



Brasília, DF | maio de 2023

Relatório de Recomendação

MEDICAMENTO

nº 820

**Combinação fixa de losartana associada a hidroclorotiazida
para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle
inadequado da pressão arterial**

2023 Ministério da Saúde.

É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte e que não seja para venda ou qualquer fim comercial.

A responsabilidade pelos direitos autorais de textos e imagens desta obra é da Conitec.

Elaboração, distribuição e informações

MINISTÉRIO DA SAÚDE

Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde - SECTICS

Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde - DGITS

Coordenação-Geral de Avaliação de Tecnologias em Saúde - CGATS

Esplanada dos Ministérios, Bloco G, Edifício Sede, 8º andar

CEP: 70.058-900 – Brasília/DF

Tel.: (61) 3315-2848

Site: <https://www.gov.br/conitec/pt-br>

E-mail: conitec@saude.gov.br

Elaboração do relatório

Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde (UATS) do Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC)

Rosa Camila Lucchetta – UATS/HAOC

Vinícius Lins Ferreira – UATS/HAOC

Wendel Mombaqué dos Santos – UATS/HAOC

Monitoramento do Horizonte Tecnológico

Thaís Araújo Borges – CMTS/DGITS/ SECTICS /MS

Ana Carolina de Freitas Lopes – CMTS/DGITS/SECTICS/MS

Perspectiva do Paciente

COORDENAÇÃO DE INCORPORAÇÃO DE TECNOLOGIAS

Andrija Oliveira Almeida - CITEC/DGITS/SECTICS/MS

Andrea Brígida de Souza - CITEC/DGITS/SECTICS/MS

Luiza Nogueira Losco - CITEC/DGITS/SECTICS/MS

Melina Sampaio de Ramos Barros - CITEC/DGITS/SECTICS/MS

Revisão

Eduardo Freire de Oliveira – CGATS/DGITS/ SECTICS /MS

Coordenação

Priscila Gebrim Louly – CGATS/DGITS/ SECTICS /MS

Supervisão

Luciene Fontes Schluckebier Bonan – DGITS/SECTICS/MS

Marco Legal

A Lei nº 8.080, de 19 de setembro de 1990, estabelece, em seu art. 19-Q, que a incorporação, a exclusão ou a alteração de novos medicamentos, produtos e procedimentos, bem como a constituição ou alteração de protocolo clínico ou de diretriz terapêutica são atribuições do Ministério da Saúde - MS. Para cumprir essas atribuições, o MS é assessorado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - Conitec.

A análise da Comissão deve ser baseada em evidências científicas sobre eficácia, acurácia, efetividade e segurança da tecnologia, bem como a avaliação econômica comparativa dos benefícios e dos custos em relação às tecnologias já incorporadas. A tecnologia em saúde deve estar registrada na Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa e, no caso de medicamentos, ter o preço regulado pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - CMED.

Em seu art. 19-R, a legislação prevê que o processo administrativo deverá ser concluído em prazo não superior a 180 (cento e oitenta) dias, contado da data em que foi protocolado o pedido, admitida a sua prorrogação por 90 (noventa) dias corridos, quando as circunstâncias exigirem.

A Conitec é composta por Secretaria-Executiva e três comitês: Medicamentos, Produtos e Procedimentos e Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas. O Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, e o Anexo XVI da Portaria de Consolidação GM/MS nº 1, de 28 de setembro de 2017, regulamentam as competências, o funcionamento e o processo administrativo da Comissão. A gestão técnica e administrativa da Conitec é de responsabilidade da Secretaria-Executiva, que é exercida pelo Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS/SECTICS/MS).

Os Comitês são compostos por quinze membros, um representante de cada Secretaria do Ministério da Saúde – sendo presidido pelo representante da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde (SECTICS) – e um representante de cada uma das seguintes instituições: Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, Agência Nacional de Saúde Suplementar - ANS, Conselho Nacional de Saúde - CNS, Conselho Nacional de Secretários de Saúde - CONASS, Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde – CONASEMS, Conselho Federal de Medicina – CFM, Associação Médica Brasileira – AMB e Núcleos de Avaliação de Tecnologias em Saúde – NATS, pertencentes à Rede Brasileira de Avaliação de Tecnologias em Saúde - Rebrats.

O Comitê de Medicamentos é responsável por avaliar produto farmacêutico ou biológico, tecnicamente obtido ou elaborado, para uso com finalidade profilática, curativa ou paliativa, ou para fins de diagnóstico.

Todas as recomendações emitidas pelos Comitês são submetidas à Consulta Pública (CP) pelo prazo de 20 (vinte) dias, exceto em casos de urgência quando o prazo poderá ser reduzido a 10 (dez) dias. As contribuições e sugestões da consulta pública são organizadas e avaliadas pelo Comitê responsável, que emite deliberação final. Em seguida o processo é enviado para decisão do Secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde, que pode solicitar a realização de audiência pública. A portaria decisória é publicada no Diário Oficial da União.

Avaliação de Tecnologias em Saúde

De acordo com o Decreto nº 9.795/2019, cabe ao Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde (DGITIS) subsidiar a Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE) no que diz respeito à alteração ou exclusão de tecnologias de saúde no SUS; acompanhar, subsidiar e dar suporte às atividades e demandas da Conitec; realizar a gestão e a análise técnica dos processos submetidos à Conitec; definir critérios para a incorporação tecnológica com base em evidências de eficácia, segurança, custo-efetividade e impacto orçamentário; articular as ações do Ministério da Saúde referentes à incorporação de novas tecnologias com os diversos setores, governamentais e não governamentais, relacionadas com as prioridades do SUS; dentre outras atribuições.

O conceito de tecnologias em saúde abrange um conjunto de recursos que tem como finalidade a promoção da saúde, prevenção e tratamento de doenças, bem como a reabilitação das pessoas, incluindo medicamentos, produtos para a saúde, equipamentos, procedimentos e sistemas organizacionais e de suporte por meio dos quais a atenção e os cuidados com a saúde são prestados à população¹.

A demanda de incorporação tecnologia em saúde a ser avaliada pela Conitec, de acordo com o artigo art. 15, § 1º do Decreto nº 7.646/2011, deve apresentar número e validade do registro da tecnologia em saúde na Anvisa; evidência científica que demonstre que a tecnologia pautada é, no mínimo, tão eficaz e segura quanto aquelas disponíveis no SUS para determinada indicação; estudo de avaliação econômica comparando a tecnologia pautada com as tecnologias em saúde disponibilizadas no SUS; e preço fixado pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED), no caso de medicamentos.

Dessa forma, as demandas elegíveis para a avaliação pelo DGITIS são aquelas que constam no Decreto nº 7.646/2011 e devem ser baseadas nos estudos apresentados que são avaliados criticamente quando submetidos como propostas de incorporação de tecnologias ao SUS.

Lista de tabelas

Tabela 1. Ficha com a descrição técnica da tecnologia avaliada.	18
Tabela 2. Custos dos medicamentos avaliados	19
Tabela 3. Avaliação da qualidade da evidência, a partir da ferramenta GRADE	23
Tabela 4. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS	26
Tabela 5. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus HCTZ	26
Tabela 6. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + NIF	27
Tabela 7. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + ANL	28
Tabela 8. Parâmetros e população utilizados no modelo de impacto orçamentário	29
Tabela 9. Custos utilizados na análise de impacto orçamentário	30
Tabela 10. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share, cenário proposto conservador	31
Tabela 11. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share, cenário proposto agressivo	31
Tabela 12. Estratégia de busca da overview	35
Tabela 13. Resumo dos estudos incluídos na overview	44
Tabela 14. Market share do cenário atual utilizado na AIO	52
Tabela 15. Market share do cenário alternativo conservador utilizado na AIO	52
Tabela 16. Market share do cenário alternativo agressivo utilizado na AIO	52
Tabela 17. População elegível	53
Tabela 18. Custos utilizados na análise de impacto orçamentário	53
Tabela 19. Resultados do cenário alternativo e da análise de sensibilidade (market share proposto conservador)	53
Tabela 20. Resultados do cenário alternativo e da análise de sensibilidade (market share proposto agressivo)	54
Tabela 21. Pergunta PICO (população, intervenção, comparação e outcomes [desfechos])	62
Tabela 22. Estratégia de busca nas plataformas consultadas em abril de 2022	65
Tabela 23. Estudos selecionados na revisão sistemática	70
Tabela 24. Resultados dos desfechos primários e secundários	71
Tabela 25. Avaliação do risco de viés dos ECR	76
Tabela 26. Avaliação da qualidade da evidência, a partir da ferramenta GRADE	82
Tabela 27. Características do modelo de análise de custo-efetividade	104
Tabela 28. Probabilidades de incidência e mortalidade utilizados no modelo	106
Tabela 29. Parâmetros utilizados no modelo	107
Tabela 30. Redução da pressão arterial sistólica para cada comparação	108
Tabela 31. Custos utilizados no modelo por estado e ciclo	108
Tabela 32. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS	109
Tabela 33. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus HCTZ	110
Tabela 34. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + NIF	111
Tabela 35. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + ANL	112
Tabela 36. Market share do cenário atual utilizado na AIO	119
Tabela 37. Market share do cenário proposto conservador utilizado na AIO	119
Tabela 38. Market share do cenário proposto conservador utilizado na AIO	119
Tabela 39. Parâmetros e população utilizados no modelo de impacto orçamentário	120

Tabela 40. Custos utilizados na análise de impacto orçamentário	120
Tabela 41. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share proposto conservador	121
Tabela 42. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share proposto agressivo	122
Tabela 43. Resultados da análise de sensibilidade probabilística (Market share proposto conservador)	122
Tabela 44. Resultados da análise de sensibilidade probabilística (Market share proposto agressivo)	122
Tabela 45. Resultado do Impacto orçamentário – análise de cenário, Market share cenário proposto conservador	123
Tabela 46. Resultado do Impacto orçamentário – análise de cenário, Market share cenário proposto agressivo.....	123

Lista de figuras

Figura 1. Prevalência de hipertensão em (A) mulheres e (B) homens no ano de 2019. Fonte: adaptado de (3).....	13
Figura 2. Classificação da pressão arterial de acordo com a medição no consultório a partir de 18 anos de idade (4).....	14
Figura 3. Início de tratamento anti-hipertensivo (tratamento não medicamentoso e medicamentoso) em diferentes níveis de pressão arterial de consultório.....	15
Figura 4. Algoritmo de tratamento medicamentoso anti-hipertensivo segundo ausência ou presença de comorbidades (parte 1)	16
Figura 5. Algoritmo de tratamento medicamentoso anti-hipertensivo segundo ausência ou presença de comorbidades (parte 2)	17
Figura 6. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS	26
Figura 7. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus HCTZ	27
Figura 8. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + NIF.....	28
Figura 9. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + ANL.....	28
Figura 10. Proporção de estudos que demonstram diferenças na adesão, persistência, alcance da meta de pressão arterial (PA) e reduções de PA em pacientes recebendo terapia de combinação fixa ou livre	36
Figura 11. Metanálises comparando combinações fixas versus livres	37
Figura 12. Metanálise de aderência.	37
Figura 13. Tamanhos de efeito agrupados relatados e diferenças médias absolutas agrupadas relatadas nas taxas de adesão, por categoria de intervenção	39
Figura 14. Fluxograma de seleção dos estudos.....	69
Figura 15. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial	77
Figura 16. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho variação na pressão arterial sistólica.	78
Figura 17. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho variação na pressão arterial diastólica	79
Figura 18. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho eventos adversos.....	80
Figura 19. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho descontinuação por evento adverso	80
Figura 20. Modelo de Markov.....	106
Figura 21. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS	110
Figura 22. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS.....	110
Figura 23. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus HCTZ	111
Figura 24. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus HCTZ	111
Figura 25. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + NIF.....	112



Figura 26. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + NIF	112
Figura 27. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + ANL	113
Figura 28. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + ANL.....	113

SUMÁRIO

1. APRESENTAÇÃO	8
2. CONFLITO DE INTERESSES	8
3. RESUMO EXECUTIVO	9
4. INTRODUÇÃO	13
5. FICHA TÉCNICA DA TECNOLOGIA	18
6. EVIDÊNCIAS CLÍNICAS	20
6.1 Efeitos desejáveis da tecnologia	20
6.2 Efeitos indesejáveis da tecnologia	22
6.3 Qualidade geral das evidências (GRADE)	22
6.4 Balanço entre efeitos desejáveis e indesejáveis	24
7. EVIDÊNCIAS ECONÔMICAS	25
7.1 Avaliação econômica	25
7.2 Impacto orçamentário	29
8. RECOMENDAÇÕES DE AGÊNCIAS INTERNACIONAIS DE ATS	31
9. MONITORAMENTO DO HORIZONTE TECNOLÓGICO	32
10. PERSPECTIVA DO PACIENTE	33
11. CONSIDERAÇÕES FINAIS	33
12. RECOMENDAÇÃO PRELIMINAR DA CONITEC	34
13. CONSULTA PÚBLICA	34
13.1 Contribuições técnico-científicas e de experiências	34
13.2 Informações complementares	35
14. RECOMENDAÇÃO FINAL DA CONITEC	54
15. DECISÃO	54
16. REFERÊNCIAS	55
MATERIAL SUPLEMENTAR 1 - SÍNTSE DE EVIDÊNCIAS	59
1. APRESENTAÇÃO	60
2. CONFLITO DE INTERESSES	60
3. RESUMO EXECUTIVO	61
4. CONTEXTO	62
4.1 Objetivo do parecer técnico-científico	62
5. PERGUNTA DE PESQUISA	62
5.1 População	63
5.2 Intervenção	63
6. BUSCA POR EVIDÊNCIAS	64
7. AVALIAÇÃO DA QUALIDADE METODOLÓGICA	76
8. SÍNTSE DOS RESULTADOS	77
9. AVALIAÇÃO DA QUALIDADE DA EVIDÊNCIA	81
10. CONSIDERAÇÕES FINAIS	84
REFERÊNCIAS	85
MATERIAL SUPLEMENTAR 2 - AVALIAÇÃO ECONÔMICA	102
1. APRESENTAÇÃO	103
2. CONFLITO DE INTERESSES	103
3. INTRODUÇÃO	104
4. MÉTODOS	104
4.1 População-alvo	104
4.2 Perspectiva	105

4.3 Intervenção e comparadores.....	105
4.4 Horizonte temporal	105
4.5 Taxa de desconto	105
4.6 Modelo econômico	105
4.7 Desfechos de saúde.....	106
4.8 Estimativa de recursos e custos	108
4.9 Análise de sensibilidade.....	108
4.10 Premissas do modelo.....	109
5. RESULTADOS	109
6. LIMITAÇÕES	113
REFERÊNCIAS	114
MATERIAL SUPLEMENTAR 3 – ANÁLISE DE IMPACTO ORÇAMENTÁRIO	116
1. APRESENTAÇÃO	117
2. CONFLITO DE INTERESSES.....	117
3. INTRODUÇÃO.....	118
4. MÉTODOS	118
4.1 Perspectiva	118
4.2 Horizonte temporal	118
4.3 Cenário e comparadores.....	118
4.4 Market share.....	118
4.5 População elegível.....	119
4.6 Custos de tratamento.....	120
5. RESULTADOS	121
	126

1. APRESENTAÇÃO

Este relatório refere-se à avaliação de incorporação do losartana associada a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial no Sistema Único de Saúde (SUS), demandada pela Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde do Ministério da Saúde (SECTICS/MS). Essa é uma demanda advinda do processo de elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) da Hipertensão Arterial Sistêmica. Os estudos que compõem este relatório foram elaborados pela Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde (UATS) do Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC) juntamente com a Secretaria-Executiva da Conitec, por meio da parceria com o Ministério Saúde via Programa de Apoio ao Desenvolvimento Institucional do SUS (PROADI-SUS). O objetivo do presente relatório é de avaliar a eficácia, a efetividade, a segurança, a custo-efetividade e o impacto orçamentário do losartana associada a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia.

2. CONFLITO DE INTERESSES

Os autores declaram não possuir conflito de interesses com a matéria.

3. RESUMO EXECUTIVO

Tecnologia: Combinação fixa de losartana + hidroclorotiazida.

Indicação proposta: Adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia prévia em qualquer dose.

Demandante: Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde do Ministério da Saúde (SECTICS/MS).

Introdução: A hipertensão arterial sistêmica (HAS), uma doença crônica, é um grave problema de saúde pública, caracterizada por níveis elevados e persistentes da pressão sanguínea, medidos em geral como uma razão da pressão arterial sistólica e diastólica (respectivamente maior ou igual a 140 mmHg; e/ou maior ou igual a 90 mmHg). Esta é uma doença altamente prevalente em todo o mundo. No Brasil, os números podem variar de acordo com a metodologia utilizada. Reportou-se na Pesquisa Nacional de Saúde de 2013, cujos dados são obtidos por autorrelato, a prevalência de hipertensão em 21% dos pacientes, mas ao considerar a aferição da pressão arterial e uso de medicamentos, o percentual de adultos com pressão arterial $\geq 140/90$ mmHg foi de 32%. Sabe-se que a falta de controle da pressão arterial pode elevar o risco de ocorrência de eventos cardiovasculares, como infarto agudo do miocárdio, insuficiência cardíaca, acidente vascular cerebral, doenças renais, entre outros. Isso consequentemente pode causar problemas crônicos que reduzem a qualidade de vida do indivíduo, e até mesmo o óbito. Além de toda carga da doença gerada ao paciente, a HAS ainda está relacionada a uma carga econômica.

Pergunta: Losartana em associação fixa com hidroclorotiazida é eficaz e segura para adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia?

Evidências científicas: Foram realizadas buscas nas plataformas PubMed, Embase e Cochrane Library por revisões sistemáticas e ensaios clínicos randomizados (ECR) nos quais se avaliou o uso de losartana + hidroclorotiazida (associação fixa) em comparação com alternativas disponíveis no SUS. Extraíram-se os dados dos registros selecionados segundo características dos estudos e dos participantes, desfechos e resultados. Os resultados dos estudos foram sintetizados por meio de metanálises sempre que possível. A avaliação do risco de viés dos ECR foi conduzida utilizando-se os critérios de risco de viés sugeridos pela *Revised Cochrane risk of bias tool for randomized trials* (RoB 2.0). A avaliação da qualidade geral da evidência foi feita seguindo recomendações do GRADE. Foram encontradas 2.400 publicações após a remoção de duplicatas, sendo incluídos 12 ECR após o processo de triagem. Esses estudos apresentaram, no geral, um risco de viés alto. Comparou-se na maioria dos estudos o uso de LOS/HCTZ versus LOS monoterapia, enquanto em outros os comparadores foram HCTZ, LOS+anlodipino ou LOS+nifedipino. A partir dos resultados individuais dos estudos, e da síntese por meio de metanálises, foi possível observar uma maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS ou HCTZ em monoterapia para os desfechos variação da pressão arterial sistólica (diferença de média de -7,22 [IC95% -9,38 a -5,06]; $I^2=70\%$; -7,14 [IC95% -9,07 a -5,21]; $I^2=0\%$; respectivamente) e diastólica (diferença de média de -4,41 [IC95% -5,34 a -3,48]; $I^2=51\%$; -4,94 [IC95% -6,36 a -3,53]; $I^2=36\%$; respectivamente). Para o desfecho alcance da meta terapêutica para pressão arterial, sugere-se pelos resultados dos estudos uma maior eficácia de LOS/HCTZ em relação a estes comparadores. Para estes mesmos desfechos, não se observou nas metanálises uma diferença significativa na comparação de LOS/HCTZ versus LOS + anlodipino. Adicionalmente, em relação ao controle da pressão arterial LOS+NIF apresentou uma maior eficácia em relação a LOS/HCTZ em um estudo em que se incluíram apenas pacientes com

hipertensão e doença renal crônica. Em relação aos desfechos de segurança mensurados (eventos adversos, eventos adversos graves e descontinuação por eventos adversos) no geral não foi indicado uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ e os demais comparadores.

Avaliação de Custo-Efetividade: Elaborou-se um modelo de Markov para avaliar a razão de custo-efetividade incremental (RCEI) de losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa) em comparação com os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de hipertensão arterial sistêmica (losartana monoterapia, hidroclorotiazida monoterapia, losartana + nifedipino, losartana + anlodipino). Estes foram os comparadores identificados nos estudos clínicos e com evidência disponível. Foram considerados três horizontes temporais: 10, 20 e 30 anos, e análise foi feita sob a perspectiva do SUS. Como desfecho de efetividade foi selecionado: anos de vida ajustados pela qualidade (AVAQ). O modelo considerou apenas custos médicos diretos e teve ciclos anuais. Considerando os diferentes horizontes temporais, na comparação com losartana, a associação fixa foi dominante nos horizontes temporais de 10 e 20 anos, e com um valor de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) de R\$ 60 reais por AVAQ no horizonte temporal de 30 anos. Na comparação com hidroclorotiazida, foi alcançado uma RCEI que variou entre R\$ 198 a R\$ 315 por AVAQ. Comparado a losartana + nifedipino foi obtido uma RCEI que variou entre 11 mil a 29 mil por AVAQ. Por fim, na comparação com losartana + anlodipino foi obtido uma diferença de custo incremental entre -50 reais a -90 reais. As análises probabilísticas corroboraram com os resultados iniciais.

Avaliação de Impacto Orçamentário: Foi realizada uma avaliação para estimar o impacto orçamentário com a simulação da incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida, em comparação com os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado. O *Market share* foi construído com a colaboração de um grupo de especialistas. Como foi possível observar, a simulação da incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida influenciaria apenas uma parte dos medicamentos anteriormente citados como comparadores (anlodipino + losartana; hidroclorotiazida + losartana; hidroclorotiazida; losartana potássica). Para simplificar, apenas estes foram considerados como comparadores na análise final. Utilizando os dados do caso-base, observa-se que a incorporação de losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa) no SUS geraria um incremento de custo, porém baixo, especialmente ao considerar a magnitude da população elegível. No cenário proposto conservador, o impacto orçamentário inicia em R\$ 611 mil no primeiro ano, chegando a R\$ 3,1 milhões no quinto ano de análise, totalizando 9 milhões de reais em cinco anos. Considerando o cenário proposto agressivo, o impacto orçamentário varia entre R\$ 1,2 milhões no primeiro ano e R\$ 6,3 milhões no quinto ano de análise (total de 18 milhões de reais em cinco anos).

Recomendações de agências internacionais de ATS: A busca recuperou um registro de avaliação realizado pelo SMC, que recomendou o uso do comprimido de losartana 100mg/HCTZ 25mg para o tratamento da hipertensão em pacientes cuja pressão arterial não é adequadamente controlada com hidroclorotiazida ou losartana monoterapia.

Monitoramento do horizonte tecnológico: Para a elaboração desta seção, realizaram-se buscas estruturadas nos campos de pesquisa das bases de dados ClinicalTrials.gov e Cortellis™ no dia 19 de outubro de 2022. No horizonte considerado nesta análise, detectou-se uma tecnologia potencial para o tratamento de adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia. A bexagliflozina foi avaliada por meio do estudo NCT03514641 em 673

participantes. O estudo foi dividido em duas partes e teve como objetivo primário a avaliação da pressão arterial sistólica média de 24 horas. De acordo com as informações do ClinicalTrials.gov, o estudo já foi concluído, no entanto, até a última atualização desta seção, não havia registro do medicamento nas agências pesquisadas.

