

"12. Os produtos abrangidos por este regulamento devem ser submetidos aos processos de acidificação e tratamento térmico suficientes para destruir as células vegetativas de microrganismos de relevância para a saúde pública e de outros microrganismos capazes de se reproduzir nas condições de armazenamento, distribuição e comercialização dos produtos.

12.1. As empresas processadoras de palmito em conserva devem validar o processo de produção para cada tipo de embalagem utilizada a fim de atender ao disposto neste item.

12.2. A validação do processo deve conter, no mínimo, os registros dos parâmetros de processamento e das análises físico-químicas e microbiológicas utilizadas para alcançar o disposto no item 12.

12.3. A documentação referente à validação da eficácia do processo de produção deve estar sempre disponível para consulta pela autoridade sanitária." (NR).

Art. 8º Fica incluído o item 13 no Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 17, de 1999, com a seguinte redação:

"13. As embalagens utilizadas na produção do palmito em conserva devem atender aos regulamentos técnicos referentes a materiais destinados ao contato com alimentos e serem adequadas para as condições de processamento e armazenamento do produto." (NR)

Art. 9º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Art. 10 Fica revogada a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 300, de 1º de dezembro de 2004.

Art. 11 As embalagens metálicas e de vidro terão prazo de 12 (doze) meses para adequação aos requisitos de validação do processo de produção dispostos no art. 7º desta Resolução, contados a partir da data da sua publicação.

Art. 12 Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

RESOLUÇÃO - RDC Nº 86, DE 27 DE JUNHO DE 2016

Dispõe sobre os procedimentos para o recebimento de documentos em suporte eletrônico.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 14 de junho de 2016, e eu, Diretor-Presidente Substituto, determino a sua publicação.

Art. 1º Esta Resolução tem por objetivo definir os procedimentos e requisitos para o recebimento de documentos em suporte eletrônico pela Anvisa.

Art. 2º Para efeitos desta Resolução, são adotadas as seguintes definições:

I - agente regulado: pessoa física ou jurídica submetida ao controle e à fiscalização da Anvisa;

II - assinatura digital: modalidade de assinatura eletrônica, resultado de uma operação matemática que utiliza algoritmos de criptografia e permite aferir, com segurança, a origem e a integridade do documento;

III - assinatura eletrônica: geração, por computador, de qualquer símbolo ou série de símbolos executados, adotados ou autorizados por um indivíduo para ser o laço legalmente equivalente à assinatura manual do indivíduo;

IV - assinatura eletrônica anexada (attached): estrutura assinada com conteúdo digital embutido no documento eletrônico;

V - autenticidade: qualidade de um documento ser o que diz ser, independentemente de se tratar de minuta, original ou cópia, livre de adulterações ou qualquer outro tipo de corrupção;

VI - autoridade certificadora: organização que emite certificados digitais obedecendo às práticas definidas na Infraestrutura de Chaves-Públicas - ICP;

VII - certificado digital: documento emitido e assinado digitalmente por uma autoridade certificadora, que contém dados que identificam seu titular e o relaciona à sua respectiva chave-pública;

VIII - chave-pública: chave matemática formada por uma sequência de dígitos, usada para criptografia assimétrica e criada em conjunto com a chave-privada correspondente, disponibilizada publicamente por certificado digital e utilizada para verificar assinaturas digitais;

IX - documento: unidade de registro de informações, qualquer que seja o formato ou o suporte;

X - formato de arquivo: especificação de regras e padrões descritos formalmente para interpretação dos bits constituintes de um arquivo digital;

XI - gestão arquivística de documentos: conjunto de procedimentos e operações técnicas, referentes à produção, tramitação, uso, avaliação e arquivamento de documentos arquivísticos em fase corrente e intermediária, visando a sua eliminação ou recolhimento para a guarda permanente;

XII - integridade: estado dos documentos que se encontram completos e que não sofreram nenhum tipo de corrupção ou alteração não autorizada nem documentada;

XIII - lista de verificação (check list): lista elaborada por cada área técnica da Anvisa, contendo a relação de documentos, de caráter obrigatório, que devem instruir uma petição;

XIV - suporte: base física sobre a qual a informação é registrada;

XV - unidades organizacionais: unidades especializadas incumbidas do exercício das diferentes funções legalmente atribuídas à Anvisa.

Art. 3º É obrigatória a protocolização de documentos em suporte eletrônico nos casos em que a Anvisa expressamente especificar.

§ 1º Deverão ser apresentados em suporte eletrônico os assuntos de petição constantes em Instrução Normativa a ser publicada pela Anvisa.

§ 2º Mesmo nos casos previstos em Instrução Normativa, o formulário de petição e o comprovante de pagamento da taxa de fiscalização em vigilância sanitária devem ser apresentados em suporte papel.

§ 3º Também deverá ser entregue em suporte papel, folha de rosto com a identificação dos documentos que estão contidos em cada mídia apresentada.

§ 4º Ao microempreendedor individual, ao agricultor familiar e ao empreendedor de economia solidária, será facultado o encaminhamento da documentação na forma eletrônica ou em suporte papel.

Art. 4º É responsabilidade do agente regulado apresentar os documentos exigidos na lista de verificação e na legislação específica vigente, de acordo com cada assunto de petição.

Art. 5º A conferência e exigência da documentação constante da lista de verificação de cada assunto de petição deve ser realizada pelas unidades organizacionais competentes para a análise do processo.

Art. 6º Os documentos protocolizados em suporte eletrônico na Anvisa devem ser apresentados em CD-ROM ou DVD - ROM. Parágrafo único. Petições diferentes devem ser entregues em mídias distintas.

Art. 7º O CD-ROM ou DVD - ROM e seu invólucro deverão conter as seguintes informações:

I - nome da empresa;

II - nome comercial do produto / substância ativa, quando aplicável;

III - número do processo (para petições secundárias); e

IV - número da mídia em relação ao conjunto, quando aplicável (exemplo: 1/3, 2/3, 3/3).

Art. 8º Com a finalidade de manter a integridade física das mídias eletrônicas, estas devem ser protocolizadas na Anvisa com invólucro protetor adequado.

Art. 9º Os documentos protocolizados em suporte eletrônico na Anvisa devem atender aos seguintes requisitos:

I - formato de arquivo PDF (Portable Document Format);

II - resolução de 300 dpi (trezentos dots per inch), em preto e branco;

III - tamanho máximo de 60MB (sessenta megabytes) por arquivo;

IV - os documentos da lista de verificação devem ser apresentados em um único arquivo, devendo ser partilhado somente no caso deste ultrapassar 1.000 (mil) páginas; e

V - apresentação, preferencialmente, no formato A4.

