

# Nota Técnica 458479

Data de conclusão: 22/01/2026 16:47:28

## Paciente

---

**Idade:** 85 anos

**Sexo:** Feminino

**Cidade:** Tapes/RS

## Dados do Advogado do Autor

---

**Nome do Advogado:** -

**Número OAB:** -

**Autor está representado por:** -

## Dados do Processo

---

**Esfera/Órgão:** Justiça Federal

**Vara/Serventia:** 2º Núcleo de Justiça 4.0 - RS

## Tecnologia 458479

---

**CID:** G20 - Doença de Parkinson

**Diagnóstico:** G20 - Doença de Parkinson

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

## Descrição da Tecnologia

---

**Tipo da Tecnologia:** Produto

**Registro na ANVISA?** Não

**Descrição:** canabidiol

**O produto está inserido no SUS?** Não

## Outras Tecnologias Disponíveis

---

**Tecnologia:** canabidiol

**Descrever as opções disponíveis no SUS e/ou Saúde Suplementar:** sim, há múltiplas alternativas previstas em PCDT (1). Entre elas, levodopa/carbidopa, levodopa/benserazida, biperideno estão disponíveis no Componente Básico, enquanto que bromocriptina, amantadina, pramipexol, triexifenidil, selegilina, tolcapona, entacapona e rasagilina estão disponíveis no Componente Especializado da Farmácia do Estado especificamente para tratamento de DP.

---

## Custo da Tecnologia

---

**Tecnologia:** canabidiol

**Custo da tecnologia:** -

**Fonte do custo da tecnologia:** -

---

## Evidências e resultados esperados

---

**Tecnologia:** canabidiol

**Evidências sobre a eficácia e segurança da tecnologia:** Efetividade, eficácia e segurança: O CBD é um dos canabinoides mais abundantes presentes nas plantas do gênero cannabis. Atua como antagonista dos receptores CB1 e CB2 e inibidor da recaptção e metabolismo da anandamida (8,9). Nos últimos anos, estudos in vitro e in vivo sugeriram efeito antiepiléptico do CBD, por mecanismos de ação ainda não bem esclarecidos, possivelmente não relacionados com a interação com receptores canabinoides. Até o momento, o FDA (Food and Drug Administration), órgão dos EUA responsável pelo registro de medicamentos, aprovou o uso do CBD apenas para o controle de crises epilépticas na síndrome de Lennox-Gastaut e na epilepsia mioclônica da infância grave.

Chagas e colaboradores (2014) realizaram ensaio clínico para avaliar o impacto global do uso de CBD em pacientes com DP (10). Neste estudo, 21 participantes com diagnóstico de DP em tratamento com medicamentos antiparkinsonianos, idade acima de 45 anos, sem qualquer transtorno psiquiátrico anterior ou atual, comorbidade clínica relevante e uso prévio de Cannabis foram distribuídos em três grupos: placebo, CBD 75 mg/dia e CBD 300 mg/dia. Avaliou-se sintomatologia da DP por meio da Escala Unificada de Avaliação da Doença de Parkinson (do inglês, Unified Parkinson Disease Rating Scale - UPDRS), funcionamento e qualidade de vida do paciente com diagnóstico de DP por meio do Questionário da doença de Parkinson (do inglês, Parkinson's Disease Questionnaire - PDQ) e ocorrência de eventos adversos associados ao tratamento. Não foi encontrada diferença estatisticamente significativa no que tange a sintomatologia da DP, aferida por meio da UPDRS. Com relação ao funcionamento e qualidade de vida, avaliados por meio da PDQ-39, o grupo tratado com CBD 300 mg/dia diferiu do placebo (P=0,05). Sugeriu-se, então, que CBD seria capaz de aliviar sintomas não motores da DP, como ansiedade.

