

Requerimento nº 655, de 2025

Autoria: Senador Eduardo Girão (NOVO/CE)

Iniciativa:

Ementa:

Requer informações ao Senhor Alexandre Rocha Santos Padilha, Ministro de Estado da Saúde, sobre a atuação do Ministério da Saúde na priorização da análise regulatória de medicamentos à base de análogos do GLP-1 pela Anvisa, bem como sobre eventuais vínculos institucionais, técnicos ou políticos com o laboratório EMS.

Assunto: -

Data de Leitura: -

Em tramitação

Decisão:	-	Último local:	03/09/2025 - Comissão Diretora do Senado Federal (Núcleo de Apoio à Mesa e de Atendimento a Parlamentares)
Destino:	-	Último estado:	08/10/2025 - MATÉRIA COM A RELATORIA
Relatoria atual:	Relator: Senador Humberto Costa		

Despacho:

03/09/2025
Decisão da Presidência
Análise - Tramitação sucessiva, Instrução da matéria
(SF-CDIR) Comissão Diretora do Senado Federal

Relatoria:

CDIR - (Comissão Diretora do Senado Federal)
Relator(es):
Senador Humberto Costa

TRAMITAÇÃO

08/10/2025 CDIR - Comissão Diretora do Senado Federal
Situação: MATÉRIA COM A RELATORIA
Ação: Distribuído ao Senador Humberto Costa, para emitir relatório.

03/09/2025 CDIR - Comissão Diretora do Senado Federal
Situação: AGUARDANDO DESIGNAÇÃO DO RELATOR
Ação: Aguardando designação do relator.

03/09/2025 PLEN - Plenário do Senado Federal
Situação: MATÉRIA DESPACHADA
Ação: O Requerimento vai à Comissão Diretora, para decisão.

Requerimento nº 655, de 2025

TRAMITAÇÃO

03/09/2025 PLEN - Plenário do Senado Federal

Situação: AGUARDANDO DESPACHO

Ação: Autuado o Requerimento nº 655/2025. O requerimento vai à publicação.

Publicado no DSF Páginas 213-218 - DSF nº 142

DOCUMENTOS

RQS 655/2025

Data: 03/09/2025

Autor: Senador Eduardo Girão (NOVO/CE)

Local: Plenário do Senado Federal

Ação Legislativa: Autuado o Requerimento nº 655/2025. O requerimento vai à publicação.

Descrição/Ementa: Requer informações ao Senhor Alexandre Rocha Santos Padilha, Ministro de Estado da Saúde, sobre a atuação do Ministério da Saúde na priorização da análise regulatória de medicamentos à base de análogos do GLP-1 pela Anvisa, bem como sobre eventuais vínculos institucionais, técnicos ou políticos com o laboratório EMS.

Avulso inicial da matéria

Data: 03/09/2025

Autor: Senado Federal

Local: Plenário do Senado Federal

Ação Legislativa: Autuado o Requerimento nº 655/2025. O requerimento vai à publicação.

Descrição/Ementa: -