

# Nota Técnica 55252

Data de conclusão: 22/11/2021 15:31:26

## Paciente

---

**Idade:** 64 anos

**Sexo:** Feminino

**Cidade:** Passo Fundo/RS

## Dados do Advogado do Autor

---

**Nome do Advogado:** -

**Número OAB:** -

**Autor está representado por:** -

## Dados do Processo

---

**Esfera/Órgão:** Justiça Federal

**Vara/Serventia:** 2ª Vara Federal de Passo Fundo

## Tecnologia 55252

---

**CID:** J45.0 - Asma predominantemente alérgica

**Diagnóstico:** Asma predominantemente alérgica

**Meio(s) confirmatório(s) do diagnóstico já realizado(s):** Laudo médico, laudo de espirometria.

## Descrição da Tecnologia

---

**Tipo da Tecnologia:** Medicamento

**Registro na ANVISA?** Sim

**Situação do registro:** Válido

**Nome comercial:** -

**Princípio Ativo:** BENRALIZUMABE

**Via de administração:** SC

**Posologia:** benralizumabe 30 mg uso contínuo. Aplicar 30 mg, subcutânea, sob supervisão médica, a cada 4 semanas nas três primeiras doses e, a partir de então, a cada 8 semanas.

**Uso contínuo?** Sim

**Duração do tratamento:** (Indeterminado)

**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:** BENRALIZUMABE

**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 e prednisona [\(1\)](#).

**Existe Genérico?** Não

**Existe Similar?** Não

### **Custo da Tecnologia**

---

**Tecnologia:** BENRALIZUMABE

**Laboratório:** -

**Marca Comercial:** -

**Apresentação:** -

**Preço de Fábrica:** -

**Preço Máximo de Venda ao Governo:** 9.977,40

**Preço Máximo ao Consumidor:** -

### **Custo da Tecnologia - Tratamento Mensal**

---

**Tecnologia:** BENRALIZUMABE

**Dose Diária Recomendada:** -

**Preço Máximo de Venda ao Governo:** -

**Preço Máximo ao Consumidor: -**

**Fonte do custo da tecnologia: -**

## **Evidências e resultados esperados**

---

**Tecnologia:** BENRALIZUMABE

**Evidências sobre a eficácia e segurança da tecnologia:** O benralizumabe é um anticorpo monoclonal humanizado que se liga à subunidade alfa do receptor de interleucina-5 (IL-5), o que provoca a apoptose de eosinófilos e basófilos. A IL-5 é uma das principais substâncias relacionadas à proliferação, maturação, ativação e sobrevivência eosinófilos, células com importante participação na fisiopatologia da asma (6).

A eficácia e segurança dos medicamentos anti-IL5, entre eles o benralizumabe, foi avaliada em uma revisão sistemática da Cochrane (7). Os critérios de inclusão foram estudos randomizados e controlados com placebo que incluíram adultos e crianças com diagnóstico de asma. O risco de viés foi avaliado pelos critérios definidos no Cochrane Handbook for Systematic Reviews of Interventions. Após ampla busca na literatura, foram incluídos cinco estudos, nenhum deles com alto risco de viés, totalizando 3.232 participantes. Em pacientes com asma oriundos da comunidade em uso de benralizumabe a taxa de exacerbação da doença foi menor do que no grupo placebo (RR 0,62; IC95% 0,55 a 0,7; P<0,001, I<sup>2</sup>=0%), com qualidade de evidência alta pelo GRADE. Foi observada ainda uma pequena melhora na qualidade de vida e função pulmonar. Entretanto, essa melhora não atingiu o limiar mínimo de importância clínica, o que significa que foi tão modesta que possivelmente não seja percebida pelo paciente. Uma revisão sistemática com metanálise mais recente não encontrou estudos adicionais e relatou resultados e conclusões similares (8).

Em relação especificamente ao benralizumabe, este foi avaliado em três ensaios clínicos randomizados (9-11). Dois desses estudos tiveram como objetivo avaliar a eficácia do medicamento em diminuir exacerbações: estudo SIROCCO (9) e estudo CALIMA (10). Os dois estudos incluíram 2.510 pacientes com pelo menos duas exacerbações no ano anterior e estando em uso de corticosteróides inalatórios em dose alta e broncodilatadores inalatórios adrenérgicos de longa ação. Os pacientes foram randomizados para receber benralizumabe 30 mg a cada 4 semanas ou a cada 8 semanas ou placebo em complemento ao tratamento padrão. Os pacientes foram estratificados de acordo com a contagem de eosinófilos no sangue: mais ou menos que 300 células por  $\mu\text{L}$ , sendo que somente aqueles com eosinófilos acima de 300 foram incluídos nas análises primárias dos estudos. Nesta análise, em comparação com o placebo, o benralizumabe reduziu a taxa anual de exacerbação da asma ao longo de 48 semanas em ambos os esquemas de administração (risco relativos de ambos os estudos e doses de cerca de 0,5). Além disso, foram observadas melhoras em desfechos espirométricos e em sintomas medidos por escala.

