



CÂMARA DOS DEPUTADOS

COMISSÃO DE SEGURIDADE SOCIAL E FAMÍLIA

REQUERIMENTO Nº /2007 (Do Sr. Jorge Tadeu Mudalen)

Requer a realização de Audiência Pública para conhecer os aspectos técnicos que motivaram a retirada do mercado dos medicamentos Silomat e Silomat Plus.

Senhor Presidente,

Nos termos do art. 255 do Regimento Interno da Câmara dos Deputados, requeiro a V. Exa, ouvido o Plenário desta respeitável Comissão, a realização de Audiência Pública, em data a ser agendada, para conhecer e discutir a retirada do mercado dos medicamentos que contenham cloridrato de clobutinol. Devido a tal processo ter sido iniciado pela empresa Boehringer Ingelheim do Brasil, sugiro o convite a um representante da empresa e à farmacêutica responsável pelos seus produtos retirados do mercado (Silomat e Silomat Plus), Sra. Laura M. S. Ramos. Ainda, devido a tratar-se de assunto de competência da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, sugiro também o convite a um representante dessa instituição.

JUSTIFICAÇÃO

A empresa Boehringer Ingelheim divulgou dia 31 de agosto sua decisão de retirar do mercado produtos que contivessem cloridrato de clobutinol (no caso brasileiro são o Silomat e Silomat Plus). A empresa tomou essa decisão em comum acordo com as autoridades alemãs após novas pesquisas indicarem que um dos efeitos do medicamento pode ser a arritmia cardíaca. Na mesma reportagem a empresa ainda alega que tais produtos são livres de patente, e por isso pode haver outros no mercado com os mesmos princípios, pelos quais a empresa não se responsabiliza.

Devido à grande amplitude da operação de retirada do mercado – por tratar-se de medicamento tradicional no Brasil – e também à possibilidade de haver outros medicamentos em circulação com o mesmo conteúdo, entendemos ser conveniente convidar para a audiência pública

um representante da empresa Boehringer Ingelheim, a farmacêutica responsável pelo medicamento e um representante da ANVISA.

Sala de reuniões, de de 2007

Jorge Tadeu Mudalen
DEM/SP