

CONITEC participa de debate sobre inovação tecnológica na saúde da Câmara dos Deputados

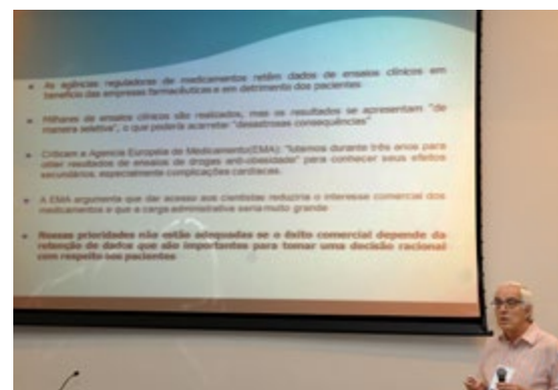
A Comissão Especial de Inovação Tecnológica da Saúde realizou audiência pública no dia 04 de abril de 2017, com o objetivo de apresentar a seus membros um pouco do trabalho desenvolvido pela CONITEC e pela Rede Brasileira de Avaliação de Tecnologias em Saúde (Rebrats). “A incorporação, a exclusão ou a alteração pelo SUS de novos medicamentos, produtos e procedimentos, bem como a constituição ou a alteração de protocolo clínico ou de diretriz terapêutica, são atribuições do Ministério da Saúde, assessorado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS”, explicou o relator da Comissão Especial, deputado Hiran Gonçalves (PP-RR), que solicitou a realização do debate.

A Comissão Especial da Câmara dos Deputados tem como objetivo estudar o processo de inovação e incorporação tecnológica no complexo produtivo da saúde no Brasil e no mundo. As reuniões da Comissão ocorrerão periodicamente e contemplarão outros temas ligados à inovação em saúde.

1º Painel *Media Doctor* Brasil

No dia 04 de abril de 2017, no auditório da Faculdade de Farmácia da UFMG, aconteceu o 1º PAINEL MEDIA DOCTOR BRASIL, com a participação de jornalistas de vários veículos de comunicação do País para apresentação do projeto MEDIA DOCTOR BRASIL. O evento teve como objetivo apresentar a iniciativa inédita no País, desenvolvida pelo CCATES/UFMG, com apoio do Ministério da Saúde, que consiste na avaliação de qualidade de notícias sobre saúde publicadas em jornais, revistas e portais *online* por pesquisadores treinados. Este projeto, implantado com sucesso em vários países, vai monitorar e avaliar notícias da área de saúde, inicialmente, de nove veículos: “Folha de São Paulo”, “O Globo”, “Estado de Minas”, “Veja”, “IstoÉ”, “Época” e portais G1, Yahoo e UOL, contribuindo para o jornalismo científico de alta qualidade.

Na oportunidade, representantes do Ministério da Saúde estiveram presentes e apresentaram a CONITEC, o contexto do processo de incorporação de novas tecnologias no País e os parâmetros do projeto aos jornalistas convidados, possibilitando discussões, contribuições e aprimoramentos.



fotos: Foca Lisboa



Realizado o 3^o Encontro sobre a Diretriz Clínico-Assistencial para Doença de Chagas

No dia 18 de abril de 2017, foi realizada em Porto Alegre-RS o 3^o Encontro sobre a Diretriz Clínico-Assistencial para Doença de Chagas. O evento faz parte do projeto de desenvolvimento de diretrizes clínico-assistenciais, realizado pelo Hospital Moinhos de Vento e pelo DGITS/SCTIE/MS, com recursos do Programa de Desenvolvimento Institucional do Sistema Único de Saúde (PROADI). Esta foi a última reunião do grupo de trabalho formado para definir as recomendações referente ao tratamento e diagnóstico da Doença de Chagas (aguda e crônica) no Brasil, demanda formalizada pela área técnica que acompanha o assunto na Secretaria de Vigilância em Saúde do Ministério da Saúde. Participam da elaboração das diretrizes representantes do Ministério da Saúde e de profissionais de saúde e pacientes de variadas partes do País. Após a finalização do documento, esse será encaminhado para análise da CONITEC ainda em 2017

