

Nota Técnica 348719

Data de conclusão: 16/05/2025 11:46:06

Paciente

Idade: 52 anos

Sexo: Feminino

Cidade: Gravataí/RS

Dados do Advogado do Autor

Nome do Advogado: -

Número OAB: -

Autor está representado por: -

Dados do Processo

Esfera/Órgão: Justiça Federal

Vara/Serventia: 4^a Vara Federal de Porto Alegre

Tecnologia 348719

CID: J45.0 - Asma predominantemente alérgica

Diagnóstico: Asma predominantemente alérgica

Meio(s) confirmatório(s) do diagnóstico já realizado(s): laudo médico

Descrição da Tecnologia

Tipo da Tecnologia: Medicamento

Registro na ANVISA? Sim

Situação do registro: Válido

Nome comercial: -

Princípio Ativo: TEZEPPELUMABE

Via de administração: SC

Posologia: tezepelumabe 210mg por injeção subcutânea a cada 4 semanas.

Uso contínuo? -

Duração do tratamento: dia(s)

Indicação em conformidade com a aprovada no registro? Sim

Previsto em Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Min. da Saúde para a situação clínica do demandante? Não

O medicamento está inserido no SUS? Não

Oncológico? Não

Outras Tecnologias Disponíveis

Tecnologia: TEZEPLEMABE

Descrever as opções disponíveis no SUS e/ou Saúde Suplementar: para tratamento de asma, o SUS disponibiliza beclometasona, budesonida, fenoterol, formoterol, formoterol/budesonida, salbutamol, salmeterol, prednisona e prednisolona. Para determinados fenótipos, estão disponíveis também o omalizumabe e o mepolizumabe [\(1\)](#).

Existe Genérico? Não

Existe Similar? Não

Custo da Tecnologia

Tecnologia: TEZEPLEMABE

Laboratório: -

Marca Comercial: -

Apresentação: -

Preço de Fábrica: -

Preço Máximo de Venda ao Governo: -

Preço Máximo ao Consumidor: -

Custo da Tecnologia - Tratamento Mensal

Tecnologia: TEZEPLEMABE

Dose Diária Recomendada: -

Preço Máximo de Venda ao Governo: -

Preço Máximo ao Consumidor: -

Fonte do custo da tecnologia: -

Evidências e resultados esperados

Tecnologia: TEZEPLEMABE

Evidências sobre a eficácia e segurança da tecnologia: O tezepelumabe é um anticorpo monoclonal humano dirigido contra TSLP (Thymic stromal lymphopoietin), uma citocina que é considerada reguladora chave da inflamação crônica em diversos tipos de asma (4). Enquanto outros imunobiológicos disponíveis agem sobre mediadores downstream específicos da resposta inflamatória dita T2, tezepelumabe tem como alvo o regulador principal upstream TSLP, e portanto potencialmente pode ser eficaz no tratamento de asma não eosinofílica ou alérgica (4).

Estão disponíveis três ensaios clínicos randomizados (ECR) sobre o uso de tezepelumabe em pacientes com asma grave não controlada. O estudo PATHWAY (5), de fase 2, comparou tezepelumabe subcutâneo em três níveis de dose com placebo durante um período de tratamento de 52 semanas em 550 pacientes adultos cuja asma permanecia descontrolada apesar do tratamento com beta-agonistas de longa duração e doses médias a altas de glicocorticóides inalados. No estudo subsequente NAVIGATOR (6), de fase 3, 1061 pacientes de 12 a 80 anos de idade que não apresentaram controle da doença com uso de doses médias a altas de glicocorticóides inalados e pelo menos mais um fármaco de controle foram randomizados para receber tezepelumabe (210 mg) ou placebo por via subcutânea a cada 4 semanas durante 52 semanas. Em ambos os estudos o desfecho primário foi a taxa anualizada de exacerbações de asma (eventos por paciente-ano) até a semana 52; as exacerbações de asma clinicamente significantes foram definidas como presença de 1. piora de asma necessitando do uso ou aumento de corticosteroides orais ou sistêmicos por pelo menos 3 dias ou uma única injeção de depósito de corticosteróides; e/ou 2. consulta em pronto-socorro necessitando do uso de corticosteroides orais ou sistêmicos; e/ou 3. hospitalização.

