



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

INSTRUÇÃO NORMATIVA - IN Nº 50, DE 3 DE DEZEMBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 234, de 4 de dezembro de 2019)

Dispõe sobre a 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 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, e ao art. 53, VI, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, em reunião realizada em 26 de novembro de 2019, resolve:

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

Art. 2º - Revoga-se a Instrução Normativa - IN nº 8, de 27 de junho de 2016.

Art. 3º Esta Instrução Normativa entra em vigor na data da sua publicação.

WILLIAM DIB

Diretor-Presidente

ANEXO

MEDICAMENTO	
CÓDIGO	ASSUNTO
11364	Aditamento para Inclusão da análise de micotoxinas a Fitoterápicos
11300	Aditamento para Inclusão de análise de agrotóxicos a Fitoterápicos
11298	Alteração de dados cadastrais, responsáveis técnicos ou demais solicitações pós certificação para Centros de Biodisponibilidade/Bioequivalência- MEDICAMENTOS
11315	Alteração de texto de bula por avaliação de dados clínicos - GESEF
11299	Alteração inclusão ou exclusão de unidade pós certificação para Centros de Biodisponibilidade/Bioequivalência- MEDICAMENTOS



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11461	Anuência em processo de Dossiê de Produto de Engenharia Tecidual por ORPC-DDCTA classe II
11460	Anuência em processo de Dossiê de Produto de Engenharia Tecidual-DDCTA classe II
11459	Anuência em processo de Dossiê de Produto de Terapia Celular Avançada com manipulação extensa por ORPC-DDCTA classe II
11458	Anuência em processo de Dossiê de Produto de Terapia Celular Avançada com manipulação extensa-DDCTA classe II
11457	Anuência em processo de Dossiê de Produto de Terapia Gênica por ORPC-DDCTA classe II
11456	Anuência em processo de Dossiê de Produto de Terapia Gênica-DDCTA classe II
11455	Anuência em processo de Dossiê Simplificado de Produto de Terapias Avançadas de ORPC-DSCTA classe I
11454	Anuência em processo de Dossiê Simplificado de Produto de Terapias Avançadas-DSCTA classe I
11468	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de engenharia tecidual- classe II
11469	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de engenharia tecidual por ORPC- classe II
11462	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de terapia avançada classe I
11466	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de terapia celular avançada com manipulação extensa- classe II
11467	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de terapia celular avançada com manipulação extensa por ORPC- classe II
11464	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de terapia gênica classe II
11465	Anuência em processo de ensaio clínico com produto de terapia gênica classe II-ORPC
10122	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA - Cancelamento do Credenciamento do Centro - a pedido



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10118	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Aditamento
10578	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Alteração de Dados Cadastrais
10576	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Alteração de Local
10575	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Alteração de Razão Social ou do Número do CNPJ
10579	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Alteração de Responsável da Qualidade ou de Responsável da Qualidade Substituto
10577	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Alteração de Responsável Técnico ou Responsável Técnico Substituto
10582	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Exclusão de Ensaio
10583	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Exclusão de Escopo
10573	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Habilitação de Centro de Equivalência Farmacêutica
10581	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Inclusão de Ensaio
10580	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Inclusão de Escopo
11515	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA – Inclusão, exclusão, alteração e atualização semestral da Lista de equipamentos
10574	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Renovação da Habilitação de Centro de Equivalência Farmacêutica
10585	CENTRO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA - Terceirização de Ensaio com Laboratório não Habilitado pela Anvisa
11516	CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS DE BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA - MEDICAMENTOS - Aditamento
10928	Consulta GRMED - Bioisenção em razão da forma farmacêutica



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10927	Consulta GRMED - Proporcionalidade das formulações para fins de bioisenção das demais dosagens
1620	DINAMIZADO - Aditamento
11324	DINAMIZADO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
10860	DINAMIZADO - Aditamento à Solicitação de Registro
11372	DINAMIZADO - Alteração da especificação do insumo ativo
11380	DINAMIZADO - Alteração de especificação de embalagem primária para condição equivalente ou mais protetora
11392	DINAMIZADO - Alteração de nome do medicamento
11384	DINAMIZADO - Alteração de posologia
11365	DINAMIZADO - Alteração de razão social do fabricante
10281	DINAMIZADO - Alteração de rotulagem
10737	DINAMIZADO - Alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10275	DINAMIZADO - Alteração de Texto de Bula (ou Folheto)
10266	DINAMIZADO - Alteração de Texto de Bula (ou folheto) - Adequação à RDC 47/2009
11377	DINAMIZADO - Alteração dos cuidados de conservação
11397	DINAMIZADO - Alteração Maior de Excipiente
11367	DINAMIZADO - Alteração ou Inclusão de Local de Embalagem Primária
11366	DINAMIZADO - Alteração ou inclusão de local de embalagem secundária
11368	DINAMIZADO - Alteração ou Inclusão de Local de Fabricação do Medicamento
11385	DINAMIZADO - Ampliação de uso
11376	DINAMIZADO - Ampliação do prazo de validade



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11390	DINAMIZADO - Ampliação dos limites de especificação
11488	DINAMIZADO - Desvinculação de Registro de Medicamento - CLONE
11401	DINAMIZADO - Encaminhamento de propostas de alteração, inclusão ou exclusão referente à Tabela de indicações terapêuticas para registro e notificação de medicamentos dinamizados
11391	DINAMIZADO - Exclusão de fabricante do insumo ativo, de local de embalagem primária, de local de embalagem secundária ou de local de fabricação do medicamento
11389	DINAMIZADO - Exclusão de teste de controle de qualidade obsoleto
11388	DINAMIZADO - Inclusão de indicação terapêutica não prevista em literatura
11387	DINAMIZADO - Inclusão de indicação terapêutica prevista em literatura
11378	DINAMIZADO - Inclusão de nova apresentação
11383	DINAMIZADO - Inclusão de nova potência
11386	DINAMIZADO - Inclusão de nova via de administração
11379	DINAMIZADO - Inclusão de novo acondicionamento
10282	DINAMIZADO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10462	DINAMIZADO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
11371	DINAMIZADO - Inclusão maior de tamanho de lote
11373	DINAMIZADO - Inclusão ou alteração do fabricante do insumo ativo
11382	DINAMIZADO - Mudança de acessório
11381	DINAMIZADO - Mudança de embalagem secundária ou envoltório intermediário
11398	DINAMIZADO - Mudança de Método Analítico
11370	DINAMIZADO - Mudança maior de equipamentos
11369	DINAMIZADO - Mudanças maiores de produção



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

1863	DINAMIZADO - Notificação da alteração no texto de bula (ou folheto).
10283	DINAMIZADO - Notificação de alteração de rotulagem
10284	DINAMIZADO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10455	DINAMIZADO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
10538	DINAMIZADO - Notificação de reativação de fabricação ou importação
1377	DINAMIZADO - Reconstituição de documentação
1866	DINAMIZADO - Recurso Administrativo
11375	DINAMIZADO - Redução do prazo de validade
1619	DINAMIZADO - Registro de Medicamento
10555	DINAMIZADO - Registro de Medicamento Dinamizado (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
159	DINAMIZADO - Renovação de Registro do Medicamento
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)
10901	DINAMIZADO- Aditamento- Documento submetido por terceiro