§ 1º O documento PDF deverá apresentar marcadores, hiperlinks e busca de texto que facilitem a navegação.

§ 2º Na criação do PDF, deverão ser seguidas as orientações da Anvisa, publicadas por meio de manual específico no portal da Agência.

§ 3º Excepcionalmente, os documentos que precisarem ser apresentados em escala colorida devem ser entregues coloridos com a resolução de 300 dpi (trezentos dots per inch).

Art. 10. Com a finalidade de manter a integridade e a autenticidade dos documentos enviados em suporte eletrônico, estes devem estar assinados digitalmente por representante legalmente autorizado da empresa, com a utilização de certificados do tipo e-CNPJ ou e-CPF, emitidos por autoridades certificadoras reconhecidas pela Infraestrutura de Chaves-Públicas Brasileira - ICP/Brasil.

Parágrafo único. O tipo de assinatura a ser utilizado nos documentos em suporte eletrônico especificados nesta norma deve ser a assinatura eletrônica anexada (attached).

Art. 11. O agente regulado deve observar requisitos de segurança no fornecimento dos documentos em suporte eletrônico, de modo que os arquivos estejam livres de "vírus" ou similares que possam prejudicar o funcionamento do ambiente computacional da Anvisa.

Art. 12. Serão devolvidas pelo Protocolo da Anvisa, via Empresa Brasileira de Correios e Telégrafos (ECT), com a indicação das correções necessárias, os documentos protocolizados que:

I - estiverem em suporte diferente do especificado pela Anvisa;

II - não atenderem aos padrões indicados nesta norma e no manual;

III - encontrarem-se danificados ou com leitura do arquivo prejudicada;

IV - não apresentarem conteúdo;

V - estiverem protegidos por senha; ou

VI - nos casos em que for detectada a presença de vírus.

Parágrafo único. É facultada à Anvisa a disponibilização dos documentos para retirada pelo agente regulado em suas instalações, desde que previamente acordado com a empresa.

Art. 13. Fica estabelecido um período de transição de 365 (trezentos e sessenta e cinco) dias, a contar da data da publicação desta RDC, durante o qual será admitida a protocolização dos documentos descritos na Instrução Normativa em suporte eletrônico ou em papel.

§ 1º Durante o período de transição, a empresa deverá encaminhar a documentação em mídia ou em papel, sendo necessário escolher uma das duas opções.

§ 2º Após o período de transição, será obrigatória a apresentação em suporte eletrônico.

§ 3º A Anvisa poderá autorizar, temporariamente e mediante comunicação prévia no site da Agência, a entrega de documentos em suporte papel.

Art. 14. Os casos omissos pertinentes a esta norma serão resolvidos pela área responsável pela gestão documental.

Art. 15. Esta norma entrará em vigor 30 (trinta) dias após a data da publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 8, DE 27 DE JUNHO DE 2016

Determina a publicação da "Lista de assuntos de petição a serem protocoladas em suporte eletrônico".

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, VI, nos §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, em reunião realizada em 14 de junho de 2016, resolve:

Art. 1º Fica aprovada a lista de assuntos de petição a serem protocoladas em suporte eletrônico na Anvisa, conforme Anexo e nos termos do art. 3º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 86, de 27 de junho de 2016, que dispõe sobre os procedimentos para o recebimento de documentos em suporte eletrônico.

Art. 2º Esta Instrução Normativa entra em vigor 30 (trinta) dias após a data da publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO MEDICAMENTO

CÓDIGO	ASSUNTO
557	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção
10416	GENÉRICO - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção
10415	SIMILAR - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção
10839	Estudos de Interação Farmacocinética para Anuência em Ensaio Clínicos
10608	EQUIVALENCIA TERAPEUTICA - Protocolo de Estudo
10846	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento: Estudos de Farmacocinética
1620	DINAMIZADO - Aditamento
1381	DINAMIZADO - Alteração de Insumos Inertes
1625	DINAMIZADO - Alteração de Nome Comercial do Medicamento
10275	DINAMIZADO - Alteração de Texto de Bula (ou Folheto)
10266	DINAMIZADO - Alteração de Texto de Bula (ou folheto) - Adequação à RDC 47/2009
1821	DINAMIZADO - Alteração de local de fabricação
1904	DINAMIZADO - Alteração de potência de insumo(s) ativo(s)
1815	DINAMIZADO - Alteração de produção do medicamento.



