Dados Abertos

Produtos Registrados no Brasil - Medicamento

DOCUMENTAÇÃO E DICIONÁRIO DE DADOS



Segunda Diretoria

Gerência-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos (GGMED

Primeira Diretoria

Gerência-Geral do Conhecimento, Inovação e Pesauisa (GGCIP

Sumário

1	Histórico de Revisões	3
2	Sobre Produtos Registrados no Brasil - Medicamento	3
3	Sobre a Base de Dados Abertos	3
3.1	Sobre os dados disponibilizados	3
3.2	Sobre a Origem dos Dados	4
3.3	Sobre a Possibilidade de Valores Nulos	4
3.4	Sobre o Período de Dados Abertos Disponíveis	4
3.5	Sobre a Atualização dos Dados Abertos	4
3.5.	1 Sobre a Frequência de Atualização dos Dados Abertos.	4
4	Sobre os Arquivos de Dados Abertos Disponíveis	5
5	Sobre o Dicionário de Dados Abertos	5
6	Sobre a Exportação dos Dados para Planilha Eletrônica	6

Histórico de Revisões

Data	Versão	Comentários
29/12/2020	01.00	Primeira versão do documento.

2 Sobre Produtos Registrados no Brasil - Medicamento

Registro é um procedimento administrativo que reconhece a adequação de um produto à legislação vigente previamente à comercialização, por meio de análise documental e publicação no DOU.

O registro de medicamentos é um processo que tem como objetivo garantir que um novo remédio tenha impacto positivo na saúde da população.

A Lei nº 5.991/1973 define que medicamento é "todo produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa, paliativa ou para fins de diagnóstico". Dessa forma, qualquer produto que tenha objetivos terapêuticos, independente de terem origem vegetal, animal, mineral ou sintética, deve ser considerado medicamento e necessita ser registrado.

Disponibilizar dados de produtos registrados na Anvisa da área de medicamento para melhor conhecimento das informações tais como: nome do produto, princípio ativo, fabricantes de medicamentos, número do registro, processo, vencimento, situação do registro, dentre outros.

3 Sobre a Base de Dados Abertos

Estão disponíveis nesta base de dados abertos, informações sobre medicamentos registrados no Brasil sob responsabilidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).

3.1 Sobre os dados disponibilizados.

Serão disponibilizados apenas registros de produtos **válidos**, que são produto com número de processo e de registro que não possuem **petição de cancelamento**.

Desde janeiro de 2020, a validade do registro passou para 10 anos, passando a valer para todos os produtos, inclusive os antigos.

3.2 Sobre a Origem dos Dados

Os dados disponíveis são extraídos do banco de dados do sistema DATAVISA, que é o sistema interno de informação da Anvisa, que reúne dados sobre o cadastro de produtos e empresas além de controlar a tramitação e o arquivo dos documentos na Agência. Produtos sob regulamentação da Anvisa têm sua composição descrita nesse sistema.

3.3 Sobre a Possibilidade de Valores Nulos

Os campos não preenchidos eventualmente encontrados nos arquivos são decorrentes do não preenchimento do referido campo.

3.4 Sobre o Período de Dados Abertos Disponíveis

Estão disponíveis todos os dados de produtos (medicamentos) registrados no Brasil cadastrados no DATAVISA.

3.5 Sobre a Atualização dos Dados Abertos

3.5.1 Sobre a Frequência de Atualização dos Dados Abertos

A periodicidade de atualização dos dados é mensal, com dados até o último dia do mês anterior.

4 Sobre os Arquivos de Dados Abertos Disponíveis

Será disponibilizado um arquivo com os processos de registros válidos de produtos (medicamento) registrados no Brasil disponíveis no Datavisa.

5 Sobre o Dicionário de Dados Abertos

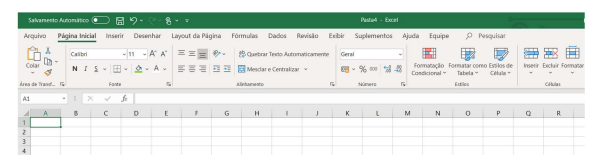
Campo	Descrição
Nome Produto	Nome do Medicamento/Produto Registrado conforme cadastrado no registro do medicamento.
Princípio Ativo	Princípio ativo do medicamento (são moléculas de uma substância que possuem efeito terapêutico).
Número Registro Produto	Número identificador do Registro do Produto.
Número Processo	Número identificador do Processo.
Empresa Detentora Registro	CNPJ da empresa detentora do registro e Razão Social da Empresa Detentora do Registro e o
Data Vencimento Registro	Data de vencimento do registro do medicamento.
Tipo de Produto	Medicamento
Data Finalização Processo	Data em que o registro foi concedido.
Categoria Regulatória	Classificação do tipo de medicamento que foi registrado (novo, similar, genérico etc.).
Classe Terapêutica	Nome da classe terapêutica do produto. Ou seja, classificação pela função química do princípio ativo ou pelo modo como um medicamento é usado para tratar uma condição particular.

6 Sobre a Exportação dos Dados para Planilha Eletrônica

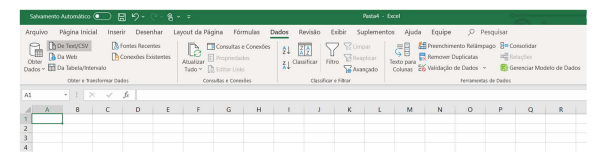
Caso tente abrir o arquivo utilizando o Microsoft Excel, os campos que possuem zeros à esquerda tendem a ser traduzidos para número do tipo inteiro, com isso a formatação padrão do arquivo é alteração, apenas na visualização.

Para a correta visualização no Microsoft Excel, basta seguir os passos descritos abaixo.

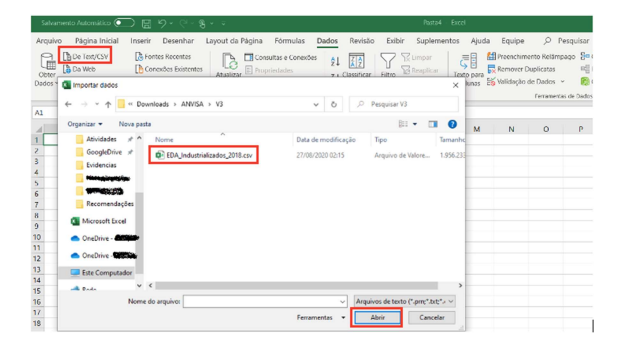
1. Abra uma nova janela do Microsoft Excel.



2. Utilize o menu superior "Dados" e o item "De Text/CSV", conforme marcados na imagem abaixo.



3. Após clicar o item "De Text/CSV", a janela conforme demonstrada abaixo irá abrir, basta navegar até o diretório onde está localizado o arquivo e selecionar "Abrir".



4. Após importar o arquivo, a janela abaixo é o resultado da etapa anterior. Nela é possível ver uma amostra dos 200 primeiros registros do arquivo, verificar que o delimitador é o ";" (ponto e vírgula) e que o formato do arquivo é o 1252 (padrão ANSI). Após verificar esses itens, utilize a opção "Transformar Dados".

