



ERIS

Entidade Reguladora
Independente da Saúde

[eris](#) [contacto](#) [links úteis](#)

DESTAQUES

» [Autorização de Introdução no Mercado](#)

» [Centro Nacional de Farmacovigilância](#)

» [Concursos, Audições e Consultas](#)

» [Importação Especial de Medicamentos](#)

» [Legislações](#)

» [Medicamentos Genéricos](#)

» [Produtos Cosméticos](#)

» [Sistema Integrado de Monitorização do Mercado Farmacêutico](#)

» [Sistema Integrado de Alerta Rápido de Alimentos](#)

» [Sistema Nacional de Controlo de Alimentos](#)

PUBLICAÇÕES

▶ [Boletins e Relatórios](#)

▶ [Informação & Educação](#)

▶ [Política de Privacidade](#)

Notícias

Cabo Verde acolhe ação de formação em “Investigação Biomédica e Ensaio Clínicos: capacitação regulamentar e ética



No âmbito do Projeto BERC-Luso (Biomedical Ethics and Regulatory Capacity Building Partnership for Portuguese-Speaking African Countries), a cidade da Praia (Cabo Verde) acolherá uma ação de formação em “Investigação Biomédica e Ensaio Clínicos: capacitação regulamentar e ética”.

Organizada pelo Projeto BERC-Luso em parceria com a Entidade Reguladora Independente da Saúde (ERIS) e com o Comité Nacional de Ética em Pesquisa em Saúde (CNEPS), a atividade decorrerá durante os dias 17 a 22 de fevereiro de 2020.

O evento pretende reunir especialistas na área de revisão ética e

regulamentar e contará com a participação de representantes internacionais da Organização Mundial da Saúde (OMS) e da Organização das Nações Unidas para a Educação, Ciência e Cultura (UNESCO).

Refira-se que o BERC-Luso é um projeto de Ética e Reforço da Capacitação Regulamentar nos Países Africanos de Língua Oficial Portuguesa (PALOP), aprovado e financiado pelo Programa EDCTP2 (Parceria entre a Europa e os Países em Desenvolvimento para a Realização de Ensaio Clínicos), com o apoio da União Europeia e co-financiado pela Fundação Calouste Gulbenkian (FCG). Com o objetivo de desenvolver e fortalecer os sistemas nacionais de regulação de medicamentos e as capacidades para a revisão ética da investigação clínica, o projeto envolve Cabo Verde, Angola, Guiné-Bissau e Moçambique, e as suas respetivas Autoridades Nacionais de Ética (ANE) e Autoridades Regulamentares Nacionais (ARN), numa parceria com instituições portuguesas – Cátedra UNESCO de Bioética, Comissão de Ética para a Investigação Clínica, Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, IP (INFARMED) e Ordem dos Farmacêuticos de Portugal.”