Secretaria de



### PARECER TÉCNICO/SES/SJ/NATJUS Nº 1971/2023

Rio de Janeiro, 04 de setembro de 2023.

Processo		0801467-70.2023.8.19.0001
ajuizado por 🗌		

O presente parecer visa atender à solicitação de informações técnicas do 3º **Juizado Especial de Fazenda Pública** da Comarca da Capital do Estado do Rio de Janeiro quanto ao medicamento **Galcanezumabe 120mg/mL** (Emgality®).

# I – RELATÓRIO

De acordo com os documentos (Num. 41465913 - Pág. 6/7) em impresso da
, emitido em 22 de novembro
Autora portadora de Doença de Crohn, apresenta piora expressiva de sua enxaqueca
cio de infliximabe, tratamento biológico específico para a doença de base. A piora do
de enxaqueca fez com que o uso de todos os medicamentos habituais para profilaxia,
issem efeito mesmo com doses elevadas. O controle da doença de base a impede de
sse medicamento. Tendo em vista o apontado acima e a grande incidência de crises
vam ao hospital, muitas vezes, torna-se urgente instituir medicamentos que ainda não
tentados pela paciente. Diante disso, foi prescrito o uso de Galcanezumabe
mL (Emgality®), na posologia de 02 ampolas no primeiro mês e, posteriormente 01
por mês, com tempo de duração e ser definido de acordo com a evolução da paciente.

## II – ANÁLISE

### DA LEGISLAÇÃO

- 1. A Política Nacional de Medicamentos e a Política Nacional de Assistência Farmacêutica estão dispostas, respectivamente, na Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017 e na Resolução nº 338/CNS/MS, de 6 de maio de 2004.
- 2. A Portaria de Consolidação nº 6/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, dispõe, também, sobre a organização da assistência farmacêutica em três componentes: Básico, Estratégico e Especializado. E, define as normas para o financiamento dos componentes estratégico e especializado da assistência farmacêutica.
- 3. A Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, estabelece, inclusive, as normas de financiamento e de execução do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica no âmbito do SUS.
- 4. A Portaria nº 2.979, de 12 de novembro de 2019, institui o Programa Previne Brasil, que estabelece o novo modelo de financiamento de custeio da Atenção Primária à Saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde.





Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

- 5. A Deliberação CIB-RJ nº 1.589, de 09 de fevereiro de 2012 relaciona os medicamentos disponíveis no âmbito do Estado do Rio de Janeiro e/ou Municípios definindo a Relação Estadual dos Medicamentos Essenciais (REME-RJ).
- 6. A Deliberação CIB-RJ nº 5.743 de 14 de março de 2019 dispõe sobre as normas de execução e financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) no âmbito do SUS no Estado do Rio de Janeiro e, em seu artigo 4º, estabelece o Elenco Mínimo Obrigatório de Medicamentos Essenciais do Componente Básico da Assistência Farmacêutica no Estado do Rio de Janeiro.
- 7. A Deliberação CIB-RJ nº 6.059 de 09 de janeiro de 2020 atualiza a Deliberação CIB nº 5.743 de 14 de março de 2019, no que tange aos repasses de recursos da União destinados ao Componente Básico da Assistência Farmacêutica.
- 8. A Resolução SMS nº 3733 de 14 de junho de 2018, definiu o elenco de medicamentos, saneantes, antissépticos, vacinas e insumos padronizados para uso nas unidades da Secretaria Municipal de Saúde do Rio de Janeiro, compreendendo os Componentes Básico, Hospitalar, Estratégico e Básico e Hospitalar, a saber, Relação Municipal de Medicamentos Essenciais no âmbito do Município do Rio de Janeiro (REMUME-RIO), em consonância com as legislações supramencionadas.

# DO QUADRO CLÍNICO

1. A cefaleia é um dos sintomas médicos mais frequentes. As cefaleias podem ser classificadas em primárias e secundárias. As cefaleias primárias são doenças cujo sintoma principal, porém não único, são episódios recorrentes de dor de cabeça (ex.: migrânea, cefaleia do tipo tensional e cefaleia em salvas. A prevalência anual da migrânea (enxaqueca) é de 15.8%, acometendo cerca de 22% das mulheres e 9% dos homens, com pico de prevalência entre 30 e 50 anos. A migrânea sem aura (75% dos casos) é mais frequente que com aura (25% dos casos). Cerca de 80% dos pacientes têm um familiar direto acometido. Caracteriza-se por crises recorrentes constituídas por até cinco fases (nem sempre estão presentes todas elas). Sintomas premonitórios: nesta fase o paciente pode apresentar irritabilidade, com raciocínio e memorização mais lentos, desânimo e avidez por alguns tipos de alimentos. Aura: complexo de sintomas neurológicos que se desenvolve gradualmente (ao longo de no mínimo 5 minutos) e dura até 60 minutos. A aura típica é um distúrbio visual constituído por pontos fosfenos, perda ou distorção de um dos hemicampos visuais ou parte deles. Às vezes associam-se parestesia unilateral e/ou disfasia. Cefaleia: é de forte intensidade, latejante/pulsátil, piorando com as atividades do dia a dia. A duração da fase de dor é de 4 a 72 horas. A dor é unilateral em dois terços das crises, geralmente mudando de lado de uma crise para outra. Sintomas associados: náuseas e/ou vômitos, foto e fonofobia. Fase de recuperação: fase de exaustão em que alguns pacientes necessitam de um período de repouso para seu completo restabelecimento<sup>1</sup>.

