

NOTA TÉCNICA Nº 1486/2022 - NAT-JUS/SP

1. Identificação do solicitante

- 1.1. Solicitante: [REDACTED]
1.2. Origem: 2ª Vara Cível Federal de São Paulo – TRF3
1.3. Processo nº: 5013975-46.2022.4.03.6100
1.4. Data da Solicitação: 06/07/2022
1.5. Data da Resposta: 15/07/2022

2. Paciente

- 2.1. Data de Nascimento/Idade: 02/02/1975 – 47 anos
2.2. Sexo: masculino
2.3. Cidade/UF: São Paulo/SP
2.4. Histórico da doença: Hiperquilomicronemia – CID E78.3

3. Quesitos formulados pelo(a) Magistrado(a)

4. Descrição da Tecnologia

- 4.1. Tipo da tecnologia: **medicamento**

Volanesorsena

- .2. Princípio Ativo: VOLANESORSENA SÓDICA
4.3. Registro na ANVISA: 1577000030010
4.4. O produto/procedimento/medicamento está disponível no SUS: Não
4.5. Descrever as opções disponíveis no SUS/Saúde Suplementar: atorvastatina, pravastatina, simvastatina, bezafibrato, ciprofibrato, etofibrato, fenofibrato.
4.6. Em caso de medicamento, descrever se existe Genérico ou Similar: Não.
4.7. Custo da tecnologia:
4.7.1. Denominação genérica: VOLANESORSENA SÓDICA
4.7.2. Laboratório: PTC FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.

4.7.3. Marca comercial: WAYLIVRA

4.7.4. Apresentação: 200 MG/ML SOL INJ SC CT SER PREENC VD TRANS X 1,5 ML

4.7.5. Preço máximo de venda ao Governo: R\$ 121.716,53

4.7.6. Preço máximo de venda ao Consumidor: R\$ 208.463,94

4.8. Tratamento mensal:

4.8.1. Dose diária recomendada: 285 mg de volanesorsena em uma solução de 1,5 ml injetado por via subcutânea uma vez por semana durante 3 meses, seguido de administração a cada duas semanas como adjunto à dieta.

4.9. Fonte do custo da tecnologia: Lista de preços de medicamentos da ANVISA/CMED.

Referência maio de 2022. Disponível em:
<https://www.gov.br/anvisa/ptbr/assuntos/medicamentos/cmed/precos/capa-listas-de-precos>

4.10. Recomendações da CONITEC: não avaliado

5. Discussão e Conclusão

5.1. Evidências sobre a eficácia e segurança da tecnologia:

Volanesorsena é um inibidor do oligonucleotídeo antisense quimérico 2'-O-(2 metoxietil) (2' MOE ASO) da proteína de alvo molecular apolipoproteína C-III (apoC-III). A tecnologia *antisense* interrompe o processo de produção da proteína causando a degradação do ácido ribonucleico mensageiro (RNAm) e, assim, evitando a tradução da proteína específica. Os oligonucleotídeos *antisense* são projetados para serem específicos de sequência com alta afinidade de ligação ao seu RNA alvo exclusivo. Volanesorsena é projetada para se ligar ao RNAm de apoC-III humana e promover uma redução na proteína apoC-III. O tratamento antisense com volanesorsen reduz a síntese e produção de apoC-III especificamente no nível genético por meio da ligação e causando a degradação do RNAm da apoC-III. A apolipoproteína C-III, um importante regulador dos níveis plasmáticos de triglicerídeos, é uma glicoproteína de 79 aminoácidos sintetizada principalmente no fígado e, em menor proporção, pelo intestino. Várias moléculas da proteína residem na superfície de lipoproteínas e HDL contendo a apolipoproteína B (apoB) e trocam rapidamente entre

essas partículas. A maioria da apoC-III é associada a lipoproteínas ricas em triglicerídeos em pacientes hipertrigliceridêmicos. Através do seu novo mecanismo de ação de redução da apoC-III, volanesorsena mostrou reduções consistentes e dependentes da dose nos triglycerídeos circulantes. Volanesorsena demonstrou eficácia sustentada em todos os grupos de pacientes estudados até o momento, com níveis variáveis de triglycerídeos da linha basal e com e sem terapia concomitante de redução de lipídios (por exemplo, estatinas, fibratos e óleos de peixe).

Nos pacientes com SQF com níveis de triglycerídeos na casa dos milhares, o tratamento com volanesorsena resultou em reduções consistentes de triglycerídeos, variando de 60% a 77% em 3 meses, em 3 estudos separados. Essas reduções sugerem que a medicação tem o potencial para manejar níveis extremamente altos de triglycerídeos resistentes a outras terapias e, consequentemente, reduzir o risco de pancreatite, bem como a ocorrência de outros sintomas em pacientes com SQF.

Quanto aos estudos utilizando a medicação pleiteada, o primeiro estudo de fase 1 em humanos foi realizada em 33 indivíduos saudáveis. Volanesorsen foi administrado em dias alternados durante a primeira semana (Dias 1, 3 e 5) e depois uma vez por semana durante as 3 semanas seguintes (Dias 8, 15 e 22). O tratamento resultou em reduções substanciais dependentes da dose na apoC3 de 20%, 17%, 71% e 78% no Dia 29, 1 semana após a última dose, em doses de 50, 100, 200 e 400 mg, respectivamente, que foi associado a reduções dependentes da dose nos TGs de 20%, 25%, 43% e 44% (Graham, 2013).

