



Boletim Informativo da Comissão Científica - nº 187

Se você desenvolve dispositivos médicos com objetivo de registro na ANVISA, participe do **“Fórum para esclarecimentos da RDC 10/2015 ANVISA - Resolução sobre a Ensaios Clínicos com dispositivos médicos e orientações envolvendo a avaliação clínica de dispositivos médicos com vistas ao registro na ANVISA”**. No próximo dia 19 de setembro, em São Paulo, o Dr. Alessandro Ferreira do Nascimento (Coordenador da CPPRO/GGTPS/ANVISA) vai tirar dúvidas relacionadas à RDC 10 de 2015/ANVISA que **modifica todo o fluxo regulatório envolvendo ensaios clínicos com dispositivos médicos**.

Local: Câmara Municipal de São Paulo - Sala Oscar Pedroso B - 1º Subsolo

Viaduto Jacareí, 100

Data: 19 de setembro de 2016

Horário: das 9h às 13h

Não é necessário inscrição antecipada