

# **AGREGADO XIX**

**Nota rede PARF - Atualizações Brasil**

**Porto Alegre, 20 a 23 de setembro de 2010**

**Nota Informativa**  
**Grau de avanço dos GTs da Rede PARF coordenados pela ANVISA / Brasil**

**GT de Produtos Biotecnológicos**

Foi realizada na República Dominicana, no período de 15 a 17 de junho de 2010, a I Reunião do GT Regulação de Produtos Biotecnológicos. Os representantes das diferentes Autoridades Reguladoras presentes realizaram apresentações sobre avanços, objetivos e desafios da harmonização de produtos biológicos, bem como a identificação de temas e ações que vêm sendo implementadas em cada país. A representante da Argentina realizou uma apresentação destacando esses avanços no âmbito do Mercosul.

No último dia, ocorreu uma reunião fechada com os representantes dos blocos, que teve como objetivos: (1) selecionar o país coordenador e o coordenador altermo do GT; (2) estabelecer os objetivos de trabalho do grupo, a curto e médio prazo; (3) definir um calendário de atividades; e (4) acordar mecanismos de comunicação.

O Brasil foi selecionado como coordenador titular e a Argentina como coordenador altermo do Grupo de Trabalho. Houve o compromisso dos países presentes quanto à continuidade das atividades do GT, especialmente quanto à elaboração de um Plano de Trabalho para o biênio 2010-2011, a ser referendado por todos os membros de maneira virtual.

**GT de Promoção de Medicamentos**

No dia 1º de setembro de 2010, foi realizada reunião virtual do GT de Promoção de Medicamentos, sob coordenação do Brasil e com participação de representantes do México, da Argentina, da Nicarágua, do Panamá, de Cuba, do Chile e da OPAS. Foi feita uma exposição de resumo com as atividades do GT, desde sua criação, incluindo a reunião presencial de 2006 e a Conferência Pan-Americana de 2008.

O GT analisou três atividades do Programa de Trabalho consideradas prioritárias, com designação de ações, prazos e responsáveis: (1) definição dos critérios éticos para a Rede PARF (baseados na referencia da OMS); (2) questionário sobre as legislações nacionais de regulação, implementação e monitoramento relacionadas à promoção de medicamentos; e (3) Plano de Trabalho sobre atividades de capacitação necessárias na região.

Os membros do GT presentes à reunião virtual concordaram com as propostas discutidas durante o encontro, e firmou-se o compromisso de os países observarem os prazos das atividades de 2010 e 2011, a fim de que o grupo possa levar resultados práticos para a próxima Conferência Pan-Americana.

**GT de Combate à Falsificação**

O Grupo de Trabalho de Prevenção e Combate à Falsificação de Medicamentos (GT/CFM) da Rede PARF realizou duas teleconferências nos meses de Julho e Setembro, de forma a dar início à programação para o período de 2010-2011.

A primeira reunião, realizada no dia 15 de julho de 2010, discutiu o cronograma de atividades para o período de 2010-2011. Na oportunidade, foram discutidos os objetivos de cada uma das atividades previstas e, adicionalmente, foram definidos sub-grupos de trabalho com coordenadores específicos, a fim de facilitar o

desenvolvimento inicial de cada atividade. De acordo com a ata da Reunião do Grupo, foram priorizadas as seguintes atividades:

- a) Avaliar a estrutura, conteúdo, programa e requisitos para as Jornadas de Discussão e Geração de Propostas para a Prevenção e Combate à Falsificação de Medicamentos;
- b) Revisar a proposta Rede de Pontos Focais para o Combate à Falsificação de Medicamentos no âmbito da Rede PARF, bem como definir estratégia para sua implementação;
- c) Revisar a proposta de Guia de Inspeção para o Combate à Falsificação de Medicamentos, apresentada pela delegação da Argentina;
- d) Revisar os documentos de Rota Crítica e Unidade Operativa;
- e) Desenvolver a discussão do tema “Boas Práticas de Distribuição” na região, bem como iniciar as discussões sobre “Rastreabilidade e Comércio Exterior”;
- f) Desenvolver modelo de capacitação à distância.

A reunião realizada no dia 03/09/2010, por sua vez, avançou nas discussões sobre o ponto “A” listado acima. Houve consenso entre as delegações que o trabalho de revisão sobre a estrutura, programa e trabalho das Jornadas deve buscar fortalecer o papel das Autoridades Sanitárias da região em tais atividades.