

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras e Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS)	Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (SAES/MS)	A Política tem abrangência transversal na Rede de Atenção à Saúde (RAS) e como objetivo reduzir a mortalidade, contribuir para a redução da morbimortalidade e das manifestações secundárias e oportunizar a melhoria da qualidade de vida das pessoas.	30 de janeiro de 2014	Política e diretrizes	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/saude-de-a-a-z/d/doencas-raras-1#:~:text=de%20doen%C3%A7as%20raras%3F-A%20Pol%C3%ADtica%20Nacional%20de%20Aten%C3%A7%C3%A3o%20Integral%20C3%A0s%20Pessoas%20com%20Doen%C3%A7as,das%20pessoas%20com%20doen%C3%A7as%20raras.">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/saude-de-a-a-z/d/doencas-raras-1#:~:text=de%20doen%C3%A7as%20raras%3F-A%20Pol%C3%ADtica%20Nacional%20de%20Aten%C3%A7%C3%A3o%20Integral%20C3%A0s%20Pessoas%20com%20Doen%C3%A7as,das%20pessoas%20com%20doen%C3%A7as%20raras.</a>	Portaria GM/MS nº 199, de 30 de janeiro de 2014 (consolidada no Anexo XXXVIII da Portaria de Consolidação nº 2, de 28 de setembro de 2017)	Na ocasião da publicação da Política Nacional, foram incorporados exames de biologia molecular, citogenética e imunoenaios, além do procedimento de aconselhamento genético e de procedimentos de avaliação diagnóstica, na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS.
Programa Nacional de Triagem Neonatal	Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (SAES/MS)	O Teste do Pezinho é um exame obrigatório, realizado em todos os recém-nascidos. A coleta para o exame deve acontecer, preferencialmente, entre o terceiro e o quinto dias de vida do bebê, e é realizado em maternidades e unidades de saúde de todo o país.	6 de junho de 2001	Programa	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/saes/sangue/programa-nacional-da-triagem-neonatal">https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/saes/sangue/programa-nacional-da-triagem-neonatal</a>	Portaria GM/MS nº 822, de 6 de junho de 2001 (consolidada na Seção I, Capítulo VI, Título I da Portaria de Consolidação nº 5, de 28 de setembro de 2017, e também na Seção I, Capítulo I, Título III da Portaria de Consolidação nº 6, de 28 de setembro de 2017)	Em cada Estado existe um Serviço de Referência em Triagem Neonatal (SRTN) habilitado pelo Ministério da Saúde. Todos contam com médicos especialistas e equipe multidisciplinar para atender todas as crianças diagnosticadas com as doenças do escopo do PNTN antes do aparecimento dos sintomas.
Vigilância de anomalias congênitas	Secretaria de Vigilância em Saúde (SVS/MS)	Desde 2018 a notificação de anomalias congênitas é compulsória no país, conforme dispõe a Lei nº 13.685, de 25 de junho de 2018. Neste sentido, a Declaração do Nascido Vivo (DNV), documento base do Sistema de Informações sobre Nascidos Vivos (Sinasc), serve para a notificação destas condições.	A partir de 2018	Ação	<a href="http://plataforma.saude.gov.br/anomalias-congenitas/">http://plataforma.saude.gov.br/anomalias-congenitas/</a>	Lei nº 13.685, de 25 de junho de 2018	Capacitação de profissionais de saúde em relação ao reconhecimento, à notificação e à vigilância de anomalias congênitas por meio da elaboração e oferta do curso "Anomalias Congênitas: curso introdutório para a vigilância ao nascimento", o qual visa fortalecer o registro destas condições na DNV, bem como sua notificação no Sinasc. ( <a href="http://plataforma.saude.gov.br/anomalias-congenitas/">http://plataforma.saude.gov.br/anomalias-congenitas/</a> ).
Transplantes	Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (SAES/MS)	O transplante é o procedimento de substituição de órgãos e tecidos necessário quando não há mais alternativa terapêutica, considerando que o órgão e tecido original perdeu suas funções e encontra-se insuficiente para as necessidades fisiológicas do indivíduo.	1997	Ação	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/saes/snt">https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/saes/snt</a>	Portaria GM/MS nº 2.600, de 21 de outubro de 2009 (consolidada no Anexo I da Portaria de Consolidação nº 4, de 28 de setembro de 2017)	Doenças raras contempladas no Regulamento Técnico do Sistema Nacional de Transplantes
Fomento à pesquisa	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	A pesquisa científica e tecnológica em saúde é indispensável para o aperfeiçoamento das ações de saúde para a população brasileira.	Não se aplica	Fomento	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/decit/fomento-a-pesquisa-em-saude">https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/decit/fomento-a-pesquisa-em-saude</a>	Não se aplica	O Ministério da Saúde financiou 25 projetos de pesquisa no tema de doenças raras.
Inovação tecnológica em saúde	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	A área de inovação em saúde visa a fomentar e induzir a inovação tecnológica para atendimento às necessidades em saúde do SUS, com vistas a incorporações no sistema.	Não se aplica	Fomento Investimento	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/dqitis/dqitis">https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/dqitis/dqitis</a> <a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/cgcis">https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/cgcis</a>	Não se aplica	Em relação aos levantamentos relativos a doenças raras, informa-se que em dezembro de 2021 foi elaborado estudo com levantamento dos seguintes aspectos relativos ao tema: regulatório (FDA, EMA e ANVISA), bibliográfico (abordagem global) e de mercado (comportamento e preços de principais medicamentos usados e de companhias com maior aprovação).