Policy Forum promovido pelo HTAi discute o envolvimento de atores relevantes no processo de avaliação de tecnologias

Nos dias 24 a 25 de abril de 2017, aconteceu em Lima - Peru o 2^o *Policy Forum* da América Latina promovido pelo *Health Technology Assessment International* (HTAi), principal sociedade científica global que estuda e compartilha conhecimento sobre avaliação de tecnologias em saúde (ATS). O encontro reuniu os membros do Conselho do HTAi na América Latina para discutir sobre os desafios da inclusão dos diversos atores no processo de avaliação de tecnologias em saúde, assim como sobre as estratégias que podem ser utilizadas pelas agências de ATS para avançar nesse processo.



Aprovada a incorporação no SUS de novo medicamento para tratamento da esclerose múltipla e mudanças no tratamento da hepatite C

A Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde - SCTIE/MS publicou no Diário Oficial da União (DOU) no dia 24/04 (segunda-feira), as portarias nº 18 e 19, que tornaram públicas as decisões de ampliar o tempo de tratamento com sofosbuvir e daclastavir para pacientes portadores de hepatite C, genótipo 3 com cirrose hepática e de incorporar ao SUS o medicamento teriflunomida para o tratamento da esclerose múltipla remitente recorrente.

O prazo para que o novo medicamento esteja disponível no sistema público de saúde é de até 180 dias. No caso da hepatite C, a mudança passa a valer a partir da atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas - Hepatite C e coinfeções.



CONITEC participa de evento sobre doenças raras

O auditório Paulo Kobayashi da Assembleia Legislativa do Estado de São Paulo recebeu, em 28/04/2017, o evento em comemoração ao Dia Estadual de Conscientização da Doença de Fabry, promovido pela Associação Brasileira dos Portadores de Doença de Hunter e Outras Doenças Raras – Casa Hunter. Estiveram presentes pacientes, familiares, membros da comunidade e profissionais de saúde, além de autoridades e especialistas na Doença de Fabry. Coube ao Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde - DGITS/SCTIE/MS, Secretaria- Executiva da CONITEC, ministrar palestra sobre o tema: “O Status do PCDT da Doença de Fabry”, objetivando esclarecer o funcionamento da CONITEC e a atual conjuntura da elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas - PCDT para a doença em questão.



ACONTECEU NA REUNIÃO

Na 54ª Reunião Ordinária da CONITEC, realizada nos dias 05 e 06 de abril 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:

- aprovação da atualização do PCDT de Fibrose Cística – Manifestações Pulmonares;
- aprovação da atualização do PCDT de Fibrose Cística – Insuficiência Pancreática;
- aprovação da atualização do PCDT de Puberdade Precoce Central.

Durante a reunião, o plenário também deliberou por encaminhar para Consulta Pública as seguintes matérias:

- fumarato de dimetila para tratamento da esclerose múltipla;
- alentuzumabe no tratamento de pacientes portadores de Esclerose Múltipla remitente recorrente, previamente tratados com betainterferona ou acetato de glatirâmer;
- atualização do PCDT de Alzheimer;
- atualização do PCDT de Esclerose Sistêmica;
- levetiracetam como terapia adjuvante para pacientes com Epilepsia Mioclônica Juvenil resistentes à monoterapia;
- raltegravir como terapia inicial para pessoas vivendo com HIV/Aids (1º linha);
- PCDT de Deficiência de Biotinidase.

Consultas Públicas do mês de abril

CP nº 12

Procedimento de monitoramento remoto de pacientes portadores de dispositivos cardíacos eletrônicos implantáveis

Publicada no Diário Oficial da União de 07/04/2017

Período de [08/04/2017](#) a [27/04/2017](#)

CP nº 13

Pertuzumabe para o tratamento do câncer de mama HER2-positivo metastático em primeira linha de tratamento associado ao trastuzumabe e docetaxel

Publicada no Diário Oficial da União de 11/04/2017

Período de [12/04/2017](#) a [02/05/2017](#)

CP nº 14

Trastuzumabe para o tratamento do câncer de mama HER2-positivo metastático em primeira linha de tratamento