Nessa linha, em estudo brasileiro, Faria e colaboradores (2020) realizaram ensaio clínico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo para avaliar o impacto de CBD 300 mg/dia no tratamento de ansiedade e tremores da DP (12). Foram randomizados 24 participantes com diagnóstico de DP em tratamento com medicamentos antiparkinsonianos, ausência de alterações cognitivas marcadas de acordo com uma avaliação clínica, sem uso de benzodiazepínicos ou antidepressivos, e sem diagnóstico concomitante de demência ou

transtornos psiquiátricos atuais. Ansiedade foi avaliada por meio de uma escala visual (ansiedade, sedação, deficiência cognitiva e desconforto), da escala Auto-Avaliação ao Falar em Público (do inglês, Self Statements during Public Speaking Scale - SSPS) e de marcadores fisiológicos (pressão arterial sistêmica, batimentos cardíacos, tremores, entre outros). CBD reduziu apenas a ansiedade aferida pela escala visual ( $P=0,021$ ) sem impacto em cognição ( $P=0,396$ ), sedação ( $P=0,119$ ) e desconforto ( $P=0,838$ ). É digno de nota que a comparação deu-se com placebo, não com os múltiplos fármacos ansiolíticos e antidepressivos disponíveis pelo SUS.

Bougea e colaboradores (2020) realizaram revisão sistemática para avaliar o uso de Cannabis como tratamento alternativo na DP (13). Foram encontrados 14 estudos explorando o impacto da Cannabis em sintomas motores (5 estudos) e não motores (4 estudos) da DP por meio predominantemente de estudos observacionais e sem grupo controle. Os cinco ensaios clínicos identificados apresentaram baixa qualidade metodológica com alto risco de viés. Concluiu-se que não há dados o suficiente para embasar a prescrição de Cannabis no tratamento de DP.

Uma segunda revisão sistemática, publicada em 2021, teve como objetivo avaliar a literatura sobre o uso de Cannabis medicinal ou seus derivados em pacientes com DP para determinar seu efeito na função motora e seu perfil de segurança (14). Foram incluídos 15 estudos, incluindo seis ensaios clínicos randomizados. Destes, 12/15 (80%) mencionam o tratamento concomitante com medicamentos antiparkinsonianos, mais comumente levodopa. Os desfechos primários foram avaliados com mais frequência usando a escala UPDRS nos ensaios clínicos randomizados e o auto-relato do paciente sobre a melhora dos sintomas nos estudos observacionais. A maioria dos estudos observacionais sem controles apropriados observaram estimativas de efeito que favorecem a intervenção. No entanto, os estudos controlados não demonstraram melhora geral significativa dos sintomas motores. A metanálise de três ensaios clínicos randomizados, incluindo um total de 83 pacientes, não demonstrou uma melhora estatisticamente significativa na variação do escore UPDRS III com o uso de derivados de Cannabis. Apenas um estudo relatou melhora estatisticamente significativa na discinesia ( $P<0,05$ ). A intervenção foi geralmente bem tolerada. Todos os ensaios clínicos randomizados apresentaram alto risco de viés. Frente a estes dados os autores da revisão sistemática concluíram que não há evidências suficientes para apoiar o uso desta intervenção na prática clínica para o tratamento dos sintomas motores.

Revisão sistemática recente, que incluiu estudos randomizados controlados e não randomizados, investigou o tratamento com Cannabis em pacientes com DP, identificando um potencial benefício em relação ao alívio do tremor, ansiedade, dor, melhora na qualidade do sono e na qualidade de vida (15). Já a revisão sistemática de Varshney e colaboradores (2023), em relação à eficácia e segurança dos canabinóides no tratamento da DP, demonstrou que Cannabis, CBD e nabilona [uma forma sintética do tetrahidrocanabinol (THC)] foram capazes de melhorar sintomas motores em comparação com placebo. Além disso, houve melhora em outros sintomas, como a intensidade da dor com o uso de Cannabis e sintomas psiquiátricos com o uso de CBD, sendo o uso tolerado, com poucos efeitos adversos, exceto em doses muito elevadas de CBD (16). Contudo, não foram encontradas evidências que sustentem o uso da Cannabis e seus derivados. Há a necessidade de ampliar a investigação nesta área para determinar a eficácia e segurança dos produtos, dada a escassez de estudos clínicos randomizados (15,16).