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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
10753	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORPCs - Fitoterápicos
10755	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORPCs - Produtos Biológicos
10749	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORPCs - Radiofármacos
10751	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) de ORPCs - Sintético
10752	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) Fitoterápicos
10900	ENSAIOS CLÍNICOS - Estudos Farmacocinéticos comparativos para medicamentos experimentais - Biossimilares - submetidos como DDCM
1379	ENSAIOS CLÍNICOS - Recurso Administrativo
10608	EQUIVALÊNCIA TERAPÊUTICA - Protocolo de Estudo
1741	ESPECÍFICO - Aditamento
11325	ESPECÍFICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
10494	ESPECÍFICO - Alteração da rota de síntese do fármaco
1742	ESPECÍFICO - Alteração de Embalagem Externa
10183	ESPECÍFICO - Alteração de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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
10232	ESPECÍFICO - Alteração de rotulagem
10735	ESPECÍFICO - Alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10276	ESPECÍFICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão)
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
10207	ESPECÍFICO - Atualização de especificações e métodos analíticos
11362	ESPECÍFICO - comprovação de segurança e eficácia - RDC 242/2018
11489	ESPECÍFICO - Desvinculação de Registro de Medicamento - CLONE



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10236	ESPECÍFICO - Exclusão do local de fabricação do fármaco, ou local de embalagem primária, ou local de embalagem secundária ou local de fabricação do produto
11354	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11355	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
10495	ESPECÍFICO - Inclusão da rota de síntese do fármaco
10187	ESPECÍFICO - Inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento
1662	ESPECÍFICO - Inclusão de Indicação Terapêutica
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
1886	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
10220	ESPECÍFICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril
1839	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
10191	ESPECÍFICO - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
1674	ESPECÍFICO - Inclusão de nova concentração
1676	ESPECÍFICO - Inclusão de nova forma farmacêutica.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

1332	ESPECÍFICO - Inclusão de nova via de administração.
1661	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento
1847	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento fracionável
10285	ESPECÍFICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10461	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
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
10286	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem
10287	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10454	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
1375	ESPECÍFICO - Reconstituição de documentação
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.
10556	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento Específico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10565	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento Solução Parenteral (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1582	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento
1584	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11182	ESPECÍFICO - Solicitação de alteração de categoria de venda
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)
10472	ESPECÍFICO- Aditamento à solicitação de registro
10902	ESPECÍFICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
10839	Estudos de Interação Farmacocinética para Anuência em Ensaios Clínicos
11326	FITOTERÁPICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
11183	FITOTERÁPICO - Solicitação de alteração de categoria de venda
1952	GENÉRICO - Aditamento
11320	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
10471	GENÉRICO - Aditamento à solicitação de registro
10416	GENÉRICO - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção
10233	GENÉRICO - Alteração de rotulagem
10733	GENÉRICO - Alteração de solicitante de registro em razão de operações societárias ou comerciais de empresas
11491	GENÉRICO - Desvinculação de Registro de Medicamento - CLONE
11344	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11345	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10291	GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10459	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
1418	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula
10292	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem
10293	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10452	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
1318	GENÉRICO - Reconstituição de documentação
1421	GENÉRICO - Recurso Administrativo
155	GENÉRICO - Registro de Medicamento
10558	GENÉRICO - Registro de Medicamento Genérico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
143	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento
1354	GENÉRICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
11184	GENÉRICO - Solicitação de alteração de categoria de venda
1960	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)
1958	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Fusão de Empresa)
1959	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)
1961	GENÉRICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Sucessão de Empresa)
10903	GENÉRICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
11212	GENÉRICO/SIMILAR - Aditamento para a CRMEC de bula, rotulagem e nome comercial



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11512	GEPRE - Aditamento - Justificativa Técnica nitrosaminas - artigo 8o da RDC n° 283/2019.
184	GGMED - Autorização de Fabricação p/ fim Exclusivo de Exportação de Medicamento
108	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)
10372	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).
113	GGMED - Certificado de Registro para Medicamentos
10321	Insumos Farmacêuticos Ativos - Transferência de Titularidade por Sucessão de Empresa
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
10757	Insumos Farmacêuticos Ativos - Alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10312	Insumos Farmacêuticos Ativos - Alteração do teor de solvente residual
10325	Insumos Farmacêuticos Ativos - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
10308	Insumos Farmacêuticos Ativos - Concessão de Registro
10414	Insumos Farmacêuticos Ativos - Concessão de registro para o Insumo Farmacêutico Ativo presente na composição do medicamento importado semi-elaborado e acabado.
10339	Insumos Farmacêuticos Ativos - Dispensa 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
10316	Insumos Farmacêuticos Ativos - Inclusão de local de etapa de fabricação
10330	Insumos Farmacêuticos Ativos - Mudança de local de fabricação



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10921	Insumos Farmacêuticos Ativos - Outras alterações pós-registro
10332	Insumos Farmacêuticos Ativos - Reconstituição de documentação
10331	INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - Recurso Administrativo
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
10768	MEDICAMENTO - Desistência de Recurso Administrativo
1719	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento
10848	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento à solicitação de registro
10622	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração da restrição de venda, apenas nos casos decorrentes de atualização de norma específica
10627	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de posologia
10288	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de rotulagem
1856	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de Rotulagem para Fins Exclusivos de Fracionamento
10736	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
10277	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão)
10614	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração maior de excipiente
10777	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração menor de excipiente
10613	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração moderada de excipiente



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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
10620	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de embalagem primária
10619	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de embalagem secundária
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
1800	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Ampliação de Uso
10626	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Atualização de especificações e método analítico
11490	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Desvinculação de Registro de Medicamento - CLONE
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
11356	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11357	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
1798	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1840	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
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
1803	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica
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
10730	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10491	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes com prazo de análise
10859	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes sem prazo de análise
10460	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
10628	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Mudanças relacionadas à restrição de venda



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

1809	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da alteração de rotulagem
1769	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula
10290	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10453	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
10268	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula (que possui Bula Padrão) - Adequação à RDC 47/2009
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
1376	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Reconstituição de documentação
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
10570	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Registro de Medicamento Fitoterápico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1699	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Renovação de Registro de Medicamento.
1352	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11185	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de alteração de categoria de venda
1359	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Solicitação de Correção de Dados na Base
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)
10904	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
11314	MEDICAMENTO GENÉRICO/ SIMILAR- Aditamento de estudo de qualificação de impurezas e produtos de degradação
11487	MEDICAMENTO INOVADOR - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção
11486	MEDICAMENTO INOVADOR - Aditamento de estudo de qualificação de impurezas e produtos de degradação
11485	MEDICAMENTO INOVADOR – Aditamento para avaliação de segurança e eficácia
11318	Medicamento Inovador - Registro de Medicamento com Inovação Diversa
11496	Medicamento Inovador – Renovação de Registro de Medicamento com Inovação Diversa
1432	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento
11319	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
10474	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento à solicitação de registro
557	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11304	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento de estudo de qualificação de impurezas e produtos de degradação
1384	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento para avaliação de segurança e eficácia
10234	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de rotulagem
10739	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de solicitante de registro em razão de operações societárias ou comerciais de empresas
10278	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de Texto de Bula
11192	MEDICAMENTO NOVO - Exclusão de indicação terapêutica
11191	MEDICAMENTO NOVO - Exclusão de população alvo
11193	MEDICAMENTO NOVO - Exclusão de posologia
11346	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11347	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
10294	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10458	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
10295	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem
10296	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10451	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
1328	MEDICAMENTO NOVO - Reconstituição de documentação
1495	MEDICAMENTO NOVO - Recurso Administrativo
1455	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Concentração Nova no País
10559	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Concentração Nova no País (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

