



REQUERIMENTO DE INFORMAÇÕES Nº , DE 2016
Da Sra. Leandre

Solicita informações aos Ministros da Ciência, Tecnologia, Inovações e Comunicações – MCTIC e da Saúde – MS acerca das próximas etapas relacionadas com a continuidade dos estudos acerca da fosfoetanolamina sintética.

Senhor Presidente:

Requeiro a V. Exa., com base no art. 50, §2º, da Constituição Federal, e nos arts. 24, inciso V e §2º, 115, inciso I, e 116 do Regimento Interno que, ouvida a Mesa, sejam solicitadas as seguintes informações aos Ministros da Ciência, Tecnologia, Inovações e Comunicações – MCTIC e da Saúde – MS, acerca da continuidade dos estudos científicos e pesquisas envolvendo a fosfoetanolamina sintética:

- 1) Quais estudos que ainda não foram realizados e que são necessários para a avaliação da segurança, qualidade, eficácia e utilidade da fosfoetanolamina sintética, em especial os da fase pré-clínica;
- 2) Previsão de início e conclusão integral da fase pré-clínica da pesquisa;
- 3) Previsão acerca do início das fases clínicas dos estudos com a referida substância, protocolos porventura elaborados e aprovados;



- 4) Posicionamento dos Ministérios acerca dos resultados até então obtidos;
- 5) Situação orçamentária, financeira e do cronograma de execução dos estudos contratados pelo Ministério da Ciência, Tecnologia, Inovações e Comunicações – MCTIC para a avaliação da fosfoetanolamina;
- 6) Formas para a obtenção da substância e garantia de seu abastecimento durante todo o período de realização das pesquisas em andamento e as previstas;
- 7) Outras informações consideradas relevantes sobre os próximos passos a serem tomados em relação aos estudos com a fosfoetanolamina sintética.

JUSTIFICAÇÃO

O acompanhamento dos estudos realizados com a fosfoetanolamina sintética, financiados com recursos federais, foi um dos principais trabalhos feitos no âmbito da Comissão de Seguridade Social e Família, com destaque para a Subcomissão Especial destinada a tratar de temas relacionados ao uso de fármacos experimentais para o tratamento de doenças graves ou raras, da qual fui Relatora.

Durante o desenvolvimento dos trabalhos da referida Subcomissão, em especial nas visitas feitas nos centros de pesquisa condutores dos estudos contratados pela União, foi constatado que ainda existiam algumas análises relacionadas à fase pré-clínica a serem realizadas para a conclusão da base de conhecimento necessária para a fundamentação das fases clínicas. Além da não finalização da fase pré-clínica, a falta da substância em comento, para fornecimento aos pesquisadores, também constitui outro aspecto de preocupação de todos aqueles interessados no tema.

Assim, considerando o volume de recursos já aplicados na pesquisa com a substância e tendo em vista a importância da continuidade



OS DEPUTADOS

dos estudos necessários a demonstrar a segurança, toxicidade, mecanismos de ação, efeitos adversos, eficácia, utilidade, benefícios e riscos do consumo humano da fosfoetanolamina, algumas dúvidas surgem e suscitam o interesse social em torno do tema.

Juntamente com a preocupação apontada acima, as questões de ordem orçamentária, financeira e de execução das despesas envolvidas no financiamento público dos estudos científicos citados também constituem fonte de inquietação. O suporte financeiro para a conclusão de todos os estudos necessários à avaliação da substância, do ponto de vista da vigilância sanitária, torna-se essencial para se atingir o fim almejado e justificar os investimentos até então realizados.

Dessa forma, diante das dúvidas existentes, que fundamentam o presente Requerimento de Informações, entendo de bom alvitre a presente solicitação, para um melhor acompanhamento da atuação estatal.

Sala das Sessões, em de dezembro de 2016.

Deputada LEANDRE