Como resultados, no estudo PATHWAY o uso de tezepelumabe nas doses baixa (70 mg a cada 4 semanas), média (210 mg a cada 4 semanas) e alta (280 mg a cada 2 semanas) resultou em taxas de exacerbação até a semana 52 de 0,27, 0,20 e 0,23, respectivamente, em comparação com 0,72 no grupo placebo (portanto, taxas 62%, 71% e 66% menores do que a taxa no grupo placebo, com P<0,001 para todas as comparações). Já no estudo NAVIGATOR a taxa anualizada de exacerbações de 0,93 (IC95% 0,80 a 1,07) com tezepelumabe e 2,10 (IC95% 1,84 a 2,39) com placebo (razão de taxas de 0,44; IC95% 0,37 a 0,53). Em análise considerando somente exacerbações necessitando de hospitalização e/ou consulta em pronto-socorro também foi demonstrada efetividade do fármaco, com razões de taxa de 0,15 (IC95% 0,04 a 0,58) e de 0,21 (IC95% 0,12 a 0,37) em cada estudo, respectivamente. Já na análise considerando somente exacerbações que resultassem em hospitalização, não houve significância estatística no estudo PATHWAY, mas sim no estudo NAVIGATOR, com razão de taxa de 0,15 (IC95% 0,07 a 0,33).

Um terceiro estudo chamado SOURCE avaliou especificamente o efeito poupar de corticóide do tezepelumabe (7). Um total de 150 pacientes com idades entre 18 e 80 anos, com diagnóstico médico de asma, que receberam doses médias ou altas de corticosteroides inalatórios e tiveram pelo menos uma exacerbação de asma nos últimos 12 meses foram randomizados para receber tezepelumabe 210 mg ou placebo por via subcutânea a cada 4 semanas durante um período de tratamento de 48 semanas. O desfecho primário foi a redução percentual categorizada da linha de base na dose oral diária de corticosteroide na semana 48 sem a perda do controle da asma. Esse desfecho não foi atingido, ou seja, não foi observada

uma melhora significativa na redução da dose de corticosteroide oral com tezepelumabe versus placebo.

| Item | Descrição | Quantidade | Valor Unitário* | Valor Anual |
|--------------|---|------------|-----------------|---------------|
| TEZEPELUMABE | 210 MG/1,91 ML12 SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS X 1,91 ML | | R\$ 7.623,48 | R\$ 91.481,76 |

* Valor unitário considerado a partir de consulta de preço da tabela CMED. Preço máximo de venda ao governo (PMVG) no Rio Grande do Sul (ICMS 17%). O PMVG é o resultado da aplicação do Coeficiente de Adequação de Preços (CAP) sobre o Preço Fábrica – PF, PMVG = PF*(1-CAP). O CAP, regulamentado pela Resolução nº. 3, de 2 de março de 2011, é um desconto mínimo obrigatório a ser aplicado sempre que forem realizadas vendas de medicamentos constantes do rol anexo ao Comunicado nº 15, de 31 de agosto de 2017 - Versão Consolidada ou para atender ordem judicial. Conforme o Comunicado CMED nº 5, de 21 de dezembro de 2020, o CAP é de 21,53%. Alguns medicamentos possuem isenção de ICMS para aquisição por órgãos da Administração Pública Direta Federal, Estadual e Municipal, conforme Convênio ICMS nº 87/02, sendo aplicado o benefício quando cabível. O tezepelumabe é produzido no Brasil apenas pela ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA. A tabela acima estima o custo anual do tratamento.

Não foi encontrada avaliação de custo-efetividade adequada ao contexto brasileiro. Apenas a título de comparação (visto que não são medicamentos indicados para o caso em tela, mas são imunobiológicos disponíveis no SUS), o custo de um tratamento atual com mepolizumabe, se estimado pelo valor de PMVG da tabela CMED, seria de aproximadamente R\$ 87.000; a dose de uso de omalizumabe depende da dosagem sérica de IgE, mas um tratamento utilizando dose média seria estimado em cerca de 50 mil reais.

O National Institute for Health and Care Excellence (NICE), da Inglaterra, publicou em abril de 2023 uma recomendação sobre o uso de tezepelumabe ([8](#)). O fármaco foi recomendado para uso em pacientes que tivessem 3 ou mais exacerbações no ano anterior, ou que estivessem recebendo corticosteróides orais de manutenção, mas apenas se a empresa fornecer tezepelumabe de acordo com acordo comercial que provê desconto no valor do produto. A análise de efetividade considerou os ECRs citados e uma metanálise em rede dos mesmos em comparação com outros biológicos. Na análise de custo-efetividade para o subgrupo não elegível para outros tratamentos biológicos (de interesse ao caso em tela), a razão de custo-efetividade incremental do caso de referência preferido pelo comitê estava na faixa mais alta do que o NICE geralmente considera um uso econômico dos recursos do NHS mas ficava abaixo de £20.000 por QALY ganho de acordo com certas considerações do modelo. Cabe considerar que essa estimativa inclui tanto o desconto no produto como descontos confidenciais em comparadores, e por isso os valores precisos são considerados confidenciais.

A Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health (CADTH) também avaliou o uso de tezepelumabe. O relatório da agência indica que o fármaco deve ser considerado para pacientes com asma grave não controlada apesar do uso de altas doses de corticosteroides inalatórios (CIs) e pelo menos 1 medicamento adicional, que apresentem 2 ou mais exacerbações de asma que resultaram em hospitalização ou exigiram tratamento com corticosteróides sistêmicos por pelo menos 3 dias no último ano. No entanto, a recomendação é de que o fármaco só deve ser reembolsado se prescrito por especialista com experiência no manejo de asma grave e se o custo do fármaco for reduzido, pois com base na avaliação do CADTH das evidências econômicas da saúde, o tezepelumabe não representa um bom valor

para o sistema de saúde pelo preço proposto para tabela pública.

Estudo de custo-utilidade conduzido da perspectiva canadense estimou relação de custo-utilidade incremental de US\$ 192.357/QALY para o fármaco em relação à terapia padrão; porém, os autores pontuaram que trata-se de estimativa similar à encontrada para outros fármacos biológicos disponíveis no sistema público do país (9).

Benefício/efeito/resultado esperado da tecnologia: redução de exacerbações de asma.

Recomendações da CONITEC para a situação clínica do demandante: Não avaliada

Conclusão

Tecnologia: TEZEPLEMABE

Conclusão Justificada: Não favorável

Conclusão: Apesar de evidências de que tezepelumabe reduz exacerbações de asma em pacientes que não obtiveram controle da doença com corticóide inalatório associado a outros fármacos, independente do fenótipo de asma apresentada, cabe considerar que trata-se de fármaco de alto custo, ainda não avaliado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde. O tratamento foi apontado como potencialmente não custo efetivo frente à limiares de outros sistemas (ou seja, agências de incorporação de tecnologias de outros países sugeriram que o uso do fármaco não constituiria bom uso dos recursos do sistema se não houvesse redução de preço).

Há evidências científicas? Sim

Justifica-se a alegação de urgência, conforme definição de Urgência e Emergência do CFM? Não

- Referências bibliográficas:**
1. Ministério da Saúde. Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Asma. [Internet]. 2021. Disponível em: https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticas-pcdt/arquivos/2021/portal-portaria-conjunta-no-14_pcdt_asma_.pdf
 2. Global Initiative for Asthma. Global Strategy for Asthma Management and Prevention. [Internet]. 2020. Disponível em: www.ginasthma.org
 3. Menezes AMB, Wehrmeister FC, Horta B, Szwarcwald CL, Vieira ML, Malta DC. Prevalência de diagnóstico médico de asma em adultos brasileiros: Pesquisa Nacional de Saúde, 2013. Rev Bras Epidemiol. 2015;18:204–13.
 4. DrugBank Online [Internet]. [citado 15 de agosto de 2023]. Tezepelumab. Disponível em: <https://go.drugbank.com/drugs/DB15090>
 5. Corren J, Parnes JR, Wang L, Mo M, Roseti SL, Griffiths JM, et al. Tezepelumab in Adults with Uncontrolled Asthma. N Engl J Med. 7 de setembro de 2017;377(10):936–46.
 6. Menzies-Gow A, Corren J, Bourdin A, Chupp G, Israel E, Wechsler ME, et al. Tezepelumab in Adults and Adolescents with Severe, Uncontrolled Asthma. N Engl J Med. 13 de maio de 2021;384(19):1800–9.
 7. Wechsler ME, Menzies-Gow A, Brightling CE, Kuna P, Korn S, Welte T, et al. Evaluation of the oral corticosteroid-sparing effect of tezepelumab in adults with oral corticosteroid-dependent asthma (SOURCE): a randomised, placebo-controlled, phase 3 study. Lancet Respir Med. 10 de julho de 2022;10(7):650–60.

- [8. 1 Recommendations | Tezepelumab for treating severe asthma | Guidance | NICE \[Internet\]. NICE; 2023 \[citado 15 de agosto de 2023\]. Disponível em: https://www.nice.org.uk/guidance/ta880/chapter/1-Recommendations](https://www.nice.org.uk/guidance/ta880/chapter/1-Recommendations)
- [9. Habash M, Guiang H, Mayers I, Quinton A, Vuong V, Dineen A, et al. Cost-effectiveness of tezepelumab in Canada for severe asthma. J Med Econ. 31 de dezembro de 2023;26\(1\):902–14.](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC9870313/)