10281	DINAMIZADO - Alteração de rotulagem
1816	DINAMIZADO - Alteração do prazo de validade
1818	DINAMIZADO - Alteração nos cuidados de conservação
1709	DINAMIZADO - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento a pedido
1710	DINAMIZADO - Cancelamento de Registro do Medicamento a pedido
1714	DINAMIZADO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
10836	DINAMIZADO - Cancelamento de registro para adequação à RDC 31/2014
1707	DINAMIZADO - Desarquivamento de Petição.
1708	DINAMIZADO - Desarquivamento de Processo.
10462	DINAMIZADO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
1813	DINAMIZADO - Inclusão de indicação terapêutica - não prevista em literatura
1716	DINAMIZADO - Inclusão de local de fabrico
1814	DINAMIZADO - Inclusão de nova apresentação comercial
1812	DINAMIZADO - Inclusão de nova forma farmacêutica.
1378	DINAMIZADO - Inclusão de nova indicação terapêutica - já prevista em literatura
1820	DINAMIZADO - Inclusão de novo acondicionamento
10282	DINAMIZADO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
1862	DINAMIZADO - Notificação da alteração de rótulo e/ou cartucho
1863	DINAMIZADO - Notificação da alteração no texto de bula (ou folheto).
10455	DINAMIZADO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
10283	DINAMIZADO - Notificação de alteração de rotulagem
10284	DINAMIZADO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10517	DINAMIZADO - Notificação de descontinuação definitiva de fabricação ou importação
10524	DINAMIZADO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação
10538	DINAMIZADO - Notificação de reativação de fabricação ou importação
1377	DINAMIZADO - Reconstituição de documentação
1866	DINAMIZADO - Recurso Administrativo
1619	DINAMIZADO - Registro de Medicamento
159	DINAMIZADO - Renovação de Registro do Medicamento
1868	DINAMIZADO - Retificação de Publicação - ANVISA.
1869	DINAMIZADO - Retificação de Publicação - EMPRESA.
1353	DINAMIZADO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
1360	DINAMIZADO - Solicitação de Correção de Dados na Base
1632	DINAMIZADO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1633	DINAMIZADO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1634	DINAMIZADO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
1635	DINAMIZADO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10737	DINAMIZADO - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10555	DINAMIZADO - Registro de Medicamento Dinamizado (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10620	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de embalagem primária
10619	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de embalagem secundária
1376	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Reconstituição de documentação
1352	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
1359	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de Correção de Dados na Base
1719	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento
10622	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração da restrição de venda, apenas nos casos decorrentes de atualização de norma específica
1856	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de Rotulagem para Fins Exclusivos de Fracionamento
10277	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão)
10627	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de posologia
10288	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de rotulagem
1793	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração na especificação da matéria-prima vegetal
10624	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10621	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de fabricante da matéria-prima vegetal, quando forem mantidas as especificações aprovadas no dossiê
1800	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Ampliação de Uso
10626	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Atualização de especificações e método analítico
1743	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
1740	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Desarquivamento de Processo
1739	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Desarquivamento de petição.
10630	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP
10631	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP
10460	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
1798	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1840	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
1803	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica
10625	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de nova apresentação por inclusão de sabor
1780	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de nova concentração
1801	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de nova forma farmacêutica
1802	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de nova via de administração
10617	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de nova via de administração no país
1799	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de novo acondicionamento
1848	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
10491	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes com prazo de análise
10628	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Mudanças relacionadas à restrição de venda
1769	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula
1809	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da alteração de rotulagem
10268	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula (que possui Bula Padrão) - Adequação à RDC 47/2009
10453	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
10290	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10519	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de descontinuação definitiva de fabricação ou importação
10526	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação
10623	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Reativação da fabricação de medicamento quando a suspensão não for decorrente do não atendimento de requerimentos técnicos
10618	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Reativação de fabricação motivada pelo não atendimento de requisitos técnicos
10540	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Reativação de fabricação não decorrente de não atendimento de requisitos técnicos
1778	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Recurso Administrativo
10611	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10612	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
1697	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Registro de Medicamento
1699	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Renovação de Registro de Medicamento.
1831	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - ANVISA.
1832	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - EMPRESA.
1735	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
1732	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1734	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1736	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10736	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10848	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento à solicitação de registro
1790	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de nome comercial
10614	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração maior de excipiente
10777	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração menor de excipiente
10613	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração moderada de excipiente
10778	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de fabricação
10759	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de fabricação com prazo de análise
10616	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão maior no processo de produção
10615	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão moderada no processo de produção
10779	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Ampliação de prazo de validade ou alteração dos cuidados de conservação
1811	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Cancelamento do registro

1810	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Cancelamento do registro da apresentação
10776	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Exclusão de local de fabricação e fabricante da matéria-prima vegetal, local de embalagem primária, local de embalagem secundária ou local de fabricação do produto
10730	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10570	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Registro de Medicamento Fitoterápico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10600	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Renovação de registro de medicamento - CLONE
10635	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Aditamento
10640	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração da restrição de venda, apenas nos casos decorrentes de atualização de norma específica
10648	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de Rotulagem para Fins Exclusivos de Fracionamento
10649	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de Texto de Folheto informativo (que não possui Folheto Padrão)
10643	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de nome comercial
10676	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de posologia
10652	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração maior de excipiente
10650	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração menor de excipiente
10651	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração moderada de excipiente
10654	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração na especificação da matéria-prima vegetal
10641	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10639	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de fabricante da matéria-prima vegetal, quando forem mantidas as especificações aprovadas no dossiê
10638	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de embalagem primária
10637	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de embalagem secundária
10636	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de fabricação
10656	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão maior no processo de produção
10655	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão moderada no processo de produção
10657	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Ampliação de Uso
10644	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Ampliação do prazo de validade ou alteração dos cuidados de conservação
10646	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Atualização de especificações e método analítico
10662	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
10661	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Cancelamento do Registro
10660	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Cancelamento do registro da apresentação
10663	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Desarquivamento de Processo
10664	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Desarquivamento de petição
10666	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Exclusão de local de fabricação e fabricante da matéria-prima vegetal, local de embalagem primária, local de embalagem secundária ou local de fabricação do produto
10665	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Folheto informativo - RDC 60/12
10669	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Alegação de uso
10667	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
10668	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
10642	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de nova apresentação por inclusão de sabor
10670	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de nova concentração
10671	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de nova forma farmacêutica
10672	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de nova via de administração
10673	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de nova via de administração no país
10674	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de novo acondicionamento
10675	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
10653	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes com prazo de análise
10678	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação da Alteração de Texto de Folheto informativo
10679	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação da alteração de rotulagem
10680	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Folheto informativo (que possui Folheto Padrão) - Adequação à RDC 47/2009
10681	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Folheto - RDC 60/12
10682	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10683	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de descontinuação definitiva de fabricação ou importação
10684	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação
10686	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Reativação de fabricação motivada pelo não atendimento de requisitos técnicos
10685	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Reativação de fabricação não decorrente de não atendimento de requisitos técnicos
10632	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Reconstituição de documentação
10687	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Recurso Administrativo
10645	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10647	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
10688	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Registro de Medicamento
10690	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Renovação de Registro de Medicamento
10691	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - ANVISA
10692	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - EMPRESA
10633	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
10634	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Solicitação de Correção de Dados na Base
10694	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
10695	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
10693	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
10696	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10763	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10847	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Aditamento à solicitação de registro
10762	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de fabricação com prazo de análise
10701	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP
10702	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP
10729	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10698	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Registro de Produto Tradicional Fitoterápico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1332	ESPECÍFICO - Inclusão de nova via de administração.
1375	ESPECÍFICO - Reconstituição de documentação
1741	ESPECÍFICO - Aditamento
10494	ESPECÍFICO - Alteração da rota de síntese do fármaco
1742	ESPECÍFICO - Alteração de Embalagem Externa
10276	ESPECÍFICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão)
10183	ESPECÍFICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10137	ESPECÍFICO - Alteração de local de embalagem primária
10129	ESPECÍFICO - Alteração de local de embalagem secundária
10153	ESPECÍFICO - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10258	ESPECÍFICO - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
10492	ESPECÍFICO - Alteração de local de fabricação do fármaco
10145	ESPECÍFICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10244	ESPECÍFICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10228	ESPECÍFICO - Alteração de posologia
10203	ESPECÍFICO - Alteração maior de excipiente
10175	ESPECÍFICO - Alteração maior do processo de produção
10195	ESPECÍFICO - Alteração menor de excipiente
10199	ESPECÍFICO - Alteração moderada de excipiente
10167	ESPECÍFICO - Alteração moderada do processo de produção
1657	ESPECÍFICO - Alteração nos cuidados de conservação
1888	ESPECÍFICO - Ampliação de Uso
10216	ESPECÍFICO - Ampliação do prazo de validade
1883	ESPECÍFICO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
10495	ESPECÍFICO - Inclusão da rota de síntese do fármaco
1662	ESPECÍFICO - Inclusão de Indicação Terapêutica
1886	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1839	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
10187	ESPECÍFICO - Inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10141	ESPECÍFICO - Inclusão de local de embalagem primária
10133	ESPECÍFICO - Inclusão de local de embalagem secundária



