REQUERIMENTO DE INFORMAÇÃO Nº, DE 2025 (Do Sr. Diego Garcia)

Solicita informações ao Sr. Ministro da Saúde, Alexandre Padilha, a respeito de todos os medicamentos incorporados pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias (Conitec) no SUS e ainda não disponibilizados à população.

Senhor Presidente:

Requeiro a Vossa Excelência, com base no art. 50 da Constituição Federal e na forma dos arts. 115 e 116 do Regimento Interno, que sejam solicitadas informações ao Sr. Ministro da Saúde, Alexandre Padilha, no sentido de esclarecer esta Casa quanto ao andamento de todos os processos técnicos e administrativos de pós incorporação de medicamentos no SUS e às providências adotadas para garantir a efetiva disponibilização de medicamentos incorporados, mas que ainda não foram disponibilizados à população.

De acordo com reportagem publicada pela Folha de S. Paulo em 18 de janeiro de 2025¹, ao menos 76 medicamentos e procedimentos incorporados ao SUS desde 2018 (listados abaixo) ainda não estão disponíveis à população, mesmo após passarem pelo processo formal de inclusão pela Conitec. O atraso na disponibilização desses medicamentos impacta diretamente a vida de milhares de pacientes que aguardam o acesso a tratamentos já aprovados.

Nesse sentido, é fundamental que o Ministério da Saúde esclareça:

- 1. A relação oficial completa e atualizada dos medicamentos e procedimentos incorporados ao SUS desde 2018 e ainda não disponibilizados à população, informando o estágio atual de cada processo de efetivação da oferta.
- 2. As razões para a não disponibilização desses medicamentos e procedimentos, identificando os principais entraves administrativos, financeiros ou logísticos.
- 3. O cronograma previsto para a efetiva distribuição dos medicamentos pendentes, bem como as medidas que estão sendo adotadas para acelerar esse processo.

¹ https://www1.folha.uol.com.br/equilibrioesaude/2025/01/sus-nao-entrega-ao-menos-76-medicamentos-e-procedimentos-incorporados-a-rede-publica-desde-2018.shtml



An o	Tecnologia e público-alvo*	Situação
2018	Estimulação elétrica do nervo vago na terapia adjuvante ao tratamento farmacológico em crianças e adultos com epilepsia focal ou generalizada refratária a pelo menos dois esquemas com medicamentos anticonvulsivantes para epilepsia	Em processo administrativo
2018	Estimulação elétrica do nervo vago na terapia adjuvante de pacientes pediátricos com epilepsia resistente a medicamentos, sem indicação para cirurgia ressectiva de epilepsia	Em processo administrativo
2018	Fórmulas nutricionais para crianças com alergia à proteína do leite de vaca	Em processo administrativo
2019	Abiraterona para câncer de próstata metastático resistente à castração em pacientes com uso prévio de quimioterapia	Em processo administrativo
2019	Cateter hidrofílico para cateterismo vesical intermitente em indivíduos com lesão medular e bexiga neurogênica	Em processo administrativo
2019	Fórmula metabólica isenta de metionina para homocistinúria clássica	Em processo administrativo
2019	Insulinas análogas de ação prolongada para o tratamento de diabetes mellitus tipo I	Contrato em via de assinatura
2020	Combinação de um β2-agonista de longa duração (laba) e um anticolinérgico de longa duração (lama)	Em processo administrativo
2021	Implante subdérmico de etonogestrel na prevenção da gravidez não planejada por mulheres adultas em idade reprodutiva entre 18 e 49 anos	Em processo administrativo
2021	Implante de drenagem oftalmológico no tratamento do glaucoma primário de ângulo aberto leve a moderado	Em processo administrativo
2021	Sonda botton para gastrostomia em crianças e adolescentes	Em processo administrativo
2021	Abemaciclibe, palbociclibe e succinato de ribociclibe para o tratamento de pacientes adultas com câncer de mama avançado ou metastático com hr+ e her2-	Em processo administrativo
2022	Teste citogenético por hibridização in situ por fluorescência (fish) para detecção de alterações citogenéticas de alto risco em pacientes com mieloma múltiplo	Em processo administrativo
2022	Teste de elastase pancreática fecal para pacientes com dúvida diagnóstica de insuficiência pancreática exócrina em pacientes com fibrose cística	Em processo administrativo





