

ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COMISSÃO DE FARMÁCIA E TERAPÊUTICA - CFT

Parecer Técnico nº 5

Reavaliação dos medicamentos do Componente Especializado de Assistência Farmacêutica para construção da Relação Estadual de Medicamentos (REME-RS) Etofibrato

Atualmente, todos os medicamentos incorporados pelo Ministério da Saúde (MS) no Componente Especializado de Assistência Farmacêutica (CEAF) são disponibilizados pela Secretaria de Estado da Saúde do Rio Grande do Sul (SES/RS). Porém, verifica-se a necessidade de revisão deste elenco, com base no perfil e nas necessidades da população do Estado, visando maior racionalidade e eficiência administrativa, com o objetivo de aumentar o acesso aos medicamentos essenciais. A própria normatização do CEAF permite que o ente federativo responsável faça a seleção dos medicamentos que serão ofertados, desde que não haja prejuízo na linha de cuidado da situação clínica em questão, definidos nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde.

A Comissão de Farmácia e Terapêutica (CFT) da SES/RS elaborou um método técnico-científico de avaliação deste elenco, baseado nas linhas de cuidado dos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do MS, com o intuito de construir a Relação Estadual de Medicamentos (REME-RS) com os medicamentos considerados essenciais no Estado do Rio Grande do Sul.

A partir deste método, medicamentos de um mesmo grupo de financiamento do CEAF e que não possuem especificidades técnicas que o tornam indispensáveis dentro de cada linha de cuidado do PCDT são comparados às possíveis alternativas terapêuticas de mesma classe farmacológica e via de administração. Leva-se em consideração também o histórico da demanda do medicamento na SES/RS, a possibilidade atual de compra e seu custo comparado às alternativas terapêuticas. O fluxo de avaliação destes dados conta no Anexo 1 deste documento.

Após o preenchimento das etapas citadas acima, concluiu-se que o medicamento abaixo deve ser avaliado pela CFT em relação à sua manutenção na REME, conforme descrito a seguir:

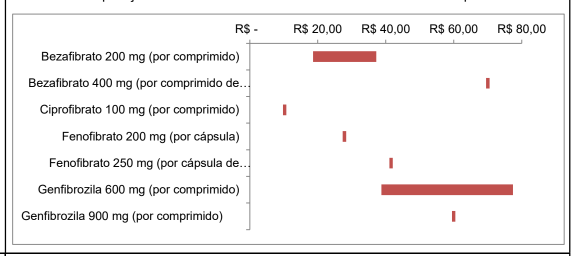
Medicamento	Etofibrato 500mg (por comprimido)						
Linha de cuidado	Dislipidemia para a prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite						
CID-10 contemplados	E780 Hipercolesterolemia pura E781 Hipergliceridemia pura E782 Hiperlipidemia mista E783 Hiperquilomicronemia E784 Outras hiperlipidemias E785 Hiperlipidemia não especificada E786 Deficiências de lipoproteínas E788 Outros distúrbios do metabolismo de lipoproteínas						

