

Projeto de Lei nº 4338, de 2020

Iniciativa: Senadora Leila Barros (PSB/DF)

Ementa:

Esta Lei estabelece condições diferenciadas de produção ou fornecimento no mercado nacional de medicamentos, fármacos e vacinas, nos casos em que a testagem clínica do produto ocorre no Brasil, nos termos que especifica.

Explicação da Ementa:

Estabelece condições para a concessão de autorização para ensaio ou testagem clínica de medicamentos, fármacos e vacinas no País, sem prejuízo da autorização concedida pelas autoridades sanitárias e do controle sanitário exigidos pela legislação em vigor.

Assunto: Política Social - Saúde

Data de Leitura: 25/08/2020

Em tramitação

Decisão:	-	Último local:	18/05/2023 - Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação, Comunicação e Informática
Destino:	-	Último estado:	19/03/2025 - MATÉRIA COM A RELATORIA
Relatoria atual:	Relator: Senador Confúcio Moura		

Despacho:

18/05/2023

Decisão da Presidência

Análise - Tramitação sucessiva, Instrução da matéria

(SF-CCT) Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática

(SF-CAS) Comissão de Assuntos Sociais

Relatoria:

CCT - (Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática)

Relator(es):

Senador Confúcio Moura (encerrado em 18/03/2025 - Redistribuição)

Senador Confúcio Moura

TRAMITAÇÃO

19/03/2025 CCT - Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática

Situação: MATÉRIA COM A RELATORIA

Ação: Redistribuído ao Senador Confúcio Moura, para emitir relatório.

18/03/2025 CCT - Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática

Situação: AGUARDANDO DESIGNAÇÃO DO RELATOR

Ação: Devolvido pelo Senador Confúcio Moura, para redistribuição.

17/08/2023 CCT - Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática

Situação: MATÉRIA COM A RELATORIA

Ação: Distribuído ao Senador Confúcio Moura, para emitir relatório.

TRAMITAÇÃO

29/05/2023 CCT - Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática

Situação: AGUARDANDO DESIGNAÇÃO DO RELATOR

Ação: Não foram oferecidas emendas perante a CCT no prazo regimental. Matéria aguardando designação de relator.

18/05/2023 CCT - Comissão de Ciência, Tecnologia, Inovação e Informática

Ação: Prazo: Apresentação de Emendas a projeto terminativo em Comissão (Art. 122, II, "c", do RISF). De 22/05/2023 a 26/05/2023. Perante a CCT.

18/05/2023 PLEN - Plenário do Senado Federal

Situação: AGUARDANDO RECEBIMENTO DE EMENDAS

Ação: A matéria, nos termos do art. 91, inciso I, do Regimento Interno, vai à CCT, seguindo posteriormente à CAS, em decisão terminativa, podendo receber emendas perante a primeira comissão do despacho pelo prazo de cinco dias úteis, nos termos do art. 122, II, c, do Regimento Interno.

Publicado no DSF Páginas 8-15 - DSF nº 77

21/12/2022 PLEN - Plenário do Senado Federal

Ação: A proposição continua a tramitar, nos termos do art. 332 do Regimento Interno.

25/08/2020 PLEN - Plenário do Senado Federal

Ação: Encaminhado à publicação, em 25/08/2020.

Publicado no DSF Páginas 256-258 - DSF nº 111

DOCUMENTOS

PL 4338/2020

Data: 25/08/2020

Autor: Senadora Leila Barros (PSB/DF)

Local: Plenário do Senado Federal

Descrição/Ementa: Esta Lei estabelece condições diferenciadas de produção ou fornecimento no mercado nacional de medicamentos, fármacos e vacinas, nos casos em que a testagem clínica do produto ocorre no Brasil, nos termos que especifica.

Avulso inicial da matéria

Data: 25/08/2020

Autor: Senado Federal

Local: Plenário do Senado Federal

Ação Legislativa: Encaminhado à publicação, em 25/08/2020.

Descrição/Ementa: -