#### **DO PLEITO**

1. **Galcanezumabe** (Emgality®) é um anticorpo monoclonal humanizado de IgG4 que se liga ao peptídeo relacionado ao gene da calcitonina (CGRP) e impede sua

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> SPECIALI, J.G; et al. Protocolo Nacional para Diagnóstico e Manejo das Cefaleias nas Unidades de Urgência do Brasil - 2018. Disponível em: <a href="https://sbcefaleia.com.br/images/file%205.pdf">https://sbcefaleia.com.br/images/file%205.pdf</a>>. Acesso em: 04 set. 2023.



2

Secretaria de



Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

atividade biológica sem bloquear o receptor do CGRP. Na concentração de <u>120mg</u>, está indicado para a <u>profilaxia da enxaqueca em adultos que apresentam pelo menos quatro dias de enxaqueca por mês<sup>2</sup></u>.

### III - CONCLUSÃO

- 1. Informa-se que o medicamento **Galcanezumabe 120mg/mL** (Emgality®) **possui indicação**, que consta em bula², para o tratamento do quadro clínico apresentado pela Autora, conforme relato médico (Num. 41465913 Pág. 6). Contudo, recomenda-se que a Autora seja reavaliada pelo médico assistente periodicamente, a fim de comprovar a efetividade do tratamento.
- 2. Quanto à disponibilização, cabe mencionar que o pleito **Galcanezumabe** (Emgality®) <u>não integra nenhuma lista oficial de medicamentos</u> (Componentes Básico, Estratégico e Especializado), dispensados através do SUS, no âmbito do Município e do Estado do Rio de Janeiro.
- 3. Destaca-se que tal medicamento <u>não foi avaliado</u> pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (Conitec) para o tratamento da <u>enxaqueca</u>.
- 4. Este Núcleo não identificou Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT³) para o tratamento da enxaqueca quadro clínico apresentado pela Autora.
- 5. No que se refere à existência de substitutos terapêuticos ofertados pelo SUS, informa-se que são disponibilizados, no âmbito da atenção básica, conforme Relação Municipal de Medicamentos Essenciais do Rio de Janeiro (REMUME-RIO), medicamentos que possuem indicação para tratamento da enxaqueca, a saber: antidepressivos tricíclicos (Amitriptilina 25mg), anticonvulsivantes (Ácido Valproico 250mg e 500mg) e bloqueadores beta-adrenérgicos (Propranolol 40mg)<sup>4</sup>.
- 6. Neste sentido, cabe resgatar o relato médico (Num. 41465913 Pág. 6) de que a Autora já realizou vários esquemas profiláticos, e não surtiram efeito mesmo com doses elevadas. Entretanto, não foram citados quais foram os medicamentos utilizados previamente pela Autora no tratamento da enxaqueca.
- 7. Dessa forma, tendo em vista a existência de medicamentos padronizados no SUS para o manejo da condição clínica da Demandante, recomenda-se avaliação médica quanto ao uso dos medicamentos citados no item 5 desta Conclusão, uma vez que não foi relatado em documentos acostados aos autos o uso prévio, contraindicação e/ou efeitos adversos que permitam garantir que todas as opções padronizadas foram esgotadas no caso em tela.
- 8. Por fim, quanto à solicitação da Defensoria Pública do Estado do Rio de Janeiro (Num. 41465912 Pág. 19/20, item "VII", subitens "b" e "e") referente ao provimento de "... outros medicamentos, produtos complementares e acessórios que (...) se

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Wannmacher, L.; Ferreira, M.B.C. Enxaqueca: mal antigo com roupagem nova. ISSN 1810-0791 Vol. 1, N°8 Brasília, Julho de 2004. Disponível em: < https://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/HSE\_URM\_ENX\_0704.pdf>. Acesso em: 04 set. 2023.



<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Bula do medicamento Galcanezumabe (Emgality®) por Eli Lilly do Brasil Ltda. Disponível em:

<sup>&</sup>lt;a href="https://consultas.anvisa.gov.br/#/bulario/q/?nomeProduto=EMGALITY">https://consultas.anvisa.gov.br/#/bulario/q/?nomeProduto=EMGALITY</a>. Acesso em: 04 set. 2023.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS – CONITEC. Disponível em: <a href="https://www.gov.br/conitec/pt-br/assuntos/avaliacao-de-tecnologias-em-saude/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticas">https://www.gov.br/conitec/pt-br/assuntos/avaliacao-de-tecnologias-em-saude/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticas</a>. Acesso em: 04 set. 2023.

Secretaria de



Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

façam necessários ao tratamento da moléstia da Autora...", vale ressaltar que não é recomendado o fornecimento de novos itens sem emissão de laudo que justifique a necessidade dos mesmos, uma vez que o uso irracional e indiscriminado de medicamentos e tecnologias pode implicar em risco à saúde.

É o parecer.

Ao 3º Juizado Especial de Fazenda Pública da Comarca da Capital do Estado do Rio de Janeiro para conhecer e tomar as providências que entender cabíveis.

MILENA BARCELOS DA SILVA

Farmacêutica CRF- RJ 9714 ID. 4391185-4

FLÁVIO AFONSO BADARÓ

Assessor-chefe CRF-RJ 10.277 ID. 436.475-02

