

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);

Recomendação final de não incorporação.

- 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;

Recomendação final de não incorporação.

- c. ampliação de uso do implante subdérmico de etonogestrel para a contracepção de mulheres adultas em idade reprodutiva entre 18 e 49 anos; e

Recomendação final de ampliação.

- d. implante subdérmico contraceptivo etonogestrel para adolescentes de 14 a 17 anos.

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.