

# PARECER TÉCNICO/SES/SJ/NATJUS-FEDERAL Nº 1306/2023

Rio de Janeiro, 21 de setembro de 2023. Processo nº 5010175.30.2023.4.02.5121, ajuizado por neste ato representado por O presente parecer visa atender à solicitação de informações técnicas do 15º Juizado Especial Federal do Rio de Janeiro, da Seção Judiciária do Rio de Janeiro, quanto ao produto Canabidiol 40mg/mL. I – RELATÓRIO Para elaboração do presente parecer técnico foram considerados apenas o documentos médicos mais recentes anexados ao processo. De acordo com laudo médico da Policlínica Newton Bethem - AP4 (Evento (Evento 1\_LAUDO12, pág. 1) e (Evento 6\_LAUDO2, págs. 1 e 2), emitidos em 23 de maio e 29 de agosto de 2023, pela neurologista 11 anos, com déficit intelectual secundário a transtorno do desenvolvimento do espectro autista suporte II, sem linguagem funcional, apresentando epilepsia de difícil controle, apresenta seletividade alimentar, ansiedade, estereotipias, dificuldade de interação social. Fez uso de vários medicamentos antiepilépticos disponíveis na farmacopeia brasileira sem controle das crises e com efeitos adversos importantes (Clonazepam (Rivotril®), Valproato de Sódio (Depakene®), Topiramato, Fenitoína (Hidantal®), Lamotrigina, Fenobarbital, Diazepam). Evoluindo com controle das crises e melhora da cognição em uso de Carbamazepina (Tegretol®) e Cannabidiol (CBD). Há indicação de permanecer em uso do Canabidiol 40mg/mL - 10 gotas 3 vezes ao dia. A não utilização deste pode agravar as crises epilépticas e levar o paciente a risco de morte. Foram mencionadas as seguintes Classificações Internacionais de Doenças (CID-10): F84 - Transtornos globais do desenvolvimento e G40.1 - Epilepsia e síndromes epilépticas sintomáticas definidas por sua localização (focal) (parcial) com crises parciais simples. II – ANÁLISE DA LEGISLAÇÃO A Política Nacional de Medicamentos e a Política Nacional de Assistência Farmacêutica estão dispostas, respectivamente, na Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017 e na Resolução nº 338/CNS/MS, de 6 de maio de 2004. A Portaria de Consolidação nº 6/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, dispõe, também, sobre a organização da assistência farmacêutica em três componentes: Básico, Estratégico e Especializado. E, define as normas para o financiamento dos componentes estratégico e especializado da assistência farmacêutica.





- 3. A Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, estabelece, inclusive, as normas de financiamento e de execução do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica no âmbito do SUS.
- 4. A Portaria nº 2.979, de 12 de novembro de 2019, institui o Programa Previne Brasil, que estabelece o novo modelo de financiamento de custeio da Atenção Primária à Saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde.
- 5. A Deliberação CIB-RJ nº 1.589, de 09 de fevereiro de 2012 relaciona os medicamentos disponíveis no âmbito do Estado do Rio de Janeiro e/ou Municípios definindo a Relação Estadual dos Medicamentos Essenciais (REME-RJ).
- 6. A Deliberação CIB-RJ nº 5.743 de 14 de março de 2019 dispõe sobre as normas de execução e financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) no âmbito do SUS no Estado do Rio de Janeiro e, em seu artigo 4º, estabelece o Elenco Mínimo Obrigatório de Medicamentos Essenciais do Componente Básico da Assistência Farmacêutica no Estado do Rio de Janeiro.
- 7. A Deliberação CIB-RJ nº 6.059 de 09 de janeiro de 2020 atualiza a Deliberação CIB nº 5.743 de 14 de março de 2019, no que tange aos repasses de recursos da União destinados ao Componente Básico da Assistência farmacêutica.
- 8. A Resolução SMS/RJ nº 3733 de 14 de junho de 2018, definiu o elenco de medicamentos, saneantes, antissépticos, vacinas e insumos padronizados para uso nas unidades da Secretaria Municipal de Saúde do Rio de Janeiro, compreendendo os Componentes Básico, Hospitalar, Estratégico e Básico e Hospitalar, a saber, Relação Municipal de Medicamentos Essenciais no âmbito do Município do Rio de Janeiro (REMUME-RIO), em consonância com as legislações supramencionadas.
- 9. O produto Canabidiol 40mg/mL está sujeito a controle especial, de acordo com a Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e suas atualizações. Portanto, a dispensação deste está condicionada a apresentação de receituário adequado.
- 10. A Resolução RDC nº 327, de 9 de dezembro de 2019, dispõe sobre os procedimentos para a concessão da Autorização Sanitária para a fabricação e a importação, bem como estabelece requisitos para a comercialização, prescrição, a dispensação, o monitoramento e a fiscalização de produtos de Cannabis para fins medicinais, e dá outras providências.