Por sua vez, o estudo ZONDA avaliou a redução do uso de corticosteróide oral (11). Neste estudo foram incluídos 220 pacientes com asma que eram tratados diariamente com corticosteróide oral (7,5 a 40 mg por dia) adicionalmente ao uso regular de corticosteróides inalatórios em dose alta e broncodilatadores inalatórios adrenérgicos de longa ação. O estudo incluiu um período de pré-randomização de 8 semanas, durante o qual o corticosteróide oral foi ajustado para a dose mínima efetiva sem perda do controle da asma. Neste estudo, os pacientes deveriam ter contagem de eosinófilos no sangue igual ou superior a 150 células/ $\text{mL}$  e uma história de, pelo menos, uma exacerbação nos últimos 12 meses. O desfecho primário foi a redução percentual, em relação ao basal, da dose final de corticosteróide oral durante as

semanas 24 a 28, enquanto se mantinha o controle da asma. A redução mediana da dose final de corticosteróide oral foi de 75% em pacientes que receberam qualquer um dos regimes de benralizumabe, em comparação com uma redução de 25% nos pacientes que receberam placebo ( $P < 0,001$ ). Além disso, cerca de 50% dos pacientes que usaram benralizumabe conseguiram cessar o uso corticosteróide oral em comparação com 19% daqueles que receberam placebo (RR 5,23; IC95% 1,92 a 14,21;  $P < 0,001$ ). Neste estudo, apesar de o critério de inclusão ser ter contagem de eosinófilos maior que 150 células/mcL, a maioria dos pacientes (cerca de 85%) apresentava eosinófilos acima de 300 e a mediana desta contagem nos três grupos de tratamento variou de 437 a 535.

Por fim, no seu relatório a CONITEC fez ampla revisão da literatura acerca deste tema (5). A comissão incluiu 12 ensaios clínicos randomizados (sendo seis sobre benralizumabe e seis sobre mepolizumabe) e duas revisões sistemáticas com metanálise. A literatura disponível indicou que o tratamento com anti-IL-5, em adição ao padrão de tratamento em pessoas com asma eosinofílica grave, com controle inadequado da doença, reduz de forma estatisticamente significativa a taxa de exacerbações da asma nessa população e a ida às emergências e/ou internações hospitalares em: exacerbações HR 0,62 (IC95% 0,55 a 0,70) e HR 0,45 (IC95% 0,36 a 0,55); hospitalizações HR 0,68 (IC95% 0,47 a 0,98) e HR 0,31 (IC95% 0,13 a 0,73) — respectivamente para benralizumabe e mepolizumabe. Em relação a qualidade de vida, sintomas e função pulmonar, os estudos têm resultados heterogêneos e alguns mostram diferenças favorecendo o uso dos inibidores de IL-5. Porém, mesmo naqueles nos quais os achados têm significância estatística, a magnitude de eventuais benefícios é baixa. A qualidade das evidências foi considerada entre alta e moderada e o risco de viés foi considerado, em geral, baixo. Para benralizumabe, os desfechos de hospitalização e redução do corticosteróide sistêmico foram de qualidade moderada, os demais tiveram uma qualidade classificada como alta. Para mepolizumabe, por sua vez, apenas o corticosteróide sistêmico teve qualidade moderadas, todos os outros foram categorizados como de alta qualidade. Frente a estes dados e a avaliação econômica (vide item 6.3), a comissão recomendou pela

**Benefício/efeito/resultado esperado da tecnologia:** Diminuição da taxa de exacerbações e internações.

**Recomendações da CONITEC para a situação clínica do demandante:** Não Recomendada

## Conclusão

---

**Tecnologia:** BENRALIZUMABE

**Conclusão Justificada:** Não favorável

**Conclusão:** Existe evidência demonstrando que o uso de benralizumabe em pacientes com asma não controlada apesar de tratamento otimizado reduz o número de exacerbações e o uso de corticoide oral. Por sua vez, ainda há incerteza sobre o impacto do seu uso em qualidade de vida e função pulmonar.

Em relação ao custo, em todas as análises econômicas encontradas, o uso desta tecnologia excedeu os limiares de custo-efetividade estabelecidos para realidades de países de alta renda, o que não foi diferente em um país de renda média como o Brasil. Da mesma forma, as agências de avaliação de tecnologia em saúde do Reino Unido e do Canadá só o consideraram custo-efetivo após acordo comercial de redução de preço. Por sua vez, a CONITEC recentemente avaliou este medicamento e recomendou a não incorporação em função do elevado custo e impacto orçamentário.