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Programa Nacional de Genômica e Saúde de Precisão – Genomas Brasil	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Criado para estabelecer no Brasil as bases para o desenvolvimento da saúde de precisão e, em um futuro próximo, sua implementação no SUS.	2020	Programa	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/decit/genomas-brasil">https://www.gov.br/saude/pt-br/composicao/sctie/decit/genomas-brasil</a>	Portaria GM/MS nº 1.949, de 4 de agosto de 2020	Lançamento da Chamada Pública MS-SCTIE-Decit-DGITIS-CGCIS/CNPq nº 26/2020 – Plataformas Inovadoras em Terapias Avançadas e Projeto Genomas Raros, desenhado com o objetivo principal de avaliar a inclusão do sequenciamento completo de genoma na investigação diagnóstica de indivíduos com doenças raras para o SUS.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes - incorporação, exclusão ou alteração pelo SUS de novas tecnologias em saúde, como novos medicamentos, produtos e procedimentos, e na constituição ou alteração de protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do lanadelumabe para o tratamento de pacientes com angioedema hereditário, levando em consideração aspectos como evidências científicas, eficácia, acurácia, efetividade e a segurança da tecnologia.	12/07/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210712_Relatorio_633_Lanadelumabe_Angioedema_Hereditario_Final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210712_Relatorio_633_Lanadelumabe_Angioedema_Hereditario_Final.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 44/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia, uma vez que os estudos elaborados não apresentaram evidências científicas suficientes que demonstrassem a eficácia do tratamento.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do canaquinumabe para o tratamento de pacientes com artrite idiopática juvenil sistêmica, levando em consideração aspectos como evidências científicas, eficácia, acurácia, efetividade e a segurança da tecnologia.	13/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_canaquinumabe_AIJS_FINAL_487_2019.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_canaquinumabe_AIJS_FINAL_487_2019.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 55/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia, uma vez que os estudos elaborados não apresentaram superioridade de eficácia clínica em relação a tecnologia já disponível no SUS para esta condição clínica (tocilizumabe).
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do naproxeno para o tratamento de pacientes com artrite reativa, evidências científicas.	13/11/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20201113_Relatorio_de_Recomendacao_564_Naproxeno_artrite_reativa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20201113_Relatorio_de_Recomendacao_564_Naproxeno_artrite_reativa.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 48/2020	O referido documento subsidiou a decisão de ampliar o uso da tecnologia para o tratamento de pacientes com artrite reativa, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram benefício do medicamento, sem comprometimento significativo da segurança.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do nusinersena para o tratamento de pacientes com atrofia muscular espinhal 5q.	25/04/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Nusinersena_AME5q.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Nusinersena_AME5q.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 24/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento de pacientes com AME 5q tipo I e não incorporação de pacientes com AME 5q tipo II e III
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes - incorporação, exclusão ou alteração pelo SUS de novas tecnologias em saúde, como novos medicamentos, produtos e procedimentos, e na constituição ou alteração de protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do nusinersena para o tratamento de pacientes com atrofia muscular espinhal 5q Tipo II e III.	02/06/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602_Relatorio_595_nusinersena_AME5Q_2e3_P_26.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602_Relatorio_595_nusinersena_AME5Q_2e3_P_26.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 26/2021	O referido documento subsidiou a decisão de ampliação de uso da tecnologia para tratamento de pacientes Os estudos elaborados apresentaram evidências favoráveis a melhora motora e segurança de indivíduos com AME 5q tipo II.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do nusinersena para o tratamento de pacientes com atrofia muscular espinhal 5q Tipo II e III.	02/06/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602_Relatorio_595_nusinersena_AME5Q_2e3_P_26.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602_Relatorio_595_nusinersena_AME5Q_2e3_P_26.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 26/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de pacientes com AME 5q tipo III.

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do pembrolizumabe, axitinibe, ipilimumabe e nivolumabe para o tratamento de primeira linha de câncer de células renais.	30/08/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210830_Relatorio_660_Pembrolizumabe_Axitinibe_Ipilimumabe_Nivolumabe_CCR_1_linha_Final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210830_Relatorio_660_Pembrolizumabe_Axitinibe_Ipilimumabe_Nivolumabe_CCR_1_linha_Final.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 55/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de primeira linha de câncer de células renais.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do cabozantinibe ou nivolumabe para o tratamento de segunda linha para pacientes com carcinoma de células renais metastático.	03/09/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210903_Relatorio_Cabozantinibe_Nivolumabe_CCR_segunda_linha.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210903_Relatorio_Cabozantinibe_Nivolumabe_CCR_segunda_linha.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 58/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de primeira linha de câncer de células renais.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do tafamidis meglumina para o tratamento de pacientes com cardiomiopatia amiloide associada à transtirretina (selvagem ou hereditária) acima de 60 anos de idade.	19/03/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210319_Relatorio_600_Tafamidis-meglumina_CM-TTR.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210319_Relatorio_600_Tafamidis-meglumina_CM-TTR.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 10/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de pacientes com cardiomiopatia amiloide associada à transtirretina do tipo selvagem ou hereditária, classes NYHA II e III.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de recomendação do aflibercepte e ranibizumabe para tratamento de DMRI úmida ou neovascular em pacientes adultos a partir de 60 anos.	10/05/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210510_Relatorio_608_aflibercepte_e_ranibizumabe_DMRI.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210510_Relatorio_608_aflibercepte_e_ranibizumabe_DMRI.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 18/2021	O referido documento subsidiou a decisão de ampliar o uso da tecnologia para o tratamento da Degeneração Macular Relacionada à Idade (DMRI) neovascular em pacientes acima de 60 anos.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do voretigene neparvoveque para distrofia hereditária da retina mediada por mutação bialélica no gene RPE65, levando em consideração aspectos como evidências científicas eficácia, acurácia, efetividade e a segurança da tecnologia, além da avaliação econômica comparativa dos benefícios e dos custos em relação às tecnologias já existentes.	27/09/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210927_Relatorio_664_Voretigene_Neparvoveque_DHR_Final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210927_Relatorio_664_Voretigene_Neparvoveque_DHR_Final.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 66/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de indivíduos com distrofia hereditária da retina mediada por mutação bialélica no gene RPE65
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes - incorporação, exclusão ou alteração pelo SUS de novas tecnologias em saúde, como novos medicamentos, produtos e procedimentos, e na constituição ou alteração de protocolos	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do vedolizumabe para o tratamento de pacientes com Doença de Crohn.	27/05/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Vedolizumabe_Crohn.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Vedolizumabe_Crohn.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 26/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de indivíduos com Doença de Crohn.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da alfaqalsidase e beta-agalsidase para o tratamento da Doença de Fabry.	24/11/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_Alfaqalsidase_Betaqalsidase_Doenca_de_Fabry_574_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_Alfaqalsidase_Betaqalsidase_Doenca_de_Fabry_574_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 56/2020	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da Doença de Fabry.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do migalastate para o tratamento de pacientes com Doença de Fabry com mutações suscetíveis e idade igual ou superior a 16 anos, levando	08/07/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210708_Relatorio_632_Final_Migalastate_Fabry_P42.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210708_Relatorio_632_Final_Migalastate_Fabry_P42.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 42/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da Doença de Fabry.