1456	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Forma Farmacêutica Nova no País
10560	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Forma Farmacêutica Nova no País (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1457	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Indicação Terapêutica Nova no País
10561	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Indicação Terapêutica Nova no País (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10775	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Medicamento com mesmo(s) IFA(s) de Medicamento Novo já registrado
11306	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Medicamento Novo
1459	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Monodroga já aprovada em associação
10562	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Monodroga já Aprovada em Associação (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1460	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Associação no País
10563	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Associação no País (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1461	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Via de Administração no País
10564	MEDICAMENTO NOVO - Registro de Nova Via de Administração no País (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1462	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Concentração Nova no País
1463	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Forma Farmacêutica Nova no País
11497	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Medicamento com mesmo(s) IFA(s) de Medicamento Novo já registrado
1464	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Medicamento Novo
1465	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Monodroga já aprovada em associação



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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
1499	MEDICAMENTO NOVO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
11186	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de alteração de categoria de venda
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)
10905	MEDICAMENTO NOVO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
11470	Notificação de ensaio clínico com pós-comercialização (fase IV) com produto de terapia avançada
10925	NOTIFICADOS - Aditamento de inspeção
10926	NOTIFICADOS - Cumprimento de exigência de inspeção
11213	NOVO - Aditamento para CRMEC de rotulagem e nome comercial
1913	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento
11322	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
10473	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento à solicitação de registro
11336	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento ao pós-registro - OS 45/2018



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11335	PRODUTO BIOLÓGICO - aditamento ao registro - OS 45/2018
10846	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento: estudos de farmacocinética
1385	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento: Material para consulta AD HOC
11402	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento para a CRMEC de rotulagem e nome comercial
10381	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração maior do processo de fabricação do produto a granel
1947	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração da Via de Administração
1515	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Acondicionamento Primário
1511	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Embalagem Secundária
1330	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Nome Comercial do Medicamento
1532	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Posologia
10300	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de rotulagem
10738	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de solicitante de registro em razão de operações societárias ou comerciais de empresas
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
10279	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Texto de Bula
11343	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de texto de bula relacionada a dados clínicos.
10375	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do local de fabricação do diluente
10376	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do local de fabricação do excipiente hemoderivado
1924	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do Local de Fabricação do Princípio Ativo.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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
1513	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração dos cuidados de conservação
10382	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração maior de excipiente do diluente
10379	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração maior de excipiente do produto terminado
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
10389	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada de excipiente do produto terminado
10388	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de fabricação do produto a granel
10387	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de fabricação do produto em sua embalagem primária
10386	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de produção do(s) princípio(s) ativo(s)
10371	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração ou inclusão do princípio ativo do extrato alergênico, que pertençam a grupos ou famílias do registro original.
1692	PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação de Uso



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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
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
11492	PRODUTO BIOLÓGICO - Desvinculação de Registro de Medicamento - CLONE
10402	PRODUTO BIOLÓGICO - Estabelecimento de um novo banco de células de trabalho de produtos biotecnológicos e vacinas
10403	PRODUTO BIOLÓGICO - Estabelecimento de um novo banco de células-mestre de produtos biotecnológicos e vacinas
10398	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão de indicação terapêutica
10396	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão de local de fabricação do produto em sua embalagem secundária
10399	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão do local de fabricação do diluente
10400	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão do local de fabricação do princípio ativo



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10397	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão do local de fabricação do produto a granel
10401	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão do local de fabricação do produto em sua embalagem primária
11350	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11351	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
1948	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão da Via de Administração
1935	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Acondicionamento Primário
10405	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de centro de coleta de plasma
10467	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de nome comercial em vacinas por decisão judicial
1519	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial
1843	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial Fracionável
1533	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Concentração
1928	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de nova forma farmacêutica
1922	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica
1615	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País
1851	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de novo acondicionamento comercial fracionável
11528	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Novo Extrato Alergênico Simples
10301	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10406	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do diluente



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10407	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do excipiente hemoderivado
10373	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Princípio Ativo
1921	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Produto a Granel
1923	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do produto em sua embalagem primária
1688	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Secundária
10463	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
1689	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem
1859	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem para fracionamento
10302	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10456	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
1329	PRODUTO BIOLÓGICO - Reconstituição de documentação
1918	PRODUTO BIOLÓGICO - Recurso Administrativo
10409	PRODUTO BIOLÓGICO - Redução do prazo de validade do produto terminado
1529	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto
10568	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto Biológico pela Via de Desenvolvimento Individual (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1528	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto Novo
10567	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto Novo (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10566	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10370	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto pela Via de Desenvolvimento Individual
10369	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto pela Via de Desenvolvimento por Comparabilidade
10569	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto pela Via de Desenvolvimento por Comparabilidade (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
1531	PRODUTO BIOLÓGICO - Renovação de Registro de Produto Biológico
1530	PRODUTO BIOLÓGICO - Renovação de Registro de Produto Biológico Novo
1356	PRODUTO BIOLÓGICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
11187	PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de alteração de categoria de vendas
10906	PRODUTO BIOLÓGICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
10635	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Aditamento
10847	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Aditamento à solicitação de registro
10640	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração da restrição de venda, apenas nos casos decorrentes de atualização de norma específica
10676	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de posologia
11513	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de rotulagem
10648	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de Rotulagem para Fins Exclusivos de Fracionamento
10763	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10649	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração de Texto de Folheto informativo (que não possui Folheto Padrão)
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
10762	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Alteração ou inclusão de local de fabricação com prazo de análise
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



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11494	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Desvinculação de Registro de Medicamento -CLONE
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
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
10729	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10653	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes com prazo de análise
10858	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão de tamanho de lote superior a 10 (dez) vezes sem prazo de análise



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10665	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Folheto informativo - RDC 60/12
10679	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação da alteração de rotulagem
10678	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação da Alteração de Texto de Folheto informativo
10682	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10681	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Folheto - RDC 60/12
10680	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Folheto informativo (que possui Folheto Padrão) - Adequação à RDC 47/2009
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
10698	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Registro de Produto Tradicional Fitoterápico (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
10690	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Renovação de Registro de Medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10633	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
11188	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Solicitação de alteração de categoria de venda
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)
10907	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
11358	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11359	PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
10856	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Apresentação de subsídios (petição)
10850	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Químico
10851	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Farmacêutico
10853	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Biotecnológico
10854	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Manifestação a parecer de exigência ou ciência (petição)