10157	ESPECÍFICO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10262	ESPECÍFICO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
10493	ESPECÍFICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
10149	ESPECÍFICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10248	ESPECÍFICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10220	ESPECÍFICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril
10191	ESPECÍFICO - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
1674	ESPECÍFICO - Inclusão de nova concentração
1676	ESPECÍFICO - Inclusão de nova forma farmacêutica.
1661	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento
1847	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
10179	ESPECÍFICO - Inclusão maior do processo de produção
10171	ESPECÍFICO - Inclusão moderada do processo de produção
1673	ESPECÍFICO - Inclusão no tamanho do lote superior a 10 vezes
1893	ESPECÍFICO - Recurso Administrativo
10212	ESPECÍFICO - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10208	ESPECÍFICO - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
1577	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento
1583	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento - Solução Parenteral.
1582	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento
1584	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.
1876	ESPECÍFICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1910	ESPECÍFICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1877	ESPECÍFICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
1912	ESPECÍFICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10735	ESPECÍFICO - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10556	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento Específico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10565	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento Solução Parenteral (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10472	ESPECÍFICO - Aditamento à solicitação de registro
10308	Insumos Farmacêuticos Ativos - Concessão de Registro
10309	Insumos Farmacêuticos Ativos - Alteração de Embalagem Externa
10310	Insumos Farmacêuticos Ativos - Alteração de perfil granulométrico
10311	Insumos Farmacêuticos Ativos - Alteração de prazo de validade
10312	Insumos Farmacêuticos Ativos - Alteração do teor de solvente residual
10313	Insumos Farmacêuticos Ativos - Cancelamento de Registro a pedido
10314	Insumos Farmacêuticos Ativos - Cancelamento de Registro por Transferência de Titularidade
10315	Insumos Farmacêuticos Ativos - Inclusão da rota de síntese do Insumo Farmacêutico Ativo
10316	Insumos Farmacêuticos Ativos - Inclusão de local de etapa de fabricação
10317	Insumos Farmacêuticos Ativos - Renovação de Registro
10318	Insumos Farmacêuticos Ativos - Transferência de Titularidade por Cisão de Empresa
10319	Insumos Farmacêuticos Ativos - Transferência de Titularidade por Fusão de Empresa
10320	Insumos Farmacêuticos Ativos - Transferência de Titularidade por Incorporação de Empresa
10321	Insumos Farmacêuticos Ativos - Transferência de Titularidade por Sucessão de Empresa
10322	Insumos Farmacêuticos Ativos - Aditamento
10325	Insumos Farmacêuticos Ativos - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
10326	Insumos Farmacêuticos Ativos - Cumprimento de exigência
10327	Insumos Farmacêuticos Ativos - Desarquivamento de petição
10328	Insumos Farmacêuticos Ativos - Desarquivamento de Processo
10329	Insumos Farmacêuticos Ativos - Exclusão da rota de síntese
10330	Insumos Farmacêuticos Ativos - Mudança de local de fabricação
10331	Insumos Farmacêuticos Ativos - Reconsideração de indeferimento
10332	Insumos Farmacêuticos Ativos - Reconstituição de documentação
10333	Insumos Farmacêuticos Ativos - Retificação de publicação - ANVISA
10334	Insumos Farmacêuticos Ativos - Retificação de publicação - EMPRESA
10335	Insumos Farmacêuticos Ativos - Segunda Via de Documentos
10339	Insumos Farmacêuticos Ativos - Isenção de Registro IFAs em caráter emergencial ou temporário, destinados ao uso exclusivo para a produção de medicamentos a serem utilizados em programas de saúde pública pelo Ministério da Saúde e suas entidades vinculadas
10414	Insumos Farmacêuticos Ativos - Concessão de registro para o Insumo Farmacêutico Ativo presente na composição do medicamento importado semi-elaborado e acabado.
10731	Insumos Farmacêuticos Ativos - Aditamento DMF parte fechada
10754	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) - Produtos Biológicos
10748	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) - Radiofármacos
10750	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) - Sintético
10752	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) Fitoterápicos
10753	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORCPs - Fitoterápicos
10755	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORCPs - Produtos Biológicos
10751	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORCPs - Sintético
10749	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORCPs - Radiofármacos
10125	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA - Recurso Administrativo por Reconsideração de Indeferimento
1866	DINAMIZADO - Recurso Administrativo
1379	ENSAIOS CLÍNICOS - Recurso Administrativo
1893	ESPECÍFICO - Recurso Administrativo
1421	GENÉRICO - Recurso Administrativo
10331	Insumos Farmacêuticos Ativos - Reconsideração de indeferimento
1778	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Recurso Administrativo
1495	MEDICAMENTO NOVO - Recurso Administrativo
1918	PRODUTO BIOLÓGICO - Recurso Administrativo
10687	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Recurso Administrativo
10784	RADIOFARMACO - Recurso Administrativo
1984	SIMILAR - Recurso Administrativo
10768	COREC - Desistência a pedido
1952	GENÉRICO - Aditamento
1402	GENÉRICO - Alteração da Rota de Síntese do Fármaco
1404	GENÉRICO - Alteração de local de fabricação do fármaco
1409	GENÉRICO - Alteração nos cuidados de conservação
1364	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
1429	GENÉRICO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
1450	GENÉRICO - Desarquivamento de Processo
1451	GENÉRICO - Desarquivamento de petição.
1413	GENÉRICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1412	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
1414	GENÉRICO - Inclusão de nova concentração já registrada no País
1415	GENÉRICO - Inclusão de novo acondicionamento
1845	GENÉRICO - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
1963	GENÉRICO - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes
1318	GENÉRICO - Reconstituição de documentação
1421	GENÉRICO - Recurso Administrativo
1425	GENÉRICO - Retificação de publicação - ANVISA
1426	GENÉRICO - Retificação de publicação - EMPRESA
1354	GENÉRICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
1960	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1959	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
10184	GENÉRICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento

