



CÂMARA DOS DEPUTADOS

PROJETO DE LEI Nº , DE 2026
(Da Sr. Rodrigo Gambale)

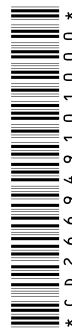
Reconhece a Distrofia Muscular de Duchenne (DMD) como deficiência de caráter permanente, assegura às pessoas com DMD os direitos previstos na legislação aplicável às pessoas com deficiência e concede isenção de tributos incidentes sobre a aquisição e importação de equipamentos, dispositivos de mobilidade e veículos adaptados destinados ao seu uso com o objetivo de promover acessibilidade, mobilidade e melhoria da qualidade de vida.

O Congresso Nacional decreta:

Art. 1º A Distrofia Muscular de Duchenne (DMD) é reconhecida como deficiência de caráter permanente e de origem genética, nos termos da Lei 13.146/2015. A pessoa com DMD fará jus a todos os direitos, prioridades e benefícios garantidos pela legislação brasileira às pessoas com deficiência, incluídos o BPC/Loas e o atendimento prioritário.

Art. 2º Ficam isentas de tributos as operações internas e de importação relativas à aquisição de equipamentos e dispositivos essenciais para a locomoção, mobilidade e conforto das pessoas com DMD, a saber:

I – IPI, IOF, PIS/Pasep e Cofins incidentes sobre cadeiras de rodas manuais ou motorizadas, cadeiras de banho, guinchos residenciais, camas hospitalares, órteses e próteses para membros inferiores e superiores, veículos automotores adaptados e elevadores domésticos;





CÂMARA DOS DEPUTADOS

II – IPVA incidente sobre veículos adaptados de uso exclusivo de pessoa com DMD;

III – Imposto de Importação incidente na importação dos equipamentos referidos nos incisos anteriores.

Art. 3º O Sistema Único de Saúde (SUS) garantirá acesso facilitado a medicamentos, terapias gênicas e demais insumos terapêuticos direcionados à DMD.

§1º O Ministério da Saúde deverá incluir imediatamente na Relação Nacional de Ações e Serviços de Saúde (Renases) protocolos específicos para DMD, estabelecendo critérios clínicos objetivos de elegibilidade para acesso aos tratamentos disponíveis.

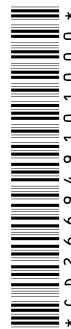
§2º Em caso de inexistência de tratamento registrado no País ou demora na análise regulatória, fica autorizada a importação excepcional e distribuição gratuita (via SUS) de medicamentos essenciais ao tratamento da DMD, conforme autorização excepcional da Anvisa.

§3º O SUS promoverá a aquisição, gratuitamente, dos equipamentos isentos a que se refere o art. 3º, mediante cadastro do paciente e prescrição médica.

Art. 4º Para fins de fomento à pesquisa e ao desenvolvimento tecnológico na área de DMD:

I – ficam classificados como de interesse público os projetos de pesquisa, desenvolvimento e inovação em medicamentos e equipamentos para DMD, com prioridade para incentivos fiscais semelhantes aos aplicados a medicamentos órfãos;

II – serão oferecidos prêmios e subvenções econômicas a instituições científicas e empresas privadas que obtenham resultados em pesquisa de terapias contra DMD;





CÂMARA DOS DEPUTADOS

III – poderão ser celebradas parcerias público-privadas para produção e inovação de equipamentos assistivos e terapias DMD, com participação de órgãos federais de ciência e tecnologia;

IV – os medicamentos para DMD aprovados em território nacional terão exclusividade de comercialização por até 10 anos.

Art. 5º O Poder Executivo, em conjunto com a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), estabelecerá, no prazo máximo de 180 dias, regras para registro prioritário e incorporação acelerada de novos tratamentos de DMD no SUS, com base em evidências científicas. Serão definidos protocolos clínicos nacionais, inspirados nas melhores práticas internacionais, que especifiquem critérios de estágio de doença, idade e gravidade para inclusão nos novos tratamentos.

Art. 6º O Poder Executivo poderá instituir, por regulamentação, opções menos onerosas para alcançar os objetivos desta lei, tais como:

I – programa de subsídio (voucher) mensal para aquisição ou aluguel de dispositivos de assistência à locomoção;

II – programa de leasing social ou financiamento especial de cadeiras de rodas e equipamentos hospitalares.

Art. 7º Esta Lei entra em vigor na data de sua publicação.



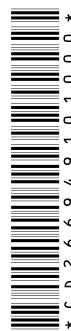


JUSTIFICAÇÃO

A Distrofia Muscular de Duchenne (DMD) é uma doença genética rara, progressiva e irreversível, que compromete gravemente a musculatura, levando à perda progressiva da capacidade de locomoção, à dependência de equipamentos assistivos e, em estágios mais avançados, ao comprometimento respiratório e cardíaco. Trata-se de condição altamente incapacitante, com início ainda na infância, impondo limitações severas à autonomia e à qualidade de vida do paciente.

Nesse contexto, é imprescindível que o ordenamento jurídico brasileiro reconheça expressamente a DMD como deficiência de caráter permanente, assegurando às pessoas afetadas o pleno acesso aos direitos, prioridades e benefícios previstos na Lei nº 13.146, de 2015 (Lei Brasileira de Inclusão), bem como a políticas públicas específicas que garantam proteção integral e dignidade.

Além do impacto clínico, a DMD impõe elevado ônus financeiro às famílias, especialmente em razão da necessidade permanente de cadeiras de rodas motorizadas, camas hospitalares, guinchos de transferência, veículos adaptados e outros dispositivos essenciais à mobilidade e à sobrevivência digna do paciente. A tributação incidente sobre esses equipamentos representa obstáculo significativo ao seu acesso, agravando a vulnerabilidade social dessas famílias. Por essa razão, a concessão de isenções tributárias e o fortalecimento da atuação do Sistema Único de Saúde no fornecimento de tratamentos, medicamentos e tecnologias assistivas constituem medidas indispensáveis para assegurar o direito fundamental à saúde, previsto no art. 196 da Constituição Federal, e garantir condições mínimas de conforto, mobilidade e dignidade às pessoas com DMD.





CÂMARA DOS DEPUTADOS

Adicionalmente, o presente Projeto de Lei busca fomentar a pesquisa, o desenvolvimento tecnológico e a inovação no tratamento da DMD, reconhecendo o interesse público dessas iniciativas e estimulando a atuação conjunta do Estado, das instituições científicas e do setor produtivo. O incentivo à pesquisa e a criação de mecanismos de incorporação acelerada de novos tratamentos no País são fundamentais para ampliar o acesso às terapias mais modernas e reduzir a dependência tecnológica externa.

Assim, a proposta estabelece um marco legal voltado à proteção das pessoas com DMD, promovendo justiça social, inclusão e avanço científico, em consonância com os princípios constitucionais da dignidade da pessoa humana e do direito à saúde.

Sala das Sessões, em de de 2026.

Deputado **Rodrigo Gambale**
PODE/SP

