

87ª Reunião da CONITEC

Data e horário: 3 de junho de 2020 - 9h às 17h
4 de junho de 2020 - 9h às 17h

3 de junho

1. Assinatura das atas da 85ª e 86ª Reunião da Conitec.
2. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:
 - a) exclusão da rifampicina para quimioprofilaxia de contatos de pacientes com hanseníase;
 - b) Rifapentina + isoniazida para tratamento da infecção latente pelo *Micobacterium tuberculosis* (ILT_B),
3. Apreciação inicial da cultura líquida automatizada para detecção de micobactérias e teste de sensibilidade aos antimicrobianos utilizados no tratamento da tuberculose.
4. Apreciação inicial da testagem universal para hepatite viral C para teste em gestantes no pré-natal.
5. Apreciação inicial da ampliação de uso da vacina meningocócica ACWY (conjugada) para adolescentes de 11 e 12 anos de idade no Calendário Nacional de Vacinação
6. Apreciação inicial da bedaquilina para pacientes com tuberculose resistentes à rifampicina, multirresistentes e extensivamente resistentes.
7. Apreciação inicial da delamanida para o tratamento de tuberculose multirresistente e tuberculose com resistência extensiva.

4 de junho

8. Apreciação inicial do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Artrite Psoriaca.
9. Apresentação das contribuições das consultas públicas dos temas:
 - a) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Esclerose Lateral Amiotrófica;
 - b) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Leucemia Mieloide Crônica no Adulto;
 - c) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Pompe;
 - d) Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Retinopatia Diabética.
10. Apreciação inicial do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Artrite Reumatoide.
11. Apresentação da contribuição da consulta pública do tema:
 - a) fosfato de ruxolitinibe para tratamento de adultos com mielofibrose, incluindo mielofibrose primária, mielofibrose pós-policitemia vera ou mielofibrose pós trombocitemia essencial.

12. Informe DAF - Inclusão do medicamento imunoglobulina humana anti-hepatite B 1.000 UI na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename).
13. Informe SAES - Ampliação de faixa etária para realização de TCTH alogênico em indivíduos até 75 anos de idade (ampliação em 15 anos),