

Este texto não substitui o publicado do Diário Oficial da União

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC No - 96, DE 29 DE JULHO DE 2016

Publicada no D.O.U. do dia 01 de Agosto de 2016

[Seção 01 - página 32 e 33]

Dispõe sobre o controle das substâncias sujeitas a controle especial, bem como dos medicamentos que as contenham, em centros de equivalência farmacêutica e centros de biodisponibilidade/bioequivalência, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe conferem o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 19 de julho de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Os centros de Equivalência Farmacêutica habilitados e os centros de Biodisponibilidade/Bioequivalência certificados pela Anvisa deverão obter Autorização Especial, prevista na Portaria SVS/MS n. 344, de 12 de maio de 1998 ou a que vier substituí-la, para a realização de quaisquer atividades que envolvam substâncias sujeitas a controle especial, bem como os medicamentos que as contenham.

Parágrafo único. Os centros pertencentes a empresas farmacêuticas deverão solicitar ampliação de atividade na Autorização Especial (AE) do estabelecimento ao qual pertençam.

- Art. 2º A aquisição dos medicamentos que contenham substâncias sujeitas ao controle especial da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998, ou a que vier substituí-la, em drogarias e farmácias, por centros de equivalência farmacêutica habilitados ou pelos centros de biodisponibilidade/bioequivalência certificados pela Anvisa, deverá ser realizada mediante apresentação da Autorização para Aquisição de Medicamentos Sujeitos a Controle Especial (AMC) no ato da compra, para a execução dos estudos listados abaixo:
- I biodisponibilidade/bioequivalência, incluindo suas aná- lises prévias in vitro, estudos piloto e de bioisenção:
- II equivalência farmacêutica;
- III perfil de dissolução;
- IV para desenvolvimento de medicamento; e
- V outros estudos farmacocinéticos ou farmacodinâmicos para fins de registro de medicamentos.
- § 1º Para aquisição de concentrações e formas farmacêuticas diferentes de um mesmo medicamento poderá ser solicitada apenas uma AMC.
- § 2º É vedado o parcelamento da compra de que trata o caput deste artigo.
- § 3º Excetua-se do disposto no caput a aquisição dos medicamentos à base das substâncias da Lista



C4 (Lista das Substâncias Antirretrovirais) e dos medicamentos de uso tópico à base das substâncias constantes nas Listas C2 (Lista de Substâncias Retinóicas) e C5 (Lista das Substâncias Anabolizantes) do Anexo I da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 e de suas atualizações.

§ 4º Para aquisição dos medicamentos citados no parágrafo anterior será necessário que o centro apresente, a cada compra, declaração indicando a finalidade de uso dos medicamentos, assinada pelo responsável técnico do centro, que deverá ficar retida na farmácia ou drogaria.

Art. 3º A AMC deve ser requerida mediante apresentação dos seguintes documentos:

I - formulário de petição preenchido, no que couber (ANEXO I);

II - resumo do(s) estudo(s) a ser(em) realizado(s); e

III - justificativa técnica detalhada com o objetivo do(s) estudo(s).

§ 1º O resumo do(s) estudo(s) deverá discriminar as quantidades de medicamento que serão utilizadas em cada ensaio.

§ 2º O resumo do estudo de biodisponibilidade/bioequivalência deverá informar o número de voluntários, a dose utilizada e o número de períodos de administração do medicamento.

Art. 4º A AMC será expedida em até 4 (quatro) vias, as quais terão os seguintes destinatários:

I - primeira via: Anvisa;

II - segunda via: centro ou representante nacional;

III - terceira via: estabelecimento fornecedor e

IV - quarta via: centro terceiro, se houver.

Art. 5º A AMC terá a validade de 1 (um) ano contado a partir da data de sua emissão.

Art. 6º O representante nacional do centro de biodisponibilidade/bioequivalência internacional deverá solicitar à Anvisa a AMC para a compra em drogaria ou farmácia.

