Secretaria de



#### PARECER TÉCNICO/SES/SJ/NATJUS-FEDERAL Nº 1246/2022

	Rio de Janeiro, 04 de novembro de 2022
	Processo n° 5081434-82.2022.4.02.5101 ajuizado por neste ato representado por
	recer visa atender à solicitação de informações técnicas da <b>28</b> ro, da Seção Judiciária do Rio de Janeiro, quanto ao medicamento
	ação deste Parecer Técnico foi considerado o documento médicos, suficiente para análise do pleito e quadro clínico.
União (Evento 1_ANEXO2_l geneticista e pediatra ao Instituto de Puericultura e I desproporção de segmentos (acondroplasia). Não tendo r	m o formulário médico em impresso da Defensoria Pública da Páginas 12/16), preenchido em 30 de setembro de 2022, pela vinculada Pediatria Martagão Gesteira, o Autor, 7 anos, tem baixa estatura e corpóreos de início pré-natal secundário a displasia óssea realizado nenhum tratamento até o momento, a médica assistente a (Voxzogo®) 15µc/kg/dia, por via subcutânea, até o fechamento u idade precisa).
	visa o ganho estatural e consequente ganho de autonomia. Código de Doenças (CID-10) mencionado: Q77.4 – Acondroplasia.

# 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.





Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

- 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.
- 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.
- 9. A Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, Anexo XXXVIII, institui a Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras e as Diretrizes para a Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no SUS. Para efeito deste Anexo, considera-se doença rara aquela que afeta até 65 pessoas em cada 100.000 indivíduos, ou seja, 1,3 pessoas para cada 2.000 indivíduos.

### DO QUADRO CLÍNICO

1. O crescimento dos ossos é determinado por vários fatores que vão desde a herança genética às alterações na produção hormonal. O crescimento se dá até o fechamento das cartilagens ósseas. O fechamento das cartilagens ósseas (epífises), ocorre no final da puberdade, em geral, entre 15 e 20 anos de idade. A acondroplasia é a forma mais comum de displasia esquelética em humanos. É uma doença genética autossômica dominante causada por mutações genéticas, e apesar da incidência ao nascimento ser incerta estima-se que a ocorrência seja de 01 em cada 10.000 e 01 em 30.000 nascimentos, e acomete cerca de 250.000 pessoas em todo o mundo. Clinicamente a acondroplasia é caracterizada pelo tronco longo e estreito, os membros são curtos, principalmente na região proximal (rizomélico), a cabeça é grande com protuberância frontal e a porção medial da face é hipoplásica. Observa-se hiperextensão das articulações, principalmente de joelho e mãos, que também são curtas e apresentam os dedos largos. Na infância é comum a criança apresentar uma hipotonia leve a moderada, em muitos casos a hipotonia é secundária à compressão da medula espinhal na região cervical, que contribui para o atraso do desenvolvimento motor. O estreitamento do forame magno e a estenose espinhal são relativamente comuns e frequentemente requerem correções neurocirúrgicas<sup>1</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> BRASIL. Ministério da Mulher, da Família e dos Direitos Humanos. Secretaria Nacional dos Direitos da Criança e do Adolescente. Secretaria Nacional dos Direitos da Pessoa com Deficiência. Diagnóstico no SUS e primeiros cuidados numa perspectiva



-

Secretaria de



#### **DO PLEITO**

1. **Vosoritida** (Voxzogo®) é um peptídeo natriurético tipo C (CNP) modificado, indicado para o tratamento da acondroplasia em pacientes com idade igual ou superior a 2 anos, cujas epífises não estão fechadas. O diagnóstico de **acondroplasia** deve ser confirmado por testes genéticos apropriados².