Mesma classe farmacológica na linha de cuidado	 Medicamentos de mesma classe farmacológica dentro da linha de cuidado: Grupo 2: Bezafibrato: comprimidos e drágeas de 200 mg e comprimidos de desintegração lenta de 400 mg. Ciprofibrato: comprimidos de 100 mg. Fenofibrato: cápsulas de 200 mg e cápsulas de liberação retardada de 250 mg Genfibrozila: comprimidos de 600 e 900 mg. 							
Especificidades PCDT	A dose inicial preconizada no PCDT é 500 mg/dia, com dose máxima de 500mg/dia. Conforme PCDT, os benefícios esperados dos fibratos são a prevenção de eventos cardiovasculares maiores quando utilizados em pacientes com hipertrigliceridemia associada a HDL baixo e a prevenção de pancreatite aguda. Os fibratos demonstraram benefícios na redução de eventos cardiovasculares maiores e coronarianos, apesar de não reduzirem a incidência de acidentes vasculares cerebrais, mortalidade total ou mortalidade cardiovascular. Serão incluídos para tratamento com os fibratos (fenofibrato, ciprofibrato, etofibrato e bezafibrato) pacientes sem indicação de uso de estatinas e com triglicerídeos acima de 500 mg/dL, objetivando prevenção de pancreatite. Não há nenhuma especificidade no PCDT em relação ao etofibrato.							
Alternativas terapêuticas	As alternativas terapêuticas disponíveis no SUS, para a mesma indicação de tratamento do etofibrato 500mg, da mesma classe farmacológica e via de administração, pertencentes ao mesmo grupo de financiamento do CEAF, são BEZAFIBRATO, CIPROFIBRATO, FENOFIBRATO e GENFIBROZILA.							
Demanda na linha de cuidado – alternativas terapêuticas	A demanda atual (número de pacientes suas respectivas concentrações, segue Tabela 1: Demanda atual dos medicames Bezafibrato 200 mg (por comprimido) Bezafibrato 400 mg (por comprimido de desintegração lenta) Ciprofibrato 100 mg (por comprimido) Etofibrato 500 mg (por cápsula) Fenofibrato 200 mg (por cápsula) Fenofibrato 250 mg (por cápsula de liberação retardada) Genfibrozila 600 mg (por comprimido) Genfibrozila 900 mg (por comprimido)	abaixo:		rapêuticas, com				
Demanda em outras linhas de cuidado	Este medicamento não está presente en	n outras linhas de cui	idado.					
Histórico de demanda de anos anteriores	Não houve demanda deste medicament	o em 2019 (relatório a	AME-PROCERG	SS).				
Situação de compra atual	A SES não possui ARP vigente deste medicamento.							
Custo	O custo atual para compra do ETOFIBRATO e suas alternativas terapêuticas, com suas respectivas concentrações, segue abaixo: Tabela 2: Valores dos medicamentos							

	Valor unitário SES/RS (última	Valor unitário Banco de Preços em Saúde (BPS)	Valor unitário PMVG-CMED ICMS 0% (menor valor)	Custo tratamento/mês* (posologia mínima**)	Custo tratamento/mês* (posologia máxima***)
Bezafibrato 200 mg (por comprimido)	ARP) R\$ 0,66	R\$ 0,62	R\$ 0,65	R\$ 18,61	R\$ 37,23
Bezafibrato 400 mg (por comprimido de desintegração lenta)	R\$ 2,33	R\$ 2,32	R\$ 2,44	R\$ 69,53	R\$ 69,53
Ciprofibrato 100 mg (por comprimido)	R\$ 0,23	R\$ 0,33	R\$ 0,43	R\$ 9,79	R\$ 9,79
Etofibrato 500 mg (por cápsula)	n/a	Não consta	Não consta	n/a	n/a
Fenofibrato 200 mg (por cápsula)	R\$ 0,98	R\$ 0,91	R\$ 1,40	R\$ 27,36	R\$ 27,36****
Fenofibrato 250 mg (por cápsula de liberação retardada)	R\$ 1,35	R\$ 1,37	R\$ 1,63	R\$ 41,07	R\$ 41,07
Genfibrozila 600 mg (por comprimido)	R\$ 0,90	R\$ 1,29	R\$ 1,73	R\$ 38,71	R\$ 77,43
Genfibrozila 900 mg (por comprimido)	R\$ 1,31	R\$ 1,98	R\$ 2,93	R\$ 59,49	R\$ 59,49****

Legenda: ARP = Ata de Registro de Preços; BPS = Banco de Preços em Saúde; PMVG-CMED = Preço Máximo de Venda ao Governo da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos; ICMS = Imposto sobre circulação de mercadorias e serviços.

Gráfico 1: Comparação entre o custo mínimo e máximo das alternativas terapêuticas



Discussão

Não há nenhuma especificidade no PCDT de Dislipidemia em relação ao etofibrato.

Existem alternativas terapêuticas, da mesma classe farmacológica e via de administração, pertencentes ao mesmo grupo de financiamento do CEAF.

Não foi possível estabelecer o custo do medicamento Etofibrato 500mg. Ele não consta da lista CMED e a SES/RS não o adquire atualmente, tampouco foi encontrado o dado sobre seu custo no BPS. Estes fatos indicam a dificuldade de compra deste medicamento.