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10855	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Manifestação de recurso a não anuência
10857	PROPRIEDADE INTELECTUAL - Processo de Propriedade Industrial - Outros assuntos referentes a anuência prévia de patentes (petição)
10366	RADIOFÁRMACO - Aditamento
11323	RADIOFÁRMACO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018
11403	RADIOFÁRMACO - Aditamento para a CRMEC de rotulagem e nome comercial
11235	RADIOFÁRMACO - Alteração de posologia
11236	RADIOFÁRMACO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento
11484	RADIOFÁRMACO - Alteração de Texto de Bula
11237	RADIOFÁRMACO - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento
11238	RADIOFÁRMACO - Alteração maior de produção do IFA
11239	RADIOFÁRMACO - Alteração maior do processo de produção do medicamento
11240	RADIOFÁRMACO - Ampliação de uso
11241	RADIOFÁRMACO - Ampliação do prazo de validade do medicamento
11242	RADIOFÁRMACO - Ampliação dos limites de especificação
11243	RADIOFÁRMACO - Exclusão de local de embalagem primária do medicamento
11244	RADIOFÁRMACO - Exclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11245	RADIOFÁRMACO - Exclusão de local de fabricação do fármaco
11246	RADIOFÁRMACO - Exclusão de local de fabricação do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11247	RADIOFÁRMACO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
11248	RADIOFÁRMACO - Exclusão maior de equipamento
11352	RADIOFÁRMACO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11353	RADIOFÁRMACO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11249	RADIOFÁRMACO - Inclusão de local de embalagem primária do medicamento
11250	RADIOFÁRMACO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11251	RADIOFÁRMACO - Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11252	RADIOFÁRMACO - Inclusão de local de fabricação de medicamento estéril
11253	RADIOFÁRMACO - Inclusão de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11254	RADIOFÁRMACO - Inclusão de nova apresentação
11255	RADIOFÁRMACO - Inclusão de nova concentração
11256	RADIOFÁRMACO - Inclusão de nova indicação terapêutica
11257	RADIOFÁRMACO - Inclusão de nova via de administração
11258	RADIOFÁRMACO - Inclusão de novo fabricante do IFA
11259	RADIOFÁRMACO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento
10806	RADIOFÁRMACO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
11260	RADIOFÁRMACO - Inclusão de tamanho de lote de medicamento em atendimento ao art. 41 da RDC 73/2016
10886	RADIOFÁRMACO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
11261	RADIOFÁRMACO - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11262	RADIOFÁRMACO - Inclusão maior de equipamento
11263	RADIOFÁRMACO - Inclusão maior de produção do IFA
11264	RADIOFÁRMACO - Inclusão maior de tamanho de lote do medicamento
11265	RADIOFÁRMACO - Inclusão maior do processo de produção do medicamento
11266	RADIOFÁRMACO - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento
11267	RADIOFÁRMACO - Mudança de excipientes para as demais formas farmacêuticas
11268	RADIOFÁRMACO - Mudança de razão social do local de fabricação do IFA
11269	RADIOFÁRMACO - Mudança dos cuidados de conservação do medicamento
11270	RADIOFÁRMACO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
11271	RADIOFÁRMACO - Mudança maior de embalagem secundária ou envoltório intermediário do medicamento
11272	RADIOFÁRMACO - Mudança maior de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
11273	RADIOFÁRMACO - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas em solução
11274	RADIOFÁRMACO - Mudança maior de método analítico
11275	RADIOFÁRMACO - Mudança menor de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
11277	RADIOFÁRMACO - Mudança relacionada ao acessório
11278	RADIOFÁRMACO - Mudança relacionada ao diluente
10808	RADIOFÁRMACO - Notificação de Alteração de Rotulagem
10781	RADIOFÁRMACO - Notificação de Alteração de Rotulagem - adequação à RDC 71/2009



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10809	RADIOFÁRMACO - Notificação de Alteração de Texto de Bula
11499	RADIOFÁRMACO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12.
10783	RADIOFÁRMACO - Reconstituição de documentação
10784	RADIOFÁRMACO - Recurso Administrativo
10785	RADIOFÁRMACO - Redução do prazo de validade com alteração dos cuidados de conservação
10786	RADIOFÁRMACO - Redução do prazo de validade com manutenção dos cuidados de conservação
11279	RADIOFÁRMACO - Redução do prazo de validade do medicamento
10363	RADIOFÁRMACO - Registro de Medicamento Radiofármaco componente não radioativo para marcação
10362	RADIOFÁRMACO - Registro de Medicamento Radiofármaco NOVO componente não radioativo para marcação
10360	RADIOFÁRMACO - Registro de Medicamento Radiofármaco NOVO pronto para uso
10364	RADIOFÁRMACO - Registro de Medicamento Radiofármaco NOVO radionuclídeo
10361	RADIOFÁRMACO - Registro de Medicamento Radiofármaco pronto para uso
10365	RADIOFÁRMACO - Registro de medicamento radiofármaco radionuclídeo
10704	RADIOFÁRMACO - Renovação de Registro de Medicamento Radiofármaco
10728	RADIOFÁRMACO - Renovação de Registro de Medicamento Radiofármaco Novo
11280	RADIOFÁRMACO - Substituição de fabricante do IFA
11281	RADIOFÁRMACO - Substituição de local de embalagem primária do medicamento
11282	RADIOFÁRMACO - Substituição de local de embalagem secundária do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11283	RADIOFÁRMACO - Substituição de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11284	RADIOFÁRMACO - Substituição de local de fabricação de medicamento estéril
11285	RADIOFÁRMACO - Substituição de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11286	RADIOFÁRMACO - Substituição maior de equipamento
10908	RADIOFÁRMACO- Aditamento- Documento submetido por terceiro
10758	RADIOFÁRMACOS - Alteração de solicitante de registro em razão de cisão, fusão, incorporação ou sucessão de empresas
11500	RADIOFÁRMACOS - Alteração de texto de bula relacionada a dados clínicos.
11276	RADIOFÁRMACOS - Mudança menor de excipientes para forma farmacêutica em solução
11136	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Aditamento em atendimento ao art. 35 da RDC 73/2016
11004	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento
11070	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento
11076	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento fracionável
10944	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração maior de produção do IFA
10962	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10971	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11043	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração maior do processo de produção do medicamento
11106	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Ampliação do prazo de validade do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10953	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Ampliação dos limites de especificação
11125	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de local de embalagem primária do medicamento
11128	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11122	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de local de fabricação do fármaco
11131	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de local de fabricação do medicamento
10950	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
11052	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão maior de equipamento
10965	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10974	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11016	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem primária do medicamento
11010	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11022	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11040	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação de medicamento estéril
10935	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11091	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação
11094	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação fracionável
11100	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação fracionável restrita ao número de unidades farmacotécnicas



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11001	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
11097	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação restrita ao número de unidades farmacotécnicas
11115	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova concentração
10941	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de novo fabricante do IFA
11061	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento
11064	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento fracionável
11139	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de tamanho de lote do medicamento em atendimento ao art. 41 da RDC 73/2016
11067	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento
11073	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento fracionável
11049	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de equipamento
11034	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
10947	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de produção do IFA
10959	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10968	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11058	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior de tamanho de lote do medicamento
11046	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão maior do processo de produção do medicamento
11028	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão menor de local de fabricação de medicamento de liberação modificada