## **DO QUADRO CLÍNICO**

1. O transtorno do espectro do autismo (TEA) é um termo amplo, que engloba condições que antes eram chamadas de autismo infantil, autismo de Kanner, autismo de alto funcionamento, autismo atípico, transtorno global do desenvolvimento sem outra especificação, transtorno desintegrativo da infância e transtorno de Asperger. O TEA é caracterizado por condições que levam a problemas no desenvolvimento da linguagem, na interação social, nos processos de comunicação e do comportamento social, sendo classificado como um transtorno do desenvolvimento, cuja apresentação variável justifica o uso do termo "espectro". O quadro clínico pode variar, tanto em relação à gravidade quanto pelos sintomas principais e secundários, que podem ser classificados em categorias amplas, como: deficiência intelectual, autolesão, agressividade, distúrbios do sono, distúrbios alimentares e convulsões. Ademais, a manifestação dos sintomas pode mudar ao longo da vida passando de dificuldades com a linguagem e hiperatividade na infância para distúrbios de humor e hipoatividade na adolescência e vida adulta jovem, por exemplo. Há variabilidade também nas comorbidades, que podem incluir comprometimento cognitivo e condições físicas e psíquicas. Aproximadamente 70% dos indivíduos





com TEA preenchem critério diagnóstico para, pelo menos, um outro transtorno mental ou de comportamento (frequentemente não reconhecido), e 40% apresentam, pelo menos, outros dois transtornos mentais principalmente <u>ansiedade</u>, transtorno do déficit de Atenção com hiperatividade (TDAH) e transtorno desafiador de oposição<sup>1</sup>.

A **epilepsia** é uma doença que se caracteriza por uma predisposição permanente do cérebro em originar crises epilépticas e pelas consequências neurobiológicas, cognitivas, psicológicas e sociais destas crises. Uma crise epiléptica é a ocorrência transitória de sinais ou sintomas clínicos secundários a uma atividade neuronal anormal excessiva ou sincrônica. A definição de epilepsia requer a ocorrência de pelo menos uma crise epiléptica. Estima-se que a prevalência mundial de epilepsia ativa esteja em torno de 0,5% a 1,0% da população. A prevalência da epilepsia difere com as diferentes idades, gêneros, grupos étnicos e fatores socioeconômicos. Nos países desenvolvidos, a prevalência da epilepsia aumenta proporcionalmente com o aumento da idade, enquanto nos países em desenvolvimento geralmente atinge picos na adolescência e idade adulta. A nova classificação das crises epilépticas manteve a separação entre crises epilépticas de manifestações clínicas iniciais focais ou generalizadas².