Com objetivo de racionalizar o uso de medicamentos e otimizar o processo de compra, considera-se não incluir na REME o etofibrato, na concentração 500mg.

Recomendação

Diante do exposto, os membros da Comissão de Farmácia e Terapêutica da SES/RS, em reunião realizada no dia 26 de outubro de 2020, deliberaram recomendar a **exclusão do etofibrato na apresentação 500mg por comprimido** como opção terapêutica de

^{*}Valores calculados pelo Valor unitário do BPS

^{**} Posologia mínima, conforme PCDT: calculada a posologia de 1 comprimido ao dia de cada concentração.

^{***}Posologia máxima, conforme PCDT: calculada a posologia até alcançar a dose máxima.

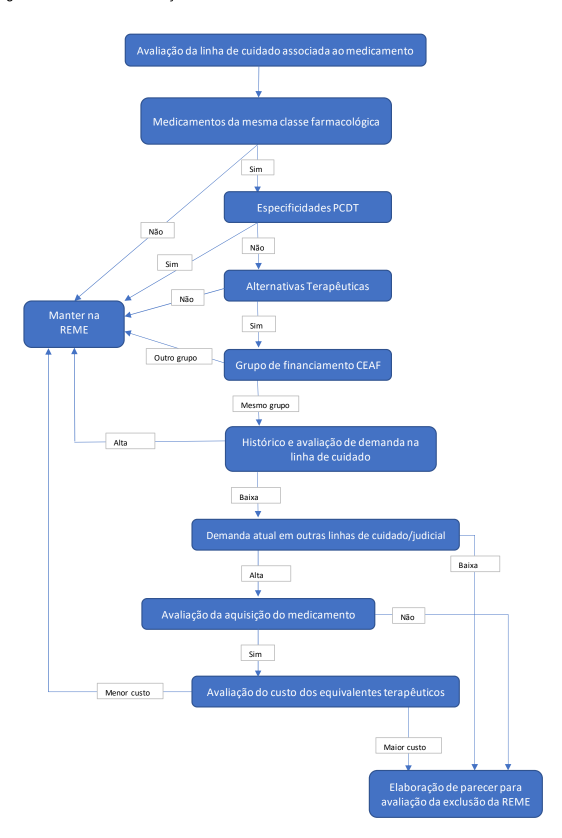
^{****} Não é possível alcançar a dose máxima com esta apresentação, portanto o custo máximo foi calculado conforme a dose mais próxima da dose máxima com a mesma apresentação farmacêutica.

	Dislipidemia para a prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite no Sistema Ú de Saúde no âmbito da SES/RS.							
Referências	 Ministério da Saúde (BR). Portaria Conjunta n°8, de 30 de julho de 2019. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite. Diário Oficial da União. 7 ago 2019; Seção 1:75. 							

Porto Alegre, outubro de 2.020.

