



**PARECER TÉCNICO/SES/SJ/NATJUS Nº 4373/2024.**

Rio de Janeiro, 23 de outubro de 2024.

Processo nº 0913421-87.2024.8.19.0001,  
ajuizado por

Trata-se de Autor com diagnóstico de **esclerose sistêmica e doença pulmonar intersticial com fibrose**, desde 2021, e anti SCL70 positivo (pior prognóstico), tendo iniciado ciclofosfamida em março/2023 até setembro/2023, seguido de micofenolato de mofetil, porém com piora da fibrose pulmonar, segundo tomografia de tórax. Consta indicado o uso de **nintedanibe 150mg** – 01 comprimido de 12/12h. Classificação Internacional de Doenças (CID-10) informada: **J84.1 – Outras doenças pulmonares intersticiais com fibrose e M04 – esclerose sistêmica progressiva**. (Num. 140246069, 140246070 e 40246074).

A doença pulmonar intersticial (DPI) relacionada com doença do tecido conjuntivo (DTC) é a causa mais comum em 27% dos pacientes, segundo estudo de coorte multicêntrico grande realizado no Brasil. A DTC, pneumonite de hipersensibilidade crônica (PHC), DPI não classificada, FPI, pneumonia intersticial não específica (PINE), sarcoidose, pneumonia em organização e DPI por exposição ocupacional são exemplos de **DPI que podem progredir**. Esse grupo de doenças foi agrupado sob o termo **doenças pulmonares intersticiais fibrosantes progressivas (DPI-FP)** ou, mais recentemente, **fibrose pulmonar progressiva**<sup>1</sup>.

Assim, o **nintedanibe 150mg apresenta indicação** para o tratamento da condição clínica descrita para o Autor – *doença pulmonar intersticial fibrosante progressiva*.

Tal medicamento **não integra** uma lista oficial de medicamentos (Componentes Básico, Estratégico e Especializado) para dispensação no SUS, **não cabendo** seu fornecimento a nenhuma das esferas de gestão do SUS.

A Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS – CONITEC avaliou apenas o uso do **nintedanibe** para o tratamento da fibrose pulmonar idiopática (FPI)<sup>2</sup>. Ou seja, **não há uma avaliação dessa Comissão com relação ao uso do referido medicamento em pacientes com outras doenças fibrosantes pulmonares que não a FPI**.

Para o tratamento das manifestações pulmonares da esclerose sistêmica, o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas publicado pelo Ministério da Saúde em 2022 considera a ciclofosfamida como medicamento de primeira linha; e a azatioprina como possível opção de tratamento para pacientes que apresentam hipersensibilidade à ciclofosfamida (estudo demonstra que azatioprina parece ser inferior à ciclofosfamida para redução no declínio da função pulmonar)<sup>3</sup>.

Contudo, **está claro em documentos médicos que o Autor já fez uso do medicamento ciclofosfamida e do imunossupressor micofenolato de mofetila, mantendo progressão da fibrose pulmonar**.

<sup>1</sup> Pereira, C.A.C., Cordeiro, S. & Resende, A.C. Doença Pulmonar Intersticial Fibrosante Progressiva. J Bras Pneumol.

2023;49(5):e20230098. Disponível em: <<https://jornaldepneumologia.com.br/how-to-cite/3858/en-US>>. Acesso em: 23 out. 2024.

<sup>2</sup> Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos. Portaria nº 86, de 24 de dezembro de 2018. Torna pública a decisão de não incorporar o nintedanibe para o tratamento da fibrose pulmonar idiopática (FPI) no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

<sup>3</sup> BRASIL. Ministério da Saúde. Portaria Conjunta nº 16, de 10 de agosto de 2022. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Esclerose Sistêmica. Disponível em: <[https://www.gov.br/conitec/pt-br/mídias/protocolos/20220926\\_pcdt\\_esclerose\\_sistemica.pdf](https://www.gov.br/conitec/pt-br/mídias/protocolos/20220926_pcdt_esclerose_sistemica.pdf)>. Acesso em: 23 out. 2024.



GOVERNO DO ESTADO  
**RIO DE JANEIRO**

Subsecretaria Jurídica  
Núcleo de Assessoria Técnica em Ações de Saúde

Com base nisso, e tendo em vista a ausência de diretrizes no SUS para o manejo da *doença pulmonar intersticial fibrosante progressiva*, não há **tratamento padronizado e específico que visa retardar a progressão da fibrose pulmonar, como propõe o medicamento nintedanibe.**

Adicionalmente, cabe esclarecer que o medicamento **nintedanibe 150mg** (Ofev®) possui registro ativo na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

**É o parecer.**

**Ao 2<sup>a</sup> Juizado Especial de Fazenda Pública da Comarca da capital no Estado do Rio de Janeiro para conhecer e tomar as providências que entender cabíveis.**

**LEOPOLDO JOSÉ DE OLIVEIRA NETO**

Farmacêutico  
CRF-RJ 15023  
ID: 5003221-6

**JACQUELINE ZAMBONI MEDEIROS**

Farmacêutica  
CRF- RJ 6485  
ID: 501.339-77

**FLÁVIO AFONSO BADARÓ**

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