#### **DO PLEITO**

1. "Cannabis medicinal" é um termo amplo que pode ser aplicado para qualquer tipo de medicamento à base de Cannabis. Apesar do grande interesse na cannabis, <u>existem ainda poucos estudos com método cientifico robusto e uma necessidade premente de mais pesquisas sobre seu uso com segurança</u>. A planta Cannabis sativa contém mais de 500 componentes, dentre os quais 85 são farmacologicamente ativos, denominados canabinoides. Dentre eles, os mais conhecidos são o delta-9- -tetrahidrocanabinol (Δ9-THC, ou THC), responsável pelos efeitos psicoativos, e o **canabidiol** (**CBD**), sem efeitos psicoativos. A cannabis pode ser administrada como drágeas comestíveis, cápsulas, pastilhas, tintura, adesivo dérmico, sprays e vaporizada. A descoberta de receptores de membrana específicos mediando os efeitos dos canabinoides levou ao reconhecimento de ligantes endógenos que atuam como ativadores dessas substâncias, chamados endocanabinoides. Desta forma, o termo "canabinoides" atualmente inclui tanto os componentes derivados da planta Cannabis sativa (fitocanabinoides), os endocanabinoides e os análogos sintéticos de cada grupo<sup>3</sup>.

#### III – CONCLUSÃO

1. Refere-se a Autor, 11 anos, com <u>déficit intelectual</u> secundário a **transtorno do desenvolvimento do espectro autista** apresentando **epilepsia** de difícil controle. Fez uso de vários medicamentos antiepilépticos <u>sem controle das crises</u> e com efeitos adversos importantes (Clonazepam (Rivotril<sup>®</sup>), Valproato de Sódio (Depakene<sup>®</sup>), Topiramato, Fenitoína (Hidantal<sup>®</sup>), Lamotrigina, Fenobarbital, Diazepam, Carbamazepina). Sendo prescrito, **Canabidiol 40mg/mL** (Evento 6\_LAUDO2, págs. 1 e 2).

PBRASIL. Ministerio da Saude. Portaria Conjunta Nº 17, de 21 de junho de 2018. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapeutica para Epilepsia. Disponível em: <a href="https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/protocolos/pcdt\_epilepisia\_2019.pdf">https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/protocolos/pcdt\_epilepisia\_2019.pdf</a>. Acesso em: 21 set. 2023.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>SOCIEDADE BRASILEIRA DE PEDIATRIA. Departamento Científico de Neurologia (2019-2021) e Departamento Científico de Medicina da Dor e Cuidados Paliativos (2019-2021). Indicações para uso da Cannabis em pacientes pediátricos: uma revisão baseada em evidências. Documento Científico. N° 3, dezembro de 2019. Disponível em: <a href="https://www.sbp.com.br/fileadmin/user\_upload/\_22241c-DocCient\_-IndicUso\_Cannabis\_pacientes\_pediat.pdf">https://www.sbp.com.br/fileadmin/user\_upload/\_22241c-DocCient\_-IndicUso\_Cannabis\_pacientes\_pediat.pdf</a>>. Acesso em: 21 set. 2023.



3

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>BRASIL. Ministério da Saúde. Portaria Conjunta Nº 7, de 12 de abril de 2022. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo. Disponível em: <a href="https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/protocolos/20220419\_portal-portaria\_conjunta\_7\_comportamento\_agressivo\_tea.pdf">https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/protocolos/20220419\_portal-portaria\_conjunta\_7\_comportamento\_agressivo\_tea.pdf</a>. Acesso em: 21 set. 2023.

<sup>2</sup>BRASIL. Ministério da Saúde. Portaria Conjunta Nº 17, de 21 de junho de 2018. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas



