

# SIMPLIFICAÇÃO E DESBUROCRATIZAÇÃO



***A Anvisa realizou alguma ação para fabricantes e importadores de medicamentos, produtos biológicos e produtos para diagnóstico in vitro?***

A Anvisa definiu critérios e procedimentos extraordinários e temporários para tratamento de petições de registro de medicamentos, produtos biológicos e produtos para diagnóstico in vitro e mudança pós-registro de medicamentos e produtos biológicos em virtude da emergência de saúde pública internacional decorrente do novo Coronavírus.



**Clique** para  
informações