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11112	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento
10995	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança de excipientes para as demais formas farmacêuticas
10998	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança de excipientes responsáveis pela cor e sabor
10929	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança de razão social do local de fabricação do IFA
11109	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança dos cuidados de conservação do medicamento
11079	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
11082	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de embalagem secundária ou envoltório intermediário do medicamento
10992	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
10980	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas em solução
10986	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas semissólidas
10956	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de método analítico
10989	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança menor de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
10977	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança menor de excipientes para forma farmacêutica em solução
10983	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança menor de excipientes para formas farmacêuticas semissólidas
11088	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança relacionada ao acessório
11085	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança relacionada ao diluente
11103	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Redução do prazo de validade do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10938	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de fabricante do IFA
11013	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de local de embalagem primária do medicamento
11007	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de local de embalagem secundária do medicamento
11019	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11037	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de local de fabricação de medicamento estéril
10932	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11031	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição maior de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
11055	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição maior de equipamento
11025	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Substituição menor de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
10939	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição de fabricante do IFA
11137	RDC 73/2016 - NOVO - Aditamento em atendimento ao art. 35 da RDC 73/2016
11118	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de posologia
11005	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento
11071	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento
11077	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento fracionável
10945	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior de produção do IFA
10963	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10972	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior de sulco de medicamento de liberação modificada



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11044	RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior do processo de produção do medicamento
11119	RDC 73/2016 - NOVO - Ampliação de uso
11107	RDC 73/2016 - NOVO - Ampliação do prazo de validade do medicamento
10954	RDC 73/2016 - NOVO - Ampliação dos limites de especificação
11126	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão de local de embalagem primária do medicamento
11129	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11123	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão de local de fabricação do fármaco
11132	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão de local de fabricação do medicamento
10951	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
11053	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão maior de equipamento
10966	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10975	RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11017	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de embalagem primária do medicamento
11011	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11023	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11041	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de fabricação de medicamento estéril
10936	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11092	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova apresentação



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11095	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova apresentação fracionável
11101	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova apresentação fracionável restrita ao número de unidades farmacotécnicas
11002	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
11098	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova apresentação restrita ao número de unidades farmacotécnicas
11116	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova concentração
11121	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova indicação terapêutica
11120	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova via de administração
10942	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de novo fabricante do IFA
11062	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento
11065	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento fracionável
11140	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de tamanho de lote do medicamento em atendimento ao art. 41 da RDC 73/2016
11068	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento
11074	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento fracionável
11050	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de equipamento
11035	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
10948	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de produção do IFA
10960	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10969	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de sulco de medicamento de liberação modificada



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11059	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior de tamanho de lote do medicamento
11047	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão maior do processo de produção do medicamento
11029	RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão menor de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
11113	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento
10996	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança de excipientes para as demais formas farmacêuticas
10999	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança de excipientes responsáveis pela cor e sabor
10930	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança de razão social do local de fabricação do IFA
11110	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança dos cuidados de conservação do medicamento
11080	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
11083	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de embalagem secundária ou envoltório intermediário do medicamento
10993	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
10981	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas em solução
10987	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas semissólidas
10957	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de método analítico
10990	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança menor de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
10978	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança menor de excipientes para forma farmacêutica em solução



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10984	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança menor de excipientes para formas farmacêuticas semissólidas
11089	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança relacionada ao acessório
11086	RDC 73/2016 - NOVO - Mudança relacionada ao diluente
11104	RDC 73/2016 - NOVO - Redução do prazo de validade do medicamento
11014	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição de local de embalagem primária do medicamento
11008	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição de local de embalagem secundária do medicamento
11020	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11038	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição de local de fabricação de medicamento estéril
10933	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11032	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição maior de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
11056	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição maior de equipamento
11026	RDC 73/2016 - NOVO - Substituição menor de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
11141	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de tamanho de lote do medicamento em atendimento ao art. 41 da RDC 73/2016
10940	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de fabricante do IFA
11138	RDC 73/2016 - SIMILAR - Aditamento em atendimento ao art. 35 da RDC 73/2016
11006	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento
11072	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11078	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração maior de composição de embalagem primária do medicamento fracionável
10946	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração maior de produção do IFA
10964	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10973	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11045	RDC 73/2016 - SIMILAR - Alteração maior do processo de produção do medicamento
11108	RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicamento
10955	RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação dos limites de especificação
11127	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão de local de embalagem primária do medicamento
11130	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão de local de embalagem secundária do medicamento
11124	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão de local de fabricação do fármaco
11133	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão de local de fabricação do medicamento
10952	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto
11054	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão maior de equipamento
10967	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão maior de sulco de medicamento de liberação convencional
10976	RDC 73/2016 - SIMILAR - Exclusão maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11018	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de local de embalagem primária do medicamento
11012	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

11024	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11042	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de local de fabricação de medicamento estéril
10937	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11093	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova apresentação
11096	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova apresentação fracionável
11102	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova apresentação fracionável restrita ao número de unidades farmacotécnicas
11003	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova apresentação por alteração de sabor
11099	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova apresentação restrita ao número de unidades farmacotécnicas
11117	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova concentração
10943	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de novo fabricante do IFA
11063	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento
11066	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento fracionável
11069	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento
11075	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de composição de embalagem primária do medicamento fracionável
11051	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de equipamento
11036	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
10949	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de produção do IFA
10961	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de sulco de medicamento de liberação convencional



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10970	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de sulco de medicamento de liberação modificada
11060	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior de tamanho de lote do medicamento
11048	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão maior do processo de produção do medicamento
11030	RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão menor de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
11114	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento
10997	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança de excipientes para as demais formas farmacêuticas
11000	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança de excipientes responsáveis pela cor e sabor
10931	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança de razão social do local de fabricação do IFA
11111	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança dos cuidados de conservação do medicamento
11081	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior da forma e dimensões da embalagem primária do medicamento
11084	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de embalagem secundária ou envoltório intermediário do medicamento
10994	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de excipiente para formas farmacêuticas sólidas
10982	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas em solução
10988	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de excipientes para formas farmacêuticas semissólidas
10958	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança maior de método analítico
10991	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança menor de excipiente para formas farmacêuticas sólidas



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10985	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança menor de excipientes para formas farmacêuticas semissólidas
11090	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança relacionada ao acessório
11087	RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança relacionada ao diluente
11105	RDC 73/2016 - SIMILAR - Redução do prazo de validade do medicamento
11015	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de local de embalagem primária do medicamento
11009	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de local de embalagem secundária do medicamento
11021	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
11039	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de local de fabricação de medicamento estéril
10934	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição de local de fabricação do IFA do mesmo grupo farmoquímico
11033	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição maior de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
11057	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição maior de equipamento
11027	RDC 73/2016 - SIMILAR - Substituição menor de local de fabricação de medicamento de liberação modificada
10731	Registro de IFA - Aditamento DMF parte fechada
10322	Registro de IFA - Aditamento (Petições de Registro, Pós-Registro e Renovação)
10475	Revisão de Bula Padrão - RDC 47/09
10116	SIMILAR - Alteração da rota de síntese do fármaco
1628	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do fármaco
1416	SIMILAR - Aditamento
11321	SIMILAR - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