ANEXO 1

Fluxograma do método de avaliação dos medicamentos



ANEXO 2 Tabela de avaliação da linha de cuidado

CID-10 conform Situação PCDT Clínica		: Classe farmacológica	a Medicamentos	Grupo CEAF	Especificidades conforme PCDT	Alternativas Terapêuticas			Análise das apresentações			Análise Potencial de Exclusão	
	CID-10 conforme PCDT						Nº pa	JUD	Quantos % de demanda ADM este medicamento representa dentre as alternativas terapêuticas	Medicamento é adquirido pela SES atualmente?	na cmed?	Possui outras indicações? Se sim, para quais e quantos pacientes estão utilizando?	Apto a elaborar parecer?
		Atorvastatina 10 mg (por comprimido)	2	Dose inicial recomendada: 10 mg (e é a dose usual).	A. Genfibrozila B. Fenofibrato	397	115	11,34	Sim	Sim	Não	Manter na REME	
			Atorvastatina 20 mg (por comprimido)	2	n/a	C. Ciprofibrato, etofibrato ou bezafibrato	1057	223	30,18	Sim	Sim	Sim, HIV	Manter na REME
		Atorvastatina 40 mg (por comprimido)	2	n/a	D. Ácido nicotinico E. Atorvastatina, Fluvastatina, Lovastatina	1394	300	39,81	Sim	Sim	Não	Manter na REME	
			Atorvastatina 80 mg (por comprimido)	2	em prevenção secundário, altas doses de atorvastatina (80 mg/dia) foram superiores a doses usuais de pravastánia (80 mg/dia) e de atorvastatina (10 mg/dia); atorvastatina (80 mg/dia) mostrou mais beneficios em pacientes péri-LM comparada à sinvastatina (20 mg/dia), reduzindo eventos cardiovasculares maiores, sem alterar a mortalidade total	F. Sinvastatina G. Pravastatina	653	142	18,65	Sim	Sim	Não	Sim
			Fluvastatina 20 mg (por cápsula)	2	Dose inicial recomendada: 20 mg.		1 0		0,03	Não	Não	Não	Sim
			Fluvastatina 40 mg (por cápsula)	2	n/a			0	0,00	Não	Não	Não	Sim
			Lovastatina 10 mg (por comprimido)	2	beneficio no que diz respeito a prevenção de infarto do miocárdio, revascularização, angina e desfecho combinado de infarto, angina e mortalidade cardiovascular		0	0	0,00	Não	Não	Não	Sim
			Lovastatina 20 mg (por comprimido)	2	beneficio no que diz respeito a prevenção de infarto do miocárdio, revascularização, angina e desfecho combinado de infarto, angina e mortalidade cardiovascular; Dose inicial recomendada: 20 mg.		0	0	0,00	Não	Sim	Não	Sim
		Lovastatina 40 mg (por comprimido)	2	beneficio no que diz respeito a prevenção de infarto do miocárdio, revascularização, angina e desfecho combinado de infarto, angina e mortalidade cardiovascular		0	0	0,00	Não	Sim	Não	Sim	
			Pravastatina 10 mg (por comprimido)	2	Apesar da ausência de evidências clínicas contundentes de interações das estatinas que interferen no citocromo P\$40 oun medicamentos antiretrovivria; algumas diretrizes reconendam o emporpo perferencia de pervastatinos a ou horacitan por ano interferiem meda reta metablica. Assim, a pravastatina, por ser a alternativa perferencial de menor custo, é a estatina de ecociha pras entes pucientes. Melhores e mais contundentes evidências no que se refere à prevenção de metablidade (ossim como sim statina).		5	0	12,20	Não (licitação deserta)	Sim	Não	Sim
	venção de E83. I Hiperglicer demia para E82. Hiperglior demia para E78.3. Hipergulomicronemia E78.4. Outras hiperlipidemia não aria Conjunta SCTIE/MS E78.6 Deficiências de lipoproteinas		Pravastatina 20 mg (por comprimido)	2	Apone da numbrada de evalôncias eficiares contundentes de interações das estatinas que interferem no eficiencio PEGO com nediciona terra eficiarios abuntarios atteriorios, algumas distributas exconendam o emprego preferencial de pravastatinas una autor astatina por ado interferirem neda extendedidam o emprego preferencial de pravastatina por ado interferirem neda este metablica. Anima, a pravastatina, por es a alternativa perferencial de memo casta, é a estáma de escolha para estes poientes. Melhores emais continudentes evalôncias no que se refere à prevenção de mentidade (usiam como situatina). Dos incluid excensedas 20 mg.		35	20	85,37	Não (licitação deserta)	Sim	Sim, HIV	Manter na REME