Em estudo randomizado duplo-cego e placebo-controlado de fase 1, volanesorsen foi administrado semanalmente por via subcutânea por 13 semanas em 57 indivíduos com hipertrigliceridemia grave ou não controlada (randomizado 41:16) e 28 em terapia com fibratos (randomizado 20:8). Os autores encontraram reduções de 31 a 79% nos triglycerídeos (média dos mínimos quadrados) no grupo que recebeu volanersonen em comparação com um aumento de 20% no placebo. Da mesma forma, quando o volanesorsen foi adicionado à terapia com fibratos, a apoC3 novamente diminuiu de maneira proporcional à dose de 200 para 300mg, aliada a reduções concordantes de 52-65% nos triglycerídeos (Gaudet, 2015).

O estudo de fase 3 CS6 (APPROACH) avaliou a eficácia e segurança do volanesorsen em 66 pacientes adultos com triglicérides >750mg/dl. Na coorte randomizada, 41 pacientes eram homozigotos ou heterozigotos compostos para 25 mutações inativadoras diferentes em LPL, e 11 pacientes tinham mutações bialélicas em proteínas acessórias ou eram duplamente heterozigotos para mutações LPL e APOA5 ou LMF1, enquanto 14 pacientes não tinham mutações identificáveis. Eles foram randomizados 1:1 a 52 semanas de volanesorsen subcutâneo semanal (285mg) ou placebo. Os pacientes foram submetidos a um período de estabilização da dieta compreendendo <20g de gordura por dia e restrições obrigatórias de álcool antes da randomização. No grupo volanesorsen, os níveis de triglicérides foram reduzidos em 53% em 6 meses e 40% em 12 meses (Witztum, 2109). Conforme os estudos clínicos descritos acima, a eficácia do medicamento é superior ao placebo na vigência de dieta ótima e seu potencial de efeito é superior aos medicamentos disponíveis no SUS, embora a busca por evidências científicas não levem a nenhum estudo de comparação direta de tal medicação com outras possibilidades disponíveis no SUS. Existe um risco da ordem de mais de 10% de complicações hematológicas (plaquetopenia), devendo haver monitorização.

5.2. Benefício/efeito/resultado esperado da tecnologia:

Redução do nível de lípides plasmáticos e de complicações agudas e de longo prazo relacionadas à síndrome.

5.3. Parecer

(X) Favorável

() Desfavorável

5.4. Conclusão Justificada:

A medicação foi estudada como adjuvante à dieta em pacientes adultos com síndrome de quilomicronemia familiar geneticamente confirmada e com alto risco de pancreatite, nos quais a resposta à dieta e à terapia de redução de triglicerídeos foi inadequada. Os dados

científicos são provenientes de poucos estudos científicos, com pequena amostra, dada a raridade da doença. Nesses estudos, a medicação foi comparada com placebo e não às medicações disponíveis no SUS, as quais são altamente eficazes em pacientes com disfunções dos lípides de etiologia multifatorial.

Justifica-se a alegação de urgência, conforme definição de urgência e emergência do CFM?

- () SIM, com potencial risco de vida
(X) SIM, com risco de lesão de órgão ou comprometimento de função
() NÃO

5.5. Referências bibliográficas:

Esan, O., & Wierzbicki, A. S. (2020). Volanesorsen in the Treatment of Familial Chylomicronemia Syndrome or Hypertriglyceridaemia: Design, Development and Place in Therapy. *Drug design, development and therapy*, 14, 2623–2636.
<https://doi.org/10.2147/DDDT.S224771>

Gaudet D, Alexander VJ, Baker BF, Brisson D, Tremblay K, Singleton W, Geary RS, Hughes SG, Viney NJ, Graham MJ, Crooke RM, Witztum JL, Brunzell JD, Kastelein JJ. Antisense Inhibition of Apolipoprotein C-III in Patients with Hypertriglyceridemia. *N Engl J Med.* 2015 Jul 30;373(5):438-47

Graham MJ, Lee RG, Bell TA 3rd, Fu W, Mullick AE, Alexander VJ, Singleton W, Viney N, Geary R, Su J, Baker BF, Burkey J, Crooke ST, Crooke RM. Antisense oligonucleotide inhibition of apolipoprotein C-III reduces plasma triglycerides in rodents, nonhuman primates, and humans. *Circ Res.* 2013 May 24;112(11):1479-90.

Teramoto R, Tada H, Kawashiri MA, Nohara A, Nakahashi T, Konno T, Inazu A, Mabuchi H, Yamagishi M, Hayashi K. Molecular and functional characterization of familial chylomicronemia syndrome. *Atherosclerosis.* 2018 Feb;269:272-278

Witztum JL, Gaudet D, Freedman SD, Alexander VJ, Digenio A, Williams KR, Yang Q, Hughes SG, Geary RS, Arca M, Stroes ESG, Bergeron J, Soran H, Civeira F, Hemphill L, Tsimikas S, Blom DJ, O'Dea L, Bruckert E. Volanesorsen and Triglyceride Levels in Familial Chylomicronemia Syndrome. N Engl J Med. 2019 Aug 8;381(6):531-542

Considerações NAT-Jus/SP: A autoria do presente documento não é divulgada por motivo de preservação do sigilo.

Equipe NAT-Jus/SP