

NOTA TÉCNICA 3303

IDENTIFICAÇÃO DA REQUISIÇÃO

SOLICITANTE: MM. JUIZ DE DIREITO Dr.Rodrigo Fernando Di Gioia

Colosimo

PROCESSO Nº.:5001154-48.2022.8.13.0522

CÂMARA/VARA: Vara Única

COMARCA: Porteirinha

I – DADOS COMPLEMENTARES À REQUISIÇÃO:

REQUERENTE: SBS

IDADE: anos

PEDIDO DA AÇÃO: RITUXIMABE

DOENÇA(S) INFORMADA(S): G36 Tratamento de NEUROMIELITE

OPTICA (DOENÇA DE DEVIC).

FINALIDADE / INDICAÇÃO: Rituximabe, com doses de manutenção de 2

(dois) frascos de 500mg a cada 6 (seis) meses indeterminadamente.

REGISTRO NO CONSELHO PROFISSIONAL: CRMMG- 54391

NÚMERO DA SOLICITAÇÃO: 2022.0003303

II - PERGUNTAS DO JUÍZO:

Solicita informações acerca do tratamento pretendido

III- CONSIDERAÇÕES:

A Neuromielite Óptica é uma doença autoimune inflamatória do sistema nervoso central (SNC) e é caracterizada por atingir e destruir os nervos ópticos e da medula espinhal. O corpo produz um anticorpo chamado aquaporina 4 e ele ataca uma proteína responsável por transportar água no sistema nervoso. Isso causa a destruição de células e fibras nervosas na medula espinhal (mielite) e fibras nervosas no nervo óptico (neurite óptica).



A Neuromielite óptica (NMO) é uma doença autoimune do sistema nervoso central, que afeta predominantemente o nervo óptico e a medula espinhal. Na NMO, o sistema imune ataca equivocadamente células saudáveis e proteínas do corpo, mais frequentemente da medula espinhal e dos olhos. Os indivíduos desenvolvem neurite óptica, que causa dor ocular e perda da visão e também desenvolvem mielite transversa, que causa fraqueza ou de perda do controle da bexiga e intestino. Também podem ocorrer, soluços,náuseas e vômitos,devido ao envolvimento de parte do cérebro que controla o vômito. A doença é causada pela produção anormal de auto anticorpos que componentes do sistema imunológico, causando inflamação e dano as células com consequente perda da bainha de mielina (desmielinização). A maioria dos afetados tem surtos da doença intercalados por períodos de recuperação parcial. As mulheres são mais afetadas que os homens e a mediana de idade do início dos sintomas é de 32 a 41 anos. Não há cura para a NMO. Há medicamentos que são usados na tentativa de se tratar os surtos da doença, isto é,os seus ataques agudos, e medicamentos usados para se tentar prevenir as recidivas da doença. Os ataques agudos costumam ser tratados com corticoides intravenosos seguidos de plasmaférese, já para a prevenção de ataques recorrentes, utilizam-se medicamentos imunossupressores. Entretanto, não há estudos de qualidade adequada (ensaios clínicos randomizados controlados) que permitam saber quais desses imunossupressores é mais efetivo e seguro. Baseando-se em estudos de menor qualidade, estudos observacionais, tem sido usados azatioprina, micofenolato de mofetil, metotrexato, mitoxantrona e corticoides orais. Estudo consistindo de revisão de estudos publicados em língua inglesa com objetivo avaliar a eficácia e segurança do rituximabe na NMO encontrou 46 estudos (438 pacientes); apenas 25 desses incluíram dois ou mais pacientes. Analisando-se os estudos foi feito cálculo matemático que mostrou que o rituximabe esteve discretamente associado a diminuição das recorrências da doença anualmente (média de 0,79 menos recorrências) e a melhora no índice que mede a incapacida-



de, EDSS, (média de 0,64). Entretanto, levou a eventos adversos em 26% dos pacientes tratados incluindo reação a infusão, infecção, baixa persistente das células brancas do sangue, encefalopatia reversível e morte (sete pacientes; 1,6%).

IV - CONCLUSÕES:

- A Neuromielite óptica é doença neurológica que evolui com sequelas incapacitantes e que não tem tratamento bem estabelecido por estudos de qualidade adequada, sendo considerada "doença órfã".
- As evidências para o tratamento usual provêm de estudos observacionais e de opinião de especialistas. Assim, não há como afirmar qual tratamento é mais efetivo e seguro.
- Existe recomendação na literatura de azatioprina , micofenolato de mofetil. Metotrexato. Drogas que estão disponíveis no SUS
- Os tratamentos mais comuns usados para recaídas são esteróides e troca de plasma.
- Atualmente, a prevenção de recaída de NMOSD a longo prazo inclui o uso off-label de imunossupressores, particularmente rituximabe.
- ✔ À luz das novas evidências sobre a fisiopatologia da NMOSD mostraram que os anticorpos monoclonais que destroem as células B (rituximab e inebilizumab) ou interferem na sinalização da interleucina 6 (tocilizumab e satralizumab) ou na ativação do complemento (eculizumab) têm eficácia superior em comparação ao placebo. Ou seja comparado com nenhum tratamento
- ✔ No caso em tela está descrito se já foram utilizadas outras drogas imunosupressoras/antinflamatórias sem resultado esperado
- O rituximabe é uma opção para o caso em tela
- ✔ O tratamento com rituximabe não é isento de riscos

V - REFERÊNCIAS:



- http://www.ninds.nih.gov/disorders/neuromyelitis_optica/neurom-yelitis_optica.htm
- ✓ Glisson CC. Neuromyelitisopticaspectrumdisorders. Disponível em www.uptodate.com. Literaturereviewcurrenttrough: Oct 2016.
- ✓ Damato V, Evoli A, Iorio R. Efficacy andSafetyof Rituximab Therapy in NeuromyelitisOptica Spectrum Disorders: A SystematicReviewand Meta-analysis. JAMA Neurol. 2016 Sep 26. doi: 10.1001/ jamaneurol.2016.1637. [Epubaheadofprint]
- ✓ Carnero Contentti E, Correale J. Neuromyelitis optica spectrum disorders: from pathophysiology to therapeutic strategies. J Neuroinflammation. 2021 Sep 16;18(1):208. doi: 10.1186/s12974-021-02249-1. PMID: 34530847; PMCID: PMC8444436.
- ✓ Holmøy T, Høglund RA, Illes Z, Myhr KM, Torkildsen Ø. Recent progress in maintenance treatment of neuromyelitis optica spectrum disorder. J Neurol. 2021 Dec;268(12):4522-4536. doi: 10.1007/s00415-020-10235-5. Epub 2020 Oct 3. PMID: 33011853; PMCID: PMC8563615.

VI – DATA: 02/02/2023

NATJUS - TJMG