10138	GENÉRICO - Alteração de local de embalagem primária
10130	GENÉRICO - Alteração de local de embalagem secundária
10154	GENÉRICO - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10259	GENÉRICO - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
10146	GENÉRICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10245	GENÉRICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10161	GENÉRICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
10252	GENÉRICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação modificada com prazo de análise
10204	GENÉRICO - Alteração maior de excipiente
10176	GENÉRICO - Alteração maior do processo de produção
10196	GENÉRICO - Alteração menor de excipiente
10200	GENÉRICO - Alteração moderada de excipiente
10168	GENÉRICO - Alteração moderada do processo de produção
10217	GENÉRICO - Ampliação do prazo de validade
10224	GENÉRICO - Inclusão da rota de síntese do fármaco
1837	GENÉRICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
10188	GENÉRICO - Inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10142	GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem primária
10134	GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária
10158	GENÉRICO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10263	GENÉRICO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
10150	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10249	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10164	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
10255	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada com prazo de análise
10221	GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril
10192	GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
10229	GENÉRICO - Inclusão de nova via de administração já registrada no país
10180	GENÉRICO - Inclusão maior do processo de produção
10172	GENÉRICO - Inclusão moderada do processo de produção
10213	GENÉRICO - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10209	GENÉRICO - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
143	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento
1958	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1961	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10733	GENÉRICO - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10442	GENÉRICO - Desarquivamento de Petição - Fila de Extensão de Linha
10441	GENÉRICO - Desarquivamento de Petição - Fila de Pós Registro
10816	GGMED - Aditamento: Comunicação de resultados fora da especificação em estudo de estabilidade
10437	GGMED - Autorização para aquisição de medicamento de referência em território internacional para a realização dos estudos de Equivalência Farmacêutica e Bioequivalência
10765	GGMED - Desistência a pedido
1432	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento
1612	MEDICAMENTO NOVO - Alteração da rota de síntese do fármaco
10185	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10139	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de embalagem primária
10131	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de embalagem secundária
10155	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10260	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
1434	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do fármaco
10147	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10246	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10162	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
10253	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação modificada com prazo de análise
1436	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de nome comercial
10205	MEDICAMENTO NOVO - Alteração maior de excipiente
10177	MEDICAMENTO NOVO - Alteração maior do processo de produção
10197	MEDICAMENTO NOVO - Alteração menor de excipiente
10201	MEDICAMENTO NOVO - Alteração moderada de excipiente
10169	MEDICAMENTO NOVO - Alteração moderada do processo de produção
1472	MEDICAMENTO NOVO - Alteração nos cuidados de conservação
10218	MEDICAMENTO NOVO - Ampliação do prazo de validade
1331	MEDICAMENTO NOVO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
1446	MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
1497	MEDICAMENTO NOVO - Desarquivamento de Processo
1496	MEDICAMENTO NOVO - Desarquivamento de petição.
10225	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão da rota de síntese do fármaco
1317	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1836	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
1488	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Novo Acondicionamento
10189	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10143	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de embalagem primária
10135	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de embalagem secundária
10159	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10264	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
1489	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
10151	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10250	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10165	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
10256	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada com prazo de análise
10222	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril
10193	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
10230	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova concentração já registrada no país
1453	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
10181	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão maior do processo de produção
10173	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão moderada do processo de produção
1454	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes
1328	MEDICAMENTO NOVO - Reconstituição de documentação
10214	MEDICAMENTO NOVO - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10210	MEDICAMENTO NOVO - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
1462	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Concentração Nova no País
1463	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Forma Farmacêutica Nova no País
1464	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Medicamento Novo
1465	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Monodroga já aprovada em associação
1466	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Nova Associação no País
1467	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Nova Indicação Terapêutica no País
1468	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Via de Administração Nova no País
1492	MEDICAMENTO NOVO - Retificação de publicação - ANVISA
1494	MEDICAMENTO NOVO - Retificação de publicação - EMPRESA
1438	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1439	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1440	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
1441	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10739	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10445	MEDICAMENTO NOVO - Desarquivamento de Petição - Fila de Pós Registro
10447	MEDICAMENTO NOVO - Desarquivamento de Petição - Fila de registro de medicamentos inovadores
10116	SIMILAR - Alteração da rota de síntese do fármaco
1628	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do fármaco
1416	SIMILAR - Aditamento