An o	Tecnologia e público-alvo*	Situação
2022	Dispositivo individual de pressão expiratória positiva do tipo máscara (pep)/pressão expiratória nas vias aéreas (epap) para o tratamento da fibrose cística	Em processo administrativo
2022	Procedimento ventilação mecânica não invasiva domiciliar para o tratamento de pacientes com fibrose cística associada a insuficiência respiratória avançada	Em processo administrativo
2022	Teste de provocação oral (tpo) para o diagnóstico e monitoramento de pacientes até 24 meses com alergia à proteína do leite de vaca (aplv)	Em processo administrativo
2022	Trastuzumabe entansina no tratamento adjuvante do câncer de mama her2-positivo operado em estádio iii com doença residual na peça cirúrgica após tratamento neoadjuvante	Em processo administrativo
2022	Estimulação cerebral profunda para o tratamento da distonia primária generalizada e distonia cervical	Em processo administrativo
2022	Cloreto no suor para pacientes com fibrose cística a partir de seis anos.	Em processo administrativo
2022	Crizotinibe para o tratamento, em primeira linha, de pacientes adultos com câncer de pulmão não pequenas células (cpnpc) avançado alk+	Em processo administrativo
2022	Triagem neonatal por espectrometria de massas em tandem (ms/ms) para detecção da deficiência de acil-coa desidrogenase de cadeia média (mcadd)	Em processo administrativo
2022	Colistimetato sódico para pacientes com manifestações pulmonares de fibrose cística com infecção por pseudomonas aeruginosa	Em processo de aquisição
2022	Alfacerliponase para tratamento da lipofuscinose ceroide neuronal tipo 2 (cln2)	Em processo de aquisição
2022	Zolgensma para o tratamento de pacientes pediátricos até 6 meses de idade com atrofia muscular espinhal (AME) do tipo I que estejam fora de ventilação invasiva acima de 16 horas por dia	Em processo de aquisição
2022	Sofosbuvir+velpatasvir+voxilaprevir para o retratamento da hepatite c crônica em pacientes com ou sem cirrose compensada.	Em processo de aquisição
2023	Beta-agalsidase para o tratamento da doença de fabry clássica	PCDT em fase de publicação
2023	Acetato de icatibanto para o tratamento de crises de angioedema	Em processo





Apresentação: 12/03/2025 14:57:00.840 - Mesa

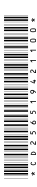
An o	Tecnologia e público-alvo*	Situação
	hereditário tipos I e II	administrativo
2023	Inibidor de C1 esterase derivado do plasma humano para tratamento de crises de angioedema hereditário tipos I e II	Em processo administrativo
2023	Tomografia computadorizada por emissão de pósitrons para pacientes com câncer de pulmão de células pequenas.	Em processo administrativo
2023	Carfilzomibe para tratamento de pacientes com mieloma múltiplo recidivado ou refratário que receberam uma terapia prévia	Em processo administrativo
2023	Cladribina oral para tratamento de pacientes com esclerose múltipla remitente-recorrente altamente ativa	Contrato assinado
2023	Emicizumabe para tratamento profilático de pacientes com hemofilia A	Em processo administrativo
2023	Implante biodegradável de dexametasona para o tratamento do edema macular diabético em maiores de 18 anos	Em processo administrativo
2023	Terapia fotodinâmica para tratamento de câncer de pele não melanoma do tipo carcinoma basocelular superficial e nodular,	Em processo administrativo
2023	Rituximabe para terapia de indução de remissão dos pacientes com diagnóstico recente em idade fértil e para os casos de recidiva de vasculites associadas aos anticorpos anti-citoplasma de neutrófilos (vaa)	PCDT em fase de atualização
2023	Rituximabe associado à quimioterapia com fludarabina e ciclofosfamida para o tratamento de primeira linha da leucemia linfocítica crônica.	PCDT em fase de atualização
2023	Alfagalsidase para o tratamento da doença de fabry clássica em pacientes a partir dos sete anos de idade	Contrato assinado
2023	Carboximaltose férrica para o tratamento de pacientes adultos com anemia por deficiência de ferro e intolerância ou contraindicação aos sais orais de ferro,	Em processo administrativo
2023	Monitorização residencial da pressão arterial para diagnóstico de hipertensão arterial sistêmica em adultos com suspeita da doença, conforme protocolo clínico do ministério da saúde.	Em processo administrativo
2023	Triagem neonatal por espectrometria de massas em tandem (ms/ms) para a detecção da homocistinúria clássica (hcu)	Em processo administrativo
2023	Teste de anti-gliadina deaminada igg para crianças com até 2 anos de idade e com suspeita de doença celíaca	Em processo administrativo