Dados de segurança cognitiva foram avaliados a partir de um estudo randomizado de fase 2b, duplo cego, de grupo paralelo e controlado por placebo sobre os efeitos do CBD em alta dose (100 mg/mL) e THC em baixa dose (3,3 mg/mL) (produto formulado CBD/THC) na DP em relação aos sintomas motores. Foram incluídos participantes com DP idiopática, idade entre 40 e 85 anos, escore  $\geq 20$  na escala UPDRS, uso fixo de medicamentos para DP há pelo menos

30 dias antes da consulta inicial, mantidos durante o estudo. O produto começou a ser utilizado uma vez ao dia, sendo aumentado para 2 vezes por 16,3 dias, devido ao limite de produto disponível. Testes neuropsicológicos foram realizados no início do estudo e 1 a 1 h30min da dose final. Os resultados demonstraram que o grupo placebo (n=29) apresentou melhor desempenho, sugerindo efeito prejudicial do CBD/THC na cognição após o seu uso no curto prazo. O principal efeito positivo apresentado pelos resultados dos testes para o grupo intervenção (n=29) foi maior concentração durante as atividades. Os dados sugerem que o impacto na cognição de indivíduos com DP que utilizam canabinóides deve ser monitorado com cautela (17).

Estudo observacional conduzido em uma amostra de pacientes com DP examinou a função cognitiva, sintomas associados da doença, efeitos nos sintomas motores, padrões de uso e efeitos colaterais. Um total de 15 participantes foram avaliados, sendo que 8 receberam tratamento com CBD/THC. Diante dos testes e questionários realizados, os resultados demonstraram que uma ampla gama de produtos são prescritos de formas variadas, bem como há variabilidade na percepção dos benefícios e dos efeitos adversos. Não houve diferença significativa entre os dois grupos nos testes de função neuropsicológica. Indivíduos do grupo intervenção apresentaram pontuação inferior em relação à cognição global avaliada, apresentaram mais sintomas não motores da doença, não havendo diferença entre os sintomas motores. Qualitativamente, alguns participantes do grupo intervenção relataram melhora nos níveis de dor, sono, depressão e redução de ansiedade, e alguns relataram efeitos colaterais de sonolência e dificuldade cognitiva. O estudo é limitado, contudo demonstra a variabilidade dos efeitos do CBD para a DP, mesmo em um grupo pequeno, resultando em efeitos, inclusive, negativos em relação à cognição, como visto no estudo anterior (18).

Custo:

Item	Descrição	Quantidade	Valor unitário	Valor Anual
Canabidiol USA HEMP	marca6000MG CBD Full25 Spectrum Oil - 60 mL		R\$ 1.230,00	R\$ 30.750,00
Frete				R\$ 720,00
Total				R\$ 31.470,00

\* Cálculo realizado com base no orçamento anexado (Evento 1, OUT9, Página 1), datado de 09 de julho de 2022.

O produto pleiteado possui autorização de comercialização pela ANVISA na categoria “Produto de Cannabis”, não estando sujeito à regulação de preços pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED), conforme dispõe a Lei nº 10.742/2003. Dessa forma, não existe base oficial de preços que permita estimar o custo de forma padronizada. Por esse motivo, a estimativa do custo anual do tratamento foi realizada com base no orçamento anexado aos autos e na prescrição médica apresentada (Evento 98, ATESTMED3, Página 3). Não foram identificados estudos de custo-efetividade do canabidiol (CBD) para o tratamento da condição em questão no contexto da realidade brasileira.

**Benefício/efeito/resultado esperado da tecnologia:** indeterminado, uma vez que a evidência atualmente disponível tem qualidade limitada e resultados discordantes entre os estudos.