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do miglustate para manifestações neurológicas da Doença de Niemann-Pick tipo C.	24/07/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_miglustate_Niemann_Pick_465_2019_FINAL.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_miglustate_Niemann_Pick_465_2019_FINAL.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 35/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da Doença de Niemann-Pick tipo C.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação de exclusão do pamidronato dissódico para o tratamento da Doença de Paget óssea	18/04/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Pamidronato_Doena-de-Paget_FINAL_2019.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Pamidronato_Doena-de-Paget_FINAL_2019.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 20/2019	O referido documento subsidiou a decisão de exclusão da tecnologia, uma vez que os estudos elaborados apresentaram evidências científicas suficientes que demonstrassem a superioridade do ácido zoledrônico em relação ao pamidronato.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação de exclusão do risedronato 5mg para o tratamento de pacientes com Doença de Paget.	31/08/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/Relatorio_Informe_Exclusao_risedronato5mg_doenca_de_paget_552_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/Relatorio_Informe_Exclusao_risedronato5mg_doenca_de_paget_552_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 35/2020	O referido documento subsidiou a decisão de exclusão da tecnologia, uma vez que não havia mais registro válido desta apresentação no Brasil.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da alfa-alglicosidase como terapia de reposição enzimática na Doença de Pompe.	17/10/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_AlfaAlglicosidase_Pompe.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_AlfaAlglicosidase_Pompe.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 48/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para o tratamento da forma precoce da Doença de Pompe.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da alfa-alglicosidase como terapia de reposição enzimática na Doença de Pompe de início tardio.	02/06/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602_Relatorio_617_Alfa-alglicosidase_DPIT_P24.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602_Relatorio_617_Alfa-alglicosidase_DPIT_P24.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 24/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para como terapia de reposição enzimática para o tratamento da Doença de Pompe de início tardio.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do fumarato de dimetila para o tratamento de primeira linha da esclerose múltipla remitente recorrente.	30/12/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Fumarato-de-Dimetila-Esclerose-Multipla-RR_505_2019_FINAL.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Fumarato-de-Dimetila-Esclerose-Multipla-RR_505_2019_FINAL.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 65/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia como primeira linha de tratamento para esclerose múltipla remitente recorrente
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do ocrelizumabe para o tratamento de formas recorrentes de esclerose múltipla	18/04/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Ocrelizumabe_EMRR_447.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Ocrelizumabe_EMRR_447.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 22/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da esclerose múltipla remitente, uma vez que os estudos elaborados não apresentaram evidências científicas suficientes que demonstrassem a eficácia do tratamento.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do ocrelizumabe para o tratamento da esclerose múltipla primariamente progressiva	18/04/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Ocrelizumabe_EMPP.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Ocrelizumabe_EMPP.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 21/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da esclerose múltipla primariamente progressiva

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do natalizumabe para o tratamento da esclerose múltipla remitente recorrente após primeira falha terapêutica	13/11/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20201113_Relatorio_de_Recomendacao_569_natalizumabe.pdf">http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20201113_Relatorio_de_Recomendacao_569_natalizumabe.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 49/2020	O referido documento subsidiou a decisão de ampliação de uso da tecnologia para o tratamento da esclerose múltipla remitente-recorrente com alta atividade de doença.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes - incorporação, exclusão ou alteração pelo SUS de novas tecnologias em saúde, como novos medicamentos, produtos e procedimentos, e na constituição ou alteração de protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do ocrelizumabe para tratamento de pacientes adultos com esclerose múltipla remitente-recorrente como alternativa ou contra-indicação ao natalizumabe, levando em consideração aspectos como evidências científicas eficácia, segurança, efetividade e a segurança	22/09/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20200922_Relatorio_ocrelizumabe_EMRR_561.pdf">http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20200922_Relatorio_ocrelizumabe_EMRR_561.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 41/2020	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da esclerose múltipla remitente-recorrente como alternativa ou contra-indicação ao natalizumabe, uma vez que os estudos elaborados não apresentaram evidências científicas suficientes que demonstrassem a eficácia do tratamento. Portanto, considerando as evidências insuficientes, foi recomendada a não incorporação, de modo a garantir a segurança dos pacientes. Ressalta-se que esta avaliação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do alentuzumabe para tratamento de pacientes com esclerose múltipla remitente recorrente com características comparáveis aos critérios de tratamento com natalizumabe	29/04/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210429_Relatorio_609_Alentuzumabe_EMRR.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210429_Relatorio_609_Alentuzumabe_EMRR.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 15/2021	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para o tratamento de pacientes com esclerose múltipla remitente recorrente com alta atividade da doença em falha terapêutica ao natalizumabe
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do secuquinumabe como primeira etapa de terapia biológica para o tratamento da espondilite anquilosante ativa em pacientes adultos	06/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Secuquinumabe_EspondiliteAnquilosante.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Secuquinumabe_EspondiliteAnquilosante.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 54/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia na primeira etapa da linha de biológicos para tratamento de espondilite anquilosante
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do secuquinumabe como primeira etapa de tratamento dea espondiloartrite axial em pacientes adultos	08/07/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210708_Relatorio_640_Secuquinumabe_epondiloartrite_axial_P_37.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210708_Relatorio_640_Secuquinumabe_epondiloartrite_axial_P_37.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 37/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia em primeira etapa de tratamento biológico para espondiloartrite axial em pacientes adultos com doença ativa.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do dicloridrato de saptopiterina para o tratamento de pacientes com fenilcetonúria a partir de cinco anos de idade.	12/07/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210712_Relatorio_619_Sapropterina_Fenilcetonuria_P29.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210712_Relatorio_619_Sapropterina_Fenilcetonuria_P29.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 29/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da fenilcetonúria acima de 5 anos de idade