Perspectiva do paciente: A chamada pública de número 38/2022 para participar da Perspectiva do Paciente foi aberta de 27/09/2022 a 07/10/2022 e 4 pessoas se inscreveram. Os representantes titular e suplente foram definidos por sorteio realizado em plataforma digital, com transmissão em tempo real e acessível a todos os inscritos. No relato, a participante informou que, atualmente, utiliza losartana + hidroclorotiazida + anlodipino pela manhã e losartana à noite para o tratamento de hipertensão. Identificou que o uso dessa associação conseguiu alcançar o controle da doença, não apresentando mais picos hipertensivos.

Considerações finais: Nos estudos identificados durante a revisão sistemática se avaliou o uso de LOS/HCTZ (combinação fixa) em comparação a LOS, HCTZ, LOS+anlodipino ou LOS+nifedipino. A partir dos resultados desses estudos, foi demonstrado uma maior eficácia da combinação fixa quanto à eficácia (variação da pressão arterial sistólica e alcance da meta terapêutica) quando comparada a LOS ou HCTZ. Não se observaram diferenças significativas na comparação com LOS + anlodipino. Em um único estudo foi demonstrado uma maior eficácia de LOS+NIF (este incluiu apenas pacientes com hipertensão e doença renal crônica). Para os desfechos de segurança, no geral, não se observou diferença significativa entre as alternativas. Em relação à avaliação de custo-efetividade, foram elaborados três cenários considerando diferentes horizontes temporais (10, 20 e 30 anos) sob a perspectiva do SUS. Na comparação com losartana, a associação fixa foi dominante nos horizontes temporais de 10 e 20 anos, e com RCEI de R\$ 60 reais por AVAQ no horizonte temporal de 30 anos. Na comparação com hidroclorotiazida, e losartana + nifedipino, foram alcançadas RCEI que variaram respectivamente entre 198 e 315 reais, 11 mil e 29 mil por AVAQ; além de uma diferença de custo incremental de -50 a -90 reais em relação a losartana + anlodipino. Por fim, em relação à análise de impacto orçamentário, observou-se que a incorporação da combinação fixa no SUS tem como resultado um incremento de custo (cenário conservador R\$ 611 mil no primeiro ano, chegando a R\$ 3,4 milhões no quinto ano de análise; cenário agressivo R\$ 1,2 milhões no primeiro ano e R\$ 6,3 milhões no quinto ano de análise).

Recomendação preliminar da Conitec: Pelo exposto, o Plenário da Conitec, em sua 11ª Reunião Extraordinária, no dia 11 de novembro de 2022, deliberou por unanimidade que a matéria fosse disponibilizada em Consulta Pública com recomendação preliminar desfavorável à incorporação de Losartana + hidroclorotiazida (associação fixa) para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado com monoterapia no SUS. Para essa recomendação, a Conitec considerou entre os argumentos desfavoráveis à incorporação, as incertezas em relação ao impacto orçamentário (possibilidade de incremento) e ausência de evidências quanto a um aumento de adesão ao tratamento.

Consulta pública: Foram recebidas quatro contribuições, sendo duas pelo formulário para contribuições técnico-científicas (ambas foram favoráveis a incorporação, sendo citado a possibilidade de aumento da adesão devido a simplificação posológica e a eficácia da combinação) e duas pelo formulário para contribuições de experiência de pacientes, familiares, amigos ou cuidadores de pacientes, profissionais de saúde ou pessoas interessadas no tema

(ambas foram favoráveis a incorporação deste medicamento, sendo citado a vantagem em relação a simplificação posológica e o direito do cidadão a saúde).

Recomendação final da Conitec: Aos 03 (três) dias do mês de maio de 2023, reuniu-se o Comitê de Medicamentos da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologia no Sistema Único de Saúde – Conitec, regulamentada pelo Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, e os membros presentes deliberaram, por maioria simples, recomendar a não incorporação da combinação fixa de losartana associada a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado com monoterapia no Sistema Único de Saúde (Registro de deliberação nº 817/2023).

Decisão: não incorporar, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS, a combinação fixa de losartana associada à hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia, publicada no Diário Oficial da União nº 123, seção 1, página 67, em 30 de junho de 2023.

4. INTRODUÇÃO

A hipertensão arterial sistêmica (HAS), uma doença crônica, é um grave problema de saúde pública, caracterizada por níveis elevados e persistentes da pressão sanguínea, medidos em geral como uma razão da pressão arterial sistólica e diastólica (respectivamente maior ou igual a 140 mmHg; e/ou maior ou igual a 90 mmHg). A maior parte dos pacientes desenvolve a doença por razões multifatoriais relacionadas a alterações metabólicas e estruturais, influenciadas por fatores de risco como o histórico familiar, idade, raça, estilo de vida (sedentarismo, consumo de bebidas alcoólicas e tabagismo), obesidade, consumo de excesso de sódio, entre outros (1,2).

Esta é uma doença altamente prevalente em todo o mundo. Nos últimos 30 anos, o número de indivíduos com hipertensão dobrou. Estima-se que 32% das mulheres e 34% dos homens adultos no mundo com idade entre 30-79 anos possuem hipertensão (*Figura 1*) (3).

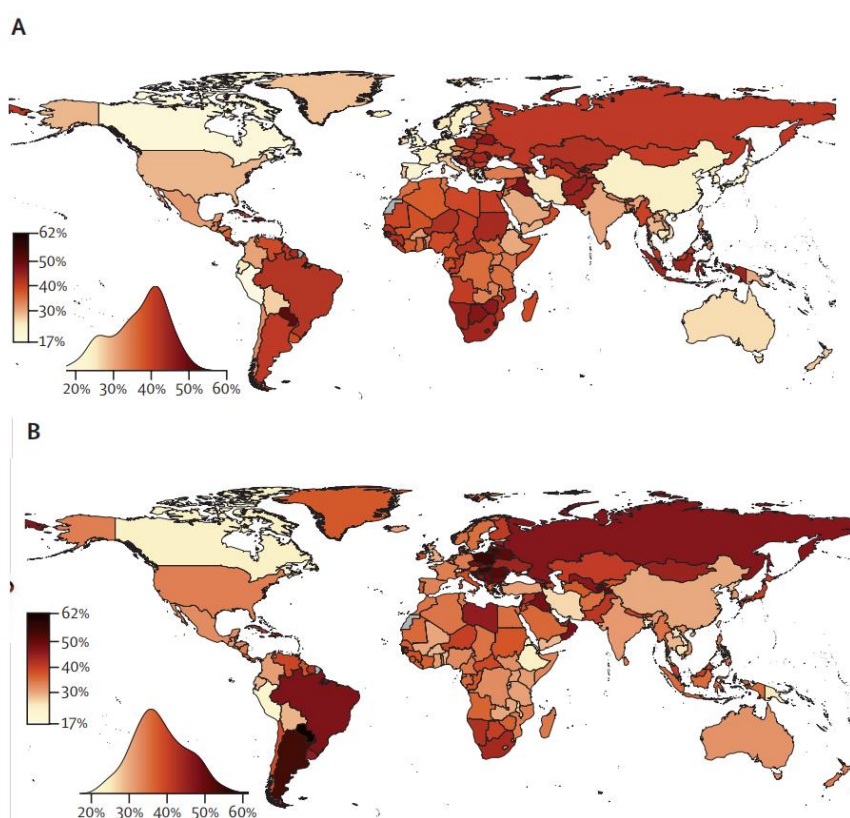


Figura 1. Prevalência de hipertensão em (A) mulheres e (B) homens no ano de 2019. Fonte: adaptado de (3).

No Brasil, os números podem variar de acordo com a metodologia utilizada. A Pesquisa Nacional de Saúde de 2013 reportou autorrelato de hipertensão em 21% dos pacientes, mas ao levar em conta a aferição da pressão arterial e o uso de medicamentos, o percentual de adultos com pressão arterial $\geq 140/90$ mmHg foi de 32%, sendo maior entre homens e com idade avançada. As doenças cardiovasculares representam um grande percentual de óbitos no país (27%), sendo uma parcela considerável de mortes prematuras. Em uma década, no Brasil foram estimados mais de 600 mil óbitos em decorrência da hipertensão (4).

O diagnóstico da HAS inclui a avaliação da pressão arterial (no consultório e/ou ambulatorial), anamnese, e exames clínicos, laboratoriais (histórico familiar, estratificação e fatores de riscos cardiovasculares, pesquisa de lesões em órgãos alvo, avaliação de comorbidades e uso de outros medicamentos), e físicos, entre outros conforme a necessidade (por exemplo, exame de urina, creatinina, colesterol, eletrocardiograma, glicemia, entre outros) (1,4). A *Figura 2* apresenta a classificação da pressão arterial de acordo com a medição no consultório a partir de 18 anos de idade.

Classificação*	PAS (mHg)		PAD (mmHg)
PA ótima	< 120	e	< 80
PA normal	120-129	e/ou	80-84
Pré-hipertensão	130-139	e/ou	85-89
HA Estágio 1	140-159	e/ou	90-99
HA Estágio 2	160-179	e/ou	100-109
HA Estágio 3	≥ 180	e/ou	≥ 110

HA: hipertensão arterial; PA: pressão arterial; PAS: pressão arterial sistólica; PAD: pressão arterial diastólica. *A classificação é definida de acordo com a PA no consultório e pelo nível mais elevado de PA, sistólica ou diastólica. **A HA sistólica isolada, caracterizada pela PAS ≥ 140 mmHg e PAD < 90 mmHg, é classificada em 1, 2 ou 3, de acordo com os valores da PAS nos intervalos indicados. ***A HA diastólica isolada, caracterizada pela PAS < 140 mmHg e PAD ≥ 90 mmHg, é classificada em 1, 2 ou 3, de acordo com os valores da PAD nos intervalos indicados.

Figura 2. Classificação da pressão arterial de acordo com a medição no consultório a partir de 18 anos de idade (4).

Após o diagnóstico da HAS, o paciente deve iniciar o tratamento, que pode incluir medidas não farmacológicas, como mudanças nos hábitos diários (por exemplo, alimentação e combate ao sedentarismo) (5). A redução da pressão arterial pode ser alcançada também pela utilização de medidas farmacológicas, ou seja, medicamentos anti-hipertensivos. Atualmente diferentes medicamentos estão disponíveis para tratamento da hipertensão, sendo estes de múltiplas classes terapêuticas (por exemplo: bloqueadores de canal de cálcio, inibidores da enzima conversora da angiotensina, betabloqueadores, alfabloqueadores, inibidores da renina, vasodilatadores, entre outros). Esses medicamentos podem ser utilizados em combinações ou monoterapia. Diversos pacientes, ainda que tratados, permanecem com a pressão arterial descontrolada, por diferentes motivos que podem incluir falta de resposta terapêutica adequada ao tratamento, baixa aderência ou ocorrência de eventos adversos (6).

É consenso que todos os pacientes em HAS graus 2 e 3, independentemente da presença do risco cardiovascular e todos os pacientes com HAS de grau 1 e alto risco cardiovascular ou danos em órgão-alvo da HAS devem aliar o tratamento medicamentoso anti-hipertensivo ao tratamento não medicamentoso (7–9).

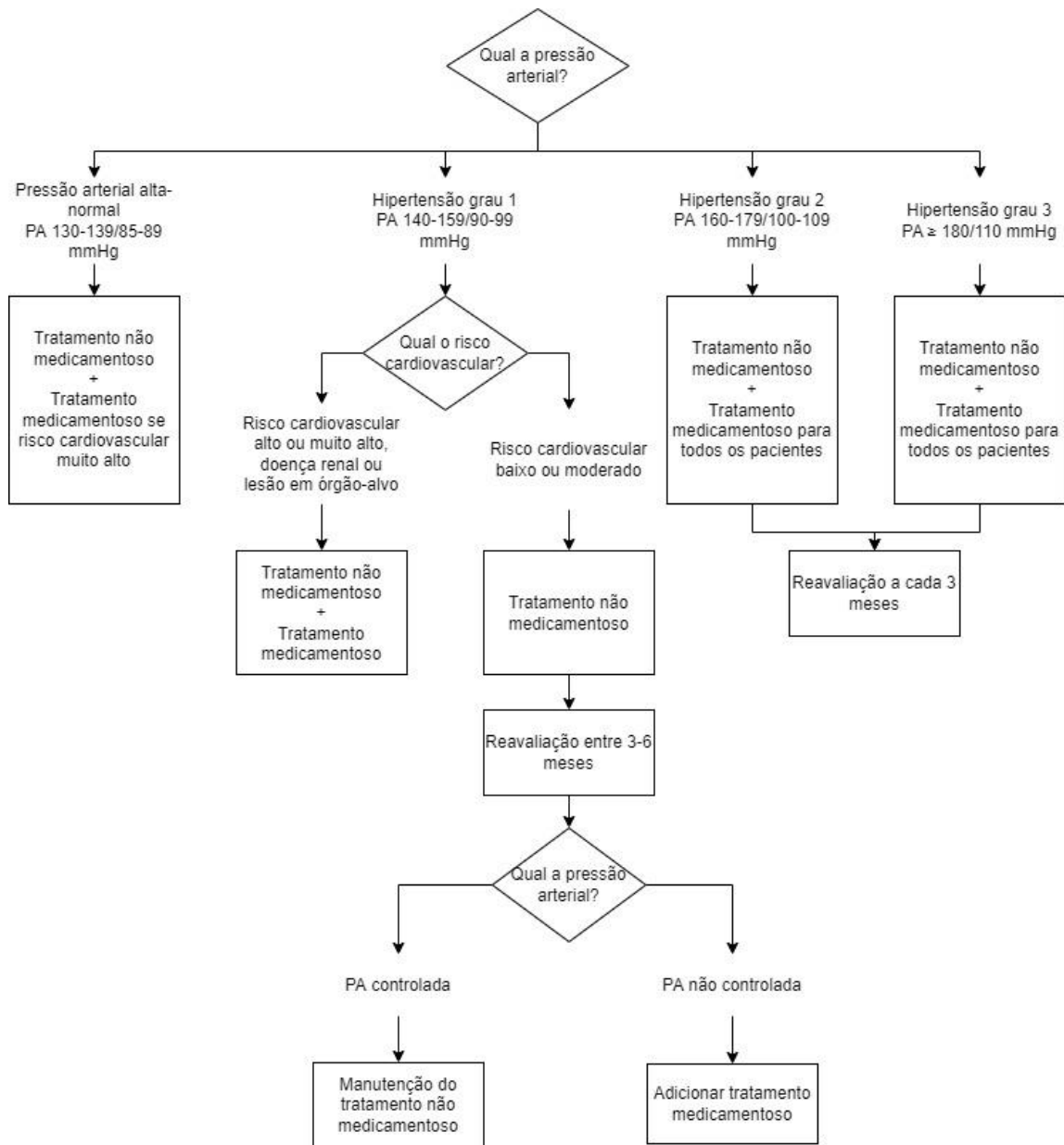


Figura 3. Início de tratamento anti-hipertensivo (tratamento não medicamentoso e medicamentoso) em diferentes níveis de pressão arterial de consultório.

FONTE: Traduzido e adaptado de 2018 ESC/ESH Guidelines(8).

LEGENDA: PA: pressão arterial.

Recomenda-se que o tratamento inicial seja baseado em qualquer uma das classes, sendo que: i) diuréticos ou BCC em pacientes com mais de 65 anos ou afrodescendentes são preferíveis (IECA são menos eficazes em afrodescendentes em evitar desenvolvimento de insuficiência cardíaca); ii) BB combinado com outra classe é uma alternativa para indivíduos com indicações específicas para BB, tais como angina, pós-infarto agudo, insuficiência cardíaca, controle da frequência cardíaca ou cardiopatia isquêmica; iii) IECA/BRA são mais indicados em pacientes com proteinúria grave, diabetes mellitus, insuficiência cardíaca ou doença renal; BRA são melhor tolerados (tosse, edema) que IECA por pacientes afrodescendentes (8,10,11).

Assim, especialmente nos casos de falha terapêutica, encoraja-se considerar combinação de tratamentos, dando preferência para combinações fixas (i.e., *single-pill combinations*), quando disponíveis (8,10); e preferir esquemas terapêuticos menos complexos, tais como aqueles com menor número de comprimidos/dia e menor frequência de administração (8,10). Para efeitos de compreensão, entende-se como combinações fixas aqueles medicamentos que em uma única apresentação (p.ex. cápsula ou comprimido) fornecem ao menos dois fármacos, ao passo que terapias baseadas em combinações livres exigem a combinação de múltiplos medicamentos (p.ex. um comprimido para cada fármaco).

As figuras a seguir sumarizam os algoritmos de tratamento em avaliação do PCDT de hipertensão arterial sistêmica, considerando a presença ou ausência de determinadas comorbidades, uma vez que estas podem influenciar se uma monoterapia ou combinação será preferível ou ainda quais classes são mais eficazes, efetivas e seguras.

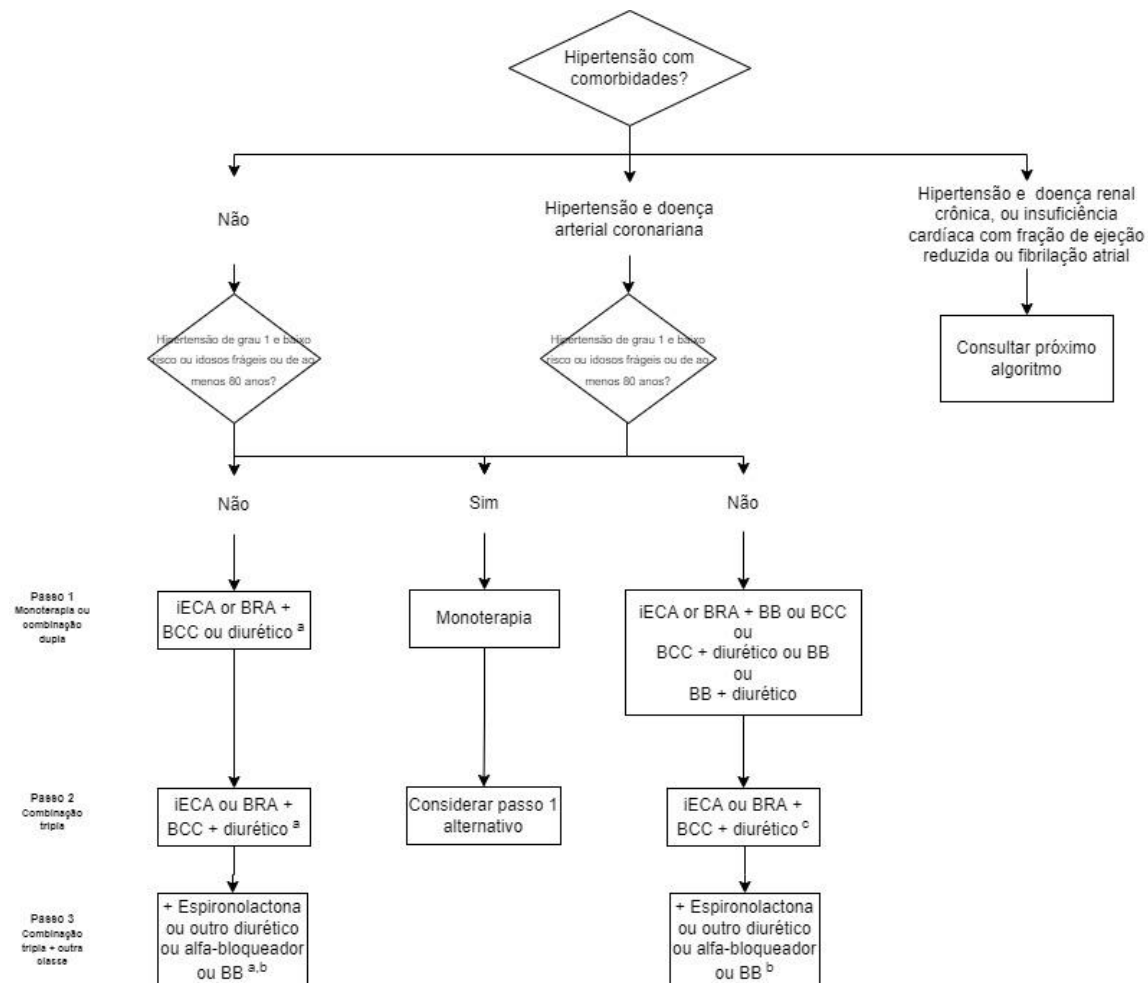


Figura 4. Algoritmo de tratamento medicamentoso anti-hipertensivo segundo ausência ou presença de comorbidades (parte 1).

FONTE: Traduzido e adaptado de 2018 ESC/ESH Guidelines (8).

LEGENDA: BRA: bloqueador de receptor de angiotensina (losartana); BB: beta-bloqueador (atenolol, carvedilol, metoprolol e propranolol); BCC: bloqueador de canal de cálcio (anlodipino, nifedipino e

verapamil); Diurético (hidroclorotiazida ou clortalidona); Diurético de alça (furosemida); IECA: inibidor de enzima conversora de angiotensina (captopril, enalapril e benazepril).

Proposta de indicação de losartana+hidroclorotiazida é entre passos 1 e 2.

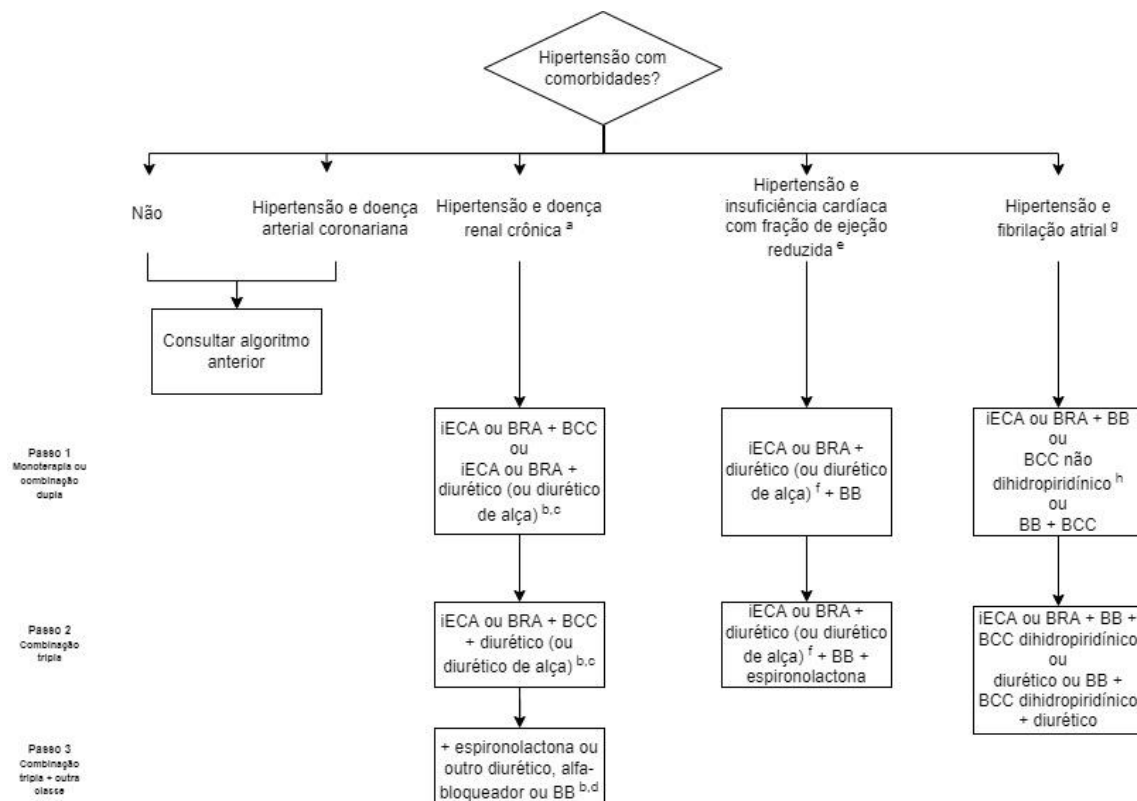


Figura 5. Algoritmo de tratamento medicamentoso anti-hipertensivo segundo ausência ou presença de comorbidades (parte 2).