Art. 7º Em caso de terceirização de ensaios, quando necessário solicitar AMC, o centro responsável pelo estudo de equivalência farmacêutica poderá requerer a quantidade total para a realização do estudo, contemplando inclusive a quantidade necessária para o ensaio a ser terceirizado.

Art. 8º A aquisição de medicamentos que contenham substâncias sujeitas ao controle especial da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 ou a que vier substituí-la, em distribuidoras somente será permitida por centros que possuam Autorização Especial e não dependerá de obtenção e apresentação de AMC.

Art. 9º O centro ou o representante nacional do centro de biodisponibilidade/bioequivalência internacional somente poderá adquirir medicamentos em quantidade compatível com o estudo ou ensaio a ser realizado.

Art. 10 Os centros, que realizem atividades com substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 ou a que vier substituí-la, deverão possuir um profissional farmacêutico como responsável técnico, inscrito no Conselho Regional de Farmácia.

Art. 11 Os centros deverão atender às demais exigências previstas na Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 e na Portaria n. 6, de 29 de janeiro de 1999, ou as que vierem substituí-las, no que se refere ao controle, transporte, guarda, escrituração, arquivamento, destinação de medicamentos não utilizados, encerramento de atividades, doação e responsabilidade técnica, dentre outras.

Art. 12 Todos os produtos sujeitos ao controle especial da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 ou a que vier a substituí-la, movimentados pelo estabelecimento deverão ser devidamente escriturados por meio



do Livro de Registro Específico (ANEXO XVIII da Portaria SVS/MS n.

344, de 1998), sob a responsabilidade do responsável técnico.

Parágrafo único. Os estabelecimentos deverão escriturar inclusive as amostras de retenção, padrões e reagentes analíticos em Livro de Registro Específico próprio ou em páginas separadas do Livro de Registro Específico em uso.

- Art. 13 Qualquer movimentação de substâncias sujeitas a controle especial da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 ou a que vier substituí-la, bem como dos medicamentos que as contenham, incluindo os medicamentos teste, mesmo quando enviados aos centros pela empresa contratante, deverá ser realizada mediante emissão de Nota Fiscal ou documento equivalente.
- Art. 14 É vedada a transferência de medicamentos entre centros que não possuam Autorização Especial.
- Art. 15 O representante nacional do centro de biodisponibilidade/bioequivalência internacional ou eventuais empresas terceirizadas deverão atender às exigências descritas na Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 e na Resolução da Diretoria Colegiada RDC nº 99, de 30 de dezembro de 2008, e suas atualizações, para a exportação de medicamentos.
- Art. 16. A suspensão da habilitação ou da certificação do centro acarretará na interrupção imediata das atividades relacionadas às substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial da Portaria SVS/MS n. 344, de 1998 ou a que vier substituí-la, destinadas à execução de ensaios de equivalência farmacêutica e estudos de biodisponibilidade/bioequivalência, até a sua regularização.
- Art. 17. Os estabelecimentos terão o prazo de 1 (um) ano para a adequação ao disposto no art. 1º e o prazo de 3 (três) meses para a adequação aos demais itens desta Resolução, a partir da data de sua publicação.
- Art. 18. As petições de Autorização Especial Simplificada que tenham sido protocoladas na Anvisa até a data de publicação desta norma serão analisadas pela área técnica competente conforme a legislação vigente à época do protocolo.

Parágrafo único. As autorizações emitidas poderão ser utilizadas para aquisição dos medicamentos, em distribuidoras, drogarias e farmácias, dentro do prazo de validade da mesma.

Art. 19. Somente dentro do prazo de adequação para a obtenção da Autorização Especial (1 ano), poderá ser solicitada a AMC para aquisição de medicamentos sujeitos a controle especial também em distribuidoras.