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do ivacaftor para pacientes acima de 6 anos que apresentem uma das seguintes mutações de gating (classe III)	31/12/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/20201231_Relatorio_581_Ivacaftor_Fibrose-Cistica.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/20201231_Relatorio_581_Ivacaftor_Fibrose-Cistica.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 68/2020	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento da fibrose cística em pacientes acima de 6 anos, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram evidência de eficácia e segurança para a condição clínica.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do lumacaftor/ivacaftor para o tratamento de pacientes com fibrose cística homocigótica para a mutação F508del	03/12/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/20201203_Relatorio_Lumacaftor_Ivacaftor_para_Fibrose_Cistica_579.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/20201203_Relatorio_Lumacaftor_Ivacaftor_para_Fibrose_Cistica_579.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 61/2020	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para tratamento de fibrose cística (FC) em pacientes com 6 anos de idade ou mais e que são homocigotos para a mutação F508del no gene regulador de condutância transmembrana da fibrose cística
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes - incorporação, exclusão ou alteração pelo SUS de novas tecnologias em saúde, como novos medicamentos, produtos e procedimentos, e na constituição ou alteração de protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do emicizumabe para o tratamento de pacientes com hemofilia A, levando em consideração aspectos como evidências científicas eficácia, acurácia, efetividade e a segurança da tecnologia, além da avaliação econômica comparativa dos benefícios e dos custos em relação às tecnologias já existentes.	28/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Emicizumabe_HemofiliaA_Inibidores.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Emicizumabe_HemofiliaA_Inibidores.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 62/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento de indivíduos com hemofilia A e inibidores ao fator VIII refratários ao tratamento de imunotolerância, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram evidência de eficácia e segurança para a condição clínica.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do alfaefmoroctocogue para indução de imunotolerância em pacientes com hemofilia A e inibidores	22/02/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Alfaefmoroctocogue_HemofiliaA.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Alfaefmoroctocogue_HemofiliaA.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 8/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para indução de imunotolerância em pacientes com hemofilia A e inibidores
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do alfaefrenonacogue para hemofilia B	22/02/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Alfaefrenonacogue_HemofiliaB.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Alfaefrenonacogue_HemofiliaB.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 09/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para tratamento de pacientes com hemofilia B

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes.	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da citometria de fluxo para diagnóstico de hemoglobinúria paroxística noturna	22/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/NT_Citometria-de-fluxo-HPN_FINAL_491_2019.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/NT_Citometria-de-fluxo-HPN_FINAL_491_2019.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 61/2019	O referido documento subsidiou a decisão de ampliação de uso da citometria de fluxo para diagnóstico de hemoglobinúria paroxística noturna
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do Transplante alogênico de células-tronco hematopoiéticas de medula óssea para hemoglobinúria paroxística noturna	20/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_TransplanteCelHematopoiéticas_HemoglobinúriaParoxísticaNoturna.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_TransplanteCelHematopoiéticas_HemoglobinúriaParoxísticaNoturna.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 58/2019	O referido documento subsidiou a decisão de ampliação de uso do transplante alogênico de células-tronco hematopoiéticas para o tratamento de hemoglobinúria paroxística noturna
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da vacina meningocócica ACWY (conjugada) e vacina adsorvida meningocócica B (recombinante) para pacientes com hemoglobinúria paroxística noturna que fazem o uso do eculizumabe	20/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_VacinasMeningococicas_HPn.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_VacinasMeningococicas_HPn.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 60/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação a vacina meningocócica ACWY (conjugada) para os pacientes com hemoglobinúria paroxística noturna que fazem uso do eculizumabe e de não incorporar a vacina adsorvida meningocócica B (recombinante) para os pacientes com hemoglobinúria paroxística noturna que fazem uso do eculizumabe
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação de exclusão do eculizumabe para o tratamento da hemoglobinúria paroxística noturna	09/09/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210909_Relatorio_eculizumabe_HPn_659_2020_FINAL.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210909_Relatorio_eculizumabe_HPn_659_2020_FINAL.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 61/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não exclusão da tecnologia, uma vez que os estudos elaborados apresentaram que o eculizumabe proporcionou independência de transfusão a maioria dos pacientes tratados
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da clindamicina 300mg associada com rifampicina 300mg para o tratamento da hidradenite supurativa moderada	13/06/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_ClindamicinaRifampicina_HidradeniteSupurativa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_ClindamicinaRifampicina_HidradeniteSupurativa.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 30/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento da hidradenite supurativa moderada