An o	Tecnologia e público-alvo*	Situação
2024	Teste PCR multiplex para detecção de múltiplos agentes bacterianos, virais e fúngicos, causadores de meningites e encefalites	Em processo administrativo
2024	Dispositivo de Assistência Ventricular Esquerda (DAVE), de fluxo contínuo e centrífugo, para pacientes com insuficiência cardíaca avançada do ventrículo esquerdo, inelegíveis ao transplante de coração (terapia de destino).	Em processo administrativo
2024	Insulinas análogas de ação prolongada para tratamento do diabetes mellitus tipo 2	Em processo administrativo
2024	Derisomaltose férrica para tratamento de pacientes adultos com anemia por deficiência de ferro, independentemente da causa, após falha terapêutica, intolerância ou contraindicação aos sais de ferro oral	Em processo administrativo
2024	Dipropionato de beclometasona + fumarato de formoterol di- hidratado + brometo de glicopirrônio para tratamento da doença pulmonar obstrutiva crônica grave e muito grave com perfil exacerbador	Em processo administrativo
2024	Olaparibe para o tratamento de manutenção de pacientes adultas com carcinoma de ovário (incluindo trompa de falópio ou peritoneal primário), seroso ou endometrioide, recentemente diagnosticado, de alto grau (grau 2 ou maior), avançado (estágio figo III ou IV), com mutação nos genes brca 1/2, que respondem (resposta completa ou parcial) à quimioterapia em primeira linha, baseada em platina	Em processo administrativo
2024	Furoato de fluticasona/brometo de umeclidínio/trifenatato de vilanterol para o tratamento da doença pulmonar obstrutiva crônica grave a muito grave	Em processo administrativo
2024	Hormônio estimulador da tireoide humano recombinante (rhtsh) para o tratamento de pacientes com diagnóstico de carcinoma diferenciado de tireoide com indicação de iodo radioativo e contraindicação à indução de hipotireoidismo endógeno ou incapacidade de produção do tsh endógeno	Em processo administrativo
2024	Dupilumabe para o tratamento de crianças com dermatite atópica grave e o upadacitinibe para o tratamento de adolescentes com dermatite atópica grave, conforme protocolo clínico do ministério da saúde	Em processo administrativo
2024	Ganciclovir intravenoso e valganciclovir oral para o tratamento de infecções causadas por cmv em indivíduos imunossuprimidos pelo HIV	Em processo administrativo