10186	SIMILAR - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10140	SIMILAR - Alteração de local de embalagem primária
10132	SIMILAR - Alteração de local de embalagem secundária
10156	SIMILAR - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10261	SIMILAR - Alteração de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
10148	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10247	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10163	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
10254	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação modificada com prazo de análise
1989	SIMILAR - Alteração de nome comercial
10206	SIMILAR - Alteração maior de excipiente
10178	SIMILAR - Alteração maior do processo de produção
10198	SIMILAR - Alteração menor de excipiente
10202	SIMILAR - Alteração moderada de excipiente
10170	SIMILAR - Alteração moderada do processo de produção
1976	SIMILAR - Alteração nos cuidados de conservação
10219	SIMILAR - Ampliação do prazo de validade
1971	SIMILAR - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
1990	SIMILAR - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
10834	SIMILAR - Cancelamento de registro para adequação à RDC 31/2014
1967	SIMILAR - Desarquivamento de petição.
1968	SIMILAR - Desarquivamento de processo
10226	SIMILAR - Inclusão da rota de síntese do fármaco
1627	SIMILAR - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1842	SIMILAR - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
10190	SIMILAR - Inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
10144	SIMILAR - Inclusão de local de embalagem primária
10136	SIMILAR - Inclusão de local de embalagem secundária
10160	SIMILAR - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional
10265	SIMILAR - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação modificada
1978	SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do fármaco
10152	SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
10251	SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise
10166	SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
10257	SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada com prazo de análise
10223	SIMILAR - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril
10194	SIMILAR - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
1979	SIMILAR - Inclusão de nova concentração já registrada no País.
1991	SIMILAR - Inclusão de nova via de administração já registrada no País.
1850	SIMILAR - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
1980	SIMILAR - Inclusão de novo acondicionamento.
10182	SIMILAR - Inclusão maior do processo de produção
10174	SIMILAR - Inclusão moderada do processo de produção
1993	SIMILAR - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes
1970	SIMILAR - Notificação de lotes piloto de contraceptivos, hormônios endógenos, ciclosporina e micofenolato de mofetila.
1969	SIMILAR - Reconstituição de documentação
10215	SIMILAR - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10211	SIMILAR - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
142	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento
1985	SIMILAR - Retificação de publicação - ANVISA
1986	SIMILAR - Retificação de publicação - EMPRESA
1996	SIMILAR - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
1999	SIMILAR - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1994	SIMILAR - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1995	SIMILAR - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
10734	SIMILAR - Aditamento - alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10444	SIMILAR - Desarquivamento de Petição - Fila de Extensão de Linha
10443	SIMILAR - Desarquivamento de Petição - Fila de Pós Registro
1617	MEDICAMENTO NOVO - Ampliação de Uso
10230	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova concentração já registrada no país
1315	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova concentração no País
1449	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Indicação Terapêutica Nova no País
1452	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova via de administração no País
1455	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Concentração Nova no País
1456	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Forma Farmacêutica Nova no País
1457	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Indicação Terapêutica Nova no País
1460	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Associação no País
1461	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Via de Administração no País
10227	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de posologia
1498	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova forma farmacêutica no País
1336	PRODUTO BIOLÓGICO - Retificação de publicação - ANVISA
1913	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento
10473	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento à solicitação de registro
10381	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração maior do processo de fabricação do produto a granel
1515	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Acondicionamento Primário
10279	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Texto de Bula
10377	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de tamanho de lote em até 10 (dez) vezes - Nível 2
10378	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes o tamanho de lote aprovado no registro do produto
1924	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do Local de Fabricação do Princípio Ativo.
1925	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do Local de Fabricação do Produto a Granel
1940	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Primária
1509	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Secundária
10375	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do local de fabricação do diluente
10376	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do local de fabricação do excipiente hemoderivado
1513	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração dos cuidados de conservação
10380	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração maior do processo de fabricação do produto em sua embalagem primária
10383	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração maior do processo de produção do(s) princípio(s) ativo(s)
10385	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração menor de excipiente do diluente
10384	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração menor de excipiente do produto terminado
10390	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada de excipiente do diluente
10388	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de fabricação do produto a granel
10386	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de produção do(s) princípio(s) ativo(s)
10391	PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do princípio ativo
10392	PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do produto a granel
10554	PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do produto intermediário
10408	PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do produto terminado
1518	PRODUTO BIOLÓGICO - Atualização da(s) Cepa(s) de Produção da Vacina Influenza
10402	PRODUTO BIOLÓGICO - Estabelecimento de um novo banco de células de trabalho de produtos biotecnológicos e vacinas
1935	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Acondicionamento Primário
1519	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1843	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
10405	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de centro de coleta de plasma
10467	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de nome comercial em vacinas por decisão judicial
1851	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de novo acondicionamento comercial fracionável
10373	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Princípio Ativo
1921	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Produto a Granel
1688	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Secundária
10406	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do diluente



