



**REPÚBLICA
PORTUGUESA**

GABINETE DA MINISTRA DA SAÚDE

Exma. Senhora
Dra. Catarina Gamboa
Chefe do Gabinete do Secretário de Estado
Adjunto e dos Assuntos Parlamentares
Palácio de São Bento (A.R.)
1249-068 Lisboa

SUA REFERÊNCIA	SUA COMUNICAÇÃO DE	NOSSA REFERÊNCIA	DATA
Ofício n.º 2345	08/08/2019	N.º: ENT.: 9677/2019 PROC. N.º: 12/2019 040.05.03/2019	12/08/2019

Assunto: Pergunta n.º 2664/XIII/4.ª de 08 de agosto de 2019 do Grupo Parlamentar do Partido Comunista Português (PCP) - Sobre o medicamento Dostinex

Relativamente ao assunto em epígrafe, consultado o INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I.P., encarrega-me a Senhora Ministra da Saúde de informar o seguinte:

O medicamento Dostinex, cabergolina, 0.5 mg, embalagem de 8 unidades esteve em rutura de *stock*, devido a um atraso na produção, de 10/05/2019 a 01/08/2019. Durante esse período, não esteve disponível para prescrição. Contudo, a situação já se encontra regularizada desde 01/08/2019.

O medicamento Dostinex, cabergolina, 0.5 mg, embalagem de 2 unidades encontra-se em rutura de *stock*, pelos mesmos motivos, desde 12/07/2019, pelo que desde essa data também não se encontra disponível para prescrição. A data prevista, pelos Laboratórios Pfizer, Lda., para reposição da comercialização é 07/10/2019.

O processo de comparticipação do medicamento Dostinex (cabergolina) foi avaliado em 2002, havendo-se verificado que a embalagem de 2 unidades não representava uma mais-valia terapêutica (por não apresentar vantagem económica face ao comparador

1



REPÚBLICA
PORTUGUESA

GABINETE DA MINISTRA DA SAÚDE

bromocriptina) nas indicações mais adequadas para esta apresentação (Inibição/Supressão da lactação fisiológica).

Com os melhores cumprimentos,

A Chefe do Gabinete

Eva Falcão

(Eva Falcão)