- 2. No que se refere à indicação do produto **Canabidiol 40mg/mL** para **epilepsia**, destaca-se que a Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (Conitec) avaliou o uso do **Canabidiol** na concentração 200mg/mL para o tratamento de crianças e adolescentes com **epilepsia refratária a medicamentos antiepilépticos**, recomendando sua **não incorporação** pelo SUS. Tal decisão foi acatada pelo Ministério da saude, por meio da Portaria SCTIE/MS nº 25, de 28 de maio de 2021, a qual tornou publica a decisão de **não incorporar** o Canabidiol para tratamento de crianças e adolescentes com epilepsias refratárias aos tratamentos convencionais, no âmbito do Sistema Único de Saúde SUS<sup>4</sup>.
- 3. A fim de avaliar a indicação do item pleiteado para tratamento do **transtorno do espectro do autismo** quadro clinico também apresentado pelo Autor, foi realizada busca na literatura científica, mencionada a seguir.
- 4. Foram verificados estudos publicados em 2018, 2019, 2020 e 2021 que avaliaram a utilização da terapia com Canabidiol para tratamento de crianças portadoras de transtorno do espectro autista, foi concluído que <u>não haviam dados suficientes mostrando eficácia e segurança</u> do uso de canabinóides no tratamento dos pacientes portadores de transtorno do espectro autista<sup>5</sup>. Atualmente o uso de canabinóides no transtorno do espectro autista deveria ser limitado a ensaios clínicos e casos altamente selecionados de irritabilidade severa resistente a medicamentos<sup>6</sup>. Portanto, <u>seus resultados sugestivos precisam ser mais investigados por meio de pesquisas confirmatórias especificamente projetadas para testar os tamanhos de efeito identificados nesses estudos como apresentando relevância biológica<sup>7</sup>.</u>
- 5. Diante ao exposto, conclui-se que <u>não há evidências científicas robustas</u> que embasem o uso de produtos derivados de *Cannabis* para o manejo da **epilepsia** e do **transtorno do espectro do autismo**.
- 6. Dentre os produtos a base de **Canabidiol** registrados pela Anvisa, consta registro de **Canabidiol 50mg/mL**<sup>8</sup>. Contudo o referido produto <u>não está padronizado</u> em nenhuma lista oficial dispensados através do SUS (Componentes Básico, Estratégico e Especializado), no âmbito do município e do Estado do Rio de Janeiro.
- 7. Ressalta-se que até o momento <u>não foi registrado como medicamento,</u> <u>Canabidiol com indicação para o quadro clínico apresentado pelo Autor.</u>
- 8. No que refere a protocolos clínicos, informa-se que:
  - Para o tratamento do <u>Autismo</u>, o Ministério da Saúde atualizou o <u>Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo<sup>2</sup>, preconizou os seguintes fármacos: Risperidona: solução oral de 1mg/mL (para doses que exigem frações de 0,5mg); comprimidos de 1, 2 e 3mg. Por conseguinte, a
    </u>

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>BRASIL. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Consulta registro de produtos. Produtos de cannabis Canabidiol Prati-Donaduzzi. Disponível em: <a href="https://consultas.anvisa.gov.br/#/cannabis/25351165774202088/?substancia=25722">https://consultas.anvisa.gov.br/#/cannabis/25351165774202088/?substancia=25722</a>. Acesso em: 21 set. 2023.



4

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Portaria SCTIE/MS N° 25, de 28 de maio de 2021. Torna pública a decisão de não incorporar o canabidiol para tratamento de crianças e adolescentes com epilepsias refratárias aos tratamentos convencionais, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS. Disponível em: <a href="https://www.in.gov.br/en/web/dou/-/portaria-sctie/ms-n-25-de-28-de-maio-de-2021-323576239">https://www.in.gov.br/en/web/dou/-/portaria-sctie/ms-n-25-de-28-de-maio-de-2021-323576239</a>>. Acesso em: 21 set. 2023.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>ARAN, A.; CASSUTO, H.; LUBOTŽKY, A. Cannabidiol Based Medical Cannabis in Children with Autism – a Retrospective Feasibility Study. Neurology, v. 90, n. 15, Suplemento P3.318, 2018. Disponível em:

<sup>&</sup>lt;a href="http://n.neurology.org/content/90/15\_Supplement/P3.318">http://n.neurology.org/content/90/15\_Supplement/P3.318</a>. Acesso em: 21 set. 2023.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>ARAN, A.; CAYAM-RAND, D. Medical cannabis in children. Rambam Maimonides Med J, v. 11, n. 1, p. 1-10, 2020. Disponível em: <a href="https://www.rmmj.org.il/userimages/1010/1/PublishFiles/1026Article.pdf">https://www.rmmj.org.il/userimages/1010/1/PublishFiles/1026Article.pdf</a>>. Acesso em: 21 set. 2023.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>LOSS C.M, TEODORO L, RODRIGUES G.D, MOREIRA L.R, PERES F.F, ZUARDI A.W, CRIPPA J.A, HALLAK J.E.C, ABÍLIO V.C. Is Cannabidiol During Neurodevelopment a Promising Therapy for Schizophrenia and Autism Spectrum Disorders? Front Pharmacol. 2021 Feb 4;11: 635763. Disponível em: <a href="https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC7890086/">https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC7890086/</a>. Acesso em: 21 set. 2023



Secretaria de Estado de Saúde do Rio de Janeiro (SES-RJ), atualmente <u>disponibiliza</u>, no CEAF, o medicamento <u>Risperidona 1mg e 2mg</u>.

- ➤ Serão incluídos no referido Protocolo pacientes com diagnóstico de TEA e com comportamento agressivo grave dirigido a si ou a terceiros, com baixa resposta ou adesão às intervenções não medicamentosas. O uso de psicofármaco (Risperidona) combinado com o tratamento não medicamentoso se apresenta como uma estratégia superior ao tratamento medicamentoso de forma isolada. Assim, o uso de antipsicótico deve ser considerado um complemento às intervenções não farmacológicas nas pessoas com TEA e não a única ou principal estratégia de cuidado. Além disso, o PCDT do Ministério da Saúde não prevê outra linha de tratamento farmacológico em casos de refratariedade ao tratamento com o medicamento padronizado Risperidona².
- ➤ Cabe ressaltar ainda que o PCDT faz referência ao <u>Canabidiol</u>, mencionando que foram encontrados 1 estudo clínico e 09 estudos observacionais. Para o estudo clínico, os resultados ainda são preliminares e, os estudos observacionais, possuem limitações para recomendar o uso clínico, reforçando que estudos clínicos randomizados são necessários, <u>assim não foi possível formular recomendação</u> sobre o uso de <u>canabidiol</u> no tratamento do comportamento agressivo no TEA<sup>2</sup>.
- Para o tratamento da epilepsia, o Ministério da Saúde publicou a Portaria Conjunta SCTIE/SAS/MS nº 17, de 21 de junho de 2018, a qual dispõe sobre o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT)¹ da Epilepsia. Por conseguinte, a Secretaria de Estado de Saúde do Rio de Janeiro (SES/RJ) disponibiliza, por meio do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF), os seguintes medicamentos: Gabapentina 300mg e 400mg (cápsula), Vigabatrina 500mg (comprimido), Lamotrigina 100mg (comprimido), Levetiracetam 100mg/mL (solução oral); 250mg e 750mg (comprimido) e Topiramato 25mg, 50mg e 100mg (comprimido). No âmbito da Atenção Básica, a Secretaria Municipal de Saúde do Rio de Janeiro, conforme relação municipal de medicamentos (REMUME-Rio) disponibiliza: Ácido Valpróico 250mg e 500mg (comprimido), Carbamazepina 200mg (comprimido) e 20mg/mL (solução oral), Fenitoína 100mg (comprimido), Fenobarbital 100mg (comprimido) e 40mg/mL (solução oral), Valproato de Sódio 50mg/mL (xarope).
- 9. Cabe ainda resgatar o relato médico (Evento 6\_LAUDO2, págs. 1 e 2), que o Autor "...Fez uso de vários medicamentos antiepilépticos <u>sem controle das crises</u> e com efeitos adversos importantes (Clonazepam (Rivotril®), Valproato de Sódio (Depakene®), Topiramato, Fenitoína (Hidantal®), Lamotrigina, Fenobarbital, Diazepam, Carbamazepina)".
- 10. Em consulta realizada ao Sistema Nacional de Gestão de Assistência Farmacêutica (HÓRUS) verificou-se que o Autor <u>não está cadastrado</u> no CEAF para recebimento de medicamentos. Considerando os medicamentos disponibilizados, **recomenda-se que a médica assistente avalie** o tratamento do Autor com base nas recomendações dos protocolos clínicos e com os medicamentos disponibilizados (ainda não utilizados no plano terapêutico do Autor).
- 11. Caso a médica assistente considere pertinente o uso das alternativas disponibilizadas pelo CEAF para o manejo do Autismo e da epilepsia, estando o Autor dentro dos critérios para dispensação dos protocolos supracitados, e ainda cumprindo o disposto nas Portarias de Consolidação n° 2/GM/MS e n° 6/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, que estabelecem as normas de financiamento e de execução do CEAF no âmbito do SUS, a representante legal do Autor poderá solicitar cadastro junto ao junto ao CEAF, comparecendo à Rio Farmes Farmácia Estadual de Medicamentos Especiais Rua Júlio do Carmo, 175 Cidade Nova (ao lado do metrô da