FONTE: Traduzido e adaptado de 2018 ESC/ESH Guidelines (8).

LEGENDA: BRA: bloqueador de receptor de angiotensina (losartana); BB: beta-bloqueador (atenolol, carvedilol, metoprolol e propranolol); BCC: bloqueador de canal de cálcio (anlodipino, nifedipino e verapamil); Diurético (hidroclorotiazida ou clortalidona); Diurético de alça (furosemida); IECA: inibidor de enzima conversora de angiotensina (captopril, enalapril e benazepril).

Proposta de indicação de losartana+hidroclorotiazida é entre passos 1 e 2.

Sabe-se que a falta de controle da pressão arterial pode elevar o risco de ocorrência de eventos cardiovasculares, como infarto agudo do miocárdio, insuficiência cardíaca, acidente vascular cerebral, doenças renais, entre outros. Em consequência desenvolvem-se diversos problemas crônicos que reduzem a qualidade de vida do indivíduo, e podem causar até mesmo o óbito. Dessa forma, se torna importante a utilização de opções terapêuticas que reduzam os níveis pressóricos, e consequentemente o risco desses eventos graves (12). Além de toda carga da doença gerada ao paciente, a HAS ainda está relacionada a uma carga econômica. Em 2018, por exemplo, os custos atribuíveis à hipertensão arterial em decorrência de hospitalizações, procedimentos ambulatoriais e medicamentos em adultos no SUS foram de aproximadamente 2 bilhões de reais (13).

A Organização Mundial de Saúde, sugere que o uso de associações de medicamentos pode ser feito preferencialmente como combinação fixa, e entre os potenciais motivos, devido a simplificação do regime são citados a melhora da adesão, a persistência do tratamento, e o controle da pressão arterial (14). Dentro desse contexto, com base nos resultados e evidência disponíveis e perfil de tolerabilidade adequado, a combinação fixa de losartana + hidroclorotiazida é uma alternativa para uso em pacientes com hipertensão que falharam a tratamento anterior, inclusive em relação a outras combinações de anti-hipertensivos (15).

5. FICHA TÉCNICA DA TECNOLOGIA

Foram identificados vinte e dois registros válidos para losartana potássica + hidroclorotiazida na Anvisa. As informações descritas a seguir estão de acordo com a bula deste produto (16).

Tabela 1. Ficha com a descrição técnica da tecnologia avaliada.

Tipo	Medicamento
Princípio ativo	losartana potássica + hidroclorotiazida
Nome comercial	ARADOIS H CORUS H HYZAAR LOTANOL HCT TORLOS H VALTRIAN HCT ZAARPRESS HCT ZART H ZARTECORE
Apresentação	Comprimido revestido 50 + 12,5 mg; 100 mg + 25 mg
Detentor do registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A - 60.659.463/0029-92 ORGANON FARMACÊUTICA LTDA. - 45.987.013/0001-34 SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 61.286.647/0001-16 BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 EMS S/A - 57.507.378/0003-65 GERMED FARMACEUTICA LTDA - 45.992.062/0001-65 LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 05.044.984/0001-26 LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 TORRENT DO BRASIL LTDA - 33.078.528/0001-32 SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 EMS SIGMA PHARMA LTDA - 00.923.140/0001-31 EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 CIMED INDUSTRIA S.A - 02.814.497/0001-07 Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A - 60.659.463/0029-92 GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 1FARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - 48.113.906/0001-49 CIMED INDUSTRIA S.A - 02.814.497/0001-07

	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66
Indicação aprovada (Anvisa)	Tratamento da hipertensão quando a terapia combinada for apropriada
Posologia	A dose usual inicial e a dose de manutenção são de um comprimido 50/12,5 mg (losartana 50 mg/hidroclorotiazida 12,5 mg) uma vez ao dia. Para os pacientes que não respondem adequadamente ao tratamento 50/12,5 mg, a dose pode ser aumentada para 1 comprimido de losartana 100 mg/hidroclorotiazida 25 mg uma vez ao dia ou 2 comprimidos de 50/12,5 mg uma vez ao dia. A dose máxima é de 1 comprimido de 100/25 mg uma vez ao dia ou 2 comprimidos de 50/12,5 mg uma vez ao dia. Em geral, atinge-se o efeito anti-hipertensivo em três semanas após o início do tratamento.
Características farmacológicas	Os componentes apresentam efeito aditivo sobre a redução da pressão arterial, diminuindo a pressão arterial a um grau maior do que qualquer um dos componentes isoladamente. Acredita-se que esse efeito seja resultado de ações complementares de ambos os componentes. Além disso, como resultado de seu efeito diurético, a hidroclorotiazida aumenta a atividade plasmática de renina, a secreção de aldosterona e os níveis de angiotensina II e diminui o potássio sérico. A administração de losartana bloqueia todas as ações fisiologicamente relevantes da angiotensina II e, por meio da inibição da aldosterona, poderia tender a atenuar a perda de potássio associada ao diurético. A losartana apresenta efeito uricosúrico leve e transitório. A hidroclorotiazida causa aumentos modestos do ácido úrico; a combinação de losartana e hidroclorotiazida tende a atenuar a hiperuricemia induzida pelo diurético
Eventos adversos:	Nos estudos clínicos com losartana potássica/hidroclorotiazida não foram observados efeitos adversos peculiares a essa combinação. Os efeitos adversos foram limitados àqueles anteriormente relatados para losartana potássica e/ou hidroclorotiazida. A incidência global de efeitos adversos relatados com essa combinação foi comparável à observada com placebo. A porcentagem de descontinuações do tratamento também foi comparável à do placebo. Em geral, o tratamento com losartana potássica/hidroclorotiazida foi bem tolerado. Na maioria dos casos, os efeitos adversos foram leves e de natureza transitória e não exigiram a descontinuação do tratamento. Em estudos clínicos controlados em hipertensão essencial, o único efeito adverso relatado como relacionado ao medicamento foi tontura, que ocorreu a uma incidência maior do que a observada com placebo em 1% ou mais dos pacientes que receberam losartana potássica/hidroclorotiazida. Em estudos clínicos controlados que envolveram pacientes hipertensos com hipertrofia ventricular esquerda, a losartana, muitas vezes em combinação com hidroclorotiazida, foi geralmente bem tolerada. Os efeitos mais comuns relacionados ao medicamento foram tontura, astenia/fadiga e vertigem.

Foram realizadas consultas no Sistema Integrado de Administração de Serviços Gerais (SIASG), via Banco de Preços em Saúde (BPS), para a identificação de registros de preços praticados em compras públicas e na Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED). Foram consideradas as médias ponderadas e os menores preços de compras públicas (entre 01 janeiro 2020 a 01 junho 2022) e os valores fornecidos na tabela CMED de 01 de junho de 2022, conforme apresentado a seguir.

Tabela 2. Custos dos medicamentos avaliados

Medicamento	Apresentação	Média ponderada - Preço de compras	PMVG 18%** obs: valor por comprimido
-------------	--------------	------------------------------------	--------------------------------------

públicas (menor preço)* obs: valor por comprimido			
LOSARTANA POTÁSSICA, APRESENTAÇÃO:ASSOCIADA À HIDROCLOROTIAZIDA	(50+12,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 30	R\$ 0,08 (R\$ 0,08)	R\$ 0,66
LOSARTANA POTÁSSICA, APRESENTAÇÃO:ASSOCIADA À HIDROCLOROTIAZIDA	(100,0 + 25,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30	R\$ 0,61 (R\$ 0,18)	R\$ 1,34

*Média ponderada e menor preço registrado em busca no Banco de Preço em Saúde (filtros: 01 jan 2020 a 01 jun 2022, SIASG, compras administrativas); ** Extraído da CMED, no dia 01/06/2022.

6. EVIDÊNCIAS CLÍNICAS

6.1 Efeitos desejáveis da tecnologia

A síntese está apresentada a seguir em tópicos separados considerando os diferentes desfechos. Para conhecer maior detalhamento, consulte o material suplementar 1.

Pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial

Uma metanálise comparando LOS/HCTZ versus LOS monoterapia, ou LOS + ANL foi desenvolvida a partir de cinco estudos. Os resultados indicaram uma maior eficácia de LOS/HCTZ na comparação versus LOS monoterapia (risco relativo (RR) de 1,90 [IC95% 1,19 a 3,02]; $I^2=68\%$, 3 estudos (17–19); certeza muito baixa); porém não em relação a LOS + ANL (RR 1,04 [IC95% 0,88 a 1,22]; $I^2=0\%$, 2 estudos (20,21); certeza muito baixa).

Nos estudos de Gleim, 2006 (17), Nishimura, 2013 (22) e Oshikawa, 2014 estabeleceu-se como critério de inclusão o controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose (população do presente PTC). No primeiro demonstrou-se uma maior eficácia na comparação com LOS monoterapia, enquanto nos outros dois não se demonstram diferenças na comparação versus LOS + ANL.

No estudo de Lacourcière, 2007 (23) comparou-se o uso de LOS/HCTZ versus HCTZ monoterapia. Foi reportado que 18% dos participantes do grupo LOS/HCTZ alcançaram a meta terapêutica versus 4% no grupo HCTZ monoterapia ($p<0,05$). Os demais estudos incluídos na revisão sistemática não avaliaram este desfecho.

Variação da pressão arterial sistólica

Uma metanálise comparando LOS/HCTZ e LOS ou HCTZ monoterapia, ou LOS + ANL foi desenvolvida a partir de nove estudos. Os resultados indicaram uma maior eficácia na comparação versus LOS e HCTZ monoterapias (diferença de média (DM) de -7,22 [IC95% -9,38 a -5,06]; $I^2=70\%$, 5 estudos (17,18,24–26); DM -7,14 [IC95% -9,07 a -5,21]; $I^2=0\%$, 3 estudos (23,25,26); respectivamente; certeza muito baixa); porém não em relação a LOS + ANL (DM -0,43 [IC95% -6,58 a 5,71]; $I^2=76\%$, 3 estudos (20,21,27); certeza muito baixa).

Como já apresentado, nos estudos de Gleim, 2006 (17) e Tanaka, 2016 (27) estabeleceu-se como critério de inclusão o controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia. No

primeiro se demonstrou uma maior eficácia na comparação com LOS monoterapia, enquanto no segundo não se apresentaram diferenças na comparação com LOS + ANL.

Outros estudos não foram incluídos na metanálise, em especial devido à ausência de dados necessários (por exemplo, ausência de publicação do desvio padrão da média de variação da pressão arterial). Em relação a estes estudos, em Nishimura, 2013 (22) não se reportou uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ versus LOS monoterapia. Por outro lado, Kinouchi, 2009 (18) e Salerno, 2004 (19) reportaram uma maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS monoterapia.

Nishiwaki, 2013 (20) e Oshikawa, 2014 (21) avaliaram a eficácia de LOS/HCTZ versus LOS + ANL. O primeiro grupo, de Nishiwaki, indicou uma maior redução na pressão entre os que receberam LOS/HCTZ, enquanto o segundo não reportou diferença nesta comparação. Já no estudo de Ishimitsu, 2011 (28) comparou-se o uso de LOS/ANL versus LOS + NIF, demonstrando-se maior eficácia de LOS + NIF na redução da PA sistólica. Destaca-se que neste estudo instituiu-se como critério de inclusão o diagnóstico de doença renal crônica (DRC).

Variação da pressão arterial diastólica

Para avaliação deste desfecho utilizou-se a mesma metanálise citada acima. Os resultados indicaram uma maior eficácia na comparação versus LOS e HCTZ (diferença de média (DM) de -4,41 [IC95% -5,34 a -3,48]; $I^2=51\%$, 5 estudos (17,18,24–26); -4,94 [IC95% -6,36 a -3,53]; $I^2=36\%$, 3 estudos (23,25,26); respectivamente; certeza muito baixa); porém não em relação a LOS + ANL (DM -0,60 [IC95% -4,28 a 3,06]; $I^2=59\%$, 3 estudos (20,21,27); certeza muito baixa).

Para este desfecho, em análise dos estudos de Gleim, 2006 (17) e Tanaka, 2016 (27), observaram-se os mesmos resultados descritos para PA sistólica, ou seja, maior eficácia em relação a LOS monoterapia, no estudo de Gleim, e sem diferenças no estudo do grupo de Tanaka.

Da mesma forma que para a PA sistólica não foram incluídos na metanálise os estudos de Nishimura, 2013 (22), no qual não se reportou uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ versus LOS monoterapia, e os de Kinouchi, 2009 (18) e Salerno, 2004 (19), nos quais se reportou maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS monoterapia.

Já no estudo de Ishimitsu, 2011 (28) comparou-se o uso de LOS/ANL versus LOS + NIF, demonstrando-se uma maior eficácia de LOS + NIF na redução da PA diastólica. Conforme mencionado, neste estudo instituiu-se como critério de inclusão o diagnóstico de DRC.

Outros desfechos primários

Em um estudo se avaliou a variação das PA sistólica e diastólica (ambulatorial), indicando-se uma maior eficácia de LOS/HCTZ na comparação com HCTZ (23).

Desfechos relacionados à aderência, de maior importância para este relatório, foram medidos em dois estudos (ambos não reportaram análise de significância estatística). Em um deles indicou-se que o regime prescrito foi cumprido em 98,5% entre os que receberam LOS/HCTZ versus 98,3% dos que receberam LOS (17). Em outro estudo indicou-se que os pacientes aderiram ao tratamento com LOS/HCTZ, sendo que 98% utilizaram pelo menos 95% da medicação prescrita (23).

Outros desfechos primários não foram avaliados nesses estudos.

6.2 Efeitos indesejáveis da tecnologia

A síntese está apresentada a seguir em tópicos separados considerando os diferentes desfechos. Para conhecer maior detalhamento, consulte o material suplementar 1.

Desfechos primários

Os desfechos mortalidade e eventos cardiovasculares maiores foram avaliados em um total de cinco estudos, sendo que nenhum evento ocorreu durante o tempo de acompanhamento (19,20,22,25,26). Em um estudo avaliou-se a variação das PA sistólica e diastólica (ambulatorial), indicando maior eficácia de LOS/HCTZ na comparação com HCTZ (23).

Desfechos secundários

Elaborou-se uma metanálise a partir de quatro estudos para o desfecho eventos adversos (17,19,25,26), comparando LOS/HCTZ versus LOS monoterapia e HCTZ monoterapia. Observou-se uma similaridade entre as alternativas e sem diferenças significativas ($I^2=57\%$ versus LOS; $I^2=5\%$ versus HCTZ; certeza muito baixa).

Nos demais estudos incluídos na revisão sistemática não se avaliou este desfecho.

Além das comparações com as monoterapias, no estudo de Oshikawa, 2014 (21) também reportaram-se incidências de eventos adversos similares entre os grupos que utilizaram duas combinações (LOS/HCTZ versus LOS + ANL).

Da mesma forma, desenvolveu-se metanálise para o desfecho descontinuação por eventos adversos (17,19,25,26). Os resultados indicaram similaridade na comparação entre as alternativas e sem diferenças significativas ($I^2=0\%$ em todas as comparações; certeza muito baixa). Nos demais estudos incluídos na revisão sistemática não se avaliou este desfecho.

Em três estudos avaliou-se o desfecho evento adverso grave. Em um deles foi reportado que nenhum evento ocorreu durante o estudo (21); enquanto que nos outros dois, reportou-se uma frequência de eventos adversos graves similar entre os grupos (19,25). Outros desfechos secundários não foram avaliados nestes estudos.

6.3 Qualidade geral das evidências (GRADE)

A qualidade ou confiança da evidência foi avaliada considerando o GRADE Working Group (29), diretrizes metodológicas: sistema GRADE; e os critérios de rebaixamento da qualidade (limitações metodológicas, evidência indireta, inconsistência, imprecisão de estimativa de efeito e risco de viés de publicação). Para os desfechos críticos e importantes, a evidência foi classificada como muito baixa ou baixa. Os resultados dessa avaliação estão apresentados na sequência.

Tabela 3. Avaliação da qualidade da evidência, a partir da ferramenta GRADE

Avaliação da Certeza								Certeza	Importância
Nº dos estudos (n participantes)	Delineamento do estudo	Risco de viés ^a	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto		
Variação da pressão arterial sistólica de consultório									
12 (2827)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	Os resultados indicaram, no geral, uma maior eficácia em relação a LOS e HCTZ monoterapia, mas não em relação a LOS +ANL. Por outro lado, LOS+NIF foi mais eficaz do que LOS+HCTZ.	⊕ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Variação da pressão arterial diastólica de consultório									
12 (2827)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	Os resultados indicaram, no geral, uma maior eficácia em relação a LOS e HCTZ monoterapia, mas não em relação a LOS +ANL. Por outro lado, LOS+NIF foi mais eficaz do que LOS+HCTZ.	⊕ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial									
6 (1290)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	Os resultados indicaram uma maior eficácia em relação a LOS e HCTZ monoterapia, mas não em relação a LOS +ANL.	⊕ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Outros desfechos primários (mortalidade, eventos cardiovasculares maiores, pressão arterial ambulatorial, adesão)									

Avaliação da Certeza								Certeza	Importância
Nº dos estudos (n participantes)	Delineamento do estudo	Risco de viés ^a	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto		
6 (2211)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Não grave	Grave	Não grave	nenhum	Nenhum evento de mortalidade ou cardiovascular reportado nos estudos. Um estudo indicou maior eficácia de LOS+HCTZ versus HCTZ em relação a pressão arterial.	⊕ BAIXA	CRÍTICO
Desfechos secundários (eventos adversos, eventos graves e descontinuação por evento adverso)									
5 (2074)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	No geral, resultados similares foram obtidos na avaliação dos desfechos de segurança na comparação entre os grupos.	⊕ MUITO BAIXA	IMPORTANTE

6.4 Balanço entre efeitos desejáveis e indesejáveis

Foram incluídos na revisão sistemática doze ECR, os quais de maneira geral estiveram associados a um alto risco de viés. Foi possível observar uma maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS ou HCTZ (monoterapias) em termos de eficácia (controle da pressão arterial e a de meta terapêutica). Para estes desfechos, não se observou diferença na comparação de LOS/HCTZ versus LOS + ANL. Em relação ao controle da pressão arterial LOS+NIF apresentou maior eficácia em relação a LOS/HCTZ em um estudo com pacientes diagnosticados com hipertensão e DRC. Já quanto aos desfechos de segurança mensurados (eventos adversos, eventos adversos graves e descontinuação por eventos adversos) não foi observada diferença na comparação entre LOS/HCTZ e os demais comparadores. Os desfechos relacionados à aderência foram medidos em dois estudos, sendo que ambos não reportaram análise de significância estatística. Dessa forma, não foi possível aferir maiores conclusões na comparação da combinação fixa versus os demais comparadores para esse desfecho.

7. EVIDÊNCIAS ECONÔMICAS

7.1 Avaliação econômica

Foi realizada uma avaliação para estimar a relação de custo-efetividade incremental da combinação fixa losartana/hidroclorotiazida, em comparação com alguns dos medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de hipertensão arterial sistêmica (losartana monoterapia, hidroclorotiazida monoterapia, losartana + nifedipino, losartana + anlodipino). Utilizou-se apenas estes medicamentos como comparadores porque foram os únicos identificados nos estudos clínicos com comparações em relação a losartana/hidroclorotiazida.

Um modelo de Markov foi desenvolvido com quatro estados de saúde: sem eventos (ou seja, paciente com hipertensão arterial – sobrevida livre de eventos), infarto agudo do miocárdio (IAM), acidente vascular cerebral (AVC) e óbito. Foram considerados três horizontes temporais: 10, 20 e 30 anos, com o intuito de mensurar se haveria ou não um impacto dos parâmetros usados no modelo ao longo do tempo; e análise foi feita sob a perspectiva do SUS.

O desfecho avaliado para medir a efetividade das tecnologias foi anos de vida ajustados pela qualidade (AVAQ). Uma redução da pressão arterial sistólica de 10 mmHg possibilitaria a redução da ocorrência dos eventos (30). A redução dos níveis de pressão arterial sistólica variou de acordo com a intervenção e os comparadores. Na sequência foi calculado o risco de eventos. Os dados de eficácia para povoar o modelo foram obtidos da literatura, conforme apresentado no capítulo de revisão sistemática.

No modelo consideraram-se ciclos anuais e os custos de aquisição dos medicamentos e os custos médicos diretos. Foram considerados os custos anuais dos medicamentos, custo anual do paciente com hipertensão (consultas e exames), custo do primeiro ano do IAM e AVC (consultas, unidade de terapia intensiva e enfermaria, medicamentos e exames).

As informações completas estão apresentadas no material suplementar 2.

Losartana/hidroclorotiazida versus losartana monoterapia

Demonstrou-se como resultado do caso-base que o tratamento com losartana/hidroclorotiazida foi associado a um maior benefício em relação à utilização de losartana, dominando a monoterapia nos horizontes temporais de 10 e 20 anos, e com um valor de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) de R\$ 60 reais por AVAQ no horizonte temporal de 30 anos, conforme apresentado a seguir.

Tabela 4. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS

Horizonte temporal						
	10 anos		20 anos		30 anos	
Comparadores	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ
LOS	R\$ 1.477,26	5,86	R\$ 2.314,85	8,75	R\$ 2.623,05	9,93
LOS/HCTZ	R\$ 1.451,84	5,92	R\$ 2.314,76	8,93	R\$ 2.640,27	10,22
Incremental	-R\$ 25,42	0,06	-R\$ 0,09	0,18	R\$ 17,23	0,28
RCEI	DOMINANTE		DOMINANTE		R\$ 60,78	

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresenta um maior benefício em relação ao comparador, podendo ter até mesmo um menor custo incremental, conforme apresentado abaixo.

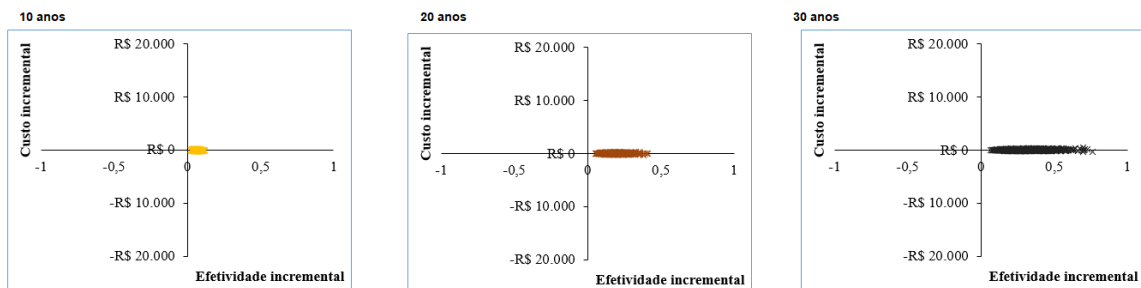


Figura 6. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS

Losartana/hidroclorotiazida versus hidroclorotiazida monoterapia

Neste caso-base demonstrou-se que tratamento com losartana/hidroclorotiazida apresentou maior benefício clínico e maior custo total em relação a HCTZ monoterapia, com valores de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) que variaram de R\$ 198 a R\$ 315 por AVAQ, conforme apresentado a seguir.