Ministério da Saúde

Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da tetraciclina 500mg para o tratamento da hidradenite supurativa leve	13/06/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Tetraciclina_HidradeniteSupurativa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Tetraciclina_HidradeniteSupurativa.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 29/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento da hidradenite supurativa leve, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram a eficácia e segurança para a condição clínica.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da clindamicina 1% tópica para o tratamento de lesões superficiais na hidradenite supurativa	13/06/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_ClindamicinaTopica_HidradeniteSupurativa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_ClindamicinaTopica_HidradeniteSupurativa.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 28/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento de lesões superficiais na hidradenite supurativa, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram a eficácia e segurança para a condição clínica.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do riociguat para hipertensão pulmonar tromboembólica crônica inoperável ou persistente/recorrente após tratamento cirúrgico	31/03/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_Riociguat_HPTEC_519_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_Riociguat_HPTEC_519_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 11/2020	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da hipertensão pulmonar tromboembólica crônica inoperável ou persistente/recorrente
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do selexipague para pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i, como alternativa a iloprostá	09/08/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210809_Relatorio_642_Selexipague_P53.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210809_Relatorio_642_Selexipague_P53.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 53/2021	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial pulmonar (HAP - Grupo I) em classe funcional III que não alcançaram resposta satisfatória com ERA e/ou PDE5i
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do tiamazol para o tratamento de hipertireoidismo em crianças e adolescentes	27/09/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210927_Relatorio_667_tiamazol_Final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210927_Relatorio_667_tiamazol_Final.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 65/2021	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para o tratamento de hipertireoidismo em crianças e adolescentes
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do burosumabe para o tratamento de hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em adultos e crianças	22/02/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210222_Relatorio_594_burosumabe_HLX_HMV.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210222_Relatorio_594_burosumabe_HLX_HMV.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 01/2021	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para o tratamento da hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças e não incorporar o burosumabe para o tratamento da hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em adultos

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da inclusão das apresentações de levotiroxina sódica de 12,5 e 373,5mcg para o tratamento do hipotireoidismo congênito	21/09/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20200921_Relatorio_levotiroxina_Hipotireoidismo_congenito_544.pdf">http://conitec.gov.br/images/Consultas/Relatorios/2020/20200921_Relatorio_levotiroxina_Hipotireoidismo_congenito_544.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 38/2020	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da apresentações para o tratamento de pacientes com hipotireoidismo congênito
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da fórmula metabólica isenta de metionina para homocistinúria clássica	24/07/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_FMIM_homocistinuria_FINAL_448_2019.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_FMIM_homocistinuria_FINAL_448_2019.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 32/2019	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para homocistinúria clássica, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram a eficácia e segurança para a condição clínica.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da ampliação de uso da dosagem de sirolimo para pacientes adultos com linfangioleiomiomatose	08/07/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210708_Relatorio_628_DosagemSirolimo_LAM_P41.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210708_Relatorio_628_DosagemSirolimo_LAM_P41.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 41/2021	O referido documento subsidiou a decisão de ampliação de uso da dosagem de sirolimo para pacientes adultos com linfangioleiomiomatose
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação de ampliação de uso do sirolimo para o tratamento de indivíduos adultos com linfangioleiomiomatose	05/08/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_539_Sirolimo_Linfangioleiomiomatose_Final_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_539_Sirolimo_Linfangioleiomiomatose_Final_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 24/2020	O referido documento subsidiou a decisão de ampliação de uso da tecnologia para o tratamento de indivíduos adultos com linfangioleiomiomatose (LAM)
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da cirurgia de citorredução com hipertermoquimioterapia em pacientes com mesotelioma peritoneal maligno	02/04/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_HIPEC_Mesotelioma_FINAL_517_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_HIPEC_Mesotelioma_FINAL_517_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 12/2020	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da cirurgia de citorredução com hipertermoquimioterapia em pacientes com mesotelioma peritoneal maligno
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do exame de dosagem de anticorpo anti-receptor de acetilcolina para diagnóstico da miastenia gravis	22/04/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210422_Relatorio_598_antiach_miastenia_gravis_.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210422_Relatorio_598_antiach_miastenia_gravis_.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 11/2021	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação do exame de dosagem de anticorpo anti-receptor de acetilcolina para diagnóstico de Miastenia Gravis, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram a eficácia e segurança para a condição clínica.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do ruxolitnibe para o tratamento de pacientes com mielofibrose primária, mielofibrose pós policitemia vera ou mielofibrose pós trombocitemia essencial, de risco intermediário-2 ou alto	15/06/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Ruxolitnibe_mielofibrose_531_2020_FINAL.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Ruxolitnibe_mielofibrose_531_2020_FINAL.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 20/2020	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para tratamento de pacientes com mielofibrose primária, mielofibrose pós policitemia vera ou mielofibrose pós trombocitemia essencial, de risco intermediário-2 ou alto
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação de alfavestronidase no tratamento da mucopolissacaridose tipo VII	11/08/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_de_Recomendacao_Alfavestronidase_mucopolissacaridose_540_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_de_Recomendacao_Alfavestronidase_mucopolissacaridose_540_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 26/2020	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para o tratamento de mucopolissacaridose tipo VII, uma vez que os estudos elaborados evidenciaram a eficácia e segurança para a condição clínica.

