

Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT

Responsável por dar suporte técnico às reuniões do Plenário da CONITEC, a Subcomissão Técnica de Avaliação de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) tem por competência acompanhar a elaboração dos protocolos, avaliar a versão do final dos documentos, preparar manifestação técnica para subsidiar a análise pelo Plenário da CONITEC, além de estabelecer critérios para seleção de temas de novos PCDT.

Os PCDT são documentos que têm como objetivo garantir o melhor cuidado de saúde no SUS, incluindo recomendações de condutas, medicamentos ou produtos para as diferentes fases evolutivas de um agravo à saúde ou de uma determinada condição.

Conforme estabelece a Portaria Nº 2.009, de 13 de setembro de 2012, que aprova o regimento interno da CONITEC, a Subcomissão é composta por técnicos de várias Secretarias do Ministério da Saúde, a saber: Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos (SCTIE), Secretaria de Atenção à Saúde (SAS), Secretária de Vigilância em Saúde (SVS) e Secretaria Especial de Saúde Indígena (SESAI). Três Departamentos da SCTIE têm representantes na Subcomissão: Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS), Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos (DAF) e Departamento de Ciência e Tecnologia (DECIT).

Desde 2015, com o acompanhamento da Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT, têm sido publicadas enquetes no portal da CONITEC, com o intuito de receber contribuições da sociedade já na primeira etapa de elaboração dos PCDT: a definição de escopo. Durante o biênio 2015/2016, foram realizadas 07 enquetes e recebidas 1.425 contribuições de pacientes e associações de pacientes, profissionais de saúde, cuidadores, entre outros. Nesse período, também foram publicadas 21 consultas públicas de PCDT e recebidas mais de 3.000 contribuições da sociedade.

A Subcomissão se reúne mensalmente e, em sua última reunião, realizada no dia 16/01, os PCDT analisados foram: Diretriz de Fratura do Fêmur em Idosos; PCDT Doença de Parkinson; PCDT Fibrose Cística Manifestações Pulmonares; PCDT Fibrose Cística Insuficiência Pancreática e PCDT Doença de Gaucher.

CONITEC recebe as boas-vindas da EuroScan International Network

O Brasil é o primeiro país da América Latina a tornar-se membro da *The International Information Network on New and Emerging Health Technologies* (EuroScan International Network), pois a CONITEC foi incluída entre seus 18 integrantes.

A EuroScan é uma rede internacional de Monitoramento do Horizonte Tecnológico (MHT), composta por instituições de avaliação de tecnologias em saúde da Europa, América, Ásia e Oceania. Nessa rede colaborativa, os membros compartilham experiências e habilidades, além de informações acerca de tecnologias inovadoras em saúde.

O MHT é uma etapa específica na Avaliação de Tecnologias em Saúde, que tem como objetivo identificar tecnologias novas e emergentes e prever os impactos que essas possam causar no sistema de saúde. Nesse sentido, o MHT pode auxiliar o processo de incorporação de tecnologias, pois pode antecipar demandas e identificar tecnologias que tenham custo financeiro viável para o sistema de saúde e também o impacto favorável na prática clínica, na organização dos serviços e nos aspectos sociais e éticos associados a sua utilização.

3º Alerta de MHT - medicamento mipomersen para o tratamento de hipercolesterolemia

O 3º Alerta de Monitoramento do Horizonte Tecnológico (MHT) do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS) foi publicado na seção “Radar” do portal da CONITEC e aborda o medicamento mipomersen (Kynamro®) para o tratamento de hipercolesterolemia familiar homozigótica.

A hipercolesterolemia familiar é uma síndrome hereditária autossômica dominante, caracterizada por uma mutação no gene que regula a síntese do colesterol.

Essa mutação leva a um aumento no colesterol LDL-C (lipoproteína de baixa densidade) desde o nascimento, manifestando-se clinicamente por depósitos de colesterol em tendões e doença arterial coronariana em jovens e até em crianças. A hipercolesterolemia pode ser classificada como homozigótica (mais grave e rara) e heterozigótica.

[Acesse aqui o alerta](#)



TWITTER CONITEC
notícias em tempo real

APLICATIVO CONITEC - JÁ DISPONÍVEL PARA DOWNLOAD

ACONTECEU NA REUNIÃO

Na IV Reunião Extraordinária da CONITEC, realizada no dia 12 de janeiro de 2017, os membros do plenário emitiram recomendações que foram encaminhadas para decisão do Secretário de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde.