Tabela 5. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus HCTZ

Horizonte temporal						
--------------------	--	--	--	--	--	--

	10 anos		20 anos		30 anos	
Comparadores	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ
HCTZ	R\$ 1.436,06	5,86	R\$ 2.254,02	8,76	R\$ 2.553,03	9,95
LOS/HCTZ	R\$ 1.447,70	5,92	R\$ 2.309,72	8,93	R\$ 2.635,52	10,23
Incremental	R\$ 11,64	0,06	R\$ 55,70	0,18	R\$ 82,49	0,28
RCEI		R\$ 198,95		R\$ 315,20		R\$ 293,74

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresenta um maior benefício em relação ao comparador, conforme apresentado abaixo.



Figura 7. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus HCTZ

Losartana/hidroclorotiazida versus losartana + nifedipino

Neste caso-base, tratamento com losartana/hidroclorotiazida apresentou menor benefício clínico e menor custo total em relação a LOS + NIF, com um valor de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) que variou de R\$ 11 mil a R\$ 29 mil por AVAQ, conforme apresentado a seguir.

Tabela 6. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + NIF

Comparadores	Horizonte temporal					
	10 anos		20 anos		30 anos	
Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	
LOS + NIF	R\$ 3.395,35	5,89	R\$ 5.291,84	8,84	R\$ 6.092,29	10,08
LOS/HCTZ	R\$ 1.594,49	5,83	R\$ 2.470,08	8,66	R\$ 2.798,03	9,80
Incremental	-R\$ 1.800,86	-0,06	-R\$ 2.821,76	-0,18	-R\$ 3.294,27	-0,29
RCEI		R\$ 29.154,27		R\$ 15.445,87		R\$ 11.554,22

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresentou um menor benefício e menor custo em relação ao comparador, conforme apresentado abaixo.

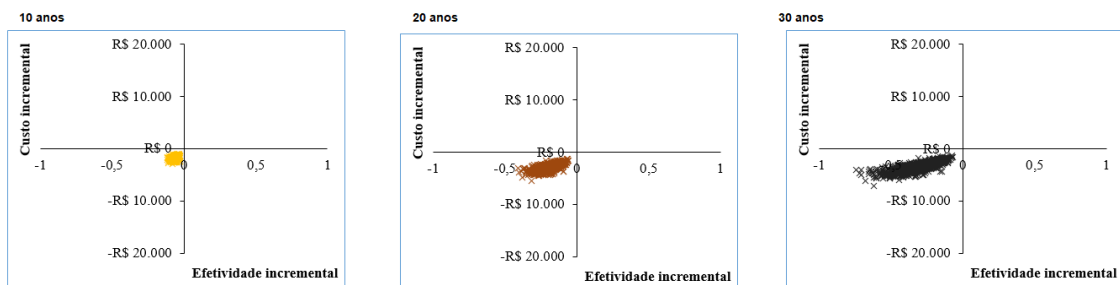


Figura 8. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + NIF

Losartana/hidroclorotiazida versus losartana + anlodipino

Tratamento com losartana/hidroclorotiazida apresentou benefício clínico semelhante em relação ao comparador e custo incremental menor, que variou de R\$ -50 reais a R\$ -90 reais, conforme apresentado a seguir.

Tabela 7. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + ANL

Comparadores	Horizonte temporal					
	10 anos		20 anos		30 anos	
Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	
LOS+ANL	R\$ 1.532,11	5,90	R\$ 2.427,88	8,87	R\$ 2.765,62	10,13
LOS/HCTZ	R\$ 1.481,82	5,90	R\$ 2.350,36	8,87	R\$ 2.675,42	10,13
Incremental	-R\$ 50,29	0,00	-R\$ 77,52	0,00	-R\$ 90,21	0,00

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresentou um benefício clínico e custo incremental similar ao do comparador na maioria dos cenários, conforme apresentado abaixo.

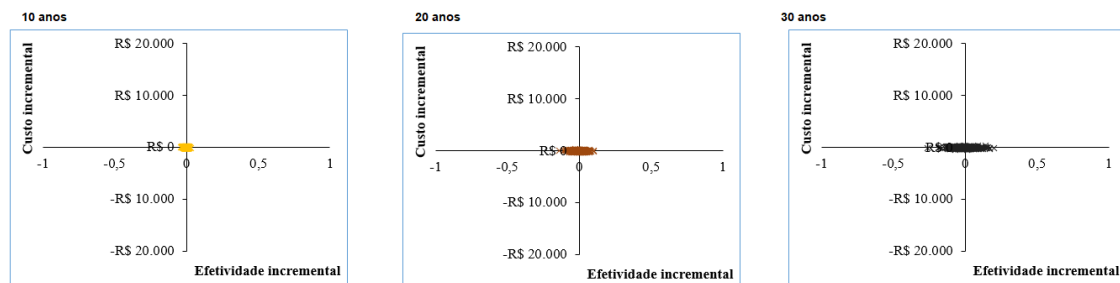


Figura 9. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + ANL

7.2 Impacto orçamentário

Foi realizada uma avaliação para estimar o impacto orçamentário com a simulação da incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida, em comparação com os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado no SUS (ver material suplementar 3).

No cenário atual foram inicialmente considerados os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica. Estes medicamentos do cenário atual (i.e., sem incorporação do medicamento em avaliação) foram selecionados com base: 1) Caderno de atenção básica - Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica – 2013 (31); 2) Relação Nacional de Medicamentos Essenciais 2022 (Rename) (32); 3) Lista de medicamentos apresentados como disponíveis no site do Ministério da Saúde (33).

O tratamento da HAS pode envolver monoterapia ou combinações de dois ou mais medicamentos. No entanto, esse nível de complexidade (isto é, ≥ 3 medicamentos associados) não é possível ou encorajado de ser considerado em modelos matemáticos com o risco de agregar incertezas e reduzir a confiança dos achados. Assim, foi considerada a premissa de que os pacientes utilizariam monoterapia ou combinações de 2 medicamentos (34,35).

Inicialmente, o *Market share* foi estabelecido com base no volume de compras públicas por meio de consulta do Banco de Preços em Saúde, e dados da literatura (34,35). O *Market share* foi construído com a colaboração de um grupo de especialistas. Como foi possível observar, a simulação da incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida influenciaria apenas uma parte dos medicamentos anteriormente citados como comparadores (anlodipino + losartana; hidroclorotiazida + losartana; hidroclorotiazida; losartana potássica. Para simplificar a análise, apenas estes foram considerados como comparadores na análise final. O conjunto desses medicamentos representa cerca de 35% do total dos comparadores. Com base nessa proporcionalidade, foi estabelecido o *Market share* do cenário atual e proposto (conservador e agressivo).

Para o cálculo da população elegível, foi inicialmente selecionada a população adulta brasileira conforme dados do Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística – IBGE (36). Na sequência, aplicaram-se as seguintes taxas de prevalência: A. de hipertensão, com base nos dados da Pesquisa Nacional de Saúde de 2013 (21,3%) (37); B. da população com hipertensão que faz uso de medicamentos (94,6%) (34) e C. de pacientes em uso de medicamentos sem controle dos níveis pressóricos (45%) (35,38). Por fim, retirou-se da população elegível, aqueles pacientes que teriam hipertensão resistente (21,4%) (38). A proporcionalidade utilizada nos cenários atual e propostos também foi aplicada no cálculo da população elegível. Dessa forma, os números da população-alvo elegível estão apresentados na tabela a seguir.

Tabela 8. Parâmetros e população utilizados no modelo de impacto orçamentário.

Estimativa epidemiológica da população	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
População adulta do Brasil	158.625.920	160.322.033	161.960.553	163.553.097	165.087.539

Pacientes com hipertensão	33.945.947	34.308.915	34.659.558	35.000.363	35.328.733
Pacientes com hipertensão em uso de medicamentos	32.112.866	32.456.234	32.787.942	33.110.343	33.420.982
Pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos	14.450.790	14.605.305	14.754.574	14.899.654	15.039.442
Pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos (retirando os casos de hipertensão resistente)	11.358.321	11.479.770	11.597.095	11.711.128	11.821.001
Pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos (retirando os casos de hipertensão resistente), com base no Market share – população utilizada no modelo	4.020.846	4.063.839	4.105.372	4.145.739	4.184.634

Para esta análise, foram considerados apenas os custos de aquisição dos medicamentos. No caso-base, para cálculo do custo anual da intervenção e comparadores foram consideradas as médias da dose mínima e máxima (dose usual recomendada) disponibilizada no caderno de atenção básica (31) ou bula do medicamento aprovada na Anvisa. A seguir são apresentados os custos utilizados no modelo (caso-base e análises de sensibilidade).

Tabela 9. Custos utilizados na análise de impacto orçamentário

Alternativa	Dose mínima (em mg)	Dose máxi ma (em mg)	Valor anual utilizado no caso-base (dose média; em reais)	Valor mínimo utilizado na análise de sensibilidade (em reais)	Valor máximo utilizado na análise de sensibilidade (em reais)
Anlodipino + losartana	5 + 50	10 + 100	50,51	33,67	67,34
Hidroclorotiazida + losartana	50 + 12,5	100 + 12,5	36,96	27,85	55,70
Hidroclorotiazida	50	100	29,57	19,71	39,42
Losartana potásica	50	100	34,38	22,92	45,84
Losartana/hidroc lorotiazida (combinação fixa)	50/12,5	100/ 25	43,80	29,20	58,40

Utilizando os dados do caso-base, observa-se que a incorporação de losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa) no SUS tem como resultado um custo incremental. No cenário proposto

conservador, o impacto orçamentário inicia em R\$ 611 mil no primeiro ano, chegando a R\$ 3,1 milhões no quinto ano de análise, totalizando 9 milhões de reais em cinco anos.

Tabela 10. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share, cenário proposto conservador

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	143.975.573, 32	145.515.036, 45	147.002.226, 47	148.447.686, 55	149.840.411,1 7	734.780.933, 96
Cenário proposto	144.587.506, 51	146.751.989, 06	148.876.618, 21	150.971.449, 84	153.024.712,4 7	744.212.276, 09
Impacto incremental	611.933,19	1.236.952,61	1.874.391,74	2.523.763,29	3.184.301,30	9.431.342,13

Tabela 11. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share, cenário proposto agressivo

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	143.975.573, 32	145.515.036, 45	147.002.226, 47	148.447.686, 55	149.840.411,1 7	734.780.933, 96
Cenário proposto	145.199.439, 71	147.988.941, 67	150.751.009, 94	153.495.213, 13	156.209.013,7 7	753.643.618, 23
Impacto incremental	1.223.866,38	2.473.905,22	3.748.783,47	5.047.526,58	6.368.602,60	18.862.684,2 7

8. RECOMENDAÇÕES DE AGÊNCIAS INTERNACIONAIS DE ATS

Foi realizada uma busca de relatórios de recomendação de agências de Avaliação de Tecnologias em Saúde (ATS), a saber: *NICE – The National Institute for Health and Care Excellence; SMC – Scottish Medicine Consortium; CADTH – Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health; SBU – Swedish Council on Health Technology Assessment; IQWIG - Institute for Quality and Efficiency in Health Care, e PBAC - Pharmaceutical Benefits Advisory Committee*.

Esta busca recuperou um registro de avaliação realizado pelo SMC. O comprimido de losartana 100mg/HCTZ 25mg é aceito para uso no NHS Scotland para o tratamento da hipertensão em pacientes cuja pressão arterial não é adequadamente controlada com hidroclorotiazida ou losartana monoterapia. Nenhum aumento de custos esteve associado a este produto em comparação com losartana 100 mg isoladamente. Comparado com um produto combinado anteriormente disponível, reduz a carga de comprimidos quando são necessárias doses mais altas de losartana e hidroclorotiazida.

9. MONITORAMENTO DO HORIZONTE TECNOLÓGICO

Para a elaboração desta seção, realizaram-se buscas estruturadas nos campos de pesquisa das bases de dados ClinicalTrials.gov e Cortellis™, a fim de se localizar tecnologias potenciais para o tratamento de adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia. A busca foi realizada no dia 19 de outubro de 2022, utilizando-se as seguintes estratégias de busca:

- (i) ClinicalTrials: Recruiting, Not yet recruiting, Active, not recruiting, Completed, Enrolling by invitation Studies | Interventional Studies | blood pressure | Adult, Older Adult | Phase 3, 4 |; e
- (ii) Cortellis: Current Development Status (Indication (Arterial hypertension) Status (Launched or Registered or Pre-registration or Phase 3 Clinical).

Foram considerados estudos clínicos de fases 3 ou superior, inscritos no ClinicalTrials, que testaram ou estão testando as tecnologias resultantes da busca supracitada. As tecnologias com registro para a indicação clínica há mais de dois anos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), ou há mais de cinco anos na *European Medicines Agency* (EMA) ou na *U.S. Food and Drug Administration* (FDA) não foram consideradas. Os dados da situação regulatória das tecnologias foram consultados nos sítios eletrônicos das referidas agências sanitárias.

Assim, no horizonte considerado nesta análise, detectou-se uma tecnologia potencial para o tratamento de adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia. (**Quadro 1**).

Quadro 1: Medicamentos potenciais para o tratamento de adultos com hipertensão arterial sistêmica e controle inadequado com monoterapia.

Nome do princípio ativo	Mecanismo de ação	Via de administração	Estudos de eficácia	Aprovação para a população em análise
Bexagliflozina	Inibidor de SGLT2	Oral	Fase 2/3	Anvisa, EMA e FDA Sem registro

Fontes: www.clinicaltrials.gov; Cortellis™ da Clarivate Analytics; www.anvisa.gov.br; www.ema.europa.eu; www.fda.gov. **Atualizado em: 19/10/2022.**

Legenda: ANVISA – Agência Nacional de Vigilância Sanitária; EMA – European Medicines Agency; FDA – U.S. Food and Drug Administration; SGLT2 – Transportador-2 de sódio-glicose.

A bexagliflozina foi avaliada por meio do estudo NCT03514641 em 673 participantes. O estudo foi dividido em duas partes e teve como objetivo primário a avaliação da pressão arterial sistólica média de 24 horas. De acordo com as informações do ClinicalTrials.gov, o estudo já foi concluído, no entanto, até a última atualização desta seção, não havia registro do medicamento nas agências pesquisadas (1-4).

10. PERSPECTIVA DO PACIENTE

A chamada pública n. 38 para inscrição de participantes na Perspectiva do Paciente teve 4 inscritos e esteve aberta durante o período de 27 de setembro a 7 de outubro de 2022. Os representantes titular e suplente foram definidos por sorteio realizado em plataforma digital, com transmissão em tempo real e acessível a todos os inscritos.

A participante titular, residente da região metropolitana de Manaus, relatou ter diabetes há dez anos e que o diagnóstico de hipertensão apareceu entre um e dois anos após o diagnóstico do diabetes, momento em que passou a ter picos de pressão.

Há quatro anos, com duas comorbidades e aos 45 anos, teve uma gravidez de alto risco. Afirmou que realizou uma medicação específica em decorrência da gravidez e, posteriormente, passou a utilizar a losartana em monoterapia. No entanto, a paciente mencionou que os picos hipertensivos persistiram e, a partir disso, passou a utilizar losartana associada à hidroclorotiazida.

A participante informou que continuou a ter picos de hipertensão mesmo com o uso associado dos medicamentos. Atribuiu esse aspecto ao fato de ter um cotidiano movimentado, com duas jornadas de trabalho, o que às vezes a faz esquecer de tomar os medicamentos, e de ter tido covid na primeira onda da doença no Brasil. Desse modo, mencionou que realizou os exames Holter e Mapa e os resultados sinalizaram que ela não apresenta picos enquanto dorme, a pressão oscila apenas durante o dia.

O médico responsável por seu tratamento prescreveu o tratamento com losartana + hidroclorotiazida + anlodipino pela manhã e losartana 50g à noite, atual tratamento da participante. A paciente considera ter alcançado maior controle da doença com a associação. Afirmou não possuir mais picos hipertensivos que a levem para o hospital há seis meses, alcançando, no máximo, o limítrofe de 13,9, que consegue controlar em casa. Segundo relato, normalmente, quando a sua pressão alcança o limítrofe, as causas estão atreladas a exaltações durante o dia ou ao esquecimento do uso dos medicamentos.

11. CONSIDERAÇÕES FINAIS

Os estudos identificados durante a revisão sistemática avaliaram o uso de LOS/HCTZ (combinação fixa) versus LOS, HCTZ, LOS+anlodipino ou LOS+nifedipino. Apesar de não haver restrição nos critérios de inclusão quanto ao estágio de hipertensão da população alvo, a maioria dos estudos incluiu participantes com hipertensão leve ou moderada. A partir dos resultados desses estudos, foi demonstrado uma maior eficácia da combinação fixa quanto a eficácia (variação) da pressão arterial sistólica e alcance da meta terapêutica) quando comparada versus LOS ou HCTZ. Não se observou diferenças significativas na comparação com LOS + anlodipino. Em um único estudo foi demonstrado uma maior eficácia de LOS+NIF (este incluiu apenas pacientes com hipertensão e doença renal crônica). Para os desfechos de segurança, no geral, não se observou diferença significativa entre as alternativas. Adicionalmente, desfechos relacionados à aderência foram medidos em dois estudos, sendo que ambos não reportaram análise de significância estatística. Dessa forma, não foi possível aferir maiores conclusões na comparação da combinação fixa versus os demais comparadores para esse desfecho.

Em relação a avaliação de custo-efetividade, foram elaborados três cenários considerando diferentes horizontes temporais (10, 20 e 30 anos) sob a perspectiva do SUS. Na comparação com losartana, a associação fixa foi dominante nos horizontes temporais de 10 e 20 anos, e com RCEI de R\$ 60 reais por AVAQ no horizonte temporal de 30 anos. Na comparação com hidroclorotiazida, losartana + nifedipino, losartana + anlodipino foram alcançadas RCEI que variaram respectivamente entre 198 a 315 reais, 11 mil a 29 mil, -50 reais a -90 reais, por AVAQ. Por fim, em relação a análise de impacto orçamentário, observou-se que a incorporação da combinação fixa no SUS tem como resultado um incremento de custo (cenário conservador R\$ 611 mil no primeiro ano, chegando a R\$ 3,4 milhões no quinto ano de análise; cenário agressivo R\$ 1,2 milhões no primeiro ano e R\$ 6,3 milhões no quinto ano de análise), considerou-se este um resultado próximo a nulidade, especialmente ao considerar a magnitude da população elegível.

12. RECOMENDAÇÃO PRELIMINAR DA CONITEC

Pelo exposto, o Plenário da Conitec, em sua 11ª Reunião Extraordinária, no dia 11 de novembro de 2022, deliberou por unanimidade que a matéria fosse disponibilizada em Consulta Pública com recomendação preliminar desfavorável à incorporação de Losartana + hidroclorotiazida (associação fixa) para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado com monoterapia no SUS. Para essa recomendação, a Conitec considerou entre os argumentos desfavoráveis à incorporação, as incertezas em relação ao impacto orçamentário (possibilidade de incremento) e ausência de evidências quanto a um aumento de adesão ao tratamento.

13. CONSULTA PÚBLICA

13.1 Contribuições técnico-científicas e de experiências

A consulta pública nº 81/2022 ficou vigente no período entre 06/12/2022 e 26/12/2022. Foram recebidas 04 contribuições, sendo 02 pelo formulário para contribuições técnico-científicas e 02 pelo formulário para contribuições de experiência de pacientes, familiares, amigos ou cuidadores de pacientes, profissionais de saúde ou pessoas interessadas no tema.

O formulário de experiência é composto por duas partes, a primeira sobre as características do participante, e a segunda, sobre a contribuição acerca do relatório em consulta, que está estruturada em três blocos de perguntas com o objetivo de conhecer a opinião do participante sobre: (1) a recomendação inicial da Conitec, (2) a experiência prévia com a tecnologia em análise e (3) a experiência prévia com outras tecnologias para tratar a doença em questão.

O formulário de contribuições técnico-científicas é composto por duas partes, a primeira sobre as características do participante, e a segunda, sobre a contribuição acerca do relatório em consulta, estruturada com uma pergunta sobre a opinião e contribuição em relação à recomendação preliminar da Conitec e cinco blocos de espaços para contribuições quanto: (1) à recomendação preliminar da Conitec, (2) às evidências clínicas, (3) à avaliação econômica, (4) à análise de impacto orçamentário, e (5) contribuições além dos aspectos citados.

Duas contribuições foram feitas a partir de experiências, sendo uma realizada por uma paciente que já teve contato com o medicamento e uma interessada no tema. Ambas foram favoráveis a incorporação deste medicamento, sendo citado a vantagem em relação a simplificação posológica e o direito do cidadão à saúde.

Duas contribuições técnico-científicas foram feitas, sendo uma por profissional de saúde e outra por uma paciente. Ambas foram favoráveis a incorporação, sendo citado a possibilidade de aumento da adesão devido à simplificação posológica e à eficácia da combinação.

13.2 Informações complementares

I) Adesão terapêutica

Uma overview (revisão sistemática de revisões sistemáticas) rápida foi conduzida para identificar estudos que avaliaram intervenções para aumentar a adesão ao tratamento com medicamentos anti-hipertensivos. A busca pelos estudos foi realizada em novembro de 2022 nas seguintes bases de dados: MEDLINE via PubMed, Embase e Cochrane Library. Foi utilizada uma estratégia de busca em cada uma das bases utilizando termos relacionados com “hipertensão”, “adesão” e “revisão sistemática”. A estratégia de busca utilizada na base MEDLINE está apresentada abaixo. Para as demais bases, foi feita uma adaptação seguindo o mesmo racional.

Tabela 12. Estratégia de busca da overview

#1	Hypertension [MeSH] OR Hypertension [TIAB] OR (“Blood Pressure” [TIAB] AND “high” [TIAB]) OR (“Blood Pressures” [TIAB] AND “high” [TIAB]) OR (“Diastolic Pressure” [TIAB] AND “high” [TIAB]) OR (“Systolic Pressure” [TIAB] AND “high” [TIAB]) OR ((high [TIAB] OR increased [TIAB] OR elevated [TIAB]) AND pressur* [TIAB]) OR “blood presur*” [TIAB]
#2	Treatment Adherence and Compliance [MeSH] OR Patient Compliance [MeSH] OR Medication Adherence [MeSH] OR Adherence [TIAB] OR Compliance [TIAB] OR Compliances [TIAB] OR Noncompliance [TIAB] OR “Non compliance” [TIAB] OR Non-Adherent [TIAB] OR “Non Adherent” [TIAB] OR Nonadherence [TIAB] OR (patient [TIAB] AND Cooperation [TIAB]) OR “Persistence” [TIAB]
#3	“systematic review”[TIAB] OR “systematic literature review”[TIAB] OR (“systematic review”[Title/Abstract] AND “review”[Publication Type]) OR “rapid review”[TIAB] OR (“systematic”[TIAB] OR “systematically”[TIAB]) AND (review [TIAB]) OR “scoping review” [TIAB]
#4	meta-analysis [TIAB] OR “meta-analysis as topic”[MeSH Terms] OR “Meta-Analysis”[Publication Type] OR “meta-analyses” [TIAB]
#5	#1 AND #2 AND (#3 OR #4)

Por meio de buscas nestas bases, foram encontrados 1357 registros. Destes, 79 publicações foram para leitura completa, e 35 foram incluídos ao final. Os principais resultados identificados estão sintetizados a seguir.

