



89ª Reunião da Conitec

Data e horário: 05 de agosto de 2020 - 9h às 18h

06 de agosto de 2020 - 9h às 18h

05 de agosto

1. Assinatura das atas das 87ª e 88ª Reuniões da Conitec.
2. Informações adicionais do medicamento levotiroxina sódica 12,5mcg e 37,5mcg para o tratamento do hipotireoidismo congênito.

Recomendação final de ampliação de concentração

3. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:

a) testagem universal para hepatite viral C em gestantes no pré-natal;

Recomendação final de incorporação.

b) bedaquilina para pacientes com tuberculose resistentes à rifampicina, multirresistentes e extensivamente resistentes a medicamentos;

Recomendação final de incorporação.

c) delamanida para o tratamento de tuberculose multirresistente e tuberculose com resistência extensiva; e

Recomendação final de incorporação.

d) cultura líquida automatizada para detecção de micobactérias e teste de sensibilidade aos antimicrobianos utilizados no tratamento da tuberculose.

Recomendação final de incorporação.

4. Apreciação inicial do teste de liberação interferon-gama (IGRA) para detecção de tuberculose latente em pacientes imunocomprometidos.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.

5. Apresentação das contribuições da consulta pública do ranibizumabe para tratamento de Edema Macular Diabético (EMD).

Recomendação final de incorporação.

6. Apreciação inicial do implante biodegradável de dexametasona no tratamento do Edema Macular Diabético em pacientes que falharam à terapia prévia com anti-VEGF.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.



7. Ampliação de uso exame de tomografia de coerência óptica para esclarecimento diagnóstico de glaucoma em pacientes suspeitos.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.
8. Apreciação inicial do cabozantinibe para o tratamento de carcinoma de células renais (CCR) avançado.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.
9. Apreciação inicial da beta-agalsidase para tratamento de longo prazo da reposição enzimática em pacientes acima de 16 anos com diagnóstico confirmado de doença de Fabry.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.
10. Reapresentação da alfagalsidase para terapia crônica de reposição enzimática em pacientes com diagnóstico confirmado de doença de Fabry (apresentada na 86ª Reunião da Conitec).
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.

06 de agosto

11. Apreciação inicial do tetraidrocanabinol 27 mg/ml + canabidiol 25 mg/ml para o tratamento sintomático da espasticidade moderada a grave relacionada à esclerose múltipla.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.
12. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:
 - a) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Artrite Psoriásica; e
Recomendação final de atualização.
 - b) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Artrite Reumatoide.
Recomendação final de atualização.
13. Apreciação inicial da atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Insuficiência Adrenal (Doença de Addison).
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.
14. Apreciação inicial da atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Hiperprolactinemia.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.



15. Apreciação inicial do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Diagnóstico Etiológico da Deficiência Intelectual.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.

16. Apreciação inicial da atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Prevenção de Transmissão Vertical do HIV, Sífilis e Hepatites Virais.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.

17. Informe sobre o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Imunossupressão no Transplante Cardíaco.

Recomendação de encaminhamento para publicação de portaria.

18. Informações adicionais sobre o risanquizumabe para tratamento para pacientes adultos com psoríase em placas moderada a grave.

Recomendação final de incorporação.

19. Informações adicionais sobre o Ixequizumabe para tratamento de pacientes adultos com psoríase moderada a grave, que tenham apresentado falha terapêutica, contraindicação ou intolerância ao adalimumabe.

Recomendação final de não incorporação.

20. Apreciação inicial do cloridrato de prasugrel para redução de eventos aterotrombóticos em pacientes diabéticos com síndrome coronariana aguda que realizaram angioplastia coronariana primária.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.

21. Informe sobre a exclusão do risedronato 5mg no tratamento da doença de Paget.

Recomendação final de exclusão.

22. Informe sobre a reanálise da decisão de incorporação do medicamento eculizumabe no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS).

Recomendado ao Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde do Ministério da Saúde (DAF/SCTIE/MS) que apresente proposta de exclusão da tecnologia ante a impossibilidade de cumprimento do art. 1º, inciso VII, da Portaria nº 77, de 14 de dezembro de 2018.