Parágrafo único. Após o prazo de adequação de que trata o caput, somente serão aceitos os pedidos de AMC cujo processo de concessão de Autorização Especial ainda esteja em trâmite na Anvisa.

- Art. 20. O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.
- Art. 21. Fica revogada a Resolução da Diretoria Colegiada RDC nº 197, de 11 de agosto de 2004. Art. 22. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR



ANEXO I

MINISTÉRIO DA SAÚDE Agência Nacional de Vigilância Sanitária

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO

(Autorização para Aquisição de Medicamentos Sujeitos a Controle Especial para utilização em Estudos de Equivalência Farmacêutica, Perfil de Dissolução e Bioequivalência/Biodisponibilidade)

01.	Tipo de Petiça	ão	02.	Assunto				
	Concessão			Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para Ensaios de Equiva				
	Cancelamento			Farmacêutica Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para Estudos Biodisponibilidade/Bioequivalência	eitos a de			
	Aditamento			Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para Estudos de Perfil de Dissoluç				
	Recurso admir por reconsider indeferimento 2ª via do docu	ação do		Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para Ensaios de Equiva Farmacêutica, com Etapa Terceirizada	eitos a lência			
	2" via do docu	mento		Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para Desenvolvimento Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para outros Estudos Farmacocin ou Farmacodinâmicos Autorização para Aquisição de Medicamentos Suje Controle Especial para outros Estudos (especific campo 09)	eitos a léticos eitos a			
03. 10	34 ISSI dentificação do S	N 1677-7042 Solicitante	Diário (Oficial da União - Seção 1 Nº 146, segunda-feira, 1 de a	gosto de 2016			
Razã	o Social							
N. A. Espe	utorização cial							
C.N.	P.J. [N. DO EQFAR				
Endereço		Rua/Avenida/N.º/Complemento						
]	Bairro Município		CEP				
	L L	UF	DDD	TELEFONE DDD FAX				
	L	E-mail						



Municíp UF País E-mail do Estud	DDI	TELEFONE	Caixa Po	ostal FAX				
Municip UF País E-mail do Estud	DDI	TELEFONE						
Municip UF País E-mail do Estud	DDI	TELEFONE						
UF País E-mail do Estud	DDI							
aís E-mail do Estud	do							
aís E-mail do Estud	do							
E-mail do Estud	do		DOI	FAX				
do Estud		nento						
ua/Avenid		nento						
	da/N.º/Complem	nento						
	da/N.º/Complem	pento						
	da/N.º/Complem	nento						
lunicípio			Rua/Avenida/N.º/Complemento					
	nicípio							
F				Postal				
	DDD/DDI	TELEFONE	DDD/DI	DI FAX				
-mail								
to de Ref	erência ou do M	ledicamento Compa	arador					
ida 🗌		Un	idade					
				ida Unidade				



07. Dados do Medica	mento Teste (preenche	er no que couber)			
O medicamento	este será:				
Adquirido no mer	cado	Adquirido do patrocinador do estudo (medicamento não registrado)			
Nome Comercial					
Substância(s) Ativa(s)				
Apresentação					
Fabricante					
Quantidade a ser Ade		Unidade			
8. Dados do Centro T	erceiro (quando aplic	cável)			
azão Social . Autorização special					
.N .P .J .		N. DO EQFAR			
n d e r e ç o	Rua/Avenida/N.º/Co	omplemento			
	Município UF DDD/D	CEP DDI TELEFONE DDD/DDI FAX			
esponsável Técnico					
úmero de Inscrição n	o C.R.F.				
etalhamento do estud	0				
uantidade		Unidade			
09. Informações Comp	lementares				
10. Termo de Respons	abilidade				
		eira responsabilidade pela veracidade das informações aqui prestad ntos sanitários estabelecidos nos Regulamentos Técnicos em vigor.			
	Pesquisador Principal e Carimbo)	Responsável Técnico/CRF (Assinatura e Carimbo)			