**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. 2021 Disponível em: http://conitec.gov.br/images/Protocolos/20210830\\_PCDT\\_Asma\\_PT14.pdf](#)
- [2. Global Initiative for Asthma. Global Strategy for Asthma Management and Prevention. 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. Pizzichini MMM, Carvalho-Pinto RM de, Cançado JED, Rubin AS, Cerci Neto A, Cardoso AP, et al. Recomendações para o manejo da asma da Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia-2020. J Bras Pneumol. 2020;46\(1\).](#)
- [5. Ministério da Saúde. Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS – CONITEC. Benralizumabe e mepolizumabe no tratamento da asma eosinofílica grave refratária em pacientes com idade de 18 anos ou mais. Relatório Técnico nº 613. Maio de 2021. Disponível em http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2021/20210602\\_Relatorio\\_613\\_benralizumabe\\_mepolizumabe\\_asma\\_grave\\_P\\_22.pdf](#)
- [6. Drug Bank. Benralizumab.. Disponível em: https://go.drugbank.com/drugs/DB12023.](#)
- [7. Farne HA, Wilson A, Powell C, Bax L, Milan SJ. Anti-IL5 therapies for asthma. Cochrane Database Syst Rev. 2017 Sep 21;9:CD010834.](#)
- [8. Agache I, Beltran J, Akdis C et al. Efficacy and safety of treatment with biologicals \(benralizumab, dupilumab, mepolizumab, omalizumab and reslizumab\) for severe eosinophilic asthma. A systematic review for the EAACI Guidelines - recommendations on the use of biologicals in severe asthma. Allergy. 2020 May;75\(5\):1023-1042.](#)
- [9. Bleeker ER, FitzGerald JM, Chanez P et al. Efficacy and safety of benralizumab for patients with severe asthma uncontrolled with high-dosage inhaled corticosteroids and long-acting beta2-agonists \(SIROCCO\): a randomised, multicentre, placebo-controlled phase 3 trial. Lancet. 2016;388:2115-2127.](#)
- [10. FitzGerald JM, Bleeker ER, Nair P et al. Benralizumab, an anti-interleukin-5 receptor  \$\alpha\$  monoclonal antibody, as add-on treatment for patients with severe, uncontrolled, eosinophilic asthma \(CALIMA\): a randomised, double-blind, placebo-controlled phase 3 trial. Lancet. 2016;388:2128-2141.](#)
- [11. Nair P, Wenzel S, Rabe KF et al. Oral Glucocorticoid-Sparing Effect of Benralizumab in Severe Asthma. N Engl J Med. 2017 Jun 22;376\(25\):2448-2458.](#)
- [12. National Institute for Health and Care Excellence \(NICE\). Benralizumab for treating severe eosinophilic asthma. Technology appraisal guidance \[TA565\]. Published date: 06 March 2019. Last updated: 03 September 2019. Disponível em: https://www.nice.org.uk/guidance/TA565](#)
- [13. Canadian Agency for Drugs & Technologies in Health \(CADTH\). CADTH Canadian Drug Expert Committee Recommendation. Benralizumab \(Fasenra\). Disponível em: https://www.cadth.ca/sites/default/files/cdr/complete/sf0592-fasenra-cdec-rec-march-29-19.pdf](#)

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

**Instituição Responsável:** TelessaúdeRS-UFRGS

## Nota técnica elaborada com apoio de tutoria? Não

**Outras Informações:** A parte autora apresenta laudo médico informando ser portadora de asma grave, predominante eosinofílica, com diagnóstico há 20 anos. Atualmente apresenta sintomas crônicos de dispneia e tosse diárias, que limitam as suas atividades diárias. Já fez uso de salbutamol, formoterol, budesonida, fluticasona sem melhora. Evoluiu para uso de corticosteróide sistêmico com melhora, porém com efeitos adversos que limitam seu uso. Apresenta espirometria com distúrbio ventilatório obstrutivo grave (volume expiratório forçado no primeiro segundo, VEF1, de 32% em relação ao previsto) e contagem de eosinófilos de 449 células por mm<sup>3</sup> em hemograma de setembro de 2020. A paciente também é portadora de rinite alérgica, hipotireoidismo e hepatite C.

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). 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). Em Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde, indica-se tratamento de asma persistente moderada com corticoide inalatório em doses médias a altas (por exemplo, o dipropionato de beclometasona), associados a agonistas  $\beta_2$  adrenérgicos de curta ação para as crises (como o salbutamol). Caso insuficientes para o controle dos sintomas, pode-se acrescentar agonistas  $\beta_2$  adrenérgicos de longa ação (como o formoterol). Se os sintomas persistirem, considera-se a possibilidade de tratamento com corticoide sistêmico. Em casos de difícil manejo, as Recomendações para o Manejo da Asma, da Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia, sugerem a adição de brometo de tiotrópio ou de montelucaste ao esquema de corticoide inalatório e agonista  $\beta_2$  adrenérgicos de longa ação (4).