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da givosirana para o tratamento de pacientes adultos com porfirias hepáticas agudas	08/07/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210712_Relatorio_639_givosirana_PorfiriaHepatica_P38.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210712_Relatorio_639_givosirana_PorfiriaHepatica_P38.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 38/2021	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento de pacientes adultos com porfirias hepáticas agudas
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação da cirurgia de citorredução com hipertermoquimioterapia em pacientes com pseudomixoma peritoneal	02/04/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_HIPEC_Pseudomixioma_FINAL_518_2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_HIPEC_Pseudomixioma_FINAL_518_2020.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 13/2020	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da cirurgia de citorredução com hipertermoquimioterapia em pacientes com pseudomixoma peritoneal
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do citrato de tofacitinibe para o tratamento de retocolite ulcerativa ativa moderada a grave em pacientes adultos com resposta inadequada, perda de resposta ou intolerantes ao tratamento prévio com medicamentos sintéticos convencionais	29/06/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210629_Relatorio_631_tofacitinibe_RCU_Final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210629_Relatorio_631_tofacitinibe_RCU_Final.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 31/2021	O referido documento subsidiou a decisão de incorporação da tecnologia para o tratamento de pacientes adultos com retocolite ulcerativa ativa moderada a grave com resposta inadequada, perda de resposta ou intolerância aos medicamentos sintéticos convencionais
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Relatório de Recomendação do eculizumabe para o tratamento da Síndrome Hemolítica Urêmica Atípica,	20/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Eculizumabe_SHUa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Eculizumabe_SHUa.pdf</a>	Portaria SCTIE/MS nº 59/2019	O referido documento subsidiou a decisão de não incorporação da tecnologia para o tratamento da síndrome hemolítica urêmica atípica
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Acromegalia	14/01/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_Acromegalia.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_Acromegalia.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAS-SCTIE/MS Nº 2, DE 7 DE JANEIRO DE 2019	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento de acromegalia
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Artrite Reativa	26/04/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210428_PCDT_Artrite_Reativa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210428_PCDT_Artrite_Reativa.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 06, DE 22 DE ABRIL DE 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento de artrite reativa
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipo 1	23/10/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/protocolos/20220201_portal_portaria_conjunta_3_pcdt_ame_5q_tipos_ieii.pdf">https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/protocolos/20220201_portal_portaria_conjunta_3_pcdt_ame_5q_tipos_ieii.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 15, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento de Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipo 1
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Colangite Biliar Primária	16/09/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Portaria-Conjunta-PCDT-Colangite-Biliar-SAES.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Portaria-Conjunta-PCDT-Colangite-Biliar-SAES.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 11, DE 09 DE SETEMBRO DE 2019	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o tratamento de Colangite Biliar Primária
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Diretrizes Brasileiras para o Diagnóstico Etiológico de Deficiência Intelectual	03/12/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20201203_Portaria-Conjunta_Protocolo_Deficiencia_Intelectual.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20201203_Portaria-Conjunta_Protocolo_Deficiencia_Intelectual.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 21, DE 25 DE NOVEMBRO DE 2020	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico etiológico de Deficiência Intelectual, contemplando as evidências científicas disponíveis.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Diretrizes Brasileiras para Diagnóstico e Tratamento da Doença de Fabry	29/12/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Diretrizes/20211230_portal-portaria-conjunta-no-20_diretrizes_doenca-de-fabry.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Diretrizes/20211230_portal-portaria-conjunta-no-20_diretrizes_doenca-de-fabry.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 20, DE 06 DE DEZEMBRO DE 2021.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e monitoramento dos pacientes com a doença de Fabry
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Doença de Niemann-Pick tipo C	16/04/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/DiretrizBrasileira_DoencaNiemannPickTipo-C.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/DiretrizBrasileira_DoencaNiemannPickTipo-C.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 9, DE 14 DE ABRIL DE 2020	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da doença de Niemann-Pick tipo C

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Doença de Paget	23/01/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_Doenc aPAGET.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_Doenc aPAGET.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 2, de 17 de JANEIRO DE 2020.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da doença de Paget
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Doença de Pompe	10/08/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Protocolo Us o/Portaria-Conjunta-PCDT-Doena-de-Pompe10-08-2020.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Protocolo Us o/Portaria-Conjunta-PCDT-Doena-de-Pompe10-08-2020.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 12, DE 03 DE AGOSTO DE 2020.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da doença de Pompe
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Diretrizes Brasileiras para os Cuidados de Pacientes com Epidermólise Bolhosa	29/12/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20211231_por tal-portaria-conjunta_diretrizes_brasileiras_eb-1.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20211231_por tal-portaria-conjunta_diretrizes_brasileiras_eb-1.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 2, DE 23 DE DEZEMBRO DE 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Epidermólise Bolhosa
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Esclerose Lateral Amiotrófica	19/08/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Portaria_Conj unta_PCDT_ELA.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Portaria_Conj unta_PCDT_ELA.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 13, DE 13 DE AGOSTO DE 2020	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento de Esclerose Lateral Amiotrófica
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Esclerose Múltipla	17/02/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="https://www.in.gov.br/en/web/dou/-/portaria-conjunta-n-3-de-5-de-fevereiro-de-2021-303758777">https://www.in.gov.br/en/web/dou/-/portaria-conjunta-n-3-de-5-de-fevereiro-de-2021-303758777</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 3, de 05 de fevereiro de 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Esclerose Múltipla
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Fenilcetonúria	16/09/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Portaria-Conjunta-PCDT-Fenilcetonuria SAES.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Portaria-Conjunta-PCDT-Fenilcetonuria SAES.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 12, DE 10 DE SETEMBRO DE 2019.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Fenilcetonúria
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Fibrose Cística	29/12/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20211230_por tal-portaria-conjunta-no-25_pcdt_fibrose-cistica.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20211230_por tal-portaria-conjunta-no-25_pcdt_fibrose-cistica.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 25, DE 27 DE DEZEMBRO DE 2021.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Fibrose Cística
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo de uso de emicizumabe por pacientes com hemofilia A e inibidores do fator VIII refratários ao tratamento de imunotolerância	30/08/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Protocolo Us o/20210831_PU_Emicizumabe_Hemofilia.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Protocolo Us o/20210831_PU_Emicizumabe_Hemofilia.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS nº 15, de 26/08/2021	Documento norteador do uso de emicizumabe no âmbito do SUS para o tratamento da Hemofilia A com emicizumabe
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Hemoglobinúria Paroxística Noturna	22/11/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_HPN.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_HPN.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 18, de 20/11/2019	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Hemoglobinúria Paroxística Noturna
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Hidradenite Supurativa	16/09/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Site-de-Portaria-Conjunta-14_PCDTHidradenite-Supurativa.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Site-de-Portaria-Conjunta-14_PCDTHidradenite-Supurativa.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 14, DE 11 DE SETEMBRO DE 2019.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Hidradenite Supurativa
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Hipotireoidismo Congênito	23/04/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210426_Por taria_Conjunta_PCDT_Hipotireoidismo_Congenito.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210426_Por taria_Conjunta_PCDT_Hipotireoidismo_Congenito.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 05, DE 16 DE ABRIL DE 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento do Hipotireoidismo Congênito
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Homocistinúria Clássica	23/01/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_Homoc istinriaClassica.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_Homoc istinriaClassica.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 3 DE 17 DE JANEIRO DE 2020	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Homocistinúria Clássica
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Ictioses Hereditárias	04/08/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210804_PC DT_Ictioses_Hereditarias.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210804_PC DT_Ictioses_Hereditarias.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 12 , DE 27 DE JULHO DE 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento das Ictioses Hereditárias
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Insuficiência Adrenal	27/11/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210701_Por taria_Conjunta_PCDT_Insuficiencia_Adrenal.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210701_Por taria_Conjunta_PCDT_Insuficiencia_Adrenal.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 20, DE 24 DE NOVEMBRO DE 2020.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Insuficiência Adrenal

