

COMISSÃO DE DEFESA DO CONSUMIDOR MEIO AMBIENTE E MINORIAS

REQUERIMENTO N.º (Da Sra. Dep. Vanessa Grazziotin)

Solicita que seja realizada Audiência Pública, para discutir as recomendações propostas no relatório final da CPI de Medicamentos no que tange a revisão dos registros de medicamentos, com a presença do Médico Sanitarista da ANVISA, Senhor Luiz Felipe Moreira Lima.

Senhor Presidente:

Nos Termos Regimentais, requero a Vossa Excelência, a realização de Audiência Pública, com a presença do médico sanitário, Dr. Luiz Felipe Moreira Lima, responsável pelo Programa de Revisão dos Registros de Medicamentos da ANVISA, para discutir as recomendações propostas no relatório final da CPI dos Medicamentos, acerca da revisão dos registros de medicamentos no Brasil.

JUSTIFICAÇÃO

Em matéria divulgada pelo jornal carioca “O DIA” no último mês de julho e noticiada pela imprensa nacional, acerca do problema com o medicamento anticoncepcional Fenima do Laboratório Aché, como a alteração do prazo de validade e mudança de fabricante, foi verificado que o órgão governamental responsável pela fiscalização e controle do registro de medicamento no Brasil, ANVISA, não atuou de forma eficaz para solucionar o problema com tal medicamento.

Tendo a preocupação de que casos como o do medicamento Microvlar, do laboratório Schering, que afetaram a vida de inúmeras famílias brasileira, não se repitam e tendo como amparo legal as recomendações do relatório final da CPI dos Medicamentos, propomos que o Dr. Luiz Felipe Moreira Lima, médico sanitário, responsável pela revisão dos registros de medicamentos seja convidado a prestar esclarecimentos do trabalho desenvolvido pela ANVISA.

Sala das Comissões em

**Deputada VANESSA GRAZZIOTIN
PCdoB/AM**