ipidemia para evenção de ntos liovasculares e			Pravastatina 40 mg (por comprimido)	2	Apout da anolecia de eválencias eficiese contundentes de intercipio das estatinas que interierem no eficierem. Pleto ou medicamentos anterierem testa, algumas districtivas, esconendam o rempeogo preferencial de pravastatina so una sono atalitan por rais formativas, esconendam o rempeogo preferencial de fession con autore atalitan por a formativa esta estatina de escolha para estes pacientes. Melhores e mais contundentes evádencias no que se refere a prevenção de mentioladade classim com similar vinastirativa).		1	5	2,44	Não (licitação deserta)	Sim	Não	Sim
creatite rtaria Conjunta			Sinvastatina 10 mg (por comprimido)	3	melhores e mais contundentes evidências no que se refere à prevenção de mortalidade (assim como a pravastatina)		n/a	n/a	n/a	Não	Sim	Não	Manter na REME
-SCTIE/MS , de 7/2019)			Sinvastatina 20 mg (por comprimido)	3	melhores e mais contundentes evidências no que se refere à prevenção de mortalidade; (assim como a pravastatina); Dose inicial recomendada: 20 mg.		n/a	n/a	n/a	Não	Sim	Não	Manter na REME
	metabolismo de lipoproteínas		Sinvastatina 40 mg (por comprimido)	3	melhores e mais contundentes evidências no que se refere à prevenção de mortalidade (assim como a pravastatina)		n/a	n/a	n/a	Não	Sim	Não	Manter na REME
		Ácido Nicotínico e derivados	Ácido nicotínico 250 mg (por comprimido de liberação prolongada)	2	pacientes intolerantes a estatinas e que não preencha os critérios para uso de fibratos. Devido à baixa oberância imediata a doses elevadas, inicia-se o tratamento com doses baixas (250 mg em dose única após o jantar)		1	0	20,00	Não	Não	Não	Sim
			Ácido nicotínico 500 mg (por comprimido de liberação		pacientes intolerantes a estatinas e que não preencha os critérios para uso de fibratos		4	3	80,00	Não (licitação deserta)	Sim	Não	Sim
			Ácido nicotínico 750 mg (por comprimido de liberação	2	pacientes intolerantes a estatinas e que não preencha os critérios para uso de fibratos		0	0	0,00	Não	Sim	Não	Sim
			Bezafibrato 200 mg (por drágea ou comprimido)	2	pacientes sem indicação de uso de estatinas e com triglicerideos acima de 500 mg/dL (objetivando prevenção de pancreatite); Dose inicial recomendada: 200 mg.		122	17	3,65	Sim	Sim	Não	Sim
	Fibratos	Bezafibrato 400 mg (por comprimido de desintegração lenta)	2	pacientes sem indicação de uso de estatinas e com triglicerideos acima de 500 mg/dL (objetivando prevenção de pancreatite)		15	4	0,45	Sim	Sim	Não	Sim	
		Ciprofibrato 100 mg (por comprimido)	2	pacientes sem indicação de uso de estatinas e com triglicerídeos acima de 500 mg/dL (objetivando prevenção de pancreatite)		2695	256	80,57	Sim	Sim	Não	Manter na REME	
		Etofibrato 500 mg (por cápsula)	2	pacientes sem indicação de uso de estatinas e com triglicerídeos acima de 500 mg/dL (objetivando prevenção de pancreatite)	a	?	?	0,00	Não	Não	Não	Sim	
		Fenofibrato 200 mg (por cápsula)	2	nacientes sem indicação de uso de estatinas e com triglicerideos acima de 500 mg/dL (objetivando prevenção de pancreatite); em pacientes com triglicerideos maiores que 500 mg/dL, com adesão a dieta exercícios e em uso de estatinas, estas podem ser combinadas com fenofibrato para redução do risco de pancreatite aguida. Dose inicial recomendada: 200 mg		287	37	8,58	Sim	Sim	Não	Manter na REME	
		Fenofibrato 250 mg (por cápsula de liberação retardada)	2	pacientes sem indicação de uso de estatinas e com trigliceridos acima de 500 mgól. (objetivando prevenção de puncustite); em pacientes com trigliceridos maiores que 500 mgól., com adeska a dieta exercícios em uso de estatinas, estas podem ser combinadas com fenofibrato para redução do risco de puncustite aguda. Dose máxima 250mg		226	64	6,76	Sim	Sim	Não	Manter na REME	
		Genfibrozila 600 mg (por comprimido)	2	não pode ser usada em associação com estatinas pelo risco de rabdomiétise. Indicada a pacientes autolerantes ou refratários a estatinas. Dose inicial recomendada: 600 mg.		254	26	94,42	Sim	Sim	Sim, HIV	Manter na REME	
		Genfibrozila 900 mg (por comprimido)	2	não pode ser usada em associação com estatinas pelo risco de rabdomiólise. Indicada a pacientes intolerantes ou refratários a estatinas.		15	5	5,58	Sim	Sim	Não	Sim	