An o	Tecnologia e público-alvo*	Situação
2024	Abiraterona associada à terapia de privação androgênica (tpa) em pacientes com câncer de próstata resistente à castração, metastático e virgens de quimioterapia	Em processo administrativo
2024	Abiraterona em monoterapia ou associada ao docetaxel para o tratamento de pacientes com câncer de próstata sensível à castração e metastático (cpscm), conforme protocolo do ministério da saúde. enzalutamida, darolutamida e apalutamida para tratamento de pacientes com cpscm	Em processo administrativo
2024	Lenalidomida em combinação com rituximabe para pacientes com linfoma folicular previamente tratados.	Em processo administrativo
2024	Sulfato de gentamicina combinado à doxiciclina para o tratamento da brucelose humana.	Em processo administrativo
2024	Pamoato de pasireotida para o tratamento de pacientes com acromegalia	Em processo administrativo
2024	Rivastigmina para o tratamento em indivíduos com doença de parkinson e demência	Em processo administrativo
2024	Tafamidis 61mg no tratamento de pacientes com cardiopatia amiloide associada à transtirretina (selvagem ou hereditária), classe nyha II e III acima de 60 anos de idade,	Em processo administrativo
2024	Durvalumabe para o tratamento de pacientes com câncer de pulmão de células não-pequenas estágio III irressecável, cuja doença não progrediu após a terapia de quimiorradiação à base de platina	Em processo administrativo
2024	Ecobroncoscopia (ultrassonografia endobrônquica) e ecoendoscopia (ultrassonografia endoscópica) para o estadiamento tumoral de mediastino em pacientes com diagnóstico de câncer de pulmão	Em processo administrativo
2024	Exame de calprotectina fecal no monitoramento de pacientes com doença de crohn envolvendo o cólon	Em processo administrativo
2024	Exame para a dosagem de porfobilinogênio urinário para confirmação diagnóstica ou prognóstico de porfirias hepáticas agudas.	Em processo administrativo
2024	Monitorização intraoperatória neurofisiológica para pacientes com tumor cerebelopontino submetidos à cirurgia de exérese tumoral com alto risco de sequelas neurológicas	Em processo administrativo
2024	Teste de detecção de hla-b27 para indivíduos com suspeita de	Em processo





An o	Tecnologia e público-alvo*	Situação
	espondiloartrite axial,	administrativo
2024	Fostensavir trometamol 600 mg para o tratamento de indivíduos adultos vivendo com HIV multirresistentes aos antirretrovirais,	Processo de aquisição finalizado
2024	Mepolizumabe para o tratamento de pacientes com idade entre 6 e 17 anos com asma eosinofílica grave refratária	PCDT em fase de atualização
2024	Alfaepoetina para o tratamento de pacientes com doença falciforme apresentando declínio da função renal e piora dos níveis de hemoglobina	Em processo administrativo
2024	Testes moleculares para detecção de hpv oncogênico, por técnica de amplificação de ácido nucléico baseada em pcr, com genotipagem parcial ou estendida, validados analítica e clinicamente segundo critérios internacionais para o rastreamento do câncer de colo de útero em população de risco padrão	Em processo administrativo
2024	Acetato de lanreotida para o tratamento de pacientes com sintomas associados a tumores endócrinos gastroenteropancreáticos funcionais	Em processo administrativo
2024	Ablação térmica para o tratamento da metástase hepática irressecável ou ressecável com alto risco cirúrgico do câncer de cólon e reto	Em processo administrativo
2024	Rt-pcr para identificação de mutação do receptor do fator de crescimento epidérmico (egfr) em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas	Em processo administrativo
2024	Hidroxiureia 100 mg para o tratamento de pacientes com doença falciforme com pelo menos 9 meses de idade	Em processo administrativo
2024	Hidroxiureia para o tratamento de pacientes com doença falciforme (ss, sbeta0, sbeta+ grave e sd punjab), entre 9 e 24 meses de idade, sem sintomas e complicações	Em processo administrativo
2024	Ravulizumabe para o tratamento da hemoglobinúria paroxística noturna	PCDT em fase de atualização
2024	Ustequinumabe para o tratamento de pacientes com doença de crohn ativa moderada a grave	PCDT em fase de atualização

O cumprimento das normativas referentes à incorporação de tecnologias no SUS é essencial para assegurar o direito à saúde, conforme previsto na Constituição Federal.





Diante disso, solicitamos que o Ministério da Saúde preste as devidas informações sobre a situação desses medicamentos, garantindo transparência e previsibilidade à população que depende do SUS.

Sala das Sessões, em de de 2025 Deputado Diego Garcia Republicanos