Diversas revisões sistemáticas com ou sem metanálises indicaram que o uso de combinações fixas em pacientes com hipertensão tem o potencial de incrementar a adesão ao tratamento e por consequência reduzir os níveis de pressão arterial.

Parati, 2021 (1) avaliou se a terapia de combinação fixa levou a uma melhor adesão, persistência e melhor controle da pressão arterial em comparação com a terapia de combinação equivalente livre em pacientes com hipertensão. A adesão e persistência foram resumidas em uma análise narrativa; metanálise direta foi realizada para comparar as reduções de pressão arterial. Após a triagem, 44 estudos foram incluídos. A maioria (18 de 23) dos estudos que mediram a adesão mostraram que a adesão foi significativamente melhorada em pacientes que receberam a combinação fixa na comparação com a terapia livre. No geral, 16 estudos mediram a persistência, dos quais 14 mostraram que os pacientes que receberam a combinação fixa melhoraram significativamente a persistência ou tiveram uma probabilidade significativamente menor de descontinuar a terapia do que os pacientes que receberam terapia livre. Pressão arterial sistólica (diferença média, -3,99 [IC 95%, -7,92 a -0,07]; $P = 0,05$) e diastólica (-1,54 [IC 95%, -2,67 a -0,41]; $P = 0,0076$) foram significativamente reduzidas com terapia a combinação fixa em comparação com terapia livre na semana 12. Os autores concluíram que a terapia com combinação fixa levou a uma melhor adesão e persistência em comparação com a terapia livre e pode levar a um melhor controle da pressão arterial em pacientes com hipertensão.

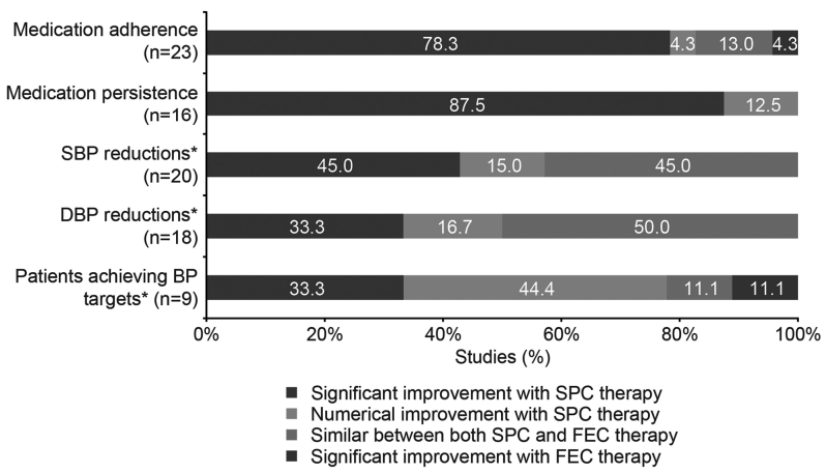


Figura 10. Proporção de estudos que demonstram diferenças na adesão, persistência, alcance da meta de pressão arterial (PA) e reduções de PA em pacientes recebendo terapia de combinação fixa ou livre

Kawalec, 2018 (2) realizaram uma revisão sistemática com o objetivo de avaliar a eficácia de combinações de dose fixa e combinações de equivalentes livres na terapia anti-hipertensiva. Foram identificados 26 estudos primários e 2 outras metanálises, dos quais 12 estudos foram incluídos nas metanálises e 3 estudos foram incluídos na revisão narrativa. O tratamento com combinações de dose fixa esteve associado a uma melhora significativa na adesão e persistência em comparação com o tratamento com combinações livres ($p < 0,001$), incluindo uma menor ocorrência de eventos cardiovasculares. Detalhes estão expostos na figura abaixo. Os autores concluíram que o tratamento com combinação fixa esteve associado a uma melhoria significativa do aumento da adesão dos pacientes ao esquema de tratamento.

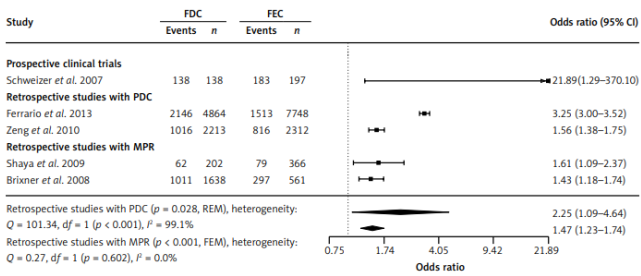


Figure 2. Meta-analysis of odds ratio for adherence to treatment. Events represent the number of patients meeting the definition of adherence (MPR or PDC ≥ 0.8). Odds ratio (OR) presented for FDC in comparison with FEC, with 95% confidence intervals (CI)

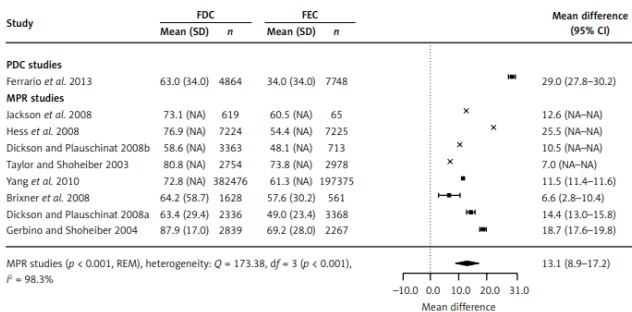


Figure 3. Meta-analysis of weighted mean difference in MPR or PDC. Mean difference presented for FDC in comparison with FEC, with 95% confidence intervals (CI). Studies not reporting variance for outcomes marked by cross estimates

Figura 11. Metanálises comparando combinações fixas versus livres

Nota: FDC, fixed-dose combinations; FEC, free-equivalent combinations; MPR, medicine possession ratio; PDC, average proportion of days covered

Du, 2018 (3) teve como objetivo avaliar sistematicamente o impacto da terapia de combinação de dose fixa na adesão à medicação hipertensiva em comparação com terapias de combinação equivalentes livres. Os resultados mostraram que a diferença média de adesão à medicação para combinação fixa versus terapias combinadas equivalentes livres foi de 14% (intervalo de confiança de 95%, 7%-22%; figura abaixo). Os pacientes do grupo da combinação fixa tiveram maior probabilidade de persistir com o tratamento anti-hipertensivo, com uma razão de risco de 1,84 (intervalo de confiança de 95%, 1,00-3,39). Os autores concluíram que a metanálise confirmou que a terapia fixa, em comparação com combinações livres equivalentes, foi associada a uma melhor adesão ou persistência da medicacão para pacientes com hipertensão.

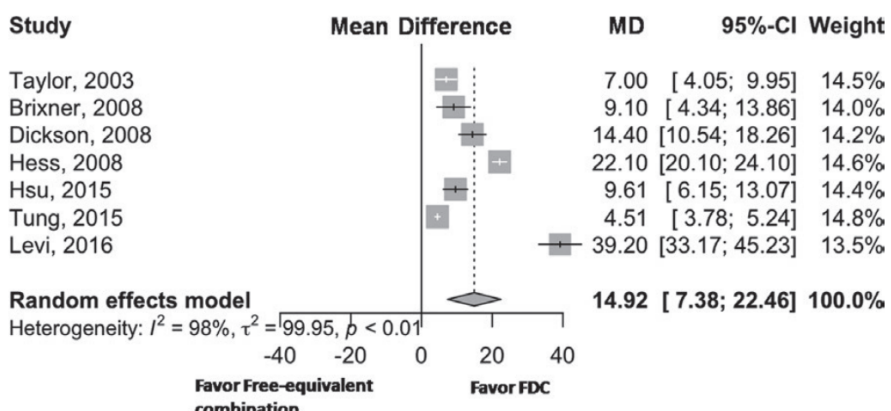


Figura 12. Metanálise de aderência

Nota: FDC, combinação fixa.

Gupta, 2010 (4) conduziram um estudo com o objetivo de avaliar a adesão, persistência, controle da pressão arterial e segurança associada a combinação fixa de drogas em comparação com seus componentes livres. Em 3 estudos de coorte e 2 ensaios clínicos relatando a adesão ao medicamento ($n=17.999$), o uso de combinações fixas foi associado a uma adesão significativamente melhor (odds ratio: 1,21 [95% CI: 1,03 a 1,43]; $P=0,02$) em comparação com combinações de drogas livres correspondentes. Em 3 estudos de coorte ($n=12.653$), houve uma melhora não significativa na persistência com a terapia (odds ratio: 1,54 [95% CI: 0,95 a 2,49]; $P=0,08$). Em conclusão, em comparação com combinações de medicamentos livres, as combinações fixas de agentes anti-hipertensivos estão associadas a uma melhora significativa na adesão e a tendências benéficas não significativas na pressão arterial.

Sherrill, 2011 (5) conduziram metanálises para comparar os custos de uso de recursos de saúde, adesão e persistência entre grupos de pacientes que tomam anti-hipertensivos como combinações fixas versus componentes livres equivalentes com base em uma revisão estruturada de estudos publicados. A adesão, medida como a diferença média na taxa de posse de medicamentos, foi estimada para tratados com combinações fixas como sendo 8% maior para pacientes virgens de anti-hipertensivos anteriores e 14% maior para pacientes não virgens em comparação com pacientes tratados com combinação livre correspondentes.

Bangalore, 2007 (6) analisou o aumento da aderência a partir do uso de combinações fixas em variadas doenças crônicas. Nove estudos foram incluídos, os quais indicaram que a combinação de dose fixa resultou em uma redução de 26% no risco de não adesão em comparação com o regime de componentes livres de drogas (risco relativo combinado [RR] 0,74; intervalo de confiança [IC] de 95%, 0,69-0,80; $P <0,0001$). Uma análise de subgrupo dos 4 estudos sobre hipertensão mostrou que a combinação de dose fixa diminuiu o risco de não adesão à medicação em 24% em comparação com a combinação de medicamentos livres regime (RR agrupado 0,76; 95% CI, 0,71-0,81; $P <0,0001$). Os autores concluíram que a combinação de dose fixa diminui o risco de não adesão à medicação e deve ser considerada em pacientes com condições crônicas, como hipertensão, para melhorar a adesão à medicação, o que pode se traduzir em melhores resultados clínicos.

Outras revisões incluídas analisaram os diversos fatores que poderiam aprimorar a adesão ao tratamento. Múltiplos fatores foram reportados como potenciais para melhorar a adesão ao tratamento, tais como simplificação de medicamentos, educação/comunicação ativa com os pacientes, incentivo por profissionais de saúde, uso de equipamentos ou lembretes eletrônicos e aplicativos de celular, embalagens, entre outros. Esses estudos estão apresentados individualmente de forma resumida a seguir.

Uma overview publicada por Aderson, 2020 (7) objetivou sintetizar as evidências de várias revisões sistemáticas que examinam intervenções abordando a não adesão à medicação e discernir diferenças na eficácia por intervenção, paciente e características do estudo. Foram incluídas 25 revisões, que no geral apontaram que os tipos de intervenção mais consistentemente considerados eficazes foram simplificação da dose, educação do paciente, lembretes eletrônicos para os pacientes e redução do compartilhamento de custos ou incentivos para o paciente. Os autores indicaram que os estudos eram de baixa qualidade, mas que apesar disso, apontaram que os gestores de sistema de saúde que buscam melhorar a adesão à medicação devem priorizar

as intervenções que foram estudadas e consideradas eficazes para melhorar a adesão do paciente, incluindo simplificação da dose, educação e lembretes (maiores detalhes estão apresentados na figura abaixo).

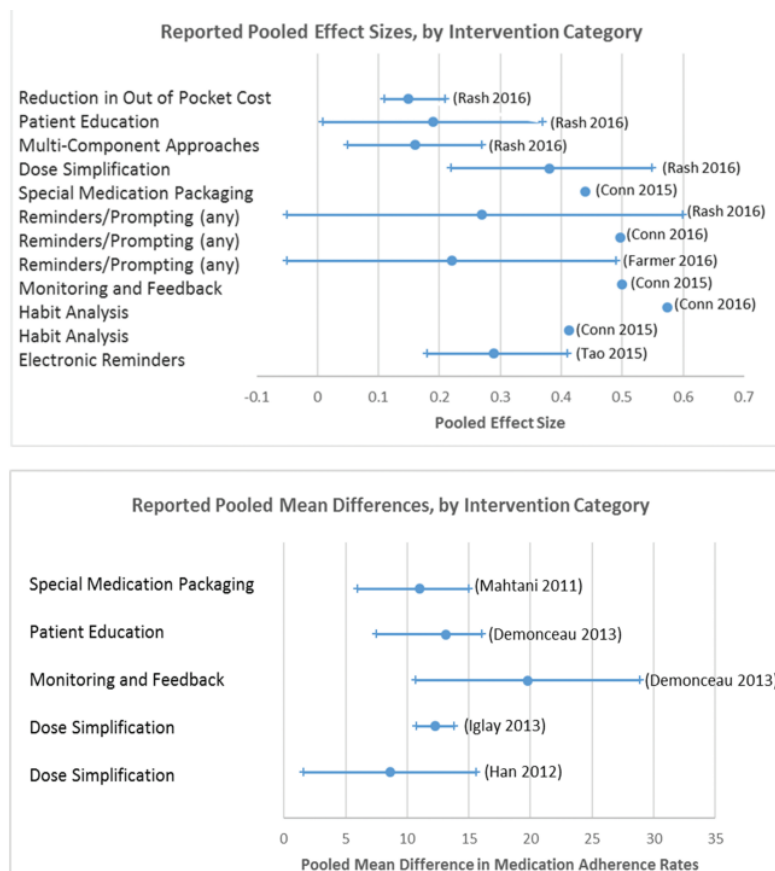


Figura 13. Tamanhos de efeito agrupados relatados e diferenças médias absolutas agrupadas relatadas nas taxas de adesão, por categoria de intervenção

Gwadry-Sridhar, 2013 (8) (grupo de interesse especial de adesão e persistência à medicação ISPOR) conduziram um estudo com o objetivo de revisar sistematicamente as evidências sobre o impacto das intervenções para melhorar a adesão à medicação em adultos prescritos com medicamentos anti-hipertensivos. A maioria das intervenções baseou-se em uma combinação das seguintes estratégias: educação (25 de 97, 25,8%), telecomunicação (18 de 97, 18,6%), entrevistas/visitas (15 de 97, 15,5%), folhetos/correio (14 de 97, 14,4%), lembretes (14 de 97, 14,4%), automonitoramento (12 de 97, 12,4%), estratégias dirigidas pelo provedor (11 de 97, 11,3%), embalagens (10 de 97, 10,3%), grupos de apoio (7 de 97, 8,2%), perfis de prescrição de farmácia (5 de 97, 5,2%) e diários (2 de 97, 2,1%). As intervenções destinadas a melhorar o conhecimento dos pacientes sobre os medicamentos possuem o maior valor clínico potencial para melhorar a adesão à terapia anti-hipertensiva.

Conn, 2015 (9) sintetizaram estudos que avaliaram as intervenções de adesão à medicação em adultos com hipertensão. Os componentes de intervenção mais promissores foram os que vinculam o comportamento de adesão aos hábitos, feedback aos pacientes sobre a adesão, automonitoramento da pressão arterial, uso de caixas de comprimidos e outras embalagens especiais e entrevista motivacional. As intervenções mais eficazes empregaram vários componentes e foram realizadas ao longo de vários dias.

Bochkareva, 2019 (10) fizeram uma revisão abrangente de estudos sobre adesão à terapia anti-hipertensiva na Rússia para determinar metodologias usadas nos estudos e sua capacidade de descrever os determinantes da adesão, entre outras informações. Vários métodos para melhorar a adesão foram estudados, incluindo educação do paciente (melhorou de 1,8 para 3,9 pontos, $p=0,0002$ ou 2,80 para 3,79 pontos, $p<0,0001$ medido pelo MMAS-4), lembretes por telefone ($p<0,0001$), treinamento domiciliar de monitoramento ($p<0,05$) e uso de combinações de dose fixa ($p<0,05$). Os autores apontaram que os principais determinantes da adesão ao tratamento foram as características sociodemográficas, a gravidade da doença e a presença de comorbidade. A educação do paciente e o uso de combinações de medicamentos em dose fixa foram identificados como os mais importantes para melhorar a adesão.

Schroeder, 2004 (11) realizaram uma revisão sistemática para determinar a eficácia de intervenções para aumentar a adesão à medicação para tratamento de hipertensão. A simplificação dos regimes de dosagem aumentou a adesão em 7 de 9 estudos, com um aumento relativo na adesão de 8-19%. As estratégias motivacionais foram parcialmente bem-sucedidas em 10 dos 24 estudos, com aumentos geralmente pequenos na adesão (máximo de 23%). Intervenções complexas comparando mais de uma técnica aumentaram a adesão em 8 dos 18 estudos (variando de 5-41%). Apenas a aplicação de educação do paciente pareceu ser insuficiente. Os autores concluíram que reduzir o número de doses diárias parece ser eficaz em aumentar a adesão à medicação e deve ser tentado como uma estratégia de primeira linha, embora haja até aquele momento menos evidências de um efeito na redução da pressão arterial.

A revisão de Guzman-Tordecilla, 2020 (12) objetivou resumir as evidências sobre a eficácia das intervenções para melhorar a adesão aos medicamentos anti-hipertensivos na América Latina e no Caribe. Entre os estudos identificados, intervenções para aumentar adesão incluiu lembretes, medidas organizacionais e educativas, participação de profissionais de saúde, e melhor estrutura. Os autores concluíram que não foi identificado uma estratégia única para aumentar a adesão farmacológica na América Latina, pois os estudos usaram diferentes estratégias.

Alguns estudos analisaram a utilização de aplicativos de celular, ligações, ou lembretes, para aprimorar a adesão ao tratamento. Apesar da alta heterogeneidade das intervenções, em parte dos estudos foi demonstrado que existe uma tendência dessas ferramentas favorecer o aumento da adesão (13-27).

Intervenções educativas, como comunicação verbal, bem como aquelas auto administráveis (embalagens, por exemplo) também auxiliam no aumento da adesão (28-33).

Kronish, 2011 (34) teve como objetivo quantificar a associação entre a classe de medicamentos anti-hipertensivos e a adesão em ambientes clínicos. A adesão média agrupada por classe de drogas variou de 28% para β-bloqueadores a 65% para bloqueadores dos receptores da angiotensina II. Houve melhor adesão aos bloqueadores dos receptores da angiotensina II em comparação com os inibidores da enzima conversora de angiotensina (HR, 1,33; 95% intervalo de confiança, 1,13 a 1,57), bloqueadores dos canais de cálcio (HR, 1,57; intervalo de confiança de 95%, 1,38 a 1,79), diuréticos (HR, 1,95; intervalo de confiança de 95%, 1,73 a 2,20) e β-bloqueadores (HR, 2,09; intervalo de confiança de 95%, 1,14 a 3,85). Apesar disso, depois que o viés de publicação foi contabilizado, não houve mais diferenças significativas na adesão entre bloqueadores dos receptores da angiotensina II e inibidores da enzima conversora de angiotensina ou entre diuréticos e β-bloqueadores. O estudo concluiu que houve uma menor

adesão a diuréticos e betabloqueadores e maior adesão a bloqueadores dos receptores da angiotensina II e inibidores da enzima conversora de angiotensina. No entanto, a adesão foi abaixo do ideal, independentemente da classe de medicamentos.

Dessa forma, conclui-se que a aplicação de diferentes medidas e intervenções podem contribuir para um aumento da adesão ao tratamento anti-hipertensivo. Entre essas medidas estão a simplificação terapêutica (uso de combinação fixa por exemplo), educação continuada, mudança de hábitos, incentivo e colaboração de profissionais de saúde, uso de equipamentos ou lembretes eletrônicos e aplicativos de celular, e embalagens.

Os registros identificados foram categorizados de acordo com o tipo de intervenção usada para aprimorar a adesão, em estudos avaliando: 1) combinações fixa versus combinações livres; 2) múltiplas intervenções; 3) equipamentos eletrônicos e lembretes; e 4) outras intervenções. Essas categorias e estudos estão apresentados abaixo e na tabela a seguir.

1) Estudos avaliando adesão ao tratamento comparando combinações fixas versus não fixa

- Kawalec, 2018 (2): metanálise demonstrou uma maior adesão entre aqueles que receberam a combinação fixa odds ratio 2,25 (IC95% 1,09-4,64) e 1,47 (1,23-1,74) considerando definição como proporção de dias cobertos e proporção média de posse de medicamentos.
- Bangalore, 2007 (6): Uma análise de subgrupo dos 4 estudos sobre hipertensão mostrou que a combinação de dose fixa diminuiu o risco de não adesão à medicação em 24% em comparação com a combinação de medicamentos livres regime (risco relativo agrupado 0,76; 95% CI, 0,71-0,81; P <0,0001).
- Du, 2018 (3): A compilação dos estudos em uma metanálise para o desfecho de aderência comparando combinação fixa versus livre foi de uma diferença de média de 14,9% (IC95% 7,3-22,4%); resultado favorável para a combinação fixa.
- Sherrill, 2011 (5): A adesão, medida como a diferença média na taxa de posse de medicamentos, foi estimada em 8% (IC95% 3-13%) maior para pacientes virgens de anti-hipertensivos anteriores e 14% (8-20%) maior para pacientes não virgens para os pacientes que receberam combinação fixa em comparação com pacientes tratados com combinação livre correspondentes (todos pacientes: diferença de média de 13% [IC95% 8-18%]).
- Gupta, 2010 (4): Uma metanálise indicou uma maior adesão entre aqueles que receberam a terapia fixa na comparação com a terapia livre (odds ratio 1,21 [IC95% 1,03-1,43]); aumento de 21%.
- Parati, 2021 (1): 18 de 23 estudos incluídos demonstraram que as combinações fixas melhoraram significativamente a adesão ao tratamento na comparação com as terapias livres.

2) Estudos avaliando múltiplas intervenções no aprimoramento da adesão

- Anderson, 2020 (7): Em uma análise da aderência de acordo com a categoria, foi observado que os maiores efeitos foram com aquelas intervenções relacionadas com análise de hábitos, monitoramento e feedback, lembretes, uso de embalagens especiais.