10407	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do excipiente hemoderivado
1923	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do produto em sua embalagem primária
1531	PRODUTO BIOLÓGICO - Renovação de Registro de Produto Biológico
1530	PRODUTO BIOLÓGICO - Renovação de Registro de Produto Biológico Novo
10389	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada de excipiente do produto terminado
10387	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de fabricação do produto em sua embalagem primária
10371	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração ou inclusão do princípio ativo do extrato alergênico, que pertençam a grupos ou famílias do registro original.
10395	PRODUTO BIOLÓGICO - Atualização de especificações e método analítico de excipientes e diluentes que não constam em compêndio oficial
10393	PRODUTO BIOLÓGICO - Atualização de especificações e método analítico do princípio ativo, do produto a granel, do produto terminado, do adjuvante e dos estabilizantes que não constam em compêndio oficial
10394	PRODUTO BIOLÓGICO - Atualização de especificações e método analítico que não constam em compêndio oficial referentes a produtos de degradação e método biológico de quantificação de teor
155	GENÉRICO - Registro de Medicamento
150	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
1455	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Concentração Nova no País
1456	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Forma Farmacêutica Nova no País
1460	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Associação no País
1461	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Via de Administração no País
10775	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Medicamento com Mesmo(s) IFA(s) de Medicamento Novo já Registrado
1315	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova concentração no País
10230	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova concentração já registrada no país
	CUMPRIMENTO DE EXIGÊNCIA
	PRODUTOS PARA SAÚDE
	CODIGO ASSUNTO
80127	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em Processo de Pesquisa Clínica - Produtos para Saúde
80128	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em Processo de Pesquisa Clínica de ORPC's - Produtos para Saúde
80129	ENSAIOS CLÍNICOS - Aditamento - dispositivos médicos
80112	ENSAIOS CLÍNICOS - Alteração de Formulário de Apresentação de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80111	ENSAIOS CLÍNICOS - Alteração de Formulário de Petição de DICD
80103	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em Processo do Dossiê de Investigação Clínica de Dispositivos Médicos - DICD
80104	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em Processo do Dossiê de Investigação Clínica de Dispositivos Médicos - DICD de ORPCs
80110	ENSAIOS CLÍNICOS - Atualização de Brochura do Investigador - Dispositivos Médicos
80114	ENSAIOS CLÍNICOS - Cancelamento de DICD a pedido
80115	ENSAIOS CLÍNICOS - Cancelamento de DICD devido a transferência global de responsabilidade pelo Patrocinador Responsável
80123	ENSAIOS CLÍNICOS - Cancelamento de Protocolo de Ensaio Clínico a pedido - Dispositivos Médicos
80124	ENSAIOS CLÍNICOS - Cancelamento de Protocolo de Ensaio Clínico devido a transferência global de responsabilidade - Dispositivos Médicos
80113	ENSAIOS CLÍNICOS - Emenda Substancial a Protocolo Clínico - Dispositivos Médicos
80109	ENSAIOS CLÍNICOS - Modificação de DICD - Alteração que potencialmente gera impacto na qualidade ou segurança do produto sob investigação
80108	ENSAIOS CLÍNICOS - Modificação de DICD - Exclusão de Protocolo de ensaio clínico
80107	ENSAIOS CLÍNICOS - Modificação de DICD - Inclusão de protocolo de ensaio clínico não previsto no plano inicial de desenvolvimento
80105	ENSAIOS CLÍNICOS - Notificação de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80130	ENSAIOS CLÍNICOS - Notificação de início de ensaio clínico no Brasil - dispositivos médicos
80131	ENSAIOS CLÍNICOS - Notificação de término de ensaio clínico no Brasil - dispositivos médicos
80117	ENSAIOS CLÍNICOS - Reativação de DICD suspenso
80119	ENSAIOS CLÍNICOS - Reativação de Protocolo de Ensaio Clínico suspenso - Dispositivos Médicos
80120	ENSAIOS CLÍNICOS - Relatório Anual de Acompanhamento de Protocolo de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80122	ENSAIOS CLÍNICOS - Relatório Final de Acompanhamento de Protocolo de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80121	ENSAIOS CLÍNICOS - Relatório de Desenvolvimento Clínico do Dispositivo Médico
80116	ENSAIOS CLÍNICOS - Suspensão Temporária de DICD
80118	ENSAIOS CLÍNICOS - Suspensão temporária de Protocolo de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80033	EQUIPAMENTO - Aditamento
80016	EQUIPAMENTO - Alteração Técnica
80017	EQUIPAMENTO - Alteração da Indicação e Finalidade de Uso, Tipo de Operador ou Paciente ou Ambiente de Utilização
80014	EQUIPAMENTO - Alteração da Razão Social da Empresa Estrangeira Fabricante
80015	EQUIPAMENTO - Alteração das Condições de Armazenamento, Transporte e Operação
80013	EQUIPAMENTO - Alteração de Contra-indicações, Efeitos Adversos, Advertências ou Precauções
80088	EQUIPAMENTO - Alteração de Informações de Cadastro
80018	EQUIPAMENTO - Alteração de Software
8064	EQUIPAMENTO - Alteração do Nome Comercial, denominação do Código (Part Number) ou Modelo Comercial
8072	EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Grande Porte
8073	EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes
80022	EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Componentes em Sistema
80020	EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Fabricante ou Local de Fabricação
80023	EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Partes e Acessórios
80028	EQUIPAMENTO - Apresentação de novo Certificado de Conformidade Inmetro
8024	EQUIPAMENTO - Cadastro de Equipamento para Saúde Importado
8057	EQUIPAMENTO - Cadastro de Equipamento para Saúde Nacional
80027	EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado
80026	EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Nacional
80025	EQUIPAMENTO - Cadastro de Sistema de Equipamentos para saúde Importado
80024	EQUIPAMENTO - Cadastro de Sistema de Equipamentos para saúde Nacional
80035	EQUIPAMENTO - Cancelamento de Registro ou Cadastro a pedido da Empresa
80083	EQUIPAMENTO - Cancelamento de Registro ou Cadastro por Transferência de Titularidade
80038	EQUIPAMENTO - Reconsideração de Indeferimento
80039	EQUIPAMENTO - Reconstituição de documentação
8049	EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento Importado, de Médio e Pequeno Porte
8054	EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento Nacional, de Médio e Pequeno Porte
8050	EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento de Grande Porte Importado
8053	EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento de Grande Porte Nacional
8051	EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos de Grande Porte Importado
8055	EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos de Grande Porte, Nacional
8056	EQUIPAMENTO - Registro de Famílias de Equipamentos Nacionais, de Médio e Pequeno Portes
8052	EQUIPAMENTO - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes, Importado
80030	EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos de Grande Porte Importado
80029	EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos de Grande Porte Nacional
80032	EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos de Médio e Pequeno Porte Importado
80031	EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos de Médio e Pequeno Porte Nacional
80040	EQUIPAMENTO - Retificação de Publicação
8059	EQUIPAMENTO - Revalidação de Registro de Equipamento de Grande Porte
8060	EQUIPAMENTO - Revalidação de Registro de Equipamento de Médio e Pequeno Porte
8083	EQUIPAMENTO - Revalidação de Registro de Sistema/Família de Equipamentos de Grande Porte
8058	EQUIPAMENTO - Revalidação de Registro de Sistema/Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Porte
80047	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Incorporação de Empresa)
80045	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Cisão de Empresa)
80046	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Fusão de Empresa)
80048	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Sucessão de Empresa)
80059	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Incorporação de Empresa)
80057	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Cisão de Empresa)
80058	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Fusão de Empresa)
80060	EQUIPAMENTO - Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Sucessão de Empresa)
80021	EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Método de Esterilização ou Reprocessamento
8091	MATERIAL - Aditamento
8042	MATERIAL - Alteração da Apresentação Comercial em Registro
80005	MATERIAL - Alteração da Razão Social da Empresa Estrangeira Fabricante em Registro.
8041	MATERIAL - Alteração da composição química/matéria-prima em Registro.
80004	MATERIAL - Alteração das condições de Armazenamento e Transporte do produto em Registro.
80003	MATERIAL - Alteração das Indicações de uso, Contra-indicações, Efeitos Adversos, Advertências ou Precauções em Registro.
8040	MATERIAL - Alteração do Nome Comercial e/ou denominação do Código/Modelo Comercial do Produto em Registro.
80002	MATERIAL - Alteração do Prazo de Validade do Produto em Registro.
832	MATERIAL - Alteração por acréscimo de material em Registro de Família