### III – CONCLUSÃO

- 1. Trata-se de Autor, 7 anos, com diagnóstico de **acondroplasia**, apresentando solicitação médica para tratamento com o medicamento **Vosoritida** (Voxzogo®).
- 2. Isso posto, considerando o quadro descrito para o Autor, informa-se que o medicamento **Vosoritida** (Voxzogo<sup>®</sup>) **possui indicação**<sup>2</sup> para o caso em tela e deverá ser utilizado somente até o fechamento das epífises ósseas (sem data ou idade precisa).
- 3. No que tange à disponibilização do medicamento no âmbito do Sistema Único de Saúde SUS, destaca-se que a **Vosoritida** (Voxzogo®) <u>não integra</u> nenhuma lista oficial de medicamentos (Componentes Básico, Estratégico e Especializado) para dispensação, no âmbito do Município e do Estado do Rio de Janeiro.
- 4. Em continuidade, informa-se que até o presente momento, a **Vosoritida** (Voxzogo®) <u>não foi avaliada</u> pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS CONITEC, para o tratamento da **acondroplasia**<sup>3</sup>.
- 5. Acrescenta-se que a **acondroplasia** é uma doença genética <u>rara</u>. Nesse sentido, o Ministério da Saúde instituiu a <u>Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras</u>, aprovando as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no âmbito do SUS e instituiu incentivos financeiros de custeio. Ficou estabelecido que a <u>Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras</u><sup>4</sup> tem como objetivo reduzir a mortalidade, contribuir para a redução da morbimortalidade e das manifestações secundárias e a melhoria da qualidade de vida das pessoas, por meio de ações de promoção, prevenção, detecção precoce, tratamento oportuno, redução de incapacidade e cuidados paliativos.
- 6. Ainda de acordo com a referida Política, o Ministério da Saúde ficou responsável por estabelecer, através de PCDT, recomendações de cuidado para tratamento de doenças raras, levando em consideração a incorporação de tecnologias pela CONITEC, de maneira a qualificar o cuidado das pessoas com doenças raras<sup>5</sup>. Entretanto, ainda <u>não há Protocolo Clínico e</u> <u>Diretrizes Terapêuticas (PCDT)<sup>6</sup> publicado para o manejo da acondroplasia</u>.

multiprofissional. Disponível em: <a href="https://www.gov.br/mdh/pt-br/navegue-por-temas/crianca-e-adolescente/acoes-e-programas/DIAGNSTICONOSUSEPRIMEIROSCUIDADOSNUMAPERSPECTIVAMULTIPROFISSIONAL.pdf">https://www.gov.br/mdh/pt-br/navegue-por-temas/crianca-e-adolescente/acoes-e-programas/DIAGNSTICONOSUSEPRIMEIROSCUIDADOSNUMAPERSPECTIVAMULTIPROFISSIONAL.pdf</a>. Acesso em: 04 por 2022

<sup>&</sup>lt;a href="http://conitec.gov.br/index.php/protocolos-e-diretrizes">http://conitec.gov.br/index.php/protocolos-e-diretrizes</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.



<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Informações sobre o medicamento Vosoritida (Voxzogo®) por BioMarin International Limited. Disponível em: <a href="https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/voxzogo-epar-product-information\_pt.pdf">https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/voxzogo-epar-product-information\_pt.pdf</a>. Acesso em: 04 nov. 2022

<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/tecnologias-demandadas">https://www.gov.br/conitec/pt-br/assuntos/avaliacao-de-tecnologias-em-saude/tecnologias-demandadas</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> BRASIL, Ministério da Saúde. Portaria nº 199, de 3 de janeiro de 2014. Disponível:

<sup>&</sup>lt;a href="http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2014/prt0199\_30\_01\_2014.html">http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2014/prt0199\_30\_01\_2014.html</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> CONITEC. Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS. Relatório de Recomendação – Priorização de Protocolos e Diretrizes Terapêuticas para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras. Março/2015. Disponível em:

<sup>&</sup>lt;a href="http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2015/Relatrio\_PCDT\_DoenasRaras\_CP\_FINAL\_142\_2015.pdf">http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2015/Relatrio\_PCDT\_DoenasRaras\_CP\_FINAL\_142\_2015.pdf</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS – CONITEC. Disponível em:



Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

- 7. Em consulta às bases de dados científicas, verificou-se que os métodos para o tratamento da **acondroplasia** podem ser agrupados em <u>terapias cirúrgicas</u> e <u>farmacológicas</u>. A intervenção cirúrgica consiste no alongamento dos membros inferiores com aparelho de *Ilizarov* ou fixador externo monolateral. Tal terapia envolve múltiplos procedimentos passíveis de complicações graves<sup>7</sup>.
- 8. Dentre as terapias farmacológicas, o hormônio de crescimento humano recombinante (somatotropina recombinante) é um dos métodos de tratamento sintomático da baixa estatura na acondroplasia, como terapia de curto prazo (o que não se enquadra ao tratamento prescrito). Ademais, até o momento, somente o medicamento **Vosoritida** possui indicação aprovada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária para o tratamento da **acondroplasia**8.
- 9. Destaca-se que o medicamento **Vosoritida** foi registrado como um **produto biológico novo** (medicamento biológico que contém molécula com atividade biológica conhecida, ainda não registrada no Brasil). Assim, seu registro foi aprovado pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) em 29 de novembro de 2021<sup>9</sup>. Ademais, por se tratar de uma necessidade médica não atendida atualmente, este produto foi **priorizado** de acordo com os critérios da Resolução RDC N° 204, de 27 de dezembro de 2017, a qual dispõe sobre o enquadramento na categoria prioritária, de petições de registro, pós-registro e anuência prévia em pesquisa clínica de medicamentos².
- 10. No que concerne ao valor, no Brasil, para um medicamento ser comercializado é preciso obter o registro sanitário na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e a autorização de preço máximo pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED)<sup>10</sup>.
- 11. De acordo com publicação da CMED<sup>11</sup>, o **Preço Fábrica** (**PF**) deve ser utilizado como referência quando a aquisição dos medicamentos não for determinada por ordem judicial e os medicamentos não se encontrarem relacionados no rol anexo ao Comunicado nº 6, de 2013, que regulamenta o artigo 4º da Resolução nº 3 de 2011, e o **Preço Máximo de Venda ao Governo** (**PMVG**) é utilizado como referência quando a compra for motivada por ordem judicial, e sempre que a aquisição contemplar medicamentos relacionados no rol anexo ao Comunicado nº 6, de 2013.
- 12. Assim, considerando a regulamentação vigente, em consulta à Tabela de Preços CMED, para o ICMS 20%, tem-se<sup>12</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup> BRASIL Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Lista de Preços de Medicamentos. Disponível em: <a href="https://www.gov.br/anvisa/pt-">https://www.gov.br/anvisa/pt-</a>



<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> WROBEL W, PACH E, BEN-SKOWRONEK I. Advantages and Disadvantages of Different Treatment Methods in Achondroplasia: A Review. *Int J Mol Sei* . 2021;22(11):5573. Disponível em:

<sup>&</sup>lt;a href="https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8197470/">https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8197470/</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> PAULI, R.M. Achondroplasia: a comprehensive clinical review. Orphanet J Rare Dis 14, 1 (2019). Disponível em: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6318916/ Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> MINISTÉRIO DA SAÚDE. Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA Voxzogo (vosoritida): novo registro. Disponível em: <a href="https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/medicamentos/novos-medicamentos-e-indicacoes/voxzogo-vosoritida-novo-registro">https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/medicamentos/novos-medicamentos-e-indicacoes/voxzogo-vosoritida-novo-registro</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> BRASIL Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Medicamentos. Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED). Disponível em: <a href="http://portal.anvisa.gov.br/cmed/apresentacao">http://portal.anvisa.gov.br/cmed/apresentacao</a>. Acesso em: 04 nov. 2022.

<sup>11</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED). Preços máximos de medicamentos por princípio ativo, para compras públicas. Preço fábrica (PF) e preço máximo de venda ao governo (PMVG). Disponível em:

 $<sup>&</sup>lt; http://portal.anvisa.gov.br/documents/374947/5866895/LISTA\_CONFORMIDADE\_GOV\_2020\_05\_v1.pdf/3a41630f-7344-42ec-b8bc-8f98bba7c205>. Acesso em: 04 nov. 2022.$ 

#### Secretaria de Saúde



Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

Vosoritida 0,56mg (Voxzogo®) – possui preço de fábrica correspondente a R\$ 70.132,71 e preço máximo de venda ao governo correspondente a R\$ 55.033,14 (caixa com 10 frascos).

É o parecer.

À 28ª Vara Federal do Rio de Janeiro, da Seção Judiciária do Rio de Janeiro, para conhecer e tomar as providências que entender cabíveis.

GABRIELA CARRARA

Farmacêutica CRF/RJ: 21.047 ID. 5083037-6

ALINE PEREIRA DA SILVA

Farmacêutica CRF- RJ 13065 ID. 4.391.364-4

FLÁVIO AFONSO BADARÓ

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