## **Conclusão**

---

**Tecnologia:** canabidiol

**Conclusão Justificada:** Não favorável

**Conclusão:** A evidência científica atualmente disponível não sustenta o uso de canabidiol para o tratamento da doença de Parkinson. Os estudos identificados são heterogêneos, apresentam amostras pequenas, curta duração, alto risco de viés e resultados inconsistentes. Ensaios clínicos randomizados não demonstraram benefício clínico significativo sobre sintomas motores (desfecho central no manejo da doença) e os possíveis efeitos sobre sintomas não-motores permanecem incertos e de magnitude limitada. Além disso, não há evidências robustas de segurança, especialmente no uso crônico, e dados recentes sugerem potencial impacto negativo na cognição, aspecto particularmente relevante em uma população já vulnerável a comprometimentos cognitivos.

No que se refere ao custo, o produto pleiteado apresenta elevado impacto orçamentário, não possui preço regulado por autoridade oficial e carece de estudos de custo-efetividade aplicáveis ao contexto brasileiro. Considerando que o SUS dispõe de múltiplas alternativas terapêuticas consagradas, de eficácia comprovada e com melhor perfil econômico, o uso do canabidiol mostra-se desfavorável sob a perspectiva clínica e econômica.

Por fim, embora existam produtos enquadrados na categoria regulatória “Produtos de Cannabis” junto à ANVISA, tal enquadramento não equivale a registro como medicamento, nem implica avaliação completa de eficácia e segurança nos moldes exigidos para incorporação no SUS. Considerando as limitações regulatórias, a ausência de comprovação robusta de benefício clínico para a indicação pleiteada e a inexistência de autorização sanitária específica para o produto requerido, não se identificam fundamentos técnico-científicos suficientes para recomendar o uso de canabidiol no caso em tela.

**Há evidências científicas?** Sim

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

**Referências bibliográficas:** 1. Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC). Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Parkinson. [Internet]. 2017. Disponível em: [http://conitec.gov.br/images/Protocolos/DDT/PCDT\\_Doen%C3%A7a\\_de\\_Parkinson\\_31\\_10\\_2017.pdf](http://conitec.gov.br/images/Protocolos/DDT/PCDT_Doen%C3%A7a_de_Parkinson_31_10_2017.pdf)

2. Kelvin L Chou. Clinical manifestations of Parkinson disease. [Internet]. 2021. Disponível em: [https://www.uptodate.com/contents/clinical-manifestations-of-parkinson-disease/print?search=Parkinson&source=search\\_result&selectedTitle=1~150&usage\\_type=default&display\\_rank=1](https://www.uptodate.com/contents/clinical-manifestations-of-parkinson-disease/print?search=Parkinson&source=search_result&selectedTitle=1~150&usage_type=default&display_rank=1)

3. Joseph Jankovic. Etiology and pathogenesis of Parkinson disease. [Internet]. 2021. Disponível em: [https://www.uptodate.com/contents/etiology-and-pathogenesis-of-parkinson-disease/print?search=Parkinson&source=search\\_result&selectedTitle=5~150&usage\\_type=default&display\\_rank=5](https://www.uptodate.com/contents/etiology-and-pathogenesis-of-parkinson-disease/print?search=Parkinson&source=search_result&selectedTitle=5~150&usage_type=default&display_rank=5)

4. David Oliver, Simone Veronese. Palliative approach to Parkinson disease and parkinsonian disorders. [Internet]. 2021. Disponível em: [https://www.uptodate.com/contents/palliative-approach-to-parkinson-disease-and-parkinsonian-disorders?search=Parkinson%20prognosis&source=search\\_result&selectedTitle=2~150&usage\\_type=default&display\\_rank=2](https://www.uptodate.com/contents/palliative-approach-to-parkinson-disease-and-parkinsonian-disorders?search=Parkinson%20prognosis&source=search_result&selectedTitle=2~150&usage_type=default&display_rank=2)

