

MCTA – DADOS REGULATÓRIOS

Doc.:	VENCLEXTA
Revisão:	
Data:	16/06/2026

1. INFORMAÇÕES GERAIS

- **Nome Produto:** VENCLEXTA
- **Substância Ativa:** VENETOCLAX
- **Categoria Regulatória:** NOVO
- **Publicação DOU:** 09/07/2018
- **Classe Terapêutica:** OUTROS AGENTES ANTINEOPLÁSICOS
- **Código ATC:** L01XX52
- **Concentração:** 10 / 50 / 100 MG
- **Forma Farmacêutica:** COM REV
- **Detentor:** ABBVIE FARMACÊUTICA LTDA.
- **Fabricante / Etapa de Fabricação:**
 - Fabricante: ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG ALEMANHA
 - Etapa de Fabricação: Extrusão
 - Fabricante: ABBVIE INC. ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
 - Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - Fabricante: ABBVIE IRELAND NL B.V. IRLANDA
 - Etapa de Fabricação: Compressão
 - Fabricante: ABBVIE IRELAND NL B.V. IRLANDA
 - Etapa de Fabricação: Mistura
 - Fabricante: ABBVIE IRELAND NL B.V. IRLANDA
 - Etapa de Fabricação: Moagem
 - Fabricante: ABBVIE IRELAND NL B.V. IRLANDA
 - Etapa de Fabricação: Revestimento

2. INFORMAÇÕES ADICIONAIS

- **CMED (Preço Praticado): 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 – R\$ 476,82
100 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120 - R\$ 40.863,45**
-
- **Índice MCTA: 20,0**
- **Vigência da Patente:**

3. DADOS PÓS-REGISTRO

4. REFERÊNCIAS

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1260966?checkNotificado=false&checkRegistrado=true&nomeProduto=Venclexta>

PORTARIA SCTIE/MS Nº 30, DE 12 DE JUNHO DE 2026 Torna pública a decisão de incorporar, no âmbito do Sistema Único de Saúde- SUS, o venetoclax em combinação com azacitidina para o tratamento de pacientes adultos com leucemia mielóide aguda recém diagnosticada e inelegível à quimioterapia intensiva, conforme Protocolo Clínico do Ministério da Saúde. Ref.: 25000.150080/2025-31

<https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/relatorios/portaria/2026/portaria-sctie-ms-no-30-de-12-de-junho-de-2026>