

Despacho nº 154 /2017-DP/GADIP/ANVISA

Em 08 de agosto de 2017.

Para: Gerência-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos – GGMED.

Assunto: Pedidos de priorização em caráter excepcional em face à revogação da Resolução RDC 37/2014.

Autorizo, conforme manifestação da Gerencia Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no termo da Nota Técnica nº 181/2017/GGMED/ANVISA, a priorização da análise dos pedidos de registros, abaixo especificado:

Expediente	Empresa	Produto
351620/17-2	Medley	Adapaleno
351637/17-7	Medley	Adapaleno
351735/17-7	Cimed	Amoxicilina
351716/17-1	Cimed	Amoxicilina
351650/17-4	Medley	Cloridrato de paroxetina
351674/17-1	Medley	Cloridrato de paroxetina
381517/17-0	Euforma	Acetato de abiraterona

Restitua-se à GGMED para providencias de publicação.



JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.
Diretor-Presidente

NOTA TÉCNICA Nº 181/2017-GGMED

1. Opina-se pela **priorização** dos seguintes expedientes:

Entrada	Expediente	Empresa	Produto	Petição	Justificativa
30/06/2017	351620/17-2	Medley	Adapaleno	0167021/17-2	Alteração de rota de síntese por analogia à Alteração de local de fabricação do fármaco, quando for o único fabricante registrado e houver interrupção do fornecimento do IFA conforme o registro na ANVISA, por iniciativa da fabricante do fármaco.
30/06/2017	351637/17-7	Medley	Adapaleno	0167024/17-7	Alteração de rota de síntese por analogia à Alteração de local de fabricação do fármaco, quando for o único fabricante registrado e houver interrupção do fornecimento do IFA conforme o registro na ANVISA, por iniciativa da fabricante do fármaco.
30/06/2017	351735/17-7	Cimed	Amoxicilina	0445707/17-7	Alteração de rota de síntese por analogia à Alteração de local de fabricação do fármaco, quando for o único fabricante registrado e houver interrupção do fornecimento do IFA conforme o registro na ANVISA, por iniciativa da fabricante do fármaco.
30/06/2017	351716/17-1	Cimed	Amoxicilina	0445692/17-9	Alteração de rota de síntese por analogia à Alteração de local de fabricação do fármaco, quando for o único fabricante registrado e houver interrupção do fornecimento do IFA conforme o registro na ANVISA, por iniciativa da fabricante do fármaco.
30/06/2017	351650/17-4	Medley	Cloridrato de paroxetina	1131184/16-3	Alteração de rota de síntese por analogia à Alteração de local de fabricação do fármaco, quando for o único fabricante registrado e houver interrupção do fornecimento do IFA conforme o registro na ANVISA, por iniciativa da fabricante do fármaco.
30/06/2017	351674/17-1	Medley	Cloridrato de paroxetina	1131096/16-1	Alteração de rota de síntese por analogia à Alteração de local de fabricação do fármaco, quando for o único fabricante registrado e houver interrupção do fornecimento do IFA conforme o registro na ANVISA, por iniciativa da fabricante do fármaco.
05/07/2017	381517/17-0	Eurofarma	Acetato de abiraterona	1353670/17-2	Primeiro protocolo de genérico inédito.

Brasília, 14 de julho de 2017.

Gerência-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos
GGMED/ANVISA