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Linfangioleiomiomatose	20/08/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210820_Portaria_Conjunta_N13_PCDT_LAM.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210820_Portaria_Conjunta_N13_PCDT_LAM.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 13, DE 12 DE AGOSTO DE 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Linfangioleiomiomatose
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Diretrizes Brasileiras para o Diagnóstico do Mesotelioma Maligno de Pleura	26/11/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/Portaria/2020/20201211_Portaria_Conjunta_Diretrizes_Mesotelioma_Pleural.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/Portaria/2020/20201211_Portaria_Conjunta_Diretrizes_Mesotelioma_Pleural.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 18, DE 23 DE NOVEMBRO DE 2020.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico do Mesotelioma Maligno de Pleura, contemplando as evidências científicas disponíveis.
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Mucopolissacaridose IV A	06/12/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_MucopolissacaridoseTipoIVA.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_MucopolissacaridoseTipoIVA.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 19, DE 04 DE DEZEMBRO DE 2019.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Mucopolissacaridose IV A
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Mucopolissacaridose VI	06/12/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_MucopolissacaridoseTipoVI.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_MucopolissacaridoseTipoVI.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 20, DE 05 DE DEZEMBRO DE 2019.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Mucopolissacaridose VII
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Mucopolissacaridose VII	28/05/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210531_PCDT_MPS_VII.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210531_PCDT_MPS_VII.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 08, DE 21 DE MAIO DE 2021	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Mucopolissacaridose VII
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Púrpura Trombocitopênica Idiopática	07/08/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_PurpuraTrombocitopenicadiopatica.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_PurpuraTrombocitopenicadiopatica.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 9, DE 31 DE JULHO DE 2019.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Púrpura Trombocitopênica Idiopática
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Síndrome de Guillain-Barré	16/10/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20201022_Portaria_Conjunta_PCDT_SGB.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20201022_Portaria_Conjunta_PCDT_SGB.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 15, DE 13 DE OUTUBRO DE 2020.	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Síndrome de Guillain-Barré
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Informe de Monitoramento do Horizonte Tecnológico	01/10/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Radar/2021/20211029_informe_MHT_HPN_final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Radar/2021/20211029_informe_MHT_HPN_final.pdf</a>		Identificados medicamentos em fase de desenvolvimento ou recém registrados nas principais agências sanitárias do mundo e no Brasil para Hemoglobinúria Paroxística Noturna
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Informe de Monitoramento do Horizonte Tecnológico	01/02/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/banners/2021/2021-02-17_informe_MHT_terapia_avancada.pdf">http://conitec.gov.br/images/banners/2021/2021-02-17_informe_MHT_terapia_avancada.pdf</a>		Identificados medicamentos em fase de desenvolvimento ou recém registrados nas principais agências sanitárias do mundo e no Brasil para diversas doenças em que as terapias avançadas estão disponibilizadas
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Informe de Monitoramento do Horizonte Tecnológico	01/08/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Artigos_Publicacoes/20200904_informe_AME.pdf">http://conitec.gov.br/images/Artigos_Publicacoes/20200904_informe_AME.pdf</a>		Identificados medicamentos em fase de desenvolvimento ou recém registrados nas principais agências sanitárias do mundo e no Brasil para Atrofia Medular Espinhal
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Informe de Monitoramento do Horizonte Tecnológico	01/12/2019	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Artigos_Publicacoes/informe_MHT_artriteidiopaticajuvenil.pdf">http://conitec.gov.br/images/Artigos_Publicacoes/informe_MHT_artriteidiopaticajuvenil.pdf</a>		Identificados medicamentos em fase de desenvolvimento ou recém registrados nas principais agências sanitárias do mundo e no Brasil para Artrite Idiopática Juvenil
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Informe de Monitoramento do Horizonte Tecnológico	01/10/2021	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Radar/20211028_informe_MHT_hemofilia_A_final.pdf">http://conitec.gov.br/images/Radar/20211028_informe_MHT_hemofilia_A_final.pdf</a>		Identificados medicamentos em fase de desenvolvimento ou recém registrados nas principais agências sanitárias do mundo e no Brasil para Hemofilia A