Foram elas:

- Incorporação do procedimento para tratamento esclerosante não estético de varizes de membros inferiores;
- Não incorporação do levetiracetam em monoterapia para epilepsia focal em pacientes com falha no tratamento com carbamazepina;
- Incorporação da gastroplastia com derivação intestinal em Y-de-Roux por laparoscopia para o tratamento da obesidade moderada com comorbidades e obesidade grave;
- Aprovação do Protocolo de Uso da radiação para Crosslinking Corneano no tratamento do ceratocone.

Em Janeiro/2017

Consultas Públicas

CP nº 01

Teriflunomida para primeira linha de tratamento da esclerose múltipla remitente recorrente.

Publicada no Diário Oficial da União de 19/01/2017

Período de [20/01/2017 a 08/02/2017](#)

Decisão Final

Portaria SCTIE/MS nº 01/2017 de 04/01/2017

Incorporação do Certolizumabe pegol para o tratamento da doença de Crohn moderada a grave

[Relatório](#) [Portaria](#)

Relatórios para a Sociedade

Teriflunomida para o tratamento de Esclerose Múltipla Remitente Recorrente

[ver relatório](#)

Nova composição do plenário da CONITEC

Portaria GM/MS nº 30/2017 (publicada em 10/01/2017) (Retificada em 13/01/2017)

[ver portaria](#)

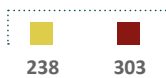
INDICADORES - CONITEC

I - Demandas

Por Ano

nº de demandas recebidas

541



EXTERNAS INTERNAS (SUS)

demandas em avaliação

49

Por Tipo de Tecnologia



370

MEDICAMENTO



110

PROCEDIMENTO



71

PRODUTO

Total de Tecnologias Demandadas



67%

MEDICAMENTO



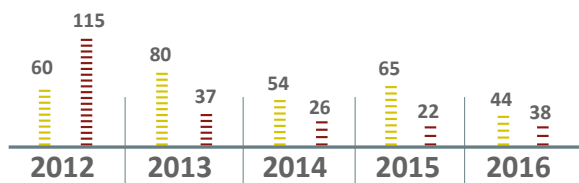
20%

PROCEDIMENTO



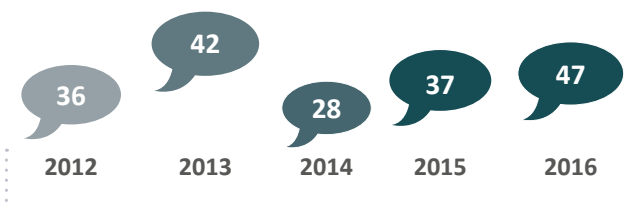
13%

PRODUTO



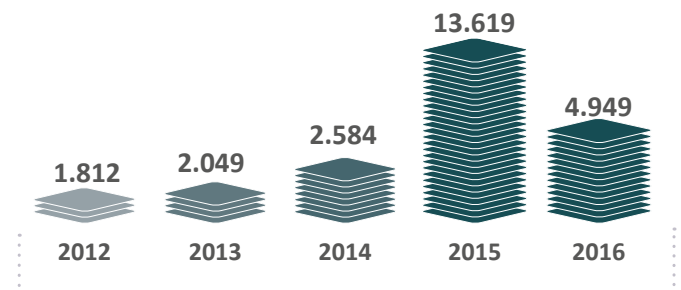
II - Consultas Públicas

Consultas Realizadas



TOTAL 183

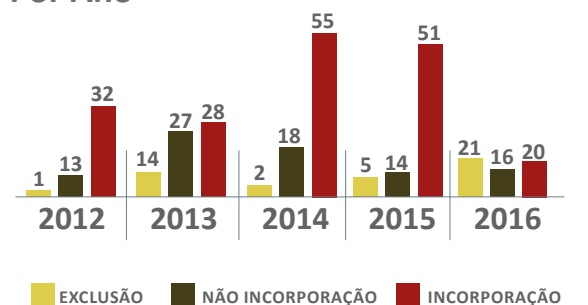
Contribuições Recebidas



TOTAL 25.013

III - Recomendações da Comissão

Por Ano



Tecnologias Incorporadas até 2016



TOTAL 186

Tecnologias Incorporadas 186 Não Incorporadas 88
Tecnologias Excluídas 43

<http://conitec.gov.br/>

CONITEC

Comissão Nacional de
Incorporação de
Tecnologias no SUS



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