Publicada no Diário Oficial da União de 11/04/2017

Período de [12/04/2017](#) a [02/05/2017](#)

CP nº 15

Mesilato de rasagilina no tratamento da doença de Parkinson em terapia adjuvante com levodopa em pacientes com complicações motoras e/ou não controladas

Publicada no Diário Oficial da União de 11/04/2017

Período de [12/04/2017](#) a [02/05/2017](#)

CP nº 16

Aspartato de ornitina para o tratamento da hiperamonemia produzida por doenças hepáticas agudas e crônicas

Publicada no Diário Oficial da União de 12/04/2017

Período de [13/04/2017](#) a [02/05/2017](#)

CP nº 17

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para doença de Alzheimer

Publicada no Diário Oficial da União de 24/04/2017

Período de [25/04/2017](#) a [16/05/2017](#)

CP nº 18

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de esclerose sistêmica

Publicada no Diário Oficial da União de 24/04/2017

Período de [25/04/2017](#) a [16/05/2017](#)

CP nº 19

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Deficiência de biotinidase

Publicada no Diário Oficial da União de 24/04/2017

Período de [25/04/2017](#) a [16/05/2017](#)

CP nº 20

Alentuzumabe indicado para o tratamento de pacientes portadores de esclerose múltipla remitente recorrente, previamente tratados com betainterferona ou acetato de glatirâmer

Publicada no Diário Oficial da União de 24/04/2017

Período de [25/04/2017](#) a [16/05/2017](#)

CP nº 21

Fumarato de dimetila indicado para o uso após a 1ª falha de tratamento da esclerose múltipla e/ou falta de aderência ou intolerância às formas parenterais (intramuscular ou subcutânea de glatirâmer e betainterferona)

Publicada no Diário Oficial da União de 24/04/2017

Período de [25/04/2017](#) a [16/05/2017](#)

CP nº 22

Levetiracetam como terapia adjuvante para pacientes com epilepsia mioclônica juvenil resistentes à monoterapia

Publicada no Diário Oficial da União de 24/04/2017

Período de [25/04/2017](#) a [16/05/2017](#)

Decisões publicadas em abril

Portaria nº 16, de 11 de abril de 2017, publicada em 12 de abril de 2017.

Não incorporação, como procedimento específico, da radioterapia de intensidade modulada (IMRT) para o tratamento de tumores de cabeça e pescoço em estágio inicial e localmente avançado no âmbito do Sistema Único de Saúde.

[Relatório](#) [Portaria](#)

PORTARIA nº 17, de 19 de abril de 2017, publicada em 24 de abril de 2017.

Não incorporação do alfanonacogue para hemofilia B em pacientes menores de 19 anos de idade, no âmbito do Sistema Único de Saúde.

[Relatório](#) [Portaria](#)

PORTARIA nº 18, de 19 de abril de 2017, publicada em 24 de abril de 2017.

Ampliação do tempo de tratamento com sofosbuvir e saclastavir nos casos de hepatite C - genótipo 3 com cirrose hepática no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

[Relatório](#) [Portaria](#)

PORTARIA nº 19, de 19 de abril de 2017, publicada em 24 de abril de 2017.

Incorporação da teriflunomida para o tratamento da esclerose múltipla remitente recorrente, no âmbito do Sistema Único de Saúde – SUS.

[Relatório](#) [Portaria](#)

Relatórios para a Sociedade

Biontronic Home Monitoring System para pacientes portadores de dispositivos cardíacos eletrônicos implantáveis.

[ver relatório](#)

Pertuzumabe associado ao trastuzumabe e docetaxel para câncer de mama HER2-positivo metastático

[ver relatório](#)

Trastuzumabe para câncer de mama HER2-positivo metastático

[ver relatório](#)

Mesilato de rasagilina para doença de Parkinson

[ver relatório](#)

Asparato de ornitina para Hiperamonemia

[ver relatório](#)



ACOMPANHE A CONITEC NAS MÍDIAS SOCIAIS



[@conitec_gov](#)



[youtube.com](#)

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

CONITEC

Comissão Nacional de
Incorporação de
Tecnologias no SUS



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

