

RELATÓRIO RESUMIDO DE RECOMENDAÇÃO PRELIMINAR

Nº da UAT:	175
Classificação:	Ordinária
Unidade cadastral:	TECIND
Tecnologia em saúde:	Lebriquizumabe
Indicação de uso:	Tratamento de pacientes adultos com dermatite atópica grave que apresentem falha, intolerância ou contraindicação à ciclosporina
Tipo de tecnologia em saúde:	Medicamento
Tipo de PAR:	Incorporação de nova tecnologia em saúde no Rol
Procedimento/evento em saúde no Rol:	TERAPIA IMUNOBIOLOGICA ENDOVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA (COM DIRETRIZ DE UTILIZAÇÃO)
Nº da DUT:	65
Nº do Protocolo	2025.2.000283
Recomendação Preliminar da ANS	Desfavorável
Motivação para a recomendação preliminar	Os pareceristas não incluíram estudos em sua análise, pois, à época da elaboração do relatório de análise crítica, a busca na literatura para a pergunta de pesquisa proposta (PICO - população, intervenção, comparador e desfecho) não permitiu a identificação de estudos a ela pertinentes. Assim, há incertezas sobre as evidências diretas de eficácia e/ou segurança do tratamento com lebriquizumabe comparado a dupilumabe (disponível no Rol) para pacientes com dermatite atópica grave que apresentem falha, intolerância ou contraindicação à ciclosporina. A avaliação econômica apresentada pelo proponente resultou em dominância de lebriquizumabe em relação a dupilumabe (menor custo e maior efetividade). Diante de incertezas relacionadas ao modelo, à limitação acima citada e ao uso de dados oriundos de metanálise em rede não publicada, os resultados da avaliação econômica devem ser considerados com cautela. Já a análise de impacto orçamentário recalculada pelos pareceristas estimou, no cenário de incorporação da tecnologia, economia entre R\$ 12,8 e R\$ 16,6 milhões em média por ano no horizonte temporal de cinco anos a depender do cenário de difusão para o atendimento a uma população média anual de 4.045 pacientes

Legendas:

DUT – Diretriz de Utilização

PAR – Proposta de Atualização do Rol

UAT – Unidade de Análise Técnica