- Conn, 2015 (9): Os componentes de intervenção mais promissores foram os que vinculam o comportamento de adesão aos hábitos, feedback aos pacientes sobre a adesão, automonitoramento da pressão arterial, uso de caixas de comprimidos e outras embalagens especiais e entrevista motivacional. As intervenções mais eficazes empregaram vários componentes e foram realizadas ao longo de vários dias.
- Ruppar, 2017 (33): No geral, a aplicação das diferentes intervenções melhorou significativamente a aderência (diferença de média =0,32 [IC95% 0,19-0,45]). Em análises exploratórias com moderador, a eficácia das intervenções foi melhor para aquelas de embalagens de medicamentos, mas menos eficaz para aconselhamento de medicamentos, apoio social e intervenções focadas no profissional de saúde. A efetividade da intervenção também esteve relacionada com a presença de comorbidades como diabetes e hiperlipidemia.
- Bochkareva, 2019 (10): Os autores concluíram que os principais determinantes da adesão ao tratamento foram as características sociodemográficas, a gravidade da doença e a presença de comorbidade. A educação do paciente ($p<0,001$), uso de lembretes ($p<0,0001$), treinamento de monitoramento da pressão arterial em domicílio ($p<0,05$), o uso de combinações de medicamentos em dose fixa ($p<0,05$) foram identificados como os mais importantes para melhorar a adesão.
- Gwadry-Sridhar, 2013 (8): A maioria das intervenções baseou-se em uma combinação das seguintes estratégias: educação (25 de 97, 25,8%), telecomunicação (18 de 97, 18,6%), entrevistas/visitas (15 de 97, 15,5%), folhetos/correio (14 de 97, 14,4%), lembretes (14 de 97, 14,4%), automonitoramento (12 de 97, 12,4%), estratégias dirigidas pelo provedor (11 de 97, 11,3%), embalagens (10 de 97, 10,3%), grupos de apoio (7 de 97, 8,2%), perfis de prescrição de farmácia (5 de 97, 5,2%) e diários (2 de 97, 2,1%). As intervenções destinadas a melhorar o conhecimento dos pacientes sobre os medicamentos possuem o maior valor clínico potencial para melhorar a adesão à terapia anti-hipertensiva.
- Guzman-Tordecilla, 2020 (12): Os autores concluíram que não foi identificado uma estratégia única para aumentar a adesão farmacológica na América Latina, pois os estudos usaram diferentes estratégias
- Schroeder, 2004 (11): Em 7 de 9 estudos a simplificação do regime de dose aumentou a aderência de 8-19%. Em 10 de 24 estudos o uso de abordagens motivacionais aumentou a aderência em até 23%. O uso de múltiplas intervenções comparado com apenas uma intervenção teve aumento de aderência em 8 de 18 estudos (5-45%). Apenas o uso de medidas educacionais teve baixo sucesso.
- Onakomaiya, 2022 (31): As intervenções realizadas por pessoal treinado são eficazes na redução da PA e na melhoria da adesão à medicação, principalmente para aquelas realizadas por educadores de saúde, assistentes médicos e farmacêuticos. Além disso, a combinação de ferramentas eletrônicas em saúde com aconselhamento por pessoal treinado tem o potencial de ser mais eficaz do que eletrônicas em saúde ou aconselhamento sozinho e relatar efeitos benéficos na adesão à medicação e controle da pressão arterial.

3) Estudos avaliando o uso de equipamentos eletrônicos e lembretes no aprimoramento da adesão

- Al-Arkee, 2021 (13): Uma metanálise com seis ensaios clínicos indicou que o uso de aplicativos pode favorecer o aumento da adesão (diferença de média de 0,90 [IC95% 0,03-1,78]).
- Cavero-Redondo, 2021 (14): Os aplicativos para smartphone (ligações, e-mails, sites, apps, SMS) melhoraram a adesão à medicação em 45% (risco relativo de 0,55 [IC95% 0,33-0,93]).
- Tam, 2021 e 2022 (16)(17): Esta revisão descobriu que uma intervenção de mensagens de texto foi eficaz no controle da PA, além de aumentarem a adesão (standardized mean difference 0,65; p=0,01).
- Mahtani, 2011 (27): A embalagem de lembrete pode representar um método simples para melhorar a adesão de pacientes com condições selecionadas (porcentagem de comprimidos tomados: diferença de média de 11% [IC95% 6-17%]).
- Xu, 2020 (19): A análise combinada de estudos avaliando a adesão à medicação demonstrou um efeito significativo ($P <0,001$) a favor do grupo de intervenção (diferença média padrão 0,38, IC 95% 0,26-0,50).
- Kassavou, 2022 (24): O automonitoramento de comportamentos relacionados à hipertensão por meio de aplicativos de smartphone combinado com aconselhamento personalizado tem um efeito modesto, mas potencialmente clinicamente significativo, na redução da pressão arterial; além de aumento da adesão ao tratamento (diferença de média de 0,78 [IC95% 0,22-1,34]).
- Mikulski, 2022(15): A análise das mudanças médias revelou melhorias significativas na adesão à medicação (diferença média padronizada = 0,41, IC 95% = 0,02-0,79, $p = 0,04$). Há evidências de que aplicativos móveis de saúde podem melhorar a adesão à medicação em pacientes com hipertensão.
- Li, 2020 (25): Um total de 16 de 24 estudos relataram melhor adesão à medicação e mudança comportamental nos grupos de intervenção, enquanto 8 não mostraram mudança significativa.
- Xiong, 2018 (18): 12 de 21 estudos encontraram melhorias significativas na adesão com o uso de tecnologias moveis (outros 5 indicaram melhoria, porém não foram resultados estatisticamente significativos).
- Choi, 2020 (20): Dos sete estudos que mediram a pressão arterial em pacientes com hipertensão, cinco estudos relataram que as intervenções baseadas em aplicativos aumentaram significativamente a adesão ao tratamento.
- Etminani, 2020 (35): 6 estudos demonstram melhoria na adesão, enquanto outros 10 reportaram melhoria insignificante.
- Mohammadi, 2018 (26): A revisão mostrou que os aplicativos móveis podem melhorar a condição de pressão arterial individual e a adesão à medicação.
- Christensen, 2009: O monitoramento eletrônico tem sido usado principalmente como uma ferramenta de medição, mas parece ter o potencial de melhorar significativamente o controle da pressão arterial e deve ser usado mais amplamente.

- Gandapur, 2016(22): As evidências atuais (todos os 10 ensaios clínicos, incluindo 3 que avaliaram pacientes com hipertensão) sugerem que estas ferramentas podem melhorar a adesão à medicação em pacientes com doenças cardiovasculares.
- Israfil, 2022 (23): As intervenções de educação em saúde por meio de telefones celulares (SMS, discussão em grupos, aplicativos) têm um efeito positivo significativo no controle da hipertensão na comunidade, mas é necessário considerar a idade do paciente, o nível socioeconômico, as condições de interação e a capacidade de usar telefones celulares para receber a educação em saúde que será fornecida.

4) Estudos avaliando o uso outras intervenções no aprimoramento da adesão

- Ampofo, 2020 (28): Duas metanálise foram feitas: 1) síntese de 9 estudos considerando dados contínuos de adesão, diferença de média padrão de 0,19 (IC95% 0,03-0,34); 2) síntese de 3 estudos considerando dados dicotômicos de adesão, odds ratio 1,88 (IC95% 0,88, 4,01); ambas com direção favorável a intervenção. Intervenções educativas verbais podem melhorar o conhecimento em saúde e consequente adesão à medicação entre indivíduos com hipertensão.
- Kayyali, 2021 (29): Os resultados revelaram que as intervenções de autogestão (medidas educativas, programas de exercícios,etc) diminuíram significativamente a pressão arterial e aumentaram a autoeficácia e a adesão à medicação (hedge's 1,72 [IC95% 0,44-3,00]; p<0,001) em pacientes idosos com hipertensão.
- Ogedegbe, 2006(30): Seis dos 11 ensaios clínicos randomizados relataram melhora estatisticamente significativa na adesão à medicação; 84% delas foram intervenções complexas envolvendo o uso do monitoramento domiciliar em combinação com outras estratégias de aumento da adesão, como aconselhamento do paciente por enfermeiras, farmacêuticos ou um sistema conectado por telefone; educação paciente; e o uso de lembretes de medicação cronometrados.
- Reeves, 2021 (32): De 20 estudos, 9 demonstraram melhoria significativa da adesão com as intervenções farmacêuticas, e outros 4 melhorias não estatisticamente significativas.
- Kronish, 2011 (34): O estudo concluiu que houve uma menor adesão a diuréticos e betabloqueadores e maior adesão a bloqueadores dos receptores da angiotensina II e inibidores da enzima conversora de angiotensina. No entanto, a adesão foi abaixo do ideal, independentemente da classe de medicamentos.

Tabela 13. Resumo dos estudos incluídos na overview

Autor, ano (referência)	Objetivo	Principais resultados e considerações
Estudos avaliando combinações fixas vs não fixas		
Parati, 2021	Avaliou se a terapia de combinação fixa levou a uma melhor adesão, persistência e melhor controle da pressão arterial em comparação com a terapia de combinação equivalente	-18 de 23 estudos incluídos demonstraram que as combinações fixas melhoraram significativamente a adesão ao tratamento na comparação com as terapias livres. -14 de 16 estudos avaliados reportaram que a combinação fixa aumentou significativamente a persistência ou reduziram a descontinuação ao tratamento na comparação com as terapias livres.

	livre em pacientes com hipertensão.	-Os autores concluíram que a terapia com combinação fixa leva a uma melhor adesão e persistência em comparação com a terapia livre e pode levar a um melhor controle da pressão arterial em pacientes com hipertensão.
Kawalec, 2018	Realizar uma avaliação atualizada da eficácia de combinações de dose fixa e combinações de equivalentes livres na terapia anti-hipertensiva.	<p>-Uma metanálise demonstrou uma maior adesão entre aqueles que receberam a combinação fixa odds ratio 2,25 (IC95% 1,09-4,64) e 1,47 (1,23-1,74) considerando definição como proporção de dias cobertos e proporção média de posse de medicamentos.</p> <p>-O tratamento com combinação fixa esteve associado a um aumento da adesão dos pacientes ao esquema de tratamento.</p>
Bangalore, 2007	Analisa o aumento da aderência a partir do uso de combinações fixas em variadas doenças.	Uma análise de subgrupo dos 4 estudos sobre hipertensão mostrou que a combinação de dose fixa diminuiu o risco de não adesão à medicação em 24% em comparação com a combinação de medicamentos livres regime (risco relativo agrupado 0,76; 95% CI, 0,71-0,81; P <0,0001).
Du, 2018	Avaliar sistematicamente o impacto da terapia de combinação de dose fixa na adesão à medicação hipertensiva em comparação com terapias de combinação equivalentes livres.	<p>-A compilação dos estudos em uma metanálise para o desfecho de aderência comparando combinação fixa versus livre foi de uma diferença de média de 14,9% (IC95% 7,3-22,4%); resultado favorável para a combinação fixa.</p> <p>-Os autores concluíram que a metanálise confirmou que a terapia fixa, em comparação com combinações livres equivalentes, foi associada a uma melhor adesão ou persistência da medicação para pacientes com hipertensão.</p>
Sherrill, 2011	Conduziram metanálises para comparar os custos de uso de recursos de saúde, adesão e persistência entre grupos de pacientes que tomam anti-hipertensivos como combinações fixas versus componentes livres equivalentes com base em uma revisão estruturada de estudos publicados	-A adesão, medida como a diferença média na taxa de posse de medicamentos, foi estimada em 8% (IC95% 3-13%) maior para pacientes virgens de anti-hipertensivos anteriores e 14% (8-20%) maior para pacientes não virgens para os pacientes que receberam combinação fixa em comparação com pacientes tratados com combinação livre correspondentes (todos pacientes: diferença de média de 13% [IC95% 8-18%]).
Gupta, 2010	Avaliar a adesão, persistência, controle da pressão arterial e segurança associada a combinação fixa de drogas em comparação com seus componentes livres.	<p>- Uma metanálise indicou uma maior adesão entre aqueles que receberam a terapia fixa na comparação com a terapia livre (odds ratio 1,21 [IC95% 1,03-1,43]); aumento de 21%.</p> <p>-Em comparação com combinações de medicamentos livres, as combinações fixas de agentes anti-hipertensivos estão associadas a uma melhora significativa na adesão e a tendências benéficas não significativas na pressão arterial.</p>
Estudos avaliando múltiplas intervenções		
Anderson, 2020	Sintetizar as evidências de várias revisões sistemáticas que examinam intervenções abordando a não adesão à medicação e discernir diferenças na eficácia por intervenção, paciente e características do estudo.	<p>-Em uma análise da aderência de acordo com a categoria, foi observado que os maiores efeitos foram com aquelas intervenções relacionadas com análise de hábitos, monitoramento e feedback, lembretes, uso de embalagens especiais</p> <p>-Os autores indicaram que os estudos eram de baixa qualidade, mas que apesar disso, apontaram que os gestores de sistema de saúde que buscam melhorar a adesão à medicação devem priorizar as intervenções que foram estudadas e consideradas eficazes para melhorar a adesão do paciente, incluindo simplificação da dose, educação, lembretes e incentivos financeiros.</p>
Bochkareva, 2019	Determinar metodologias usadas nos estudos e sua capacidade de descrever os determinantes da adesão, entre outras informações na Rússia	Os autores concluíram que os principais determinantes da adesão ao tratamento foram as características sociodemográficas, a gravidade da doença e a presença de comorbidade. A educação do paciente ($p<0,001$), uso de lembretes ($p<0,0001$), treinamento de monitoramento da pressão arterial em domicílio ($p<0,05$), o uso de combinações de medicamentos em dose fixa ($p<0,05$) foram identificados como os mais importantes para melhorar a adesão.
Conn, 2015	Sintetizaram estudos que avaliam as	Os componentes de intervenção mais promissores foram os que vinculam o comportamento de adesão aos hábitos, feedback aos pacientes sobre a adesão,

	intervenções de adesão à medicação em adultos com hipertensão.	automonitoramento da pressão arterial, uso de caixas de comprimidos e outras embalagens especiais e entrevista motivacional. As intervenções mais eficazes empregaram vários componentes e foram realizadas ao longo de vários dias.
Gwadry-Sridhar, 2013	Revisar sistematicamente as evidências sobre o impacto das intervenções para melhorar a adesão à medicação em adultos prescritos com medicamentos anti-hipertensivos	<p>- A maioria das intervenções baseou-se em uma combinação das seguintes estratégias: educação (25 de 97, 25,8%), telecomunicação (18 de 97, 18,6%), entrevistas/visitas (15 de 97, 15,5%), folhetos/correio (14 de 97, 14,4%), lembretes (14 de 97, 14,4%), automonitoramento (12 de 97, 12,4%), estratégias dirigidas pelo provedor (11 de 97, 11,3%), embalagens (10 de 97, 10,3%), grupos de apoio (7 de 97, 8,2%), perfis de prescrição de farmácia (5 de 97, 5,2%) e diários (2 de 97, 2,1%).</p> <p>-As intervenções destinadas a melhorar o conhecimento dos pacientes sobre os medicamentos possuem o maior valor clínico potencial para melhorar a adesão à terapia anti-hipertensiva.</p>
Guzman-Tordecilla, 2020	Resumir as evidências sobre a eficácia das intervenções para melhorar a adesão aos medicamentos anti-hipertensivos na América Latina e no Caribe	Os autores concluiram que não foi identificado uma estratégia única para aumentar a adesão farmacológica na América Latina, pois os estudos usaram diferentes estratégias
Schroeder, 2004	Determinar a eficácia de intervenções para aumentar a adesão à medicação para tratamento de hipertensão	<p>-Em 7 de 9 estudos a simplificação do regime de dose aumentou a aderência de 8-19%.</p> <p>-Em 10 de 24 estudos o uso de abordagens motivacionais aumentou a aderência em até 23%.</p> <p>-O uso de múltiplas intervenções comparado com apenas uma intervenção teve aumento de aderência em 8 de 18 estudos (5-45%).</p> <p>-Apenas o uso de medidas educacionais teve baixo sucesso.</p> <p>-Os autores concluíram que reduzir o número de doses diárias parece ser eficaz em aumentar a adesão à medicação e deve ser tentado como uma estratégia de primeira linha, embora haja até agora menos evidências de um efeito na redução da pressão arterial.</p>
Onakomaiya, 2022	Identificar estratégias de intervenção que foram eficazes na promoção da adesão à medicação e controle da hipertensão entre grupos raciais/étnicos minoritários nos EUA.	As intervenções realizadas por pessoal treinado são eficazes na redução da PA e na melhoria da adesão à medicação, principalmente para aquelas realizadas por educadores de saúde, assistentes médicos e farmacêuticos. Além disso, a combinação de ferramentas eletrônicas em saúde com aconselhamento por pessoal treinado tem o potencial de ser mais eficaz do que eletrônicas em saúde ou aconselhamento sozinho e relatar efeitos benéficos na adesão à medicação e controle da pressão arterial.
Ruppar, 2017	Realizar uma revisão sistemática de estudos que testaram intervenções para melhorar a adesão entre adultos negros com hipertensão.	<p>-No geral, a aplicação das diferentes intervenções melhorou significativamente a aderência (diferença de média =0,32 [IC95% 0,19-0,45]).</p> <p>-Em análises exploratórias com moderador, a eficácia das intervenções foi melhor para aquelas de embalagens de medicamentos, mas menos eficaz para aconselhamento de medicamentos, apoio social e intervenções focadas no profissional de saúde. A efetividade da intervenção também esteve relacionada com a presença de comorbidades como diabetes e hiperlipidemia.</p>
Estudos avaliando o uso de equipamentos eletrônicos e lembretes		
Al-Arkee, 2021	Avaliar os efeitos de aplicativos móveis de saúde na adesão à medicação e resultados relacionados à saúde em pacientes com doenças cardiovasculares.	<p>-Uma metanálise com seis ensaios clínicos indicou que o uso de aplicativos pode favorecer o aumento da adesão (diferença de média de 0,90 [IC95% 0,03-1,78]).</p> <p>-Os aplicativos tendem a aumentar a adesão à medicação, mas as intervenções variam amplamente em design, conteúdo e entrega.</p>
Cavero-Redondo, 2021	Comparar o efeito de diferentes tipos de intervenções de	Os aplicativos para smartphone (ligações, e-mails, sites, apps, SMS) melhoraram a adesão à medicação em 45% (risco relativo de 0,55 [IC95% 0,33-0,93]).

	eletrônicas (telefonemas, telemonitoramento da pressão arterial, e-mails, site, aplicativo para smartphone, serviço de mensagens curtas e mais de duas intervenções de saúde eletrônica) na redução da pressão sistólica e diastólica pressão arterial, aumentando a adesão ao tratamento medicamentoso.	
Mohammadi, 2018	Avaliar os efeitos potenciais de aplicativos móveis projetados para o gerenciamento da pressão arterial, examinando os estudos relacionados.	A revisão mostrou que os aplicativos móveis podem melhorar a condição de pressão arterial individual e a adesão à medicação.
Tam, 2021 e 2022	Identificar a eficácia de uma intervenção de mensagens de texto no controle da hipertensão com foco específico na dosagem de mensagens de texto e no tipo de intervenções adicionais com mensagens de texto.	Esta revisão descobriu que uma intervenção de mensagens de texto foi eficaz no controle da PA, além de aumentarem a adesão (standardized mean difference 0,65; p=0,01). Sugeri-se que mensagens de texto unidirecionais entregues semanalmente eram eficazes e exigiam menos recursos.
Mahtani, 2011	Determinar os efeitos de embalagens de lembretes para medicamentos auto-administrados tomados por pelo menos um mês, na adesão e outros resultados.	A embalagem de lembrete pode representar um método simples para melhorar a adesão de pacientes com condições selecionadas (porcentagem de comprimidos tomados: diferença de média de 11% [IC95% 6-17%]).
Li, 2020	Para medir a eficácia da saúde <i>mobile</i> na melhoria da autogestão da hipertensão para adultos.	Um total de 16 de 24 estudos relataram melhor adesão à medicação e mudança comportamental nos grupos de intervenção, enquanto 8 não mostraram mudança significativa. Os resultados desta revisão mostraram melhorias no comportamento de autogestão e adesão à medicação.
Xiong, 2018	Revisar sistematicamente as evidências existentes sobre a eficácia das intervenções de tecnologia móvel de saúde no tratamento da adesão à medicação entre pessoas com hipertensão	-12 de 21 estudos encontraram melhorias significativas na adesão com o uso de tecnologias móveis (outros 5 indicaram melhoria, porém não foram resultados estatisticamente significativos). -Os autores identificaram que as intervenções de tecnologia móvel de saúde melhoraram a adesão à medicação e o controle da pressão arterial entre pessoas com hipertensão.
Xu, 2020	Compilar sistematicamente as evidências disponíveis para determinar o efeito geral de aplicativos de smartphones no controle da pressão arterial, adesão à medicação e	A análise combinada de estudos avaliando a adesão à medicação demonstrou um efeito significativo ($P <0,001$) a favor do grupo de intervenção (diferença média padrão 0,38, IC 95% 0,26-0,50).

	mudanças no estilo de vida de pessoas com hipertensão.	
Choi, 2020	Resumir e analisar pesquisas sobre intervenções usando aplicativos móveis para pacientes com hipertensão e cardiopatia isquêmica.	Dos sete estudos que mediram a pressão arterial em pacientes com hipertensão, cinco estudos relataram que as intervenções baseadas em aplicativos aumentaram significativamente a adesão ao tratamento.
Christensen, 2009	Revisar sistematicamente a literatura sobre monitoramento eletrônico da adesão do paciente a medicamentos anti-hipertensivos orais autoadministrados.	O monitoramento eletrônico tem sido usado principalmente como uma ferramenta de medição, mas parece ter o potencial de melhorar significativamente o controle da pressão arterial e deve ser usado mais amplamente.
Gandapur, 2016	Revisar o papel das ferramentas de saúde móvel para melhorar a adesão à medicação em pacientes com doença cardiovascular.	As evidências atuais (todos os 10 ensaios clínicos, incluindo 3 que avaliaram pacientes com hipertensão) sugerem que estas ferramentas podem melhorar a adesão à medicação em pacientes com doenças cardiovasculares.
Israfil, 2022	Sintetizar os resultados da pesquisa sobre o efeito das intervenções de educação em saúde por telefone celular em pacientes hipertensos.	As intervenções de educação em saúde por meio de telefones celulares (SMS, discussão em grupos, aplicativos) têm um efeito positivo significativo no controle da hipertensão na comunidade, mas é necessário considerar a idade do paciente, o nível socioeconômico, as condições de iteração e a capacidade de usar telefones celulares para receber a educação em saúde que será fornecida.
Kassavou, 2022	Avalia até que ponto o automonitoramento do comportamento de saúde baseado em aplicativo de smartphone suporta reduções na pressão arterial e mudanças nos comportamentos relacionados à hipertensão.	O automonitoramento de comportamentos relacionados à hipertensão por meio de aplicativos de smartphone combinado com aconselhamento personalizado tem um efeito modesto, mas potencialmente clinicamente significativo, na redução da pressão arterial; além de aumento da adesão ao tratamento (diferença de média de 0,78 [IC95% 0,22-1,34]).
Mikulski, 2022	Analisa os impactos dos aplicativos de saúde na adesão medicamentosa de hipertensos e compreender os fatores subjacentes.	A análise das mudanças médias revelou melhorias significativas na adesão à medicação (diferença média padronizada = 0,41, IC 95% = 0,02-0,79, p = 0,04). Há evidências de que aplicativos móveis de saúde podem melhorar a adesão à medicação em pacientes com hipertensão.
Etminani, 2020	Avaliar o impacto da intervenção digital na melhoria da aderência e pressão sanguínea entre pacientes com hipertensão nos últimos 10 anos.	-6 estudos demonstram melhoria na adesão, enquanto outros 10 reportaram melhoria insignificante. -Esta revisão destaca a necessidade de projetar intervenções digitais multifacetadas que possam ser personalizadas de acordo com os comportamentos do paciente.
Outros estudos		
Kronish, 2011	Quantificar a associação entre a classe de medicamentos anti-hipertensivos e a adesão em ambientes clínicos	- Houve melhor adesão aos bloqueadores dos receptores da angiotensina II em comparação com os inibidores da enzima conversora de angiotensina (hazard ratio, 1,33; intervalo de confiança de 95%, 1,13 a 1,57), bloqueadores dos canais de cálcio (HR, 1,57; intervalo de confiança de 95%, 1,38 a 1,79), diuréticos (HR, 1,95; intervalo de confiança de 95%, 1,73 a 2,20) e β-bloqueadores (HR, 2,09; intervalo de confiança de 95%, 1,14 a 3,85).

