

Núcleo de Avaliação de Tecnologia em Saúde (NATS) –

INFORME NATS-HUGG

e-mail para contato: huggnats@gmail.com

ANO 11 – Número 02 – FEVEREIRO de 2025

DECISÕES SOBRE A INCORPORAÇÃO DE TECNOLOGIAS AO SUS – 2025

Coleta dos dados e organização do informe: Rose Marie Liao/Secretaria executiva do NATS/HUGG

Revisão técnica: João André Magalhães Braga, estudante do 7º período de medicina da EMC/UNIRIO;

Amanda Gonçalves da Silva, Carolina de Lemos Costa, Julia Isume, acadêmicos do 6º período da EMC/UNIRIO

Supervisão técnica: Profa. Dra. Maria Aparecida Patroclo/ISC/UNIRIO/Coordenadora do NATS/HUGG

Conforme determina o artigo 25 do Decreto 7.646/2011, a partir da publicação da decisão de incorporar tecnologia em saúde, as áreas técnicas do Ministério da Saúde têm prazo máximo de 180 dias para efetivar a oferta ao SUS.

Ctrl + clique no relatório técnico para acessar as informações que nortearam a decisão sobre a incorporação

<http://conitec.gov.br/index.php/decisoes-sobre-incorporacoes>, acessado em 27/02/2025

ANO 11 Número 02 – FEVEREIRO 2025

TECNOLOGIA AVALIADA	RELATÓRIO DE RECOMENDAÇÃO DA CONITEC	DECISÃO SOBRE A INCORPORAÇÃO	PORTARIA SCTIE/MS
CLÍNICA MÉDICA/HEMATOLOGIA/NEFROLOGIA/UROLOGIA			
Pegcetacoplana para o tratamento de pacientes adultos com hemoglobínúria paroxística noturna previamente tratados com inibidores do complemento	<u>Relatório Técnico nº 954</u> <u>Relatório para sociedade nº 493</u>	NÃO INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 13/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u>

CÍNICA MÉDICA /INFECTOLOGIA/HEMATOLOGIA			
Ganciclovir intravenoso e valganciclovir oral para profilaxia e terapia preemptiva para infecção e doença por citomegalovírus (CMV) e tratamento da doença por CMV após transplante de órgão sólidos (TOS) e transplante de células-tronco hematopoiéticas (TCTH)	<u>Relatório Técnico nº 947</u> <u>Relatório para sociedade nº 487</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 12/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u>
CLÍNICA MÉDICA/GENÉTICA			
Vutrisirana para o tratamento de pacientes adultos com amiloidose hereditária mediada por transtirretina com polineuropatia em estágio II	<u>Relatório Técnico nº 964</u> <u>Relatório para sociedade nº 512</u>	NÃO INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 11/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u>
CLÍNICA MÉDICA/ENDOCRINOLOGIA/NUTRIÇÃO/NUTROLOGIA			
Sistema de monitorização contínua da glicose por escaneamento intermitente em pacientes com diabetes mellitus tipos 1 e 2	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Relatório Técnico nº 956</u> • <u>Relatório para sociedade nº 495</u> 	NÃO INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 2/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u>
FARMÁCIA			
Pegcetacoplana para o tratamento de pacientes adultos com hemoglobinúria paroxística noturna previamente tratados com inibidores do complemento	<u>Relatório Técnico nº 954</u> <u>Relatório para sociedade nº 493</u>	NÃO INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 13/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u>
Ganciclovir intravenoso e valganciclovir oral para profilaxia e terapia preemptiva para infecção e doença por citomegalovírus (CMV) e tratamento da doença por CMV após transplante de órgão sólidos (TOS) e transplante de células-tronco hematopoiéticas (TCTH)	<u>Relatório Técnico nº 947</u> <u>Relatório para sociedade nº 487</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 12/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u>

FARMÁCIA (CONTINUAÇÃO)

<p>Vutrisirana para o tratamento de pacientes adultos com amiloidose hereditária mediada por transtirretina com polineuropatia em estágio II</p>	<p><u>Relatório Técnico nº 964</u> <u>Relatório para sociedade nº 512</u></p>	<p>NÃO INCORPORAR AO SUS</p>	<p><u>SECTICS/MS nº 11/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u></p>
<p>Citrato de tofacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa que não responderam adequadamente à terapia convencional com anti-inflamatórios não esteroides ou medicamentos modificadores do curso da doença sintéticos convencionais (sulfassalazina e metotrexato)</p>	<p><u>Relatório Técnico nº 961</u> <u>Relatório para sociedade nº 497</u></p>	<p>NÃO INCORPORAR AO SUS</p>	<p><u>SECTICS/MS nº 9/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u></p>
<p>Ponatinibe para tratamento de resgate de pacientes com leucemia mieloide crônica em que houve falha aos inibidores de tirosina quinase de segunda geração</p>	<p><u>Relatório Técnico nº 960</u> <u>Relatório para sociedade nº 490</u></p>	<p>INCORPORAR AO SUS</p>	<p><u>SECTICS/MS nº 6/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u></p>
<p>Pegcetacoplana para tratamento de hemoglobinúria paroxística noturna para pacientes sem tratamento prévio com inibidores do complemento</p>	<p><u>Relatório Técnico nº 955</u> <u>Relatório para sociedade nº 492</u></p>	<p>NÃO INCORPORAR AO SUS</p>	<p><u>SECTICS/MS nº 4/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u></p>
<p>Niraparibe como tratamento de manutenção de pacientes adultas com carcinoma de ovário (incluindo trompa de Falópio ou peritoneal primário), de alto grau (grau 2 ou maior), avançado (estágio FIGO III ou IV), com mutação nos genes BRCA 1/2, que respondem à quimioterapia em primeira linha, baseada em medicamentos derivados de platina oncologia</p>	<p><u>Relatório Técnico nº 953</u> <u>Relatório para sociedade nº 494</u></p>	<p>NÃO INCORPORAR AO SUS</p>	<p><u>SECTICS/MS nº 5/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u></p>

