

ERRATA

Brasília, 13 de outubro de 2014.

Errata da Consulta Pública nº20 - [Relatório sobre a proposta de priorização do elenco de doenças raras para elaboração de PCDT para atenção integral às pessoas com Doenças Raras](#) - publicada em DOU 29/09/2014.

Página 16 do relatório, Quadro 7.

EIXO/GRUPO	NÚMEROS DE PCDT	DOENÇAS/GRUPOS DE DOENÇAS
EIXO I - Anomalias Congênicas ou de Manifestação Tardia	1	<i>Polineuropatia amiloidótica familiar</i>
	2	<i>Anomalias da determinação e diferenciação do sexo</i>
	3	<i>Imunodeficiências primárias</i>
	4	<i>Anomalias Cromossômicas e complexos malformativos (Incluindo: Cranioestenoses / Disostoses Crâniofaciais; Osteocondrodisplasias; Síndrome de Marfan e afins; Doenças de Reparo do DNA / Instabilidade cromossômica; Síndrome de Noonan e afins, e Facomatoses)</i>
EIXO I - Deficiência Intelectual	1	<i>Deficiência intelectual associada a Síndromes e complexos malformativos</i>
		<i>Deficiência Intelectual associada à alteração cromossômica</i>
		<i>Síndrome Rett e afins</i>
		<i>Síndrome do X-Frágil</i>
		<i>Deficiência intelectual ligada ao cromossomo X</i>
		<i>Deficiência Intelectual de causa teratogênica</i>
		<i>Deficiência Intelectual não síndrômica idiopática</i>
<i>Deficiência intelectual autossômica não síndrômica</i>		
EIXO I - Erros inatos do metabolismo	1	<i>Aminoacidopatias (Incluindo os neurotransmissores diagnosticados em conjunto com as hiperfenilalaninemias)</i>
	2	<i>Erros inatos do metabolismo com manifestação aguda (Incluindo: Intolerâncias a açúcares; Defeitos de β-oxidação dos ácidos graxos; Distúrbios do ciclo da Uréia; Glicogenoses; Acidurias Orgânicas, e Porfirias)</i>
	3	<i>Adrenoleucodistrofia ligada ao Cromossomo X e Doenças Peroxissomais</i>
	4	ONDE SE LÊ: <i>Aminoacidopatias (Incluindo os neurotransmissores diagnosticados em conjunto com as hiperfenilalaninemias)</i> LEIA-SE: <i>Distúrbio do metabolismo dos metais</i>
EIXO II - Infeciosas	1	<i>Infecção por micobacteria atípica e BCGite</i>
EIXO II - Inflamatórias	1	<i>Doença de Still do Adulto</i>
EIXO II - Autoimunes	1	<i>Vasculites Sistêmicas Primárias</i>
TOTAL		12

Página 17 do relatório, Anexo I.

Critérios Político-Estratégicos
<ol style="list-style-type: none">1. O cuidado da doença está integrado/ articulado a algum programa estratégico do Ministério da Saúde, por exemplo: Rede Cegonha, Programa Nacional de Triagem Neonatal, Brasil Carinhoso, Rede de cuidado à Pessoa com Deficiência;2. Existe rede de assistência pública pré-estabelecida para a atenção e cuidado aos portadores dessa doença;3. A linha de cuidado para essa doença englobaria um <i>cluster</i> de doenças;
<p style="text-align: center;">ONDE SE LÊ: Critérios Político-Estratégicos LEIA-SE: Critérios Inerentes à Doença</p>
<ol style="list-style-type: none">1. As manifestações clínicas e complicações da doença são graves (cronicidade e duração, gravidade da doença ao longo da vida, idade de início da morbidade);2. O impacto social da doença é relevante (impacto na autonomia e independência do paciente, impacto psicossocial, impacto na restrição/ limitação de atividades diárias);3. O diagnóstico está disponível na rede pública para essa doença;4. O aconselhamento genético é fundamental para essa doença (somente para as doenças de origem genética);5. O potencial de transmissão da doença é alto (somente para as doenças infecciosas);
Critérios Relacionados ao Tratamento
<ol style="list-style-type: none">1. O tratamento pode melhorar a expectativa de sobrevida do paciente;2. O tratamento clínico melhora a qualidade de vida;3. O tratamento é seguro (gravidade e frequência dos eventos adversos);4. O acompanhamento multiprofissional é fundamental para essa doença;5. A reabilitação possui um impacto relevante na doença;6. O início precoce do tratamento é diferencial na evolução da doença;