8541	MATERIAL - Alteração/Inclusão de componente/acessório em Registro de Sistema de Material de Uso Médico.
80089	MATERIAL - Cadastro de Conjunto de Materiais de Uso Médico Importado
80090	MATERIAL - Cadastro de Conjunto de Materiais de Uso Médico Nacional
80007	MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Importado
80009	MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Nacional
8031	MATERIAL - Cadastro de Material de Uso Médico Importado
8030	MATERIAL - Cadastro de Material de Uso Médico Nacional
80008	MATERIAL - Cadastro de Sistema de Material de Uso Médico Importado
80010	MATERIAL - Cadastro de Sistema de Material de Uso Médico Nacional
80084	MATERIAL - Cancelamento de Cadastro/Registro por Transferência de Titularidade
817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa
8046	MATERIAL - Inclusão/Alteração de Fabricante em Registro.
80006	MATERIAL - Inclusão de Acessórios de Uso Exclusivo em Registro.
80001	MATERIAL - Inclusão/Alteração do Método de Esterilização do Produto em Registro.
883	MATERIAL - Reconsideração de Indeferimento
8952	MATERIAL - Reconstituição de documentação
80088	MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico Nacional
80087	MATERIAL - Registro de Conjunto de Material de Uso Médico Importado
80092	MATERIAL - Registro de Família de Material Implantável em Ortopedia Importado
80093	MATERIAL - Registro de Família de Material Implantável em Ortopedia Nacional
8027	MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico Importado
8029	MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico Nacional
80094	MATERIAL - Registro de Material Implantável em Ortopedia Importado
80095	MATERIAL - Registro de Material Implantável em Ortopedia Nacional
8026	MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico Importado
8028	MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico Nacional
80096	MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia Importado
8542	MATERIAL - Registro de Sistema de Material de Uso Médico Importado
8419	MATERIAL - Retificação de Publicação no D.O.U - Correção pela ANVISA
80132	MATERIAL - Retificação de Publicação no D.O.U - Correção pela EMPRESA
8033	MATERIAL - Revalidação de Registro
80126	MATERIAL - Revalidação de Registro de Conjunto
8032	MATERIAL - Revalidação de Registro de Família
8544	MATERIAL - Revalidação de Registro de SISTEMA
80135	MATERIAL - Solicitação de Correção de Dados na Base
80049	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Cisão de Empresa)
80050	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Fusão de Empresa)
80051	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Incorporação de Empresa)
80052	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Cadastro de Produto (Sucessão de Empresa)
80061	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Cisão de Empresa)
80062	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Fusão de Empresa)
80063	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Incorporação de Empresa)
80064	MATERIAL - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro de Produto (Sucessão de Empresa)
80097	MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia Nacional
8543	MATERIAL - Registro de Sistema de Material de Uso Médico Nacional
80138	MATERIAL - Alteração de apresentação comercial em registro de material implantável em ortopedia
80139	MATERIAL - Alteração de Razão Social de empresa estrangeira fabricante em registro de material implantável em ortopedia
80140	MATERIAL - Alteração da composição química/matéria prima em registro de material implantável em ortopedia
80141	MATERIAL - Alteração das condições de armazenamento e transporte em registro de material implantável em ortopedia
80142	MATERIAL - Alteração da indicação de uso, contra-indicações e precauções em registro de material implantável em ortopedia
80143	MATERIAL - Alteração de componente/acessório em registro de sistema de material implantável em ortopedia
80144	MATERIAL - Alteração de componente/acessório em registro de família de material implantável em ortopedia
80145	MATERIAL - Alteração por acréscimo de modelo/apresentações em registro de família de material implantável em ortopedia
80146	MATERIAL - Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial em registro de material implantável em ortopedia
80147	MATERIAL - Alteração do prazo de validade em registro de material implantável em ortopedia
80148	MATERIAL - Alteração/Inclusão do método de esterilização em registro de material implantável em ortopedia
80149	MATERIAL - Inclusão/Alteração de fabricante em registro de material implantável em ortopedia
80150	MATERIAL - Desistência a pedido
80151	MATERIAL - Exclusão de Modelos em Registro de Família
80152	MATERIAL - Notificação de Alteração de Registro sem modificação do produto e/ou aumento de risco ao usuário/paciente - Alteração referente à instrução de uso e rotulagem
80153	MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro
8432	IVD - Aditamento
8009	IVD - Alteração da apresentação comercial de produtos ou modelo de instrumentos registrados (classes III ou IV)
8451	IVD - Alteração da apresentação comercial de produtos ou modelo de instrumentos registrados em família (classes III ou IV)
8008	IVD - Alteração da composição de produtos ou modelo de instrumentos registrados (classes III ou IV)
8448	IVD - Alteração da composição de produtos ou partes e acessórios de instrumentos registrados em família (classes III ou IV)
8445	IVD - Alteração de produtos cadastrados (classes I ou II)
8444	IVD - Alteração das informações do dossiê técnico de produtos registrados (classes III ou IV)
8011	IVD - Alteração do fabricante legal do produto registrado (classes III ou IV)
8449	IVD - Alteração do nome comercial de produtos registrados em família (classes III ou IV)
8007	IVD - Alteração do nome comercial do produto registrado (classes III ou IV)
8020	IVD - Alteração do nome social da empresa estrangeira fabricante legal do produto registrado ou unidade fabril (classes III ou IV)
8411	IVD - Alteração ou inclusão do local de fabricação do produto registrado - unidade fabril (classes III ou IV)
8442	IVD - Alteração para inclusão do produto no registro em família (classes III ou IV)
8436	IVD - Cadastro de produto importado
8434	IVD - Cadastro de produto nacional
80133	IVD - Cadastro de produto nacional e importado (fabricantes pertencentes ao mesmo grupo)
8437	IVD - Cadastro de produtos importados em família
8435	IVD - Cadastro de produtos nacionais em família
8416	IVD - Cancelamento do cadastro/registro a pedido da empresa
80085	IVD - Cancelamento do cadastro/registro por transferência de titularidade
8614	IVD - Correção de dados na base (sítio eletrônico da ANVISA)
8412	IVD - Reconsideração de indeferimento
8953	IVD - Reconstituição de documentação
8002	IVD - Registro de produto importado
8003	IVD - Registro de produto nacional
8433	IVD - Registro de produto nacional e importado (fabricantes pertencentes a um mesmo grupo)
8017	IVD - Registro de produtos importados em família
8016	IVD - Registro de produtos nacionais em família
8420	IVD - Retificação de publicação no D.O.U. - correção pela Anvisa
80091	IVD - Retificação de publicação no D.O.U. - correção pela empresa
8014	IVD - Revalidação de registro
8015	IVD - Revalidação de registro em família
80069	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (cisão de empresas) - Produtos cadastrados
80065	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (cisão de empresas) - Produtos cadastrados em família
80073	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (cisão de empresas) - Produtos registrados
80077	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (cisão de empresas) - Produtos registrados em família
80070	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (fusão de empresas) - Produtos cadastrados
80066	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (fusão de empresas) - Produtos cadastrados em família
80074	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (fusão de empresas) - Produtos registrados
80078	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (fusão de empresas) - Produtos registrados em família
80071	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (incorporação de empresa) - Produtos cadastrados
80067	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (incorporação de empresa) - Produtos cadastrados em família
80075	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (incorporação de empresa) - Produtos registrados
80079	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (incorporação de empresa) - Produtos registrados em família
80072	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (sucessão de empresa) - Produtos cadastrados
80068	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (sucessão de empresa) - Produtos cadastrados em família
80076	IVD - Solicitação de transferência de titularidade (sucessão de empresa) - Produtos registrados