		<p>-Depois que o viés de publicação foi contabilizado, não houve mais diferenças significativas na adesão entre bloqueadores dos receptores da angiotensina II e inibidores da enzima conversora de angiotensina (hazard ratio 1,10; IC95% 0,94-1,30) ou entre diuréticos e β-bloqueadores (HR, 1,13 IC95% 0,89-1,44).</p> <p>- O estudo concluiu que houve uma menor adesão a diuréticos e betabloqueadores e maior adesão a bloqueadores dos receptores da angiotensina II e inibidores da enzima conversora de angiotensina. No entanto, a adesão foi abaixo do ideal, independentemente da classe de medicamentos.</p>
Ampofo, 2020	Examinar o efeito de intervenções educativas na melhoria da adesão à medicação entre pacientes com hipertensão.	<p>-Duas metanálise foram feitas: 1) síntese de 9 estudos considerando dados contínuos de adesão, diferença de média padrão de 0,19 (IC95% 0,03-0,34); 2) síntese de 3 estudos considerando dados dicotômicos de adesão, odds ratio 1,88 (IC95% 0,88, 4,01); ambas com direção favorável a intervenção.</p> <p>-Intervenções educativas verbais podem melhorar o conhecimento em saúde e consequente adesão à medicação entre indivíduos com hipertensão.</p>
Kayyali, 2021	Avaliar os efeitos das intervenções de autogestão na pressão arterial sistólica, diastólica, autoeficácia, adesão à medicação e índice de massa corporal em idosos com hipertensão	Os resultados revelaram que as intervenções de autogestão (medidas educativas, programas de exercícios, etc) diminuíram significativamente a pressão arterial e aumentaram a autoeficácia e a adesão à medicação (hedge's 1,72 [IC95% 0,44-3,00]; p<0,001) em pacientes idosos com hipertensão.
Ogedegbe, 2006	Os autores realizaram uma revisão sistemática da literatura publicada sobre os efeitos da monitorização residencial da pressão arterial na adesão à medicação	Seis dos 11 ensaios clínicos randomizados relataram melhora estatisticamente significativa na adesão à medicação; 84% delas foram intervenções complexas envolvendo o uso do monitoramento domiciliar em combinação com outras estratégias de aumento da adesão, como aconselhamento do paciente por enfermeiras, farmacêuticos ou um sistema conectado por telefone; educação paciente; e o uso de lembretes de medicação cronometrados.
Reeves, 2021	Analizar a eficácia das intervenções farmacêuticas para melhorar o controle da pressão arterial e a adesão à medicação em pacientes com hipertensão	<p>-De 20 estudos, 9 demonstraram melhoria significativa da adesão com as intervenções farmacêuticas, e outros 4 melhorias não estatisticamente significativas.</p> <p>-Intervenções farmacêuticas podem melhorar o controle da pressão arterial e a adesão à medicação por meio de educação, aconselhamento ou uma combinação de ambos.</p>

Referências

- Parati G, Kjeldsen S, Coca A, Cushman WC, Wang J. Adherence to Single-Pill Versus Free-Equivalent Combination Therapy in Hypertension: A Systematic Review and Meta-Analysis. *JMIR Mhealth Uhealth*. 2018/01/19. 2021;77(2):692–705.
- Kawalec P, Holko P, Gawin M, Pilc A. Effectiveness of fixed-dose combination therapy in hypertension: systematic review and meta-analysis. *Arch Med Sci*. 2018/08/30. 2018;14(5):1125–36.
- Du LP, Cheng ZW, Zhang YX, Li Y, Mei D. The impact of fixed-dose combination versus free-equivalent combination therapies on adherence for hypertension: a meta-analysis. *J Clin Hypertens*. 2018/04/28. 2018;20(5):902–7.
- Gupta AK, Arshad S, Poulter NR. Compliance, safety, and effectiveness of fixed-dose combinations of antihypertensive agents: a meta-analysis. *Hypertension*. 2009/12/23. 2010;55(2):399–407.
- Sherrill B, Halpern M, Khan S, Zhang J, Panjabi S. Single-pill vs free-equivalent combination therapies for hypertension: a meta-analysis of health care costs and adherence. *J Clin Hypertens*. 2011/12/07. 2011;13(12):898–909.
- Bangalore S, Kamalakkannan G, Parkar S, Messerli FH. Fixed-dose combinations improve medication compliance: a meta-analysis. *Am J Med*. 2007/08/07. 2007;120(8):713–9.
- Anderson LJ, Nuckols TK, Coles C, Le MM, Schnipper JL, Shane R, et al. A systematic overview of systematic reviews evaluating medication adherence interventions. *Am J Heal Syst Pharm*. 2020/01/05. 2020;77(2):138–47.

8. Gwadry-Sridhar FH, Manias E, Lal L, Salas M, Hughes DA, Ratzki-Leewing A, et al. Impact of interventions on medication adherence and blood pressure control in patients with essential hypertension: a systematic review by the ISPOR medication adherence and persistence special interest group. *J Adv Nurs.* 2022/03/05. 2013;16(5):863–71.
9. Conn VS, Ruppar TM, Chase JA, Enriquez M, Cooper PS. Interventions to Improve Medication Adherence in Hypertensive Patients: Systematic Review and Meta-analysis. *Curr Hypertens Rep.* 2015/11/13. 2015;17(12):94.
10. Bochkareva E V, Butina EK, Kim I V. Adherence to antihypertensive medication in Russia: a scoping review of studies on levels, determinants and intervention strategies published between 2000 and 2017. *2020/11/14. 2019;77:43.*
11. Schroeder K, Fahey T, Ebrahim S. How can we improve adherence to blood pressure-lowering medication in ambulatory care? Systematic review of randomized controlled trials. *Arch Intern Med.* 2004/04/14. 2004;164(7):722–32.
12. Guzman-Tordecilla DN, Bernal García A, Rodríguez I. Interventions to increase the pharmacological adherence on arterial hypertension in Latin America: a systematic review. *Int J Public Heal.* 2019/12/11. 2020;65(1):55–64.
13. Al-Arke S, Mason J. Mobile Apps to Improve Medication Adherence in Cardiovascular Disease: Systematic Review and Meta-analysis. *2021;23(5):e24190.*
14. Caverio-Redondo I, Saz-Lara A, Sequí-Dominguez I, Gómez-Guijarro MD, Ruiz-Grao MC, Martínez-Vizcaino V, et al. Comparative effect of eHealth interventions on hypertension management-related outcomes: A network meta-analysis. *Int J Nurs Stud.* 2021/10/04. 2021;124:104085.
15. Mikulski BS, Bellei EA, Biduski D, De Marchi ACB. Mobile Health Applications and Medication Adherence of Patients With Hypertension: A Systematic Review and Meta-Analysis. *Am J Prev Med.* 2013/03/13/2021/12/30. 2022;62(4):626–34.
16. Tam HL. Effectiveness of Text Messaging Interventions on Blood Pressure Control Among Patients With Hypertension: Systematic Review of Randomized Controlled Trials. *J Pharm Pr.* 2020/02/19. 2021;9(9):e24527.
17. Tam HL. Integration of text messaging interventions into hypertension management among older adults: A systematic review and meta-analysis. *Clin Drug Investig.* 2022/10/01. 2022;19(1):16–27.
18. Xiong S, Berkhouse H, Schooler M, Pu W, Sun A, Gong E, et al. Effectiveness of mHealth Interventions in Improving Medication Adherence Among People with Hypertension: a Systematic Review. *Curr Hypertens Rep.* 2013/10/26. 2018;20(10):86.
19. Xu H. The Effect of Smartphone App-Based Interventions for Patients With Hypertension: Systematic Review and Meta-Analysis. *J Med Internet Res.* 2021/05/26. 2020;8(10):e21759.
20. Choi JY, Choi H, Seomun G, Kim EJ. Mobile-Application-Based Interventions for Patients With Hypertension and Ischemic Heart Disease: A Systematic Review. *J Nurs Res.* 2020/06/06. 2020;28(5):e117.
21. Christensen A, Osterberg LG, Hansen EH. Electronic monitoring of patient adherence to oral antihypertensive medical treatment: a systematic review. *J Hypertens.* 2009/05/29. 2009;27(8):1540–51.
22. Gandapur Y, Kianoush S, Kelli HM, Misra S, Urrea B, Blaha MJ, et al. The role of mHealth for improving medication adherence in patients with cardiovascular disease: a systematic review. *Eur Hear J Qual Care Clin Outcomes.* 2018/11/07. 2016;2(4):237–44.
23. Israfil I, Kusnanto K, Yusuf A, Efendi F. The effect of health education intervention through mobile phone on hypertension patients : A systematic review. *Med J Malaysia.* 2022/03/27. 2022;77(2):232–6.
24. Kassavou A, Wang M. The Association Between Smartphone App-Based Self-monitoring of Hypertension-Related Behaviors and Reductions in High Blood Pressure: Systematic Review and Meta-analysis. *2014/03/13. 2022;10(7):e34767.*
25. Li R, Liang N. The Effectiveness of Self-Management of Hypertension in Adults Using Mobile Health: Systematic Review and Meta-Analysis. *2021/01/05. 2020;8(3):e17776.*
26. Mohammadi R, Ayatolah Tafti M, Hoveidamanesh S, Ghanavati R, Pournik O. Reflection on Mobile Applications for Blood Pressure Management: A Systematic Review on Potential Effects and Initiatives. *Stud Heal Technol Inf.* 2020/07/29. 2018;247:306–10.
27. Mahtani KR, Heneghan CJ, Glasziou PP, Perera R. Reminder packaging for improving adherence to self-administered long-term medications. *Cochrane Database Syst Rev.* 2011/09/09. 2011;(9):Cd005025.
28. Ampofo AG, Khan E, Ibitoye MB. Understanding the role of educational interventions on medication adherence in hypertension: A systematic review and meta-analysis. *Hear Lung.* 2020/08/28. 2020;49(5):537–47.
29. Kayyali R, Van Truong P. Effects of self-management programs on blood pressure, self-efficacy, medication adherence and body mass index in older adults with hypertension: Meta-analysis of randomized controlled trials. *Pharm.* 2020/08/08. 2021;27(2):e12920.
30. Ogedegbe G, Schoenthaler A. A systematic review of the effects of home blood pressure monitoring on medication adherence. *Adv Nutr.* 2021/01/29/2006/03/09. 2006;8(3):174–80.
31. Onakomaiya D, Cooper C, Barber A, Roberts T, Gyamfi J, Zanowiak J, et al. Strategies to Improve Medication Adherence and Blood Pressure Among Racial/Ethnic Minority Populations: A Scoping Review of the Literature from 2017 to 2021. *2019/01/03. 2022;*
32. Reeves L, Robinson K, McClelland T, Adedoyn CA, Broeseker A, Adunlin G. Pharmacist Interventions in the Management of Blood Pressure Control and Adherence to Antihypertensive Medications: A Systematic Review of Randomized Controlled Trials. *BMJ Open.* 2019/04/13. 2021;34(3):480–92.
33. Ruppar TM, Dunbar-Jacob JM, Mehr DR, Lewis L, Conn VS. Medication adherence interventions among hypertensive black adults: a systematic review and meta-analysis. *J Hypertens.* 2017/01/21. 2017;35(6):1145–54.
34. Kronish IM, Woodward M, Sergio Z, Ogedegbe G, Falzon L, Mann DM. Meta-analysis: impact of drug class on adherence to antihypertensives. *Circulation.* 2011/04/06. 2011;123(15):1611–21.

35. Etminani K. How Behavior Change Strategies are Used to Design Digital Interventions to Improve Medication Adherence and Blood Pressure Among Patients With Hypertension: Systematic Review. *JMIR Mhealth Uhealth*. 2022/03/03. 2020;22(4):e17201.

II) Análise de impacto orçamentário: análises adicionais

Foi realizada uma análise para estimar o impacto orçamentário decorrente de uma possível incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida no SUS, em comparação com a combinação livre desses medicamentos, para o tratamento de adultos com hipertensão inadequadamente controlada.

No cenário atual foi considerada a combinação livre de losartana e hidroclorotiazida. No cenário alternativo, foram consideradas ambas as formas de combinação (livre e fixa). O Market share do cenário atual foi estimado com base no volume de compras obtidos a partir de dados do Banco de Preços em Saúde (BPS). Para o cenário alternativo, o market share foi construído com a colaboração de um grupo de especialistas. Para o cenário alternativo, foram estabelecidas duas distribuições, sendo uma considerada conservadora e outra agressiva.

Tabela 14. Market share do cenário atual utilizado na AIO

Medicamentos	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
Hidroclorotiazida + losartana (combinação livre)	100%	100%	100%	100%	100%
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	0%	0%	0%	0%	0%

Tabela 15. Market share do cenário alternativo conservador utilizado na AIO

Medicamentos	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
Hidroclorotiazida + losartana (combinação livre)	95,0%	90,0%	85,0%	80,0%	75,0%
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	5,0%	10,0%	15,0%	20,0%	25,0%

Tabela 16. Market share do cenário alternativo agressivo utilizado na AIO

Medicamentos	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
Hidroclorotiazida + losartana (combinação livre)	90,0%	80,0%	70,0%	60,0%	50,0%
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	10,0%	20,0%	30,0%	40,0%	50,0%

A população elegível foi estimada a partir de demanda aferida do consumo de losartana. No ano de 2021, estimou-se que havia 11.720.365 de usuários de losartana no SUS (em monoterapia ou em combinação). A partir de dados da literatura, estimou-se que o uso de drogas anti-hipertensivas em combinação dupla foi de 33% (min: 24%; max: 44%) (referências: Picon et al. Hypertension Management in Brazil: Usual Practice in Primary Care—A Meta-Analysis. Int J Hypertens. 2017; Mengue et al. Access to and use of high blood pressure medications in Brazil. Rev Saude Publica. 2016).

O número de pacientes estimados para uso no primeiro ano de análise está apresentado abaixo. Para os demais anos, foi o número de pacientes foi calculado com base na tendência de uso de losartana para os anos posteriores, considerando a tendência a partir dos dados disponíveis nos anos de 2019 a 2021.

Tabela 17. População elegível

Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
3.867.720	4.091.920	4.300.230	4.519.133	4.730.974

Para esta análise, foram considerados apenas os custos de aquisição dos medicamentos. A dose considerada para cálculo foi de 50 mg de losartana e 12,5 mg de hidroclorotiazida (dose inicial recomendada em bula). A seguir são apresentados os custos utilizados no modelo.

Tabela 18. Custos utilizados na análise de impacto orçamentário

Alternativa	Dose diária considerada (em mg)	Valor da unidade em R\$ (por comprimido)	Custo anual em R\$
Losartana + hidroclorotiazida (combinação livre)	50 + 12,5	0,06 + 0,01	27,85
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	50/12,5	0,08	29,20

Nota: Fonte - BPS, base SIASG, compras administrativas, dez-2020 a jun-2022 (média ponderada).

A análise de sensibilidade probabilística (PSA) realizada é multivariada por simulações de coorte de Monte Carlo de segunda ordem (1.000 interações). Os resultados estão expressos como intervalo de confiança. Nesta análise foram variados os custos dos medicamentos, considerando variações entre os valores mínimos e máximos, e a população em uso de combinações duplas, apresentados anteriormente.

Os demais parâmetros utilizados na análise seguiram o mesmo racional das informações originalmente apresentadas no material suplementar 3.

Utilizando os dados apresentados anteriormente, observou-se que a incorporação de losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa) no SUS tem como resultado um custo incremental. No cenário alternativo conservador, o impacto orçamentário inicia em R\$ 261 mil no primeiro ano, chegando a R\$ 1,5 milhões no quinto ano de análise, totalizando 4,5 milhões em cinco anos. Considerando o cenário alternativo agressivo, o impacto orçamentário varia entre R\$ 522 mil no primeiro ano e R\$ 3 milhões no quinto ano de análise (total de 9 milhões em cinco anos).

Tabela 19. Resultados do cenário alternativo e da análise de sensibilidade (market share proposto conservador)

	Custos (R\$)					
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	107.710.427,70	113.954.052,96	119.755.192,90	125.851.323,05	131.750.793,06	599.021.789,68
Cenário proposto	107.971.778,17	114.507.053,19	120.626.921,20	127.072.794,49	133.349.205,24	603.527.752,30
Impacto incremental	261.350,47	553.000,23	871.728,30	1.221.471,43	1.598.412,18	4.505.962,62
Intervalo de confiança (min; max)	182.893; 342.108	386.990 ; 723.878	610.037; 1.141.094	854.787 ; 1.598.9085	1.118.571; 2.092.324	-

Tabela 20. Resultados do cenário alternativo e da análise de sensibilidade (market share proposto agressivo)

	Custos (R\$)					
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	107.710.427,70	113.954.052,96	119.755.192,90	125.851.323,05	131.750.793,06	599.021.789,68
Cenário proposto	108.233.128,65	115.060.053,42	121.498.649,51	128.294.265,92	134.947.617,42	608.033.714,92
Impacto incremental	522.700,94	1.106.000,46	1.743.456,61	2.442.942,87	3.196.824,36	9.011.925,24
Intervalo de confiança (min; max)	357.861; 681.183	757.211; 1.441.338	1.193.639; 2.272.070	1.672.535; 3.183.639	2.188.672; 4.166.096	-

14. RECOMENDAÇÃO FINAL DA CONITEC

Aos 03 (três) dias do mês de maio de 2023, reuniu-se o Comitê de Medicamentos da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologia no Sistema Único de Saúde – Conitec, regulamentada pelo Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, e os membros presentes deliberaram, por maioria simples, recomendar a não incorporação da combinação fixa de losartana associada a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado com monoterapia no Sistema Único de Saúde (Registro de deliberação nº 817/2023).

15. DECISÃO

PORTRARIA SECTICS/MS Nº 32, DE 28 DE JUNHO DE 2023

Torna pública a decisão de não incorporar, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS, a combinação fixa de losartana associada à hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia.

Ref.: 25000.151208/2022-31, 0034323242.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E COMPLEXO DA SAÚDE - SUBSTITUTO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais, e nos termos dos arts. 20 e 23 do Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, resolve:

Art. 1º Não incorporar, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS, a combinação fixa de losartana associada à hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia.

Art. 2º A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - Conitec, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da Conitec sobre essa tecnologia estará disponível no endereço eletrônico: <https://www.gov.br/conitec/pt-br>.

Art. 4º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

LEANDRO PINHEIRO SAFATLE

16. REFERÊNCIAS

1. Oparil S, Acelajado MC, Bakris GL, Berlowitz DR, Cífková R, Dominiczak AF, et al. Hypertension. Nat Rev Dis Prim [Internet]. 2018 Mar 22;4:18014. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/29565029>
2. Silva, Elcimary Cristina et al. Prevalência de hipertensão arterial sistêmica e fatores associados em homens e mulheres residentes em municípios da Amazônia Legal. Revista Brasileira de Epidemiologia [online]. 2016, v. 19, n. 01 [Acessado 26 Maio 2022] , .
3. Zhou B, Carrillo-Larco RM, Danaei G, Riley LM, Paciorek CJ, Stevens GA, et al. Worldwide trends in hypertension prevalence and progress in treatment and control from 1990 to 2019: a pooled analysis of 1201 population-representative studies with 104 million participants. Lancet [Internet]. 2021 Sep 11;398(10304):957–80. Available from: [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(21\)01330-1](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(21)01330-1)
4. Barroso WKS, Rodrigues CIS, Bortolotto LA, Mota-Gomes MA, Brandão AA, Feitosa ADM, et al. Diretrizes Brasileiras de Hipertensão Arterial – 2020. Arq Bras Cardiol. 2021; 116(3):516-658.
5. Germino FW. The management and treatment of hypertension. Clin Cornerstone. 2009;9 Suppl 3:S27-33.
6. Oparil S, Schmieder RE. New approaches in the treatment of hypertension. Circ Res. 2015 Mar;116(6):1074–95.
7. OPAS. HEARTS - Evidências: protocolos de tratamento baseados em evidências. 2019;48.
8. Williams B, Mancia G, Spiering W, Agabiti Rosei E, Azizi M, Burnier M, et al. 2018 ESC/ESH Guidelines for the management of arterial hypertension. Eur Heart J. 2018 Sep;39(33):3021–104.
9. Kjeldsen S, Feldman RD, Lisheng L, Mourad J-J, Chiang C-E, Zhang W, et al. Updated National and International Hypertension Guidelines: A Review of Current Recommendations. Drugs. 2014 Nov;74(17):2033–51.
10. World Health Organization (WHO). Guideline for the pharmacological treatment of hypertension in adults. Geneva; 2021. p. 61.
11. Whelton PK, Carey RM, Aronow WS, Casey DE, Collins KJ, Dennison Himmelfarb C, et al. 2017 ACC/AHA/AAPA/ABC/ACPM/AGS/APhA/ASH/ASPC/NMA/PCNA Guideline for the Prevention, Detection, Evaluation, and Management of High Blood Pressure in Adults: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Pr. Hypertension. 2018 Jun;71(6):1269–324.
12. Shah SJ, Stafford RS. Current Trends of Hypertension Treatment in the United States. Am J Hypertens [Internet]. 2017 Oct 1;30(10):1008–14. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/28531239>
13. Nilson EAF, Andrade R da CS, de Brito DA, de Oliveira ML. Costs attributable to obesity, hypertension, and diabetes in the Unified Health System, Brazil, 2018Costos atribuibles a la obesidad, la hipertensión y la diabetes en el Sistema Único de Salud de Brasil, 2018 TT - Custos atribuíveis a obesidade, hipertensão e diabetes no Sistema Único de Saúde, Brasil, 2018. Rev

Panam Salud Publica [Internet]. 2020 Apr 10;44:e32–e32. Available from: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32284708>

14. Guideline for the pharmacological treatment of hypertension in adults. Geneva: World Health Organization; 2021. Licence: CC BY-NC-SA 3.0 IGO.
15. Kjeldsen SE, Lyle PA, Kizer JR, Oparil S, Høiegggen A, Os I. Fixed combination of losartan and hydrochlorothiazide and reduction of risk of stroke. *Vasc Heal Risk Manag*. 2007/08/21. 2007;3(3):299–305.
16. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). HYZAAR (bula). Available from: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000156779535/?substancia=6005&situacaoRegistro=V>
17. Gleim GW, Rubino J, Zhang H, Shahinfar S, Soffer BA, Lyle PA, et al. A multicenter, randomized, double-blind, parallel-group trial of the antihypertensive efficacy and tolerability of a combination of once-daily losartan 100 mg/hydrochlorothiazide 12.5 mg compared with losartan 100-mg monotherapy in the treatment of mild to severe essential hypertension. *Clin Ther* [Internet]. 2006;28(10):1639–48. Available from: <https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L44838899&from=export>
18. Kinouchi K, Ichihara A, Sakoda M, Kurauchi-Mito A, Itoh H. Safety and benefits of a tablet combining losartan and hydrochlorothiazide in Japanese diabetic patients with hypertension. *Hypertens Res*. 2009/09/19. 2009;32(12):1143–7.
19. Salerno CM, Demopoulos L, Mukherjee R, Gradman AH. Combination angiotensin receptor blocker/hydrochlorothiazide as initial therapy in the treatment of patients with severe hypertension. *J Clin Hypertens*. 2004/11/13. 2004;6(11):614–20.
20. Nishiwaki M, Hosoi H, Ikewaki K, Ayaori M, Yamashita T, Shige H, et al. Efficacy and effects on lipid metabolism of combination treatment with losartan + hydrochlorothiazide versus losartan + amlodipine: a 48-week prospective, multicenter, randomized, open-label trial. *Clin Ther*. 2013/03/16. 2013;35(4):461–73.
21. Oshikawa J, Toya Y, Morita S, Taguri M, Hanaoka K, Hasegawa T, et al. Angiotensin receptor blocker (ARB)-diuretic versus ARB-calcium channel blocker combination therapy for hypertension uncontrolled by ARB monotherapy. *Clin Exp Hypertens*. 2013/07/16. 2014;36(4):244–50.
22. Nishimura H, Shintani M, Maeda K, Otoshi K, Fukuda M, Okuda J, et al. Which is a better treatment for hypertensive patients with diabetes: a combination of losartan and hydrochlorothiazide or a maximum dose of losartan? *Clin Exp Hypertens*. 2013/03/19. 2013;35(8):582–8.
23. Lacourcière Y, Poirier L, Lefebvre J. Expedited blood pressure control with initial angiotensin II antagonist/diuretic therapy compared with stepped-care therapy in patients with ambulatory systolic hypertension. *Can J Cardiol*. 2007/04/19. 2007;23(5):377–82.
24. Rakugi H, Tsuchihashi T, Shimada K, Numaguchi H, Nishida C, Yamaguchi H, et al. Efficacy and safety of losartan 100 mg/hydrochlorothiazide 12.5 mg in Japanese subjects with essential hypertension: two randomized, controlled trials. *Hypertens Res*. 2014/07/06. 2014;37(12):1042–

9.