NatJus Responsável: RS - Rio Grande do Sul

Instituição Responsável: TelessaúdeRS

Nota técnica elaborada com apoio de tutoria? Não

Outras Informações: Conforme laudo médico, a paciente apresenta diagnóstico de Asma Grave, com início dos sintomas na infância e piora clínica expressiva após os 40 anos. Em uso dos medicamentos dipropionato de beclometasona / brometo de glicopirrônio (Trimbow) + fumarato de formoterol di-hidratado / budesonida (Symbicort) + dipropionato de beclometasona (Clenil) + sulfato de salbutamol (Aerolin), a paciente apresenta dispneia diária, com limitação de suas atividades habituais, além de utilizar mais de um travesseiro ao dormir, devido ao desconforto respiratório e à sibilância. Em final de 2022 iniciado OMALIZUMABE, com pouca resposta terapêutica, sendo então encaminhada para avaliação devido à gravidade do quadro clínico apresentado. Evidencia ótima adesão ao tratamento, mas mantém exacerbações, com necessidade de 03 cursos de corticoide oral nos últimos 12 meses além de step up de medicamentos inalatórios e uso recorrente de aerolin. Na tomografia de jan/24 apresenta pulmões pouco expandidos e espessamento difuso de paredes brônquicas por broncopatia. Atelectasias por hipoventilação nos lobos inferiores, já na avaliação do fenótipo de asma foi evidenciado 200 eosinófilos/ μ L ao hemograma e IGE 756 (exames de 2024).

A asma é definida e diagnosticada mediante a combinação de critérios clínicos e funcionais, obtidos por anamnese, exame físico e exames de função pulmonar (espirometria) [\(1\)](#). Em pacientes com história de tabagismo ou outras exposições de risco, idade mais avançada, dispneia progressiva aos esforços e persistente, ou tosse com expectoração, é preciso considerar o diagnóstico diferencial com Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) [\(1\)](#).

De acordo com o relatório GINA, de 2019, a prevalência mundial de asma varia de 1 a 18%, representando mais de 330 milhões de pessoas afetadas. Destes, estima-se que 5 a 10% dos casos sejam de asma grave [\(2\)](#). No Brasil, a Pesquisa Nacional de Saúde (PNS) conduzida em 2013, estimou a prevalência de diagnóstico médico de asma na população adulta brasileira em 4,4% [\(3\)](#). O objetivo do tratamento da asma é a melhora da qualidade de vida, obtida pelo controle dos sintomas e melhora ou estabilização da função pulmonar [\(1\)](#).

A fim de facilitar a compreensão do restante da presente nota técnica, descrevemos aqui os principais grupos farmacológicos utilizados no tratamento da asma e seus representantes (em negrito estão aqueles disponíveis no SUS):

- ICS (Inhaled corticosteroids): corticosteroides inalatórios (budesonida, beclometasona, fluticasona, mometasona).
- SABA (short-acting beta-2 agonists): broncodilatadores agonistas adrenérgicos de curta ação (salbutamol, fenoterol, levalbuterol, terbutalina).
- LABA (long-acting beta-2 agonists): broncodilatadores agonistas adrenérgicos de ação

longa (salmeterol, formoterol, olodaterol, indacaterol, arformoterol). Ainda, vilanterol, sendo esse disponível apenas em apresentações combinadas com representantes de outras classes.

- SAMA (short-acting muscarinic antagonist): broncodilatadores antimuscarínicos de ação curta (brometo de ipratrópio).
- LAMA (long-acting muscarinic antagonist): broncodilatadores antimuscarínicos de ação longa (brometo de glicopirrônio, tiotrópio ou umeclidínio) (as opções em negrito estão disponíveis apenas para tratamento de DPOC, de acordo com critérios específicos).

De acordo com o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Asma o tratamento é divido em etapas de escalonamento [\(1\)](#). Na etapa I o tratamento preferencial é CI + formoterol em doses baixas. Na etapa II preconiza-se o uso de doses baixas diárias de CI + SABA de resgate ou a combinação de CI + formoterol intermitente e medicamento de resgate sempre que for necessário. Na etapa III, o tratamento preconizado é a associação de CI em baixa dose + LABA diária + SABA de resgate ou CI em dose baixa + formoterol de manutenção. Na etapa IV, o tratamento preferencial é CI em dose média + LABA em dose fixa diária + SABA de resgate ou CI dose média + formoterol de manutenção, diariamente e CI dose baixa + formoterol de resgate. Na etapa V, o tratamento preferencial é CI em dose alta + LABA em dose fixa diária + SABA de resgate ou CI em dose alta + formoterol em dose fixa diária de manutenção e CI dose baixa + formoterol de resgate.

Em pacientes não controlados com esse tratamento, está indicado associar outro medicamento controlador, como um imunobiológico - estão previstos no PCDT (segundo critérios específicos) o uso de mepolizumabe e de omalizumabe para alergia mediada por IgE [\(1\)](#).