10470	SIMILAR - Aditamento à solicitação de registro
10415	SIMILAR - Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioisenção
10235	SIMILAR - Alteração de rotulagem
10734	SIMILAR - Alteração de solicitante de registro em razão de operações societárias ou comerciais de empresas
10206	SIMILAR - Alteração maior de excipiente
10178	SIMILAR - Alteração maior do processo de produção
11493	SIMILAR - Desvinculação de Registro de Medicamento - CLONE
11348	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
11349	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP - Formato CTD
10297	SIMILAR - Inclusão de rotulagem - Nova destinação
10457	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12
10979	SIMILAR - Mudança menor de excipientes para forma farmacêutica em solução
1808	SIMILAR - Notificação da Alteração de Texto de Bula
10298	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem
10299	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009
10450	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12
10756	SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação a intercambialidade
1970	SIMILAR - Notificação de lotes piloto de contraceptivos, hormônios endógenos, ciclosporina e micofenolato de mofetila.
1969	SIMILAR - Reconstituição de documentação
1984	SIMILAR - Recurso Administrativo



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

150	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
142	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento
1357	SIMILAR - Segunda Via de Documento expedido pela ANVISA. (Este assunto não deve ser utilizado para a obtenção de cópia reprográfica).
11189	SIMILAR - Solicitação de alteração de categoria de venda
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)
10909	SIMILAR- Aditamento- Documento submetido por terceiro
10557	SIMILARES - Registro de Medicamento Similar (Parceria de Desenvolvimento Produtivo)
ALIMENTOS	
CÓDIGO	ASSUNTO
447	Avaliação de Pedidos de Nova(s) Substância(s) / tecnologia(s) para embalagem em contato com alimento
4049	Avaliação de novas tecnologias aplicadas a embalagens e materiais em contato com alimentos
4053	Avaliação de pedidos para alteração da lista dos principais alimentos alergênicos
4107	Avaliação de Segurança e Eficácia de Propriedades Funcional ou de Saúde de Probióticos
4108	Avaliação de Segurança e Eficácia de Propriedades Funcional ou de Saúde para Enzimas como ingredientes



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

4109	Avaliação de Segurança e Eficácia de Propriedades Funcional ou de Saúde de Novos Alimentos e Novos Ingredientes, exceto probióticos e enzimas
4110	Avaliação de segurança para inclusão de coadjuvantes de tecnologia, exceto enzimas
4111	Avaliação de segurança para extensão de uso de coadjuvantes de tecnologia, exceto enzimas
4112	Avaliação de segurança para inclusão de aditivos alimentares, exceto espécies botânicas
4113	Avaliação de segurança para extensão de uso de aditivos alimentares, exceto espécies botânicas
4114	Avaliação de segurança para inclusão de aditivos aromatizantes de espécies botânicas regionais
4115	Avaliação de segurança para extensão de uso de aditivos aromatizantes de espécies botânicas regionais
4116	Avaliação de segurança para inclusão de enzimas para uso como coadjuvantes de tecnologia
4117	Avaliação de segurança para extensão de uso de enzimas para uso como coadjuvantes de tecnologia
4118	Avaliação de risco de produtos de uso veterinário
4121	Aditamento - Avaliação
4034	Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL (Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes)
4047	Registro Único de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional e/ou de Saúde - NACIONAL (Registro Único de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional e/ou de Saúde)
4042	Registro Único de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL (Registro Único de Novos Alimentos e Novos Ingredientes)
4044	Registro de Embalagem Reciclada - NACIONAL (Registro de Embalagem Reciclada)



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

4045	Registro de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional e/ou de Saúde - NACIONAL (Registro de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional e/ou de Saúde)
4026	Reconsideração de Indeferimento - Alimentos (a Descrição correta é: ALIMENTO- Recurso Administrativo)
7086	CUMPRIMENTO DE EXIGÊNCIA
464	Desistência de petição/processo a pedido da empresa
4120	Aditamento - Pós-registro
4001	Aditamento - Registro
461	Alteração de Endereço da Empresa no Cadastro de Alimentos
4089	Alteração de fórmula de alimentos com alegação de propriedade funcional ou de saúde
4079	Alteração de fórmula de alimentos de transição para lactentes e crianças de primeira infância
4078	Alteração de fórmula de cereais para alimentação infantil
4087	Alteração de fórmula de embalagens novas tecnologias (recicladas)
4080	Alteração de fórmula de fórmulas infantis
4081	Alteração de fórmula de fórmulas infantis destinadas a necessidades dietoterápicas específicas
4083	Alteração de fórmula de fórmulas modificada para nutrição enteral
4082	Alteração de fórmula de fórmulas padrão para nutrição enteral
4084	Alteração de fórmula de fórmulas pediátricas para nutrição enteral
4085	Alteração de fórmula de módulos para nutrição enteral
4088	Alteração de fórmula de novos alimentos
4090	Alteração de fórmula de suplementos contendo enzimas ou probióticos
455	Alteração de Marca do Produto
460	Alteração de Razão Social no Cadastro de Alimentos



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

474	Alteração de Responsável Legal no Cadastro de Alimentos
473	Alteração de Responsável Técnico no Cadastro de Alimentos
456	Alteração de Rotulagem
449	Alteração de Unidade Fabril
4027	Alteração do cadastro de alimentos por modificação na extensão do CNPJ da Matriz, exclusivamente em virtude do Ato Declaratório Executivo n. 34/2007 da Receita Federal do Brasil
451	Alteração do Nome / Designação do Produto
442	Alteração do Prazo de Validade do Produto
411	Alteração do Tipo de Embalagem
4105	Alterações para adequação de suplementos alimentares contendo enzimas e probióticos à RDC n. 243/2018
438	Cancelamento de Registro de Produto
441	Cancelamento de Registro por Transferência
475	Certidão de Venda Livre para Exportação de Alimentos
4013	Certificado de Reconhecimento Mútuo de produtos alimentícios para exportação ANVISA/ANMAT
409	Exclusão de Marca
4104	Extensão para registro único
4106	Extensão para registro único de embalagem PET-PCR
457	Inclusão de Marca
496	Inclusão de Nova Embalagem
483	Inclusão de Rótulo
4051	Inclusão de Unidade Fabril
4119	Permissão para expor alimentos à pesquisa de mercado e à Feiras/Eventos, sem necessidade de regularização prévia do alimento junto ao SNVS.
472	Reconstituição de documentação.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

4065	Registro de alimentos de transição para lactentes e crianças de primeira infância
4067	Registro de cereais para alimentação infantil
4059	Registro de fórmula modificada para nutrição enteral
4057	Registro de fórmula padrão para nutrição enteral
4063	Registro de fórmula pediátrica para nutrição enteral
4069	Registro de fórmulas infantis
4071	Registro de fórmulas infantis destinadas a necessidades dietoterápicas específicas
4061	Registro de módulo para nutrição enteral
4077	Registro de Suplementos Alimentares Contendo Probióticos e/ou Enzimas
4066	Registro único de alimentos de transição para lactentes e crianças de primeira infância
4068	Registro único de cereais para alimentação infantil
4060	Registro único de fórmula modificada para nutrição enteral
4058	Registro único de fórmula padrão para nutrição enteral
4064	Registro único de fórmula pediátrica para nutrição enteral
4070	Registro único de fórmulas infantis
4072	Registro único de fórmulas infantis destinadas a necessidades dietoterápicas específicas
4062	Registro único de módulo para nutrição enteral
4074	Registro Único de Suplementos Alimentares Contendo Probióticos e/ou Enzimas
490	Retificação de Publicação de Registro - Pedido Empresa
4102	Revalidação de registro de alimentos com alegação de propriedade funcional ou de saúde



