

## 91ª Reunião da Conitec

Data e horário: 7 de outubro de 2020 - 9h às 18h  
8 de outubro de 2020 - 9h às 18h

### 07 de outubro

1. Assinatura da ata da 90ª Reunião da Conitec.
2. Apreciação inicial do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Hipotireoidismo Congênito.  
**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.**
3. Apreciação inicial do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Transtorno Esquizoafetivo.  
**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.**
4. Apreciação inicial do dasatinibe para adultos com leucemia linfoblástica aguda cromossomo Philadelphia positivo (LLA-Ph+) resistentes/intolerantes ao mesilato de imatinibe.  
**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.**
5. Apreciação inicial do upadacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com artrite reumatoide ativa moderada a grave com resposta inadequada ou intolerância a um ou mais tratamentos prévios com medicamentos modificadores do curso da doença sintéticos ou biológicos.  
**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.**
6. Apreciação inicial do burosumabe para o tratamento da hipofosfatemia ligada ao cromossomo X (XLH) em pacientes adultos e pediátricos a partir de 1 ano de idade.  
**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.**
7. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:
  - a) atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Insuficiência Adrenal;  
**Recomendação final de atualização.**



- b) atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Hiperprolactinemia;  
**Recomendação final de atualização.**
  - c) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Diabetes Mellito Tipo 2;  
**Recomendação final de aprovação.**
  - d) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Disfunção Neurogênica do Trato Urinário Inferior em Adultos;  
**Recomendação final de aprovação.**
  - e) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Sobrepeso e Obesidade em Adultos;  
**Recomendação final de aprovação.**
  - f) ampliação de uso do naproxeno para o tratamento de pacientes com artrite reativa;  
**Recomendação final de ampliação de uso.**
  - g) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Transmissão Vertical de HIV, Sífilis e Hepatites Virais.  
**Recomendação final de atualização.**
8. Informe sobre a alteração de posologia do medicamento levetiracetam no Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Epilepsia.  
**Alteração da posologia conforme idade, massa corporal e indicação (tipo de crise).**

## 08 de outubro

- 9. Apreciação inicial da atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Esclerose Múltipla.  
**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.**
- 10. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:
  - a) natalizumabe para tratamento de pacientes com esclerose múltipla remitente recorrente após primeira falha terapêutica;  
**Recomendação final de ampliação de uso.**
  - b) cabozantinibe para tratamento de pacientes com carcinoma de células renais (CCR) avançado;  
**Recomendação final de não incorporação.**



11. Apreciação inicial da claritromicina para o tratamento de pacientes com hanseníase resistente a medicamentos.

**Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.**

12. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:

a) exame de tomografia de coerência óptica para confirmação diagnóstica de glaucoma em pacientes suspeitos;

**Recomendação final de ampliação de uso.**

b) Protocolo para Diagnóstico Etiológico da Deficiência Intelectual;

**Recomendação final de aprovação.**

c) alfa-galactosidase para terapia crônica de reposição enzimática em pacientes acima de 7 anos com diagnóstico confirmado de doença de Fabry;

**Recomendação final de não incorporação.**

d) beta-galactosidase para tratamento de longo prazo da reposição enzimática em pacientes acima de 16 anos com diagnóstico confirmado de Doença de Fabry;

**Recomendação final de não incorporação.**

e) teste de liberação interferon-gama (*Interferon Gamma Release Assay - IGRA*) para detecção de tuberculose latente em pacientes imunocomprometidos.

**Recomendação final de incorporação.**