

145ª Reunião Ordinária Conitec

Data e horário: 1º de outubro de 2025 - 9h às 18h

Data e horário: 2 de outubro de 2025 - 9h às 18h

Data e horário: 3 de outubro de 2025 - 10h às 13h

Comitê de Medicamentos

1º de outubro

1. Assinatura da ata da 144ª Reunião Ordinária da Conitec.
2. Apresentação do Calendário 2026.
3. Apreciação das contribuições de consulta pública da exclusão do crizotinibe para o tratamento, em primeira linha, de pacientes adultos com câncer de pulmão não pequenas células (CPNPC) avançado ALK+.

Recomendação final de exclusão.

4. Apreciação inicial da rosuvastatina para a redução do risco cardiovascular em indivíduos com alto e muito alto risco cardiovascular.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.

5. Apreciação inicial do ezetimiba para a redução do risco cardiovascular em indivíduos com alto e muito alto risco cardiovascular.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.

6. Informações adicionais do ácido tranexâmico e dispositivo intrauterino liberador de levonogestrel (DIU-LNG) para o tratamento de pacientes com leiomioma de útero.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.

7. Apreciação das contribuições de consulta pública da carbetocina 100 mcg/mL - solução injetável para a prevenção da hemorragia pós-parto devido à atonia uterina.

Recomendação final de não incorporação.

8. Apreciação inicial da iptacopana para o tratamento de pacientes adultos com hemoglobinúria paroxística noturna previamente tratados com inibidor de C5 e com hemoglobina <10 g/dL.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.

9. Apreciação inicial da exclusão do mesilato de bromocriptina para o tratamento de pacientes com doença de Parkinson e hiperprolactinemia.

Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.

2 de outubro

10. Informe inclusão de nova apresentação na Renome: levofloxacino 750 mg comprimido para tratamento de tuberculose em esquemas especiais e tuberculose fármaco-resistente, para pessoas com peso entre 30 e 45kg.
11. Apreciação inicial da dimeticona 92% para o tratamento de pacientes com tungíase.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.
12. Apreciação inicial do sofosbuvir/velpatasvir 200 mg/50 mg para o tratamento da Hepatite C crônica em crianças de 3 a 11 anos.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.
13. Apreciação inicial da exclusão de elbasvir 50mg/grazoprevir 100mg e ledipasvir 90mg/sofosbuvir 400mg para o tratamento da Hepatite C.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer favorável.
14. Reavaliação econômica do ustequinumabe para o tratamento da doença de Crohn.
Recomendação final da manutenção da incorporação.
15. Apreciação inicial do pertuzumabe em combinação com trastuzumabe para o tratamento neoadjuvante de pacientes com câncer de mama HER2-positivo inicial.
Recomendado o encaminhamento à consulta pública com parecer desfavorável.
16. Apreciação das contribuições de consulta pública do bictegravir 50mg/entricitabina 50mg/tenofovir alafenamida 25mg (BIC/FTC/TAF) para o tratamento de pessoas vivendo com HIV.
Recomendação final de incorporação.

3 de outubro

17. Apreciação das contribuições de consulta pública do abemaciclibe para o tratamento de câncer de mama precoce, receptor hormonal positivo, receptor do fator de crescimento epidérmico humano 2 (HER2) negativo, linfonodo positivo e com alto risco de recorrência.
Recomendação final de incorporação.
18. Apreciação inicial do luspatercepte para o tratamento de pacientes adultos com anemia dependente de transfusão associada com beta-talassemia.
Retirado de pauta.