

## 142ª Reunião Ordinária Conitec

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

Data e horário: 3 de julho de 2025 - 9h às 18h

### Comitê de Medicamentos

#### 2 de julho

1. Informe Rename sobre a inclusão de nova concentração/dose na Rename para cloridrato de lidocaína + hemitartrato de epinefrina.
2. Esclarecimento sobre o ravulizumabe para o tratamento de pacientes com síndrome hemolítico urêmico atípica.

**Recomendação final de não incorporação.**

3. Apreciação das contribuições de consulta pública dos seguintes temas:
  - a. nivolumabe para o tratamento adjuvante para pacientes adultos com diagnóstico confirmado de carcinoma de esôfago após tratamento trimodal (quimioterapia, radioterapia e cirurgia);
  - b. nivolumabe e pembrolizumabe para o tratamento de primeira linha do carcinoma de esôfago avançado ou metastático em pacientes com maior expressão de PD-L1;
  - c. ampliação de uso do implante subdérmico de etonogestrel para a contracepção de mulheres adultas em idade reprodutiva entre 18 e 49 anos; e
  - d. implante subdérmico contraceptivo etonogestrel para adolescentes de 14 a 17 anos.

**Recomendação final de não incorporação.**

**Recomendação final de não incorporação.**

**Recomendação final de ampliação.**

**Recomendação final de incorporação.**

#### 3 de julho

4. Apreciação inicial do ácido tranexâmico e dispositivo intrauterino liberador de levonogestrel (DIU-LNG) para o tratamento de pacientes com leiomioma de útero.

**Solicitadas informações adicionais.**

5. Apreciação inicial do trióxido de arsênio para o tratamento de adultos com leucemia promielocítica aguda de risco baixo a intermediário em primeira linha de tratamento.

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

6. Apreciação inicial do abemaciclibe como tratamento adjuvante de pacientes adultos com câncer de mama precoce, receptor hormonal (RH) positivo, receptor do fator de crescimento epidérmico humano 2 (HER2) negativo, linfonodo positivo e com alto risco de recorrência.

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

7. Apreciação inicial do emicizumabe para o tratamento profilático de pacientes com hemofilia A grave ou com nível de atividade de fator VIII inferior a 2%, sem anticorpos inibidores do fator VIII, com até 6 anos de idade no início do tratamento.

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

8. Apreciação inicial da vacina adsorvida meningocócica B (recombinante) para a imunização ativa de indivíduos entre 2 meses e 1 ano de vida com esquema proposto de três doses (2+1) da vacina nos 3, 5 e 12 meses de vida para prevenção da degeneração macular relacionada à idade causada pela *Neisseria meningitidis* sorogrupo B.

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