25. Schoenberger JA, Bauer J, Barden-Lane P, Brown R, Byyny R, Cohen J, et al. Losartan with hydrochlorothiazide in the treatment of hypertension. *J Hypertens Suppl* [Internet]. 1995;13(1):S43–7. Available from: <https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L25260606&from=export>
26. Saruta T, Ogihara T, Matsuoka H, Suzuki H, Toki M, Hirayama Y, et al. Antihypertensive efficacy and safety of fixed-dose combination therapy with losartan plus hydrochlorothiazide in Japanese patients with essential hypertension. *Hypertens Res*. 2007/10/06. 2007;30(8):729–39.
27. Tanaka N, Babazono T, Tanaka M, Shimada Y, Tomonaga O, Uchigata Y. Antihypertensive and metabolic effects of hydrochlorothiazide versus amlodipine when added to losartan in patients with type 2 diabetes. *Diabetol Int*. 2015/10/26. 2016;7(3):266–73.
28. Ishimitsu T, Ohno E, Nakano N, Furukata S, Akashiba A, Minami J, et al. Combination of angiotensin II receptor antagonist with calcium channel blocker or diuretic as antihypertensive therapy for patients with chronic kidney disease. *Clin Exp Hypertens*. 2011/07/30. 2011;33(6):366–72.
29. GRADE Working Group. Grading quality of evidence and strength of recommendations. *BMJ*. 2004 Jun;328(7454):1490–0.
30. Ettehad D, Emdin CA, Kiran A, Anderson SG, Callender T, Emberson J, et al. Blood pressure lowering for prevention of cardiovascular disease and death: a systematic review and meta-analysis. *Lancet (London, England)*. 2016 Mar;387(10022):957–67.
31. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica. 2013.
32. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde. Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos. Relação Nacional de Medicamentos Essenciais Rename 2022.
33. Ministério da Saúde. Hipertensão (pressão alta). Medicamentos ofertados gratuitamente no SUS para hipertensão. Available from: <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/saude-de-a-a-z/h/hipertensao-pressao-alta-1/hipertensao-pressao-alta>
34. Mengue, Sotero Serrate et al. Access to and use of high blood pressure medications in Brazil. *Revista de Saúde Pública* [online]. 2016, v. 50, suppl 2 [Acessado 18 Julho 2022] , 8s.
35. Picon R V, Dias-da-Costa JS, Fuchs FD, Olinto MTA, Choudhry NK, Fuchs SC. Hypertension Management in Brazil: Usual Practice in Primary Care—A Meta-Analysis. Katsuya T, editor. *Int J Hypertens* [Internet]. 2017;2017:1274168. Available from: <https://doi.org/10.1155/2017/1274168>
36. IBGE - Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística. Projeção da população. 2022.
37. Barroso WKS, Rodrigues CIS, Bortolotto LA, Mota-Gomes MA, Brandão AA, Feitosa ADM, Machado CA, et al. Diretrizes Brasileiras de Hipertensão Arterial – 2020. *Arq. Bras. Cardiol*. 2021;116(3):516-658.

38. Lopes RD, Barroso WKS, Brandao AA, Barbosa ECD, Malachias MVB, Gomes MM, et al. The First Brazilian Registry of Hypertension. Vol. 205, American heart journal. United States; 2018. p. 154–7.

MATERIAL SUPLEMENTAR 1 - SÍNTESE DE EVIDÊNCIAS

Parecer técnico científico

Associação fixa de losartana/hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia

Brasília - DF

2023

59

1. APRESENTAÇÃO

Este relatório refere-se à avaliação de incorporação do losartana associado a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial no Sistema Único de Saúde (SUS), demandada pela Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde do Ministério da Saúde (SECTICS/MS). Essa é uma demanda advinda do processo de elaboração do PCDT de Hipertensão Arterial Sistêmica. Os estudos que compõem este relatório foram elaborados pela Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde (UATS) do Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC) juntamente com a Secretaria-Executiva da Conitec, por meio da parceria com o Ministério Saúde via Programa de Apoio ao Desenvolvimento Institucional do SUS (PROADI-SUS). O objetivo do presente relatório é de avaliar a eficácia, a efetividade e a segurança do losartana associado a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia.

2. CONFLITO DE INTERESSES

Os autores declaram não possuir conflito de interesses com a matéria.

3. RESUMO EXECUTIVO

Título/pergunta: Losartana em associação fixa com hidroclorotiazida é eficaz e segura para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia?

População-alvo: Adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose

Tecnologia: Losartana + hidroclorotiazida (LOS/HCTZ; associação fixa)

Comparador: Todas as opções disponíveis no SUS em monoterapia ou combinação de medicamentos.

Processo de busca e análise de evidências científicas: Foram realizadas buscas nas plataformas PubMed, Embase e Cochrane Library, considerando revisões sistemáticas e ensaios clínicos randomizados avaliando o uso de losartana + hidroclorotiazida (associação fixa) em comparação com alternativas disponíveis no SUS. Os registros selecionados tiveram os dados extraídos segundo características dos estudos e dos participantes, desfechos e resultados. Os estudos foram sintetizados por meio de metanálises sempre que possível. A avaliação do risco de viés dos ensaios clínicos randomizados (ECR) foi conduzida utilizando-se os critérios de risco de viés sugeridos pela *Revised Cochrane risk of bias tool for randomized trials* (RoB 2.0). A avaliação da qualidade geral da evidência foi feita seguindo recomendações do GRADE.

Síntese das evidências: Foram encontradas 2400 publicações após a remoção de duplicatas, sendo incluídos 12 ensaios clínicos randomizados após o processo de triagem. Esses estudos apresentaram, no geral, um risco de viés alto. A maioria dos estudos comparou o uso de LOS/HCTZ versus LOS monoterapia, enquanto outros compararam versus HCTZ, LOS+anlodipino ou LOS+nifedipino. A partir dos resultados individuais dos estudos, e da síntese por meio de metanálises, foi possível observar uma maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS ou HCTZ monoterapia para os desfechos variação da pressão arterial sistólica (diferença de média de -7,22 [IC95% -9,38 a -5,06]; $I^2=70\%$; -7,14 [IC95% -9,07 a -5,21]; $I^2=0\%$; respectivamente) e diastólica (diferença de média de -4,41 [IC95% -5,34 a -3,48]; $I^2=51\%$; -4,94 [IC95% -6,36 a -3,53]; $I^2=36\%$; respectivamente). Para o desfecho alcance da meta terapêutica para pressão arterial os resultados dos estudos ainda sugeriram uma maior eficácia de LOS/HCTZ em relação a estes comparadores. Para estes mesmos desfechos, as metanálises não indicaram uma diferença significativa na comparação de LOS/HCTZ versus LOS + anlodipino. Adicionalmente, em relação ao controle da pressão arterial LOS+NIF apresentou maior eficácia em relação a LOS/HCTZ em um estudo que incluiu apenas pacientes com hipertensão e doença renal crônica. Em relação aos desfechos de segurança mensurados (eventos adversos, eventos adversos graves e descontinuação por eventos adversos) no geral não foi indicado uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ e os demais comparadores.

4. CONTEXTO

4.1 Objetivo do parecer técnico-científico

O objetivo deste Parecer Técnico-Científico (PTC) foi analisar as evidências científicas disponíveis sobre eficácia e segurança da associação fixa losartana/hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia, como parte do processo de elaboração do PCTD de Hipertensão Arterial junto ao Ministério da Saúde.

5. PERGUNTA DE PESQUISA

O uso de losartana + hidroclorotiazida (associação fixa) é eficaz e seguro para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia?

Tabela 21. Pergunta PICO (população, intervenção, comparação e outcomes [desfechos]).

População	Adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose ¹
Intervenção (tecnologia)	Losartana + hidroclorotiazida (LOS/HCTZ) em associação fixa
Comparações	Todas as opções disponíveis no SUS em monoterapia ou combinação de medicamentos <u>Primários:</u> Variação da pressão arterial sistólica de consultório e ambulatorial Variação da pressão arterial diastólica de consultório e ambulatorial Morte devido a evento cardiovascular Eventos cardiovasculares maiores Progressão de doença renal crônica para necessidade de diálise Mortalidade geral Desfechos (Outcomes) Pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial <u>Secundários:</u> Pacientes com eventos adversos Pacientes com eventos adversos graves Descontinuação por evento adverso Variação da adesão terapêutica Pacientes que passam a aderir
Tipo de estudo	Revisões sistemáticas (com ou sem meta-análise) e ensaios clínicos randomizados.

¹ No caso de evidência clínica suficiente não ser encontrada para essa população, foi considerada literatura com características mais abrangentes. Neste caso, evidência mais abrangente poderá ser incluída na revisão sistemática, mas a pergunta GRADE e população elegível da AIO permanece como a definida aqui (população elegível).

5.1 População

A população priorizada neste PTC é de adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose. No caso de evidência clínica suficiente não ser encontrada para essa população, foi considerada literatura com características mais amplas. Neste caso, evidência mais abrangente poderia ser incluída na revisão sistemática, mas a pergunta GRADE e população elegível da AIO permaneceria como a definida aqui (população elegível).

5.2 Intervenção

A intervenção avaliada neste PTC é Losartana + hidroclorotiazida (LOS/HCTZ) em associação fixa.

5.3 Comparador

Os comparadores avaliados neste PTC são todas as opções disponíveis no SUS em monoterapia ou combinação de medicamentos.

Estão ofertados no SUS para hipertensão os medicamentos listados abaixo (1):

- Anlodipino (ANL)
- Atenolol (ATE)
- Captopril (CAP)
- Cloridrato de propranolol (PRO)
- Enalapril (ENL)
- Espironolactona (ESP)
- Hidralazina (HID)
- Hidroclorotiazida (HCTZ)
- Losartana potássica (LOS)
- Metoprolol (MET)
- Nifedipino (NIF)

5.4 Desfechos

Os desfechos foram divididos em duas categorias: primários e secundários.

Os desfechos primários alvos deste PTC foram: 1) Variação da pressão arterial sistólica de consultório e ambulatorial, 2) Variação da pressão arterial diastólica de consultório e ambulatorial, 3) Morte devido a evento cardiovascular, 4) Eventos cardiovasculares maiores, 5) Progressão de doença renal crônica para necessidade de diálise, 6) Mortalidade geral, e 7) Pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial.

Os desfechos secundários alvos deste PTC foram: 1) pacientes com eventos adversos, 2) Pacientes com eventos adversos graves, 3) Descontinuação por evento adverso, 4) Variação da adesão terapêutica, 5) Pacientes que passam a aderir.

Estudos que trouxeram outros desfechos relacionados a pressão arterial sistólica e diastólica, porém que não especificaram o local de coleta, também foram incluídos.

5.5 Tipos de estudo

Foram considerados neste PTC revisões sistemáticas (com ou sem meta-análise) e ensaios clínicos randomizados (ECR). Ainda que a pergunta de pesquisa tenha considerado adesão terapêutica e para estes desfechos, estudos observacionais sejam preferíveis, em mapeamento prévio da literatura não foram identificados estudos observacionais relevantes para as comparações de interesse, de forma, que os mesmos não foram considerados na busca de estudos.

6. BUSCA POR EVIDÊNCIAS

6.1. Termos de busca e bases de dados

A tabela a seguir detalha as estratégias de busca efetuadas em cada plataforma, bem como o número de publicações encontradas. Destaca-se que esta foi uma estratégia de busca ampla e buscou atender a elaboração de outros PTC com a mesma finalidade deste, porém avaliando intervenções diferentes. A busca foi realizada nas bases PubMed, Embase e Cochrane Library em abril de 2022. Foram incluídos apenas artigos escritos em caracteres romanos, completos, e publicados, independentemente da data de publicação.

Tabela 22. Estratégia de busca nas plataformas consultadas em abril de 2022.

Plataformas de busca	Estratégia de busca	Publicações encontradas
PubMed	<p>#1 Hypertension [MeSH] OR Hypertension [TIAB] OR ("Blood Pressure" [TIAB] AND "high" [TIAB]) OR ("Blood Pressures" [TIAB] AND "high" [TIAB]) OR ("Diastolic Pressure" [TIAB] AND "high" [TIAB]) OR ("Systolic Pressure" [TIAB] AND "high" [TIAB]) OR ((high [TIAB] OR increased [TIAB] OR elevated [TIAB]) AND pressur* [TIAB]) OR "blood presur*" [TIAB]</p> <p>#2 hydrochlorothiazide, losartan drug combination [Supplementary Concept] OR (hydrochlorothiazide – losartan) OR (("HCTZ" [TIAB] OR Hydrochlorothiazide [TIAB] OR HydroDIURIL [TIAB] OR Dichlothiazide [TIAB] OR Dihydrochlorothiazide [TIAB] OR Oretic [TIAB] OR Sectrazide [TIAB] OR Esidrix [TIAB] OR Esidrex [TIAB] OR Hypothiazide [TIAB]) AND (losartan [TIAB] OR Cozaar [TIAB]))</p> <p>#3 (benazepril [Supplementary Concept] AND amlodipine [MeSH]) OR ((benazepril [TIAB] OR Labopal [TIAB] OR Lotensin [TIAB] OR Cibacène [TIAB] OR Cibacen [TIAB] OR Briem [TIAB]) AND (amlodipine [TIAB] OR Amlodis [TIAB] OR Astudal [TIAB] OR Norvasc [TIAB] OR Istin [TIAB] OR Amlor [TIAB]))</p> <p>#4 benazepril [Supplementary Concept] OR benazepril [TIAB] OR Labopal [TIAB] OR Lotensin [TIAB] OR Cibacène [TIAB] OR Cibacen [TIAB] OR Briem [TIAB]</p> <p>#5 Chlorthalidone [MeSH] OR Chlorthalidone [TIAB] OR Hygroton [TIAB] OR Thalitone [TIAB]</p> <p>#6 #2 OR #3 OR #4 OR #5</p> <p>#7 "systematic review"[TIAB] OR "systematic literature review"[TIAB] OR ("systematic review"[Title/Abstract] AND "review"[Publication Type]) OR "rapid review"[All Fields] OR ("systematic"[Text Word] OR "systematically"[Text Word]) AND (review [TIAB]) OR ("meta analysable"[Title/Abstract] OR "meta analysisas"[Title/Abstract] OR "meta analyse"[Title/Abstract] OR "meta analysed"[Title/Abstract] OR "meta analysei"[Title/Abstract] OR "meta analysesen"[Title/Abstract] OR "meta analyser"[Title/Abstract] OR "meta analysers"[Title/Abstract] OR "meta analyses"[Title/Abstract] OR "meta analysescohorts"[Title/Abstract] OR "meta analysespublications"[Title/Abstract] OR "meta analysesesstype"[Title/Abstract] OR "meta analysi"[Title/Abstract] OR "meta analysisia"[Title/Abstract] OR "meta analyticis"[Title/Abstract] OR "meta analysingis"[Title/Abstract] OR "Meta-Analysis"[Title/Abstract] OR "meta analysisis"[Title/Abstract] OR "Meta-Analysisis"[Title/Abstract] OR "meta analysisis2"[Title/Abstract] OR "meta analysisisbone"[Title/Abstract] OR "meta analysisises"[Title/Abstract] OR "meta analysisisevaluating"[Title/Abstract] OR "meta analysisisifis"[Title/Abstract] OR "meta analysisisindicatedis"[Title/Abstract] OR ("meta"[Journal] OR "meta"[All Fields]) AND "analysisisintroductionis"[Title/Abstract]) OR ("meta"[Journal] OR "meta"[All Fields]) AND "analysisisjr"[Title/Abstract]) OR ("meta"[Journal] OR "meta"[All Fields]) AND "analysisismoderateis"[Title/Abstract]) OR "meta analysisisois"[Title/Abstract] OR ("meta"[Journal] OR "meta"[All Fields]) AND "analysisisvis"[Title/Abstract]) OR "meta analysisisxsis"[Title/Abstract] OR "meta analyzedsisis"[Title/Abstract] OR "meta analystsisis"[Title/Abstract] OR "meta analystsiciansis"[Title/Abstract] OR "meta analystsisis"[Title/Abstract] OR "meta analysysis"[Title/Abstract] OR ("meta analyzableis"[Title/Abstract] OR "meta analyzedis"[Title/Abstract] OR "meta analyzesis"[Title/Abstract] OR "meta analyticisis"[Title/Abstract] OR "meta analyticalis"[Title/Abstract] OR "meta analyticallyis"[Title/Abstract] OR "meta analyticsisis"[Title/Abstract]) OR ("metaanalyseis"[Title/Abstract] OR "metaanalyesenis"[Title/Abstract] OR "metaanalysesis"[Title/Abstract] OR "metaanalysisis"[Title/Abstract] OR "metaanalysisisdatais"[Title/Abstract] OR ("metaanalyzeis"[Title/Abstract] OR "metaanalyzedallis"[Title/Abstract]) OR "metaanalyzedallis"[Title/Abstract] OR "metaanalyzedallis"[Title/Abstract])</p>	1886

	"metaanalyzing"[Title/Abstract] OR ("metaanalytic"[Title/Abstract] OR "metaanalytical"[Title/Abstract] OR "metaanalytically"[Title/Abstract]) OR "meta-analysis as topic"[MeSH Terms] OR "Meta-Analysis"[Publication Type]) OR (("clinical"[Title/Abstract] AND "trial"[Title/Abstract]) OR "clinical trials as topic"[MeSH Terms] OR "clinical trial"[Publication Type] OR "random*"[Title/Abstract] OR "random allocation"[MeSH Terms] OR "therapeutic use"[MeSH Subheading] OR "randomized controlled trial"[Publication Type] OR ("random*"[Title/Abstract] AND "trial"[Title/Abstract]) OR "randomized controlled trial"[Publication Type]) #8 #1 AND #6 AND #7	
EMBASE	#1 ("Hypertension":ab,ti OR "blood presur*":ab,ti) OR ("Blood Pressure":ab,ti AND "high":ab,ti) OR ("Blood Pressures":ab,ti AND "high":ab,ti) OR ("Diastolic Pressure":ab,ti AND "high":ab,ti) OR ("Systolic Pressure":ab,ti AND "high":ab,ti) OR ("high":ab,ti OR "Increased":ab,ti OR "elevated":ab,ti) AND ("pressur*":ab,ti)) #2 (("HCTZ":ab,ti OR "Hydrochlorothiazide":ab,ti OR "HydroDIURIL":ab,ti OR "Dichlothiazide":ab,ti OR "Dihydrochlorothiazide":ab,ti OR "Oretic":ab,ti OR "Sectrazide":ab,ti OR "Esidrix":ab,ti OR "Esidrex":ab,ti OR "Hypothiazide":ab,ti) AND ("losartan":ab,ti OR "Cozaar":ab,ti)) #3 (("benazepril":ab,ti OR "Labopal":ab,ti OR "Lotensin":ab,ti OR "Cibacène":ab,ti OR "Cibacen":ab,ti OR "Briem":ab,ti) AND ("amlodipine":ab,ti OR "Amlodis":ab,ti OR "Astudal":ab,ti OR "Norvasc":ab,ti OR "Istin":ab,ti OR "Amlor":ab,ti)) #4 ("benazepril":ab,ti OR "Labopal":ab,ti OR "Lotensin":ab,ti OR "Cibacène":ab,ti OR "Cibacen":ab,ti OR "Briem":ab,ti) #5 "Chlorthalidone":ab,ti OR "Hygroton":ab,ti OR "Thalitone":ab,ti #6 #2 OR #3 OR #4 OR #5 #7 "systematic review":ab,ti OR "systematic literature review":ab,ti OR "pooling project":ab,ti OR "rapid review":ab,ti OR "systematic":ab,ti OR "systematically":ab,ti OR "study selection":ab,ti OR 'systematic review'/de #8 "meta analyzable":ab,ti OR "meta analysas":ab,ti OR "meta analyse":ab,ti OR "meta analysed":ab,ti OR "meta analysei":ab,ti OR "meta analysen":ab,ti OR "meta analyser":ab,ti OR "meta analysers":ab,ti OR "meta analyses":ab,ti OR "meta analysesescohort":ab,ti OR "meta analysesespublication":ab,ti OR "meta analysesestype":ab,ti OR "meta analysi":ab,ti OR "meta analysis":ab,ti OR "meta analytic":ab,ti OR "meta analyzing":ab,ti OR "meta analysis":ab,ti OR "meta analysis":ab,ti OR "meta analysis":ab,ti OR "meta analysisdagger":ab,ti OR "meta analyseses":ab,ti OR "meta analysisevaluate":ab,ti OR "meta analysisif":ab,ti OR "meta analysisindicated":ab,ti OR "meta analysisintroduction":ab,ti OR "meta analysisjr":ab,ti OR "meta analysismoderate":ab,ti OR "meta analysisof":ab,ti OR "meta analysisistrade":ab,ti OR "meta analysis":ab,ti OR "meta analysisxs":ab,ti OR "meta analysized":ab,ti OR "meta analyst":ab,ti OR "meta analysticians":ab,ti OR "meta analysts":ab,ti OR "meta analysys":ab,ti OR "meta analyzable":ab,ti OR "meta analyze":ab,ti OR "meta analyzed":ab,ti OR "meta analyzes":ab,ti OR "meta analyzing":ab,ti OR "meta analytic":ab,ti OR "meta analytical":ab,ti OR "meta analytically":ab,ti OR "meta analytics":ab,ti OR "metaanalyse":ab,ti OR "metaanalysen":ab,ti OR "metaanalyses":ab,ti OR "metaanalysis":ab,ti OR "metaanalysisdata":ab,ti OR "metaanalyst":ab,ti OR "metaanalyze":ab,ti OR "metaanalyzed":ab,ti OR "metaanalyzedall":ab,ti OR "metaanalyzing":ab,ti OR "metaanalytic":ab,ti OR "metaanalytical":ab,ti OR "metaanalytically":ab,ti OR 'meta-analysis'/de OR 'meta analysis'/de #9 ('clinical':ab,ti AND 'trial':ab,ti) OR 'clinical trial*':ab,ti OR 'Randomized Controlled Trial':ab,ti OR 'Random Allocation':ab,ti OR 'therapeutic use':