COMISSÃO DE SAÚDE

REQUERIMENTO N° , DE 2024

(Do Sr. Dr. Frederico)

Requer a realização de Audiência Pública para debater os testes clínicos realizados pelas empresas desenvolvedoras de vacinas contra o vírus da Covid-19.

Senhor Presidente,

Nos termos regimentais, requeiro, ouvido o Plenário desta comissão, sejam convidados a comparecer a este órgão técnico, em reunião de audiência pública a realizar-se em data a ser agendada, representantes das empresas desenvolvedoras de vacinas contra o vírus do Covid-19, com objetivo de debater os testes clínicos (ou ensaios clínicos) realizados para sua fabricação e sua eficácia.

Para tanto, sugiro que sejam convidadas as seguintes autoridades:

- Representante do Laboratório AstraZeneca;
- Sr. Ethel Venâncio da Cunha, Secretário de Vigilância em Saúde e Ambiente do Ministério da Saúde, responsável pelo Programa Nacional de Imunizações;
- Sr. Mário Moreira, Presidente da Fundação Oswaldo Cruz FIOCRUZ.

JUSTIFICAÇÃO

Na última reunião deliberativa extraordinária desta Comissão, realizada no dia 14 de agosto do presente ano, constava na pauta para discussão e votação o Projeto de Lei nº 5.547, de 2020, cujo teor "veda a exigência de quaisquer termos de responsabilidade e outras medidas que visem obstruir ou dificultar o acesso à vacina".





Por se tratar de um tema sensível diversos deputados debateram o projeto, dentre eles este que vos relata.¹

Nesse sentido, muitas reflexões e indagações foram levantas pelos nobres pares no sentido de apurar quem teria responsabilidade sobre a saúde e bem-estar da população que vacinada, principalmente após inúmeros casos de embolias pulmonares e de trombose, por exemplo.²

Ora, a pandemia de Covid-19 trouxe desafios sem precedentes para a saúde pública global. Em resposta a essa crise, a comunidade científica e as indústrias farmacêuticas se mobilizaram rapidamente para desenvolver vacinas contra o vírus SARS-CoV-2. Os testes clínicos dessas vacinas, realizados em tempo recorde, são fundamentais para garantir sua segurança e eficácia antes da distribuição em massa à população.

Entretanto, apesar de superada a emergência em saúde pública de escala global, questões relevantes ainda persistem, especialmente quanto à duração da imunidade conferida, a eficácia contra novas variantes do vírus, e os eventuais efeitos adversos a longo prazo. Essas preocupações são agravadas pela disseminação de informações contraditórias e, em alguns casos, pela falta de informação sobre os riscos assumidos pela pessoa que decide se vacinar.

Nesse contexto, torna-se fundamental promover um debate amplo e transparente sobre os testes clínicos das vacinas contra a Covid-19 e sua eficácia. É necessário que a sociedade civil, especialistas em saúde, representantes das indústrias farmacêuticas, e autoridades em saúde pública possam discutir e esclarecer dúvidas quanto aos processos envolvidos, os resultados obtidos, e as perspectivas futuras.

Ademais, nas discussões levantadas na última reunião deliberativa dessa comissão, o nobre Deputado Osmar Terra (MDB-RS) sugeriu a realização de um debate profundo sobre o tema. Nesse sentido, a audiência pública se demonstra mecanismo eficaz para criar um espaço em que todas essas questões possam ser abordadas de forma

https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/noticias-anvisa/2021/alerta-sobre-casos-raros-de-trombose-apos-vacinacao-contra-covid-19





¹ Disponível em: https://www.camara.leg.br/evento-legislativo/73818? a=570861&t=1723646005387&trechosOrador=osmar

² Disponível em:

técnica e acessível, permitindo que a população tenha acesso a informações precisas e confiáveis. Além disso, essa discussão poderá contribuir para o aprimoramento das políticas públicas de vacinação e controle da pandemia, bem como para o fortalecimento da confiança pública nas vacinas.

Por fim, conto com o apoio dos nobres para aprovação desta importante medida de promoção de debate para melhoria do sistema público de saúde.

Sala da Comissão, em

de

de 2024.

Deputado Federal Dr. Frederico PRD-MG



