

RELATÓRIO RESUMIDO DE RECOMENDAÇÃO PRELIMINAR

Nº da UAT:	102
Classificação:	Ordinária
Unidade cadastral:	TECIND
Tecnologia em saúde:	Lenvatinibe, em combinação com Pembrolizumabe
Indicação de uso:	Tratamento de pacientes adultas com câncer endometrial (CE) avançado, que apresentem progressão da doença após terapia sistêmica prévia à base de platina, proficientes em reparo de incompatibilidade do DNA (pMMR), e que não sejam candidatas à cirurgia curativa ou radiação (radioterapia).
Tipo de tecnologia em saúde:	Medicamento
Tipo de PAR:	Incorporação de nova tecnologia em saúde no Rol
Procedimento/evento em saúde no Rol:	TERAPIA ANTINEOPLÁSICA ORAL PARA TRATAMENTO DO CÂNCER (COM DIRETRIZ DE UTILIZAÇÃO)
Nº da DUT:	64
Nº do Protocolo	2023.2.000116
Recomendação Preliminar da ANS	Favorável
Motivação para a recomendação preliminar	As evidências científicas de eficácia e segurança sobre o uso do mesilato de lenvatinibe em associação com o pembrolizumabe para o tratamento de pacientes adultas com câncer endometrial avançado, que apresentem progressão da doença após terapia sistêmica prévia à base de platina, proficientes em reparo de incompatibilidade do DNA (pMMR), e que não sejam candidatas à cirurgia curativa ou radiação, são baseadas em um ensaio clínico randomizado - ECR, o qual demonstrou benefícios em termos de ganho estatisticamente significativo de sobrevida global (17,4 meses no grupo lenvatinibe/pembrolizumabe x 12,0 meses no grupo quimioterapia, redução de 32% no risco

	<p>de morte, evidência de certeza alta) e sobrevida livre de progressão (6,6 meses no grupo associação lenvatinibe/pembrolizumabe e 3,8 meses no grupo quimioterapia, redução de 40% no risco de progressão ou morte, evidência de certeza moderada). Embora o uso da associação medicamentosa possa estar associado a um aumento de eventos adversos graves, estes são considerados manejáveis.</p>
--	--

Legendas:

DUT – Diretriz de Utilização

PAR – Proposta de Atualização do Rol

UAT – Unidade de Análise Técnica