COMISSÃO DE SEGURIDADE SOCIAL E FAMÍLIA

REQUERIMENTO N.º de 2013. (Da Deputada Gorete Pereira)

Requer a realização de Audiência Pública para debater a qualidade dos medicamentos comercializados no Brasil.

Senhor Presidente,

Nos termos dos arts. 255 a 258 do Regimento Interno, requeremos a Vossa Excelência, ouvido o Plenário desta Comissão, seja realizada AUDIÊNCIA PÚBLICA a fim de debater a qualidade dos medicamentos comercializados no Brasil, com a participação das seguintes autoridadades:

- 1. Ministro da Saúde, Alexandre Padilha;
- 2. Diretor-presidente da Anvisa, Dirceu Brás Aparecido Barbano;
- Presidente da Associação Brasileira da Indústria Farmacêutica –
 ABIFARMA;
- 4. Presidente da FIOCRUZ, Paulo Gadelha;
- Médicos da Comissão Científica: Antônio Carlile Holanda Lavor, José Henrique Leal Cardoso, José Iran de Carvalho Rabelo, Manassés Claudino Fonteles e Manuel Odorico de Morais Filho.

JUSTIFICAÇÃO

Tendo em vista a realização da XV BIENAL da Academia Cearense de Medicina, no mês de maio de 2013, em Fortaleza, que abordou a qualidade dos medicamentos comercializados no Brasil, e considerando a gravidade das questões apresentadas, julgamos relevante trazer ao exame deste Colegiado os problemas revelados pela comissão científica formada pelos doutores Antônio Carlile Holanda

Lavor, José Henrique Leal Cardoso, José Iran de Carvalho Rabelo, Manassés Claudino Fonteles e Manuel Odorico de Morais Filho.

A Carta de Fortaleza, documento oriundo da XV Bienal, subscrito pelos membros da Academia Cearense de Medicina, destaca os seguintes problemas:

- Ausência de avaliação adequada dos medicamentos pela vigilância sanitária;
- Falta de resposta da Anvisa às denúncias e consultas;
- Déficit no quadro de servidores da Anvisa;
- Ineficácia da avaliação dos princípios ativos importados para fabricação de medicamentos, principalmente da Índia e da China;
- Carência de incentivos e políticas públicas para fortalecer a indústria farmacêutica brasileira:
- Falta de qualificação dos prescritores, médicos e farmacêuticos.
- Disparidade do preço de medicamentos originais, similares e genéricos.
- Obstáculos para o licenciamento de medicamentos fitoterápicos.

Dessa forma, na busca para estabelecer melhorias para o setor, bem como debater as deficiência e propor as soluções, contamos com o apoio dos nobres para a aprovação deste requerimento.

Sala da Comissão, em de outubro de 2013.

GORETE PEREIRA Deputada Federal - PR/CE