações da Anvisa e do Ministério da Saúde, promovendo e difundindo cada vez mais a qualidade nos serviços em saúde.

Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde
Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado
Diretoria de Atenção à Saúde

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Caroline Gava Alves	Leilane Souza Prado Tair	Marcia Amaral Dal Sasso	Coordenação-Geral de Qualidade e Vigilância em Saúde (CGQVS) Gerência-Executiva de Apoio e Qualificação do Cuidado (GEAQC) Diretoria de Atenção à Saúde (DAS)
Elen Oliveira Pernin	Mariana Cristina Moraes X. Duarte		
Evellyn Brandão de Almeida	Nicole Carine C. De Carli dos Reis		
Gabriela de Oliveira Silva	Romana Santos Gama		
Gisela Da Mota Leitão	Ryan Pierre B. De Souza		
Júlia Pereira de Sousa			
Laíse Dos Santos P. P. De Messias			