FARMÁCIA (CONTINUAÇÃO)			
Citrato de tofacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa que não responderam adequadamente à terapia convencional com anti-inflamatórios não esteroides ou medicamentos modificadores do curso da doença sintéticos convencionais (sulfassalazina e metotrexato)	<u>Relatório Técnico nº 961</u> <u>Relatório para sociedade nº 497</u>	NÃO INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 9/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u>
Betadanutximabe para o tratamento do neuroblastoma de alto risco (HRNB) na fase de manutenção	<u>Relatório Técnico nº 934</u> <u>Relatório para sociedade nº 468</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 7/2025 -</u> <u>Publicada em 11/02/2025</u>
GASTROENTEROLOGIA			
Transplante de intestino delgado e o transplante multivisceral para o tratamento de pacientes com falência intestinal e demais indicações	<u>Relatório Técnico nº 959</u> <u>Relatório para sociedade nº 496</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 10/2025 -</u> <u>Publicada em 20/02/2025</u>
ONCOLOGIA/GINECOLOGIA			
Niraparibe como tratamento de manutenção de pacientes adultas com carcinoma de ovário (incluindo trompa de Falópio ou peritoneal primário), de alto grau (grau 2 ou maior), avançado (estágio FIGO III ou IV), com mutação nos genes BRCA 1/2, que respondem à quimioterapia em primeira linha, baseada em medicamentos derivados de platina oncologia	<u>Relatório Técnico nº 953</u> <u>Relatório para sociedade nº 494</u>	NÃO INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 5/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u>

ONCOLOGIA /HEMATOLOGIA			
Ponatinibe para tratamento de resgate de pacientes com leucemia mieloide crônica em que houve falha aos inibidores de tirosina quinase de segunda geração	<u>Relatório Técnico nº 960</u> <u>Relatório para sociedade nº 490</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 6/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u>
ONCOLOGIA/PEDIATRIA			
Betadinutuximabe para o tratamento do neuroblastoma de alto risco (HRNB) na fase de manutenção	<u>Relatório Técnico nº 934</u> <u>Relatório para sociedade nº 468</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 7/2025 -</u> <u>Publicada em 11/02/2025</u>
PEDIATRIA/OBSTETRÍCIA/INFECTOLOGIA/PNEUMOLOGIA/VIGILÂNCIA EM SAÚDE			
Vacina vírus sincicial respiratório (VSR) A e B (recombinante) em gestantes com 32 a 36 semanas para prevenção da doença do trato respiratório inferior causada pelo vírus sincicial respiratório (VSR) e em crianças até os 6 meses de idade.	<u>Relatório Técnico nº 975</u> <u>Relatório para sociedade nº 498</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 14/2025 -</u> <u>Publicada em 24/02/2025</u>
PNEUMOLOGIA			
Dupilumabe para o tratamento da asma grave com fenótipo T2 alto alérgica, não controlada apesar do uso de corticosteroide inalatório associado a b2 agonista de longa duração, conforme Protocolo Clínico do Ministério da Saúde, e manter o omalizumabe com incorporação da apresentação 75mg/mL, solução injetável em seringa pré-preenchida, para tratamento da asma alérgica grave não controlada apesar do uso de corticoide inalatório associado a b2 agonista de longa duração.	<u>Relatório Técnico nº 963</u> <u>Relatório para sociedade nº 507</u>	INCORPORAR AO SUS	<u>SECTICS/MS nº 3/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u>

REUMATOLOGIA

<p>Citrato de tofacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com espondilite anquilosante ativa que não responderam adequadamente à terapia convencional com anti-inflamatórios não esteroides ou medicamentos modificadores do curso da doença sintéticos convencionais (sulfassalazina e metotrexato)</p>	<p><u>Relatório Técnico nº 961</u> <u>Relatório para sociedade nº 497</u></p>	<p>NÃO INCORPORAR AO SUS</p>	<p><u>SECTICS/MS nº 9/2025 -</u> <u>Publicada em 03/02/2025</u></p>
--	---	-------------------------------------	---