5. Shulman LM, Gruber-Baldini AL, Anderson KE, Vaughan CG, Reich SG, Fishman PS, et al. The evolution of disability in Parkinson disease. *Mov Disord*. 2008;23(6):790–6.
6. Macleod AD, Taylor KS, Counsell CE. Mortality in Parkinson's disease: a systematic review and meta-analysis. *Mov Disord*. 2014;29(13):1615–22.
7. Meredith A Spindler, Daniel Tarsy. Initial pharmacologic treatment of Parkinson disease. [Internet]. 2021. Disponível em: [https://www.uptodate.com/contents/initial-pharmacologic-treatment-of-parkinson-disease/print?search=Parkinson&source=search\\_result&selectedTitle=2~150&usage\\_type=default&display\\_rank=2](https://www.uptodate.com/contents/initial-pharmacologic-treatment-of-parkinson-disease/print?search=Parkinson&source=search_result&selectedTitle=2~150&usage_type=default&display_rank=2)
8. Pisanti S, Malfitano AM, Ciaglia E, Lamberti A, Ranieri R, Cuomo G, et al. Cannabidiol: State of the art and new challenges for therapeutic applications. *Pharmacol Ther*. 2017;175:133–50.
9. Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC). Mevatyl® (cannabidiol + tetraidrocannabinol) para o tratamento da espasticidade moderada a grave relacionada à esclerose múltipla. [Internet]. 2017. Disponível em: [http://conitec.gov.br/images/Sintese\\_Evidencias/2017/SE\\_041\\_Mevatyl\\_Espasticidade.pdf](http://conitec.gov.br/images/Sintese_Evidencias/2017/SE_041_Mevatyl_Espasticidade.pdf)
10. Chagas MHN, Zuardi AW, Tumas V, Pena-Pereira MA, Sobreira ET, Bergamaschi MM, et al. Effects of cannabidiol in the treatment of patients with Parkinson's disease: an exploratory double-blind trial. *J Psychopharmacol (Oxf)*. 2014;28(11):1088–98.
11. Perlmutter JS. Assessment of Parkinson disease manifestations. *Curr Protoc Neurosci*. 2009;49(1):10–1.
12. de Faria SM, de Moraes Fabrício D, Tumas V, Castro PC, Ponti MA, Hallak JE, et al. Effects of acute cannabidiol administration on anxiety and tremors induced by a Simulated Public Speaking Test in patients with Parkinson's disease. *J Psychopharmacol (Oxf)*. 2020;34(2):189–96.
13. Bougea A, Koros C, Simitsi A-M, Chrysovitsanou C, Leonardos A, Stefanis L. Medical cannabis as an alternative therapeutics for Parkinsons' disease: Systematic review. *Complement Ther Clin Pract*. 2020;39:101154.
14. Thanabalasingam SJ, Ranjith B, Jackson R, Wijeratne DT. Cannabis and its derivatives for the use of motor symptoms in Parkinson's disease: a systematic review and meta-analysis. *Ther Adv Neurol Disord*. 2021;14:17562864211018560.
15. Urbi B, Corbett J, Hughes I, Owusu MA, Thorning S, Broadley SA, et al. Effects of Cannabis in Parkinson's Disease: A Systematic Review and Meta-Analysis. *J Parkinsons Dis*. 2022;12(2):495-508.
16. Varshney K, Patel A, Ansari S, Shet P, Panag SS. Cannabinoids in Treating Parkinson's Disease Symptoms: A Systematic Review of Clinical Studies. *Cannabis Cannabinoid Res*. 2023;8(5):716-730.
17. Domen CH, Sillau S, Liu Y, Adkins M, Rajkovic S, Bainbridge J, et al. Cognitive Safety Data from a Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Phase IIb Study of the Effects of a Cannabidiol and  $\Delta$ 9-Tetrahydrocannabinol Drug on Parkinson's Disease-Related Motor Symptoms. *Mov Disord*. 2023;38(7):1341-1346.
18. Sousa A, DiFrancisco-Donoghue J. Cannabidiol and Tetrahydrocannabinol Use in Parkinson's Disease: An Observational Pilot Study. *Cureus*. 2023 Jul 24;15(7):e42391. doi: 10.7759/cureus.42391. PMID: 37621812; PMCID: PMC10446505.

