

NOTA TÉCNICA 2785

IDENTIFICAÇÃO DA REQUISIÇÃO

SOLICITANTE: MM. JUIZ DE DIREITO Dr.Breno Aquino Ribeiro

PROCESSO Nº.:000517007

CÂMARA/VARA: JESP DA FAZENDA PÚBLICA

COMARCA: Curvelo

<u>I – DADOS COMPLEMENTARES À REQUISIÇÃO:</u>

REQUERENTE: CFL

IDADE: 24 anos

PEDIDO DA AÇÃO: MICOFENOLATO DE MOFETILA(Cellcept) 500mg

DOENÇA(S) INFORMADA(S):

FINALIDADE / INDICAÇÃO: controle sintomas

REGISTRO NO CONSELHO PROFISSIONAL: CRMMG- 68420

NÚMERO DA SOLICITAÇÃO: 2022.0002785

II – PERGUNTAS DO JUÍZO:

Requerer informações acerca da doença de que é acometido a autora CAMILA FERNANDES LEITE (Síndrome Nefrótica Recidivante), bem como se o(s) medicamento(s) mencionado(s) na inicial são os únicos indicados para o tratamento das moléstias mencionadas. Em caso negativo, quais os medicamentos similares recomendados. Informe-se, ainda, as formas de tratamento da patologia

III- CONSIDERAÓES E RESPOSTAS:

A nefropatia por IgA é definida pela presença de depósitos imunes de IgA mesangial dominante ou codominante, frequentemente acompanhados por C3 e IgG em associação com uma glomerulonefrite proliferativa mesangial de gravidade variável. A etiologia desta glomerulonefrite comum permanece desconhecida. O quadro clínico é altamente variável. Pacien-Nota Técnica nº 2785 / 2022 NATJUS – TJMG Processo nº:000517007



tes geralmente se apresentam com episódios recorrentes de hematúria visível (que geralmente ocorrem após infecção do trato respiratório superior ou gastroenterite) ou hematúria invisível assintomática com ou sem proteinúria. Menos comumente, pacientes podem se apresentar com doença renal crônica estabelecida, síndrome nefrótica, hipertensão maligna ou glomerulonefrite rapidamente progressiva.

O micofenolato de mofetila (MMF) é um inibidor da purino-sintetase, que inibe a síntese de linfócitos T e B. Trata-se de um agente imunomodulador. Sua utilização em glomerulopatias é relativamente recente. Na SN dependente de corticosteroide (SNDC) e na SN de recidivas frequentes, o MMF tem sido empregado em associação com doses decrescentes de prednisona, por 12-24 meses. Vem sendo indicado em caso de reações adversas à ciclosporina, como nefrotoxicidade, hipertricose ou hiperplasia gengival, julgadas deletérias à adesão terapêutica de pacientes sensíveis à ciclosporina. Dados I sugerem que o MMF pode prolongar o tempo de remissão em crianças com SNI; no entanto, na maioria dos casos, ocorrem recidivas após a interrupção do tratamento em pacientes dependentes de corticosteroide . O MMF tenha demostrado menor incidência de efeitos adversos .

O Medicamento está disponível no SUS mas não no Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Síndrome Nefrótica Primária em Adultos.

Fármacos utilizados no tratamento da Síndrome Nefrótica Primária em Adulto

- ✔ Prednisona: comprimidos de 5 e 20 mg.
- ✔ Ciclosporina: cápsulas de 10, 25, 50 e 100 mg.
- Ciclofosfamida: drágeas de 50 mg.
- Ciclofosfamida: solução injetável 50 mg.
- ✓ Enalapril: comprimidos de 5, 10 e 20 mg.
- Captopril: comprimidos de 25mg.



- Losartana potássica: comprimidos de 50 mg.
- ✔ Hidroclorotiazida: comprimidos de 12,5 e 25 mg.
- ✓ Espironolactona: comprimido de 25 e 100mg.
- Furosemida: comprimidos de 40mg e solução injetável de 10mg/ml.
- Albumina humana: solução injetável de 0,2 g/mL (20%) uso hospitalar. Nota: As posologias desses fármacos, e de outros utilizados no tratamento de pacientes com síndrome nefrótica primária em adulto, estão especificadas a seguir, nos respectivos tópicos

IV - CONCLUSÕES:

- O medicamento solicitado está bem indicado para doença informada
- O medicamento está disponível no SUS mas não para a doença informada

V - REFERÊNCIAS:

- PORTARIA CONJUNTA Nº 8, DE 14 DE ABRIL DE 2020. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Síndrome Nefrótica Primária em Adultos.
- ✓ Barratt J, Feehally J. Primary IgA nephropathy: new insights into pathogenesis. Semin Nephrol. 2011 Jul;31(4):349-60
- Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Glomerulonephritis Work Group. KDIGO clinical practice guideline for glomerulonephritis. Kidney Int Suppl. 2012 Jun;2(2):139-274.

VI – DATA: 14/04/2022



NATJUS – TJMG