

Contribuições da Consulta Pública - Atualização das Diretrizes Brasileiras para Tratamento Hospitalar do Paciente com Covid-19 Capítulo 2... - Conitec

Dt. contrib.	Contribuiu como	O que você achou desta proposta de protocolo ou diretriz?	Você gostaria de alterar ou incluir alguma informação ao texto? Qual(is)	Gostaria de comentar sobre algum outro aspecto?
06/12/2022	Interessado no tema	Muito ruim	NÃO TEM ESTUDO RANDOMIZADO PROVANDO SUA ESFICIENCIA E NÃO É VACINA.. É TERAPIA GENÉTICA. Veio para redução populacional. mRNA foi oferecido como vacina contra hiv. e foi negado o pedido. Agora volta com essa mentira.	Não
06/12/2022	Paciente	Boa	Medicamentos acessíveis a todos como a Ivermectina e Hidroxicloroquina que são fundamentais na profilaxia e também no pós covid. Além de contribuir para os efeitos pós vacinação que são piores que o pós covid.	Sim
06/12/2022	Profissional de saúde	Muito ruim	Não se sabe todos os efeitos colaterais dessa vacina. Além de estar defasada. Deixem os experimentos pra quando já se tiver uma confiança maior e comprovada de sua eficácia, além de comprovação de necessidade para dae em crianças. Não permiti e não permitirei minha filha tomar.	Não
07/12/2022	Interessado no tema	Muito ruim		Não
07/12/2022	Interessado no tema	Muito ruim	VEJO uma disparidade em dizer NÃO UTILIZAR PROFILÁTICOS que irão combater esse vírus logo no início de sua manifestação! Tem que trocar esse termo e colocar FAZER USO LOGO NO INÍCIO , e não exigir o NAO-USO DE PROFILATICOS visto que SÃO COMPROVADAMENTE SEGUROS: IVERMECTINA , AZITROMICINA E OUTROS	Não
15/12/2022	Organização da Sociedade Civil	Regular	Sugestões da Sociedade Brasileira de Infectologia - CP 86 em anexo	Não
15/12/2022	Interessado no tema	Muito ruim	DIANTE DOS ESTUDOS APRESENTADOS O PARECER FINAL DEVERIA SER TOTALMENTE CONTRÁRIO À UTILIZAÇÃO DAS VACINAS.	Não

Dt. contrib.	Contribuiu como	O que você achou desta proposta de protocolo ou diretriz?	Você gostaria de alterar ou incluir alguma informação ao texto? Qual(is)	Gostaria de comentar sobre algum outro aspecto?
15/12/2022	Empresa	Boa	Em relação a evidência, queremos evidenciar que conforme o relatório de recomendação nº 765, a confiança na evidência foi julgada como alta para os desfechos de mortalidade e EA sérios, e moderada para progressão para ventilação mecânica e EA gerais. Sendo assim, consideramos de alta a moderada.	Não
15/12/2022	Empresa	Boa	Sim. Atualização de informações científicas, conforme anexo.	Não
15/12/2022	Profissional de saúde	Muito boa	Incluir nas diretrizes que o medicamento recentemente aprovado e incluído no SUS, Paxlovid, não está autorizado para a prevenção ao SARS-CoV-2, nem para o início do tratamento naqueles que requerem hospitalização devido à COVID-19 grave ou crítica. FDA, 2022	Não