

1. RDC Nº 665, DE 30 DE MARÇO DE 2022 - Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro. (https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/6415268/RDC_665_2022_COMP.pdf/2f120843-4c93-4d88-956b-51a195e0d9f3);
2. RDC Nº 751, DE 15 DE SETEMBRO DE 2022 - Dispõe sobre a classificação de risco, os regimes de notificação e de registro, e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos. (https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/5672055/%281%29RDC_751_2022_COMP.pdf/4aef938f-dec2-42b2-8f06-5ec94abfbe31);
3. RDC Nº 36, DE 26 DE AGOSTO DE 2015 - Dispõe sobre a classificação de risco, os regimes de controle de notificação e registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de produtos para diagnóstico in vitro, inclusive seus instrumentos e dá outras providências. (Redação dada pela Resolução – RDC nº 423, de 16 de setembro de 2020, republicada no DOU nº 191, de 5 de outubro de 2020) (https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/2979365/%288%29RDC_36_2015_COMP.pdf/1ef4765f-ee2a-4ea6-b4b2-d2c68ba0ff7f);
4. RDC Nº 497, DE 20 DE MAIO DE 2021 - Dispõe sobre os procedimentos administrativos para concessão de Certificação de Boas Práticas de Fabricação e de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem (https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/5833170/RDC_497_2021_COMP.pdf/eb80fa55-5921-4399-848a-a7d5c739c02c)
5. RDC Nº 551, DE 30 DE AGOSTO DE 2021 - Dispõe sobre a obrigatoriedade de execução e notificação de ações de campo por detentores de registro de produtos para a saúde no Brasil (https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/6320029/RDC_551_2021_.pdf/463d94a1-c365-4abd-9600-005ae7c1e22c);
6. RDC Nº 67, DE 21 DE DEZEMBRO DE 2009 - Dispõe sobre normas de tecnovigilância aplicáveis aos detentores de registro de produtos para saúde no Brasil (https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/2718376/RDC_67_2009_COMP.pdf/e2c25cc1-8bd4-4cc3-8703-c6d16641f7a0);
7. RDC Nº 546, DE 30 DE AGOSTO DE 2021 - Dispõe sobre os requisitos essenciais de segurança e eficácia aplicáveis aos produtos para saúde

(https://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/6319629/RDC_546_2021_.pdf/e3a6c40f-7df3-4ac3-865b-e9a88a92626b).