

Memória de Reunião – Reavaliação Toxicológica do Ingrediente Ativo
MSMA (METANO ARSENIATO MONOSSÓDICO)

Data da Reunião: 18 e 19 de julho de 2002

Reavaliação estabelecida pela RDC ANVISA Nº 135, de 17 de maio de 2002.

Participantes:

Representantes MS/ANVISA:

Leticia Rodrigues da Silva (Gerente de Normatização e Avaliação/GGTox/ANVISA - coordenação);
Luiz Claudio Meirelles (Gerente Geral de Toxicologia/ANVISA);
Ana Maria Vekic (Gerente de Avaliação Toxicológica/GGTox/ANVISA);
João Lauro V. Camargo (UNESP, consultor da ANVISA);
Peter Rembischevski (técnico GEATO/GGTOX/ANVISA); e
Flávia Gonzaga Serafim (técnica GEATO/GGTOX/ANVISA)

Representantes MAPA/SDA:

Marcos de Barros Valadão (representante do Ministério da Agricultura, Pecuária e do Abastecimento / MAPA);
Girabis E. Ramos (representante do MAPA)

Representantes MMA/IBAMA:

César Koppe Grisólia (representante do Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis / IBAMA);

Representantes SINDAG:

Guilherme L. Guimarães (representante do Sindicato Nacional das Empresas de Defensivos Agrícolas / SINDAG); e
Rogério Gabriel (representante do SINDAG); e
Jussara Borges Regitano (expositora sobre os efeitos ambientais do MSMA, a pedido do SINDAG).

Conclusões:

- 1)** Realização de estudos de degradação do MSMA em solos brasileiros, sendo que o projeto deverá ser apresentado pelo SINDAG no prazo de 60 dias, para avaliação da comissão;
- 2)** Apresentação dos relatórios de estudos toxicológicos e de resíduos, pelas empresas interessadas, no prazo de 30 dias, sendo que a não apresentação destes implicará na suspensão dos registros e posterior cancelamento;
- 3)** Apresentação de estudos para avaliação das rotas metabólicas em mamíferos de MSMA;
- 4)** Desenvolvimento e apresentação de estudo de avaliação de risco carcinogênico em humanos;
- 5)** Apresentação do processo de síntese de todos os produtos técnicos, bem como sua composição qualitativa e quantitativa, no prazo de 30 dias.