

Requerimento da Comissão de Assuntos Sociais nº 12, de 2016

Autoria: Senadora Ana Amélia (PP/RS)**Iniciativa:****Ementa:**

Requeiro, nos termos regimentais, aditamento ao Requerimento nº 04 de 2016, desta Comissão, com o objetivo incluir a Comissão de Direitos Humanos – CDH, na Audiência Pública para tratar dos resultados obtidos, até então, pelo Grupo de Trabalho instituído pela Portaria GM/MS nº 1767/2015, destinado a apoiar as etapas necessárias ao desenvolvimento clínico da Fosfoetanolamina; o atual estágio destas pesquisas nas esferas federal e estaduais, bem como as próximas etapas a seguir; os necessários testes clínicos, além da estimativa oficial de prazos para a produção em escala no País deste importante medicamento.

Assunto: -**Data de Leitura:** -**Tramitação encerrada****Decisão:** -**Último local:** -**Destino:** -**Último estado:** 05/04/2016 - TRAMITAÇÃO
ENCERRADA

TRAMITAÇÃO

05/04/2016 CAS - Comissão de Assuntos Sociais**Situação:** TRAMITAÇÃO ENCERRADA

Ação: Em Reunião Conjunta realizada nesta data, a Comissão de Assuntos Sociais, a Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação, Comunicação e Informática e a Comissão de Direitos Humanos e Legislação Participativa realizaram Audiência Pública destinada a tratar dos resultados obtidos pelo grupo de trabalho instituído pela Portaria GM/MS nº 1767/2015, destinado a apoiar as etapas necessárias ao desenvolvimento clínico da Fosfoetanolamina; o atual estágio das pesquisas nas esferas federal e estadual; bem como a estimativa de prazos para a produção em escala no País, em atendimento aos Requerimentos nºs 4 e 12, de 2016-CAS; 4 e 10, de 2016-CCT e 13, de 2016-CDH, de iniciativa dos Senadores Ivo Cassol, Waldemir Moka, Valdir Raupp, Paulo Paim e da Senadora Ana Amélia, com a presença dos seguintes oradores: Gilberto Orivaldo Chierice, Professor e Pesquisador aposentado da Universidade de São Paulo – USP; Meiruze Sousa Freitas, Gerente-Geral de Toxicologia da Agência Nacional de Vigilância Sanitária – SUMED/ANVISA; Durvanei Augusto Maria, Biomédico do Instituto Butantan; Pedro Prata, Diretor do Departamento de Ciência e Tecnologia da Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde – DECIT/SCTIE/MS; Jailson Bittencourt de Andrade, Secretário de Políticas e Programas de Pesquisas e Desenvolvimento do Ministério da Ciência, Tecnologia e Inovação – SEPED/MCTI; Marisa Maria Dreyer Breitenbach, Coordenadora de Pesquisa e Educação do Instituto Nacional do Câncer – INCA; e Marcos Vinícius de Almeida, Pesquisador e Doutor em Bioquímica pela Universidade Municipal de São Caetano do Sul – USCS, em substituição a Renato Meneguelo.

Fizeram uso da palavra os Senhores Senadores Ivo Cassol, Ana Amélia, Cristovam Buarque, Waldemir Moka, Valdir Raupp, Eduardo Amorim, José Medeiros e Blairo Maggi; os Deputados Federais Adelmo Carneiro Leão e Leandre Dal Ponte; e o Deputado Estadual Ricardo Madalena.

23/03/2016 CAS - Comissão de Assuntos Sociais**Situação:** AUDIÊNCIA PÚBLICA

Ação: Em Reunião Extraordinária realizada nesta data, a Comissão de Assuntos Sociais aprova EXTRAPAUTA o Requerimento nº 12, de 2016-CAS, de iniciativa da Senadora Ana Amélia, em aditamento ao Requerimento nº 4, de 2016-CAS para incluir a Comissão de Direitos Humanos e Legislação Participativa na Audiência Pública para tratar dos resultados obtidos, até então, pelo Grupo de Trabalho instituído pela Portaria GM/MS nº 1767/2015, destinado a apoiar as etapas necessárias ao desenvolvimento clínico da Fosfoetanolamina.

Requerimento da Comissão de Assuntos Sociais nº 12, de 2016

TRAMITAÇÃO

DOCUMENTOS

RAS 12/2016

Data: 23/03/2016**Autor:** Senadora Ana Amélia (PP/RS)**Local:** null

Descrição/Ementa: Requeiro, nos termos regimentais, aditamento ao Requerimento nº 04 de 2016, desta Comissão, com o objetivo incluir a Comissão de Direitos Humanos – CDH, na Audiência Pública para tratar dos resultados obtidos, até então, pelo Grupo de Trabalho instituído pela Portaria GM/MS nº 1767/2015, destinado a apoiar as etapas necessárias ao desenvolvimento clínico da Fosfoetanolamina; o atual estágio destas pesquisas nas esferas federal e estaduais, bem como as próximas etapas a seguir; os necessários testes clínicos, além da estimativa oficial de prazos para a produção em escala no País deste importante medicamento.

Requerimento.

Data: 23/03/2016**Autor:** -**Local:** null

Anexo

Data: 23/03/2016**Autor:** -**Local:** null

Descrição/Ementa: Lista de Presença