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

4092	Revalidação de registro de alimentos de transição para lactentes e crianças de primeira infância
4091	Revalidação de registro de cereais para alimentação infantil
4100	Revalidação de registro de embalagens novas tecnologias (recicladas)
4093	Revalidação de registro de fórmulas infantis
4094	Revalidação de registro de fórmulas infantis destinadas a necessidades dietoterápicas específicas
4096	Revalidação de registro de fórmulas modificadas para nutrição enteral
4095	Revalidação de registro de fórmulas padrão para nutrição enteral
4097	Revalidação de registro de fórmulas pediátricas para nutrição enteral
4098	Revalidação de registro de módulos para nutrição enteral
4101	Revalidação de registro de novos alimentos
4103	Revalidação de registro de suplementos contendo enzimas ou probióticos
458	Transferência de Titularidade
PRODUTOS PARA SAÚDE	
CÓDIGO	ASSUNTO
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
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
80103	ENSAIOS CLÍNICOS - Anuência em Processo do Dossiê de Investigação Clínica de Dispositivos Médicos - DICD



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

80120	ENSAIOS CLÍNICOS - Relatório Anual de Acompanhamento de Protocolo de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80121	ENSAIOS CLÍNICOS - Relatório de Desenvolvimento Clínico do Dispositivo Médico
80122	ENSAIOS CLÍNICOS - Relatório Final de Acompanhamento de Protocolo de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80116	ENSAIOS CLÍNICOS - Suspensão Temporária de DICD
80118	ENSAIOS CLÍNICOS - Suspensão temporária de Protocolo de Ensaio Clínico - Dispositivos Médicos
80159	ENSAIOS CLÍNICOS - Transferência global de Responsabilidade sobre DICD
80158	ENSAIOS CLÍNICOS - Transferência global de Responsabilidade sobre protocolo de ensaio clínico - Dispositivos Médicos
80033	EQUIPAMENTO – Aditamento
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
8088	EQUIPAMENTO – Alteração de informações de cadastro
80196	EQUIPAMENTO – Alteração de Notificação de Dispositivo Médico Classe I
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



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

8073	EQUIPAMENTO – Alteração por acréscimo de equipamento em registro de família de equipamentos de médio e pequeno portes
80016	EQUIPAMENTO – Alteração técnica
80022	EQUIPAMENTO – Alteração/inclusão de componentes em sistema
80020	EQUIPAMENTO – Alteração/inclusão de fabricante ou local de fabricação
80021	EQUIPAMENTO – Alteração/inclusão de método de esterilização ou reprocessamento
80023	EQUIPAMENTO – Alteração/Inclusão de partes e acessórios
80028	EQUIPAMENTO – Apresentação de novo Certificado de Conformidade Inmetro
8024	EQUIPAMENTO - Cadastro de Equipamento para Saúde
80027	EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para Saúde
80025	EQUIPAMENTO - Cadastro de Sistema de Equipamentos para Saúde
80035	EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro, cadastro ou notificação a pedido da empresa
80083	EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro ou cadastro por transferência de titularidade
8076	EQUIPAMENTO - Certidão de registro, cadastro ou notificação para exportação
80036	EQUIPAMENTO - Certificado de registro, cadastro ou notificação
80155	EQUIPAMENTO – Desistência de petição/processo a pedido
80195	EQUIPAMENTO – Notificação de Dispositivo Médico Classe I
80039	EQUIPAMENTO – Reconstituição de documentação
80038	EQUIPAMENTO - Recurso Administrativo
8050	EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento para Saúde, de Grande Porte
8049	EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento para Saúde, de Médio e Pequeno Porte



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

8051	EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Grande Porte
8052	EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte
80030	EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos para Saúde, de Grande Porte
80032	EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte
80040	EQUIPAMENTO – Retificação – Correção pela ANVISA
80165	EQUIPAMENTO – Retificação – Correção pela EMPRESA
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
80045	EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de cadastro de produto
80060	EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto
80148	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão do método de esterilização em registro de material implantável em ortopedia.
8091	MATERIAL – Aditamento
80140	MATERIAL – Alteração da composição química/matéria prima em registro de material implantável em ortopedia
8041	MATERIAL – Alteração da composição química/matéria-prima em registro
80005	MATERIAL – Alteração da razão social da empresa estrangeira fabricante em registro



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

80004	MATERIAL – Alteração das condições de armazenamento e transporte do produto em registro
80141	MATERIAL – Alteração das condições de armazenamento e transporte em registro de material implantável em ortopedia
8046	MATERIAL - Alteração de fabricante em registro - Inclusão / Substituição / Exclusão de fabricante ou unidade fabril, ou alteração dos endereços.
80149	MATERIAL - Alteração de fabricante em registro de material implantável em ortopedia - Inclusão/Substituição/Exclusão de fabricante ou unidade fabril, ou alteração dos endereços.
80156	MATERIAL – Alteração de informações do relatório técnico em registro de material de uso médico
80157	MATERIAL – Alteração de informações do relatório técnico em registro de material implantável em ortopedia
80153	MATERIAL – Alteração de informações em cadastro
80194	MATERIAL – Alteração de Notificação de Dispositivo Médico Classe I
80139	MATERIAL – Alteração de razão social de empresa estrangeira fabricante em registro de material implantável em ortopedia
8040	MATERIAL – Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro
80146	MATERIAL – Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial em registro de material implantável em ortopedia
80002	MATERIAL – Alteração do prazo de validade do produto em registro
80147	MATERIAL – Alteração do prazo de validade em registro de material implantável em ortopedia
832	MATERIAL – Alteração por acréscimo de material em registro de família
80145	MATERIAL – Alteração por acréscimo de modelo/apresentações em registro de família de material implantável em ortopedia
80003	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão da indicação de uso, contraindicações e precauções em registro.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

80142	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão da indicação de uso, contraindicações e precauções em registro de material implantável em ortopedia.
8042	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão de apresentação comercial em registro.
80138	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão de apresentação comercial em registro de material implantável em ortopedia.
80144	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão de componente/acessório em registro de família de material implantável em ortopedia.
8541	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão de componente/acessório em Registro de sistema de material de uso médico
80143	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão de componente/acessório em registro de sistema de material implantável em ortopedia.
80001	MATERIAL - Alteração/Inclusão/Exclusão do método de esterilização em registro.
80090	MATERIAL - Cadastro de Conjunto de Materiais de Uso Médico
80009	MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico
8030	MATERIAL - Cadastro de Material de Uso Médico
80010	MATERIAL - Cadastro de Sistema de Material de Uso Médico
817	MATERIAL - Cancelamento de registro, cadastro ou notificação a pedido da empresa
80084	MATERIAL - Cancelamento de registro ou cadastro por transferência de titularidade
8535	MATERIAL - Certidão de registro, cadastro ou notificação para exportação
8021	MATERIAL - Certificado de registro, cadastro ou notificação
80150	MATERIAL – Desistência de petição/processo a pedido
80151	MATERIAL – Exclusão de modelos em registro de família
80006	MATERIAL – Inclusão de acessórios de uso exclusivo em registro
80160	MATERIAL – Notificação de alteração de registro de material implantável em ortopedia sem modificação do produto e/ou aumento