**NatJus Responsável:** RS - Rio Grande do Sul

**Instituição Responsável:** TelessaúdeRS

**Nota técnica elaborada com apoio de tutoria?** Não

**Outras Informações:** Conforme atestado médico (Evento 98, ATESTMED3, Página 1), datado

de 18 de dezembro de 2025, trata-se de paciente diagnosticada com Doença de Parkinson (CID-10 G20). Consta que já fez uso de diversos medicamentos, sem obtenção de resultados satisfatórios, mantendo quadro persistente de rigidez e bradicinesia. O documento descreve que, após o início de nova terapia com óleo de cannabis medicinal, a paciente apresentou respostas clínicas melhores, com melhorias significativas na marcha, na fadiga, no sono e nos tremores. Informa-se ainda que, no esquema atual, a paciente faz uso de pramipexol, carbidopa/levodopa e diazepam. Nesse contexto, pleiteia tratamento com canabidiol. O presente parecer técnico versará sobre o pleito de canabidiol para o tratamento de doença de Parkinson.

A doença de Parkinson (DP) é uma doença neurodegenerativa incurável, que acomete entre 100 e 200 pessoas a cada 100.000 habitantes com mais de 40 anos de idade (1,2). A DP é causada pela morte de neurônios dopaminérgicos, localizados em estruturas cerebrais específicas (denominadas de sistema extrapiramidal) (3). Inicialmente, pensava-se que a DP era basicamente uma doença motora. Atualmente, é reconhecida como uma doença complexa com ampla gama de manifestações não-motoras. Suas principais manifestações clínicas são tremor, bradicinesia (lentificação dos movimentos voluntários), rigidez e instabilidade postural. Dentre as manifestações clínicas não-motoras, destaca-se disfunção cognitiva e demência, alucinações, transtornos do humor e distúrbios do sono.

A progressão da DP é variável e não há sinais ou sintomas capazes de prever com precisão o curso da doença (2,4). No entanto, sabe-se que alguns eventos, como dificuldade para engolir, deterioração cognitiva, infecções de repetição e perda de peso, são indicativos de terminalidade. Estudo observacional, incluindo 618 participantes com diagnóstico de DP, verificou que a incapacidade (definida pela dificuldade em realizar atividades diárias de forma independente), em geral, ocorre entre três e sete anos após o início da DP (5). Nessa linha, a DP acarreta em aumento de mortalidade com sobrevida média, depois do diagnóstico, variando de seis a 22 anos (6).

O objetivo do tratamento é reduzir a progressão da doença e controlar os seus sintomas (1,7). Infelizmente, atualmente, não há fármacos capazes de mudar o curso da doença. Estão disponíveis, portanto, apenas tratamentos sintomáticos. Para tratamento de sintomas leves, que não acarretem em prejuízo funcional, recomenda-se avaliar individualmente custo-benefício e, quando o paciente desejar, é possível utilizar inibidores da MAO-B, amantadina ou anticolinérgicos. Diante de prejuízo funcional, tanto levodopa quanto os agonistas dopaminérgicos podem ser utilizados (como pramipexol e ropinirol). Para pacientes com DP em estágio avançado, já em uso de levodopa, há possibilidade de combinação com outros fármacos antiparkinsonianos. Por exemplo, bromocriptina, cabergolina, pramipexol, entacapona e tolcapona. Caso o tratamento medicamentoso seja insuficiente, a cirurgia de implante de estimulador cerebral profundo (do inglês, deep brain stimulation) deve ser considerada.