

RELATÓRIO RESUMIDO DE RECOMENDAÇÃO PRELIMINAR

Nº da UAT:	100
Classificação:	Ordinária
Unidade cadastral:	TECIND
Tecnologia em saúde:	Encorafenibe, em combinação com Binimetinibe
Indicação de uso:	Tratamento de pacientes adultos com melanoma irresssecável ou metastático com mutação BRAF V600.
Tipo de tecnologia em saúde:	Medicamento
Tipo de PAR:	Incorporação de nova tecnologia em saúde no Rol
Procedimento/evento em saúde no Rol:	TERAPIA ANTINEOPLÁSICA ORAL PARA TRATAMENTO DO CÂNCER (COM DIRETRIZ DE UTILIZAÇÃO)
Nº da DUT:	64
Nº do Protocolo	2023.2.000116
Recomendação Preliminar da ANS	Favorável
Motivação para a recomendação preliminar	<p>tualmente, não há estudos comparando diretamente a associação Encorafenibe + Binimetinibe com as terapias-alvo de interesse para o Relatório de Análise Crítica – RAC (Dabrafenibe + Trametinibe e Vemurafenibe + Cobimetinibe). As conclusões do RAC são, portanto, baseadas em comparações indiretas. Nesse sentido, há incertezas relacionadas às limitações metodológicas e imprecisão das estimativas de efeito. No entanto, resultados originados de uma metanálise em rede, sugerem que, quando comparado a dabrafenibe + trametinibe ou a vemurafenibe + cobimetinibe, a associação de encorafenibe + binimetinibe pode aumentar a sobrevida global do paciente; provavelmente, não aumenta ou diminui o risco de quaisquer eventos adversos e pode reduzir o risco de eventos adversos graves. Considerando a cobertura já disponível no Rol, a incorporação do Encorafenibe, em</p>

	<p>associação com Binimetinibe, contribuirá para a ampliação das opções terapêuticas, auxiliando o manejo de pacientes com melanoma irressecável ou metastático com mutação BRAF V600. Ademais, cabe observar o contexto favorável quando da elaboração da análise de impacto orçamentário (AIO) indicando economia para a saúde suplementar.</p>
--	---

Legendas:

DUT – Diretriz de Utilização

PAR – Proposta de Atualização do Rol

UAT – Unidade de Análise Técnica