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Gestão de tecnologias em saúde e de protocolos e diretrizes	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Síndrome Nefrótica Primária em Adultos	16/04/2020	Estudo de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS)	<a href="http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_SindromeNefroticaPrimariaAdulto.pdf">http://conitec.gov.br/images/Protocolos/PCDT_SindromeNefroticaPrimariaAdulto.pdf</a>	PORTARIA CONJUNTA SAES-SCTIE/MS Nº 8, DE 14 DE ABRIL DE 2020	Documento norteador do cuidado disponível no âmbito do SUS para o diagnóstico e tratamento da Síndrome Nefrótica Primária em adultos
Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF)	Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS)	Estratégia de acesso a medicamentos no âmbito SUS caracterizada pela busca da garantia da integralidade do tratamento medicamentoso, em nível ambulatorial	2009	Fornecimento de medicamentos e insumos	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/sobre-a-assistencia-farmacutica-1">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/sobre-a-assistencia-farmacutica-1</a> e <a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/sistema-horus/modulo-especializado/componente-especializado-da-assistencia-farmacutica-ceaf">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/sistema-horus/modulo-especializado/componente-especializado-da-assistencia-farmacutica-ceaf</a>	Portarias de Consolidação GM/MS nº 2 e nº 6, ambas de 28 de setembro de 2017	Publicação da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais 2022 ( <a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/renome">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/assistencia-farmacutica-no-sus/renome</a> ).
Educomunicação em doenças raras	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Constituem um conjunto de iniciativas que visam à disseminação de informações sobre essas enfermidades por meio de uma série de atividades desenvolvidas pelo Ministério da Saúde (MS).	31/08/2020	Ações de capacitação	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/ministerio-da-saude-lanca-nova-mascote-e-vai-capacitar-profissionais-para-identificar-pacientes-com-doencas-raras">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/ministerio-da-saude-lanca-nova-mascote-e-vai-capacitar-profissionais-para-identificar-pacientes-com-doencas-raras</a>	Não se aplica	Divulgação de conteúdo técnico-científico
Capacitação em doenças raras para profissionais de saúde	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Vídeoaulas de educação em doenças raras desenvolvidas em parceria com a Sociedade Brasileira de Genética Médica e Genômica e com o Núcleo de Telessaúde/RS	31/08/2020	Ações de capacitação	<a href="https://universusbrasil.saude.gov.br">https://universusbrasil.saude.gov.br</a> <a href="https://www.youtube.com/watch?v=qKa2ovxblz0">https://www.youtube.com/watch?v=qKa2ovxblz0</a>	Não se aplica	Profissionais capacitados técnica e cientificamente na temática. Atualmente, o curso conta com 1.818 inscritos e está disponível na Plataforma UniverSUS Brasil.
Elaboração de vídeos informativos de sinais de alerta à população geral	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Diversos temas em doenças raras com o objetivo de educação, esclarecimento e divulgação à população em geral.	31/08/2020	Ações de capacitação	<a href="https://universusbrasil.saude.gov.br">https://universusbrasil.saude.gov.br</a>	Não se aplica	Divulgação de conteúdo para a população
Disponibilização, no aplicativo ConecteSUS, de informações sobre os Centros de Referência em Doenças Raras	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Disponibilização de informações atualizadas aos cidadãos sobre os serviços prestados pelos Centros de Referência Brasileiros em Doenças Raras, no aplicativo Conecte SUS, em parceria com o DATASUS/MS	31/08/2021	Ações de capacitação	<a href="https://conectesus-paciente.saude.gov.br/">https://conectesus-paciente.saude.gov.br/</a>	Não se aplica	Disseminação de conteúdo
Ampliação da divulgação dos Centros de Referência em Doenças Raras, por meio do Portal do Ministério da Saúde	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Disponibilização de informações atualizadas aos cidadãos sobre os serviços prestados pelos Centros de Referência Brasileiros em Doenças Raras	31/08/2021	Ações de capacitação	<a href="informacoescentrosdereferencia.pdf">informacoescentrosdereferencia.pdf (www.gov.br)</a>	Não se aplica	Atualização de conteúdo
Idealização e criação da mascote das doenças raras, "Rarinha", no Ministério da Saúde, com <i>postcards</i> para informações	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Criada com o símbolo do Teste do Pezinho, ajudará a disseminar informações sobre os principais sinais de alerta das doenças raras.	31/08/2021	Ações de capacitação	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/ministerio-da-saude-lanca-nova-mascote-e-vai-capacitar-profissionais-para-identificar-pacientes-com-doencas-raras">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/ministerio-da-saude-lanca-nova-mascote-e-vai-capacitar-profissionais-para-identificar-pacientes-com-doencas-raras</a>	Não se aplica	Disseminação de conteúdo

Ministério da Saúde							
Ações do Ministério da Saúde	Secretaria Responsável	Descrição complementar	Data_Implementação	Tipologia da Ação (Ex: plano, fomento, investimentos, programas, projetos, edital, decreto etc)	Link que contenha informação da ação (quando não houver, se possível, enviar documentos que contenham essas informações)	Caso tenha, número do Projeto/Lei/Decreto que implementou a ação	Resultado da ação
Ofertas educacionais na temática de doenças raras	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	Oferta de 15 cursos no tema de doenças raras para profissionais da saúde, na Plataforma AVASUS, os quais podem ser acessados por qualquer profissional da área da saúde, mediante cadastro na plataforma informada.	Ação contínua	Ações de capacitação	<a href="https://avasus.ufrn.br">https://avasus.ufrn.br</a>	Não se aplica	Profissionais capacitados na temática
Caderneta do Raro	Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/SVS)	A caderneta deve acompanhar a pessoa com doença rara em serviços de saúde, internações, emergências, viagens, campanhas de vacinação, matrículas em creche, escola, associações ou quando houver procura pelos serviços de assistência social.	Lançamento no dia 03/03/2022 - ainda não disponível nos serviços para o usuário do SUS	Qualificação do cuidado	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/2022/marco/caderneta-do-raro-governo-federal-lanca-documento-unico-para-pacientes-e-familiares">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/2022/marco/caderneta-do-raro-governo-federal-lanca-documento-unico-para-pacientes-e-familiares</a>	Não se aplica	Recém-lançado
Linha de Cuidado para pessoas com Condições Raras	Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (SAES/MS)	Toda linha de cuidado é estabelecida para representar os fluxos assistenciais estabelecidos e oportunos, permitindo que o cuidado prestado atenda as demandas do usuário em suas necessidades de saúde.	Lançamento no dia 03/03/2022 - documento ainda não publicado	Linha de Cuidado	<a href="https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/2022/marco/caderneta-do-raro-governo-federal-lanca-documento-unico-para-pacientes-e-familiares">https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/noticias/2022/marco/caderneta-do-raro-governo-federal-lanca-documento-unico-para-pacientes-e-familiares</a>	Não se aplica	Recém-lançado