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

	de risco ao usuário/paciente – Alteração referente à instrução de uso e rotulagem
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
80193	MATERIAL – Notificação de Dispositivo Médico Classe I
8952	MATERIAL – Reconstituição de documentação
883	MATERIAL - Recurso Administrativo
80161	MATERIAL - Recurso Administrativo de material implantável em ortopedia
80088	MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico
80093	MATERIAL - Registro de Família de Material Implantável em Ortopedia
8029	MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico
8028	MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico
80095	MATERIAL - Registro de Material Implantável em Ortopedia
8543	MATERIAL - Registro de Sistema de Material de Uso Médico
80097	MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia
8419	MATERIAL - Retificação – Correção pela ANVISA
80132	MATERIAL - Retificação – Correção pela EMPRESA
8033	MATERIAL - Revalidação de Registro
80126	MATERIAL - Revalidação de Registro de Conjunto
8032	MATERIAL - Revalidação de Registro de Família
80162	MATERIAL - Revalidação de registro de família de material implantável em ortopedia
80163	MATERIAL - Revalidação de registro de material implantável em ortopedia



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

8544	MATERIAL - Revalidação de Registro de SISTEMA
80164	MATERIAL - Revalidação de registro de sistema de material implantável em ortopedia
80049	MATERIAL - Transferência de titularidade de cadastro de material de uso em saúde
80061	MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material de uso em saúde
80062	MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material implantável em ortopedia
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 partes e acessórios 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)
8444	IVD – Alteração das informações do dossiê técnico de produtos registrados (classes III ou IV)
80198	IVD – Alteração de Notificação de Dispositivo Médico Classe I
8445	IVD - Alteração de produtos cadastrados
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)



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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)
80133	IVD - Cadastro de produto
8437	IVD - Cadastro de produtos importados em família
8435	IVD - Cadastro de produtos nacionais em família
8416	IVD - Cancelamento de registro, cadastro ou notificação a pedido da empresa
80085	IVD - Cancelamento de registro ou cadastro por transferência de titularidade
8081	IVD - Certidão de registro, cadastro ou notificação para exportação
8415	IVD - Certificado de registro, cadastro ou notificação
80154	IVD – Desistência de petição/processo a pedido
80199	IVD - Exclusão de produto em processo de família
80197	IVD – Notificação de Dispositivo Médico Classe I
8953	IVD – Reconstituição de documentação
8412	IVD - Recurso Administrativo
8433	IVD - Registro de produto
8017	IVD - Registro de produtos importados em família
8016	IVD - Registro de produtos nacionais em família
8420	IVD – Retificação – Correção pela ANVISA
80091	IVD – Retificação – Correção pela EMPRESA
8014	IVD - Revalidação de registro
8015	IVD - Revalidação de registro em família
80066	IVD - Transferência de titularidade de cadastro de família de produtos
80070	IVD - Transferência de titularidade de cadastro de produto



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

80078	IVD - Transferência de titularidade de registro de família de produtos
80074	IVD - Transferência de titularidade de registro de produto
80182	TECNOVIGILÂNCIA - ADITAMENTO DE AÇÃO DE CAMPO
80101	TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de EQUIPAMENTOS
80102	TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de MATERIAIS DE USO MÉDICO
80174	TECNOVIGILÂNCIA - Conclusão de Ação de Campo de EQUIPAMENTO
80173	TECNOVIGILÂNCIA - Conclusão de Ação de Campo de MATERIAL
80170	TECNOVIGILÂNCIA - Monitoramento de Ação de Campo de EQUIPAMENTO
80171	TECNOVIGILÂNCIA - Monitoramento de Ação de Campo de MATERIAL
80167	TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de EQUIPAMENTO
80166	TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de ação de campo de MATERIAL
80176	TECNOVIGILÂNCIA - Retificação de informações de Ação de Campo de EQUIPAMENTO
80177	TECNOVIGILÂNCIA - Retificação de informações de Ação de Campo de MATERIAL
8417	TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de IVD.
80179	TECNOVIGILÂNCIA - Conclusão de Ação de Campo de IVD
80180	TECNOVIGILÂNCIA - Monitoramento de Ação de Campo de IVD
80178	TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de produto IVD
80181	TECNOVIGILÂNCIA - Retificação de informações de Ação de Campo de IVD



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

	CUMPRIMENTO DE EXIGÊNCIA
TOXICOLOGIA	
CÓDIGO	ASSUNTO
5004	REGISTRO ESPECIAL TEMPORÁRIO (RET) - I) - De fase I com mais de um produto; II) - Para os produtos listados no Anexo III da Instrução Normativa Conjunta nº 25 de 14/09/2005, publicada no DOU de 15/09/2005; III) - Para produtos de uso não agrícola. (OBSERVAÇÃO : OS DEMAIS TIPOS DE RET DEVEM GERAR TAXAS DE RECOLHIMENTO ATRAVÉS DO SISRET/IBAMA)
5015	Registro de Componentes
5042	Alteração do fabricante em componentes
5043	Alteração de uso pretendido para componentes
5059	Alteração de Cadastro de Componentes
PRODUTOS DE HIGIENE, PERFUMES, COSMÉTICOS E SANEANTES	
CÓDIGO	ASSUNTO
2591	ADITAMENTO
289	Alteração de Rotulagem de Produto Registrado
242	Alteração do Prazo de Validade de Produto Registrado
243	Cancelamento da Tonalidade de Produto Registrado a Pedido
2105	Cancelamento de Apresentação de Produto Registrado a Pedido
235	Cancelamento de Registro do Produto a Pedido
2331	Cancelamento do Registro por Alteração de Titularidade da Empresa
263	Certidão de Registro
264	Certidão de Registro para Exportação
256	Certificado de Livre Comercialização de Produto Registrado
267	Certificado de Livre Comercialização de Produto Registrado para Exportação
2581	COSMÉTICO - Recurso Administrativo de Alteração de Registro



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

2108	COSMÉTICO - Recurso Administrativo de Cancelamento de Isento de Registro
258	COSMÉTICO - Recurso Administrativo de Registro
2721	Desistência de petição/processo a pedido
239	Inclusão de Acondicionamento Para Produto Registrado
2101	Inclusão de Fabricante no âmbito internacional
2102	Inclusão de Fabricante no âmbito nacional
2311	Inclusão de Tonalidade de Produto Registrado - Importado
231	Inclusão de Tonalidade de Produto Registrado - Nacional
2301	Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Importado
230	Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Nacional
2872	Mudança de Fabricante - no âmbito nacional
2412	Mudança de Fabricante de Produto Registrado - Importado para Nacional
2411	Mudança de Fabricante de Produto Registrado - Nacional para Importado
2100	Mudança de Fabricante no âmbito internacional
290	Mudança de Nome de Produto Registrado
295	Mudança de Nome de tonalidade de Produto Registrado
2106	Recadastramento de Produtos Infantis no SGAS (RDC 237/2018)
2107	Recadastramento de Produtos no SGAS, exceto Produtos Infantis (RDC 7/2015)
2720	Reconstituição de documentação.
2871	Registro de Produto - Importado
287	Registro de Produto - Nacional
2551	Retificação de Publicação de Alterações de Registro
255	Retificação de Publicação de Registro



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

238	Revalidação de Registro
2332	Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro
232	Substituição do Acondicionamento de Produto Registrado