Praça Onze), de 2ª à 6ª das 08:00 às 17:00 horas. Tel.: (21) 98596-6591/ 96943-0302/ 98596-6605/ 99338-6529/ 97983-3535, munida da seguinte documentação: Documentos pessoais: Original e Cópia de Documento de Identidade ou da Certidão de Nascimento, Cópia do CPF, Cópia do Cartão Nacional de Saúde/SUS e Cópia do comprovante de residência. Documentos médicos: Laudo de Solicitação, Avaliação e Autorização de Medicamentos (LME), em 1 via, emitido a menos de 90 dias, Receita Médica em 2 vias, com a prescrição do medicamento feita pelo nome genérico do princípio ativo, emitida a menos de 90 dias.

- Nesse caso, o médico assistente deve observar que o laudo médico será substituído pelo Laudo de Solicitação, avaliação e autorização de medicamentos (LME), o qual deverá conter a descrição do quadro clínico do paciente, menção expressa do diagnóstico, tendo como referência os critérios de inclusão previstos nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Ministério da Saúde, bem como os exames exigidos no PCDT, quando for o caso.
- 13. No caso do medicamento listados no item 8 desta Conclusão, disponibilizado no âmbito da Atenção Básica, a Autora deverá comparecer a Unidade Básica de Saúde mais próxima de sua residência a fim de receber informações quanto ao fornecimento deste.
- No que concerne ao valor do produto pleiteado, no Brasil para um medicamento ser 14. comercializado no país é preciso obter o registro sanitário na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e a <u>autorização de preço máximo pela Câmara de Regulação do Mercado de</u> Medicamentos (CMED)9.
- 15. Apesar do exposto acima, considerando que o produto pleiteado não corresponde à medicamento registrado na ANVISA, deste modo, não tem preço estabelecido pela CMED<sup>10</sup>.

É o parecer.

Ao 15º Juizado Especial Federal do Rio de Janeiro, da Secão Judiciária do Rio de Janeiro, para conhecer e tomar as providências que entender cabíveis.

### CHEILA TOBIAS DA HORA BASTOS

Farmacêutica CRF-RJ 14680 ID. 4459192-6

#### MILENA BARCELOS DA SILVA

Farmacêutica CRF- RJ 9714 ID. 4391185-4

#### FLÁVIO AFONSO BADARÓ

Assessor-chefe CRF-RJ 10.277 ID. 436.475-02

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup>BRASIL Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Medicamentos. Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED). Disponível em: <a href="https://www.gov.br/anvisa/pt-">https://www.gov.br/anvisa/pt-</a> br/assuntos/medicamentos/cmed/precos/arquivos/pdf\_conformidade\_gov\_20230814\_195227488.pdf>. Acesso em: 21 set. 2023.



6

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>BRASIL Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Medicamentos. Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED). Disponível em: <a href="https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/medicamentos/cmed/precos">https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/medicamentos/cmed/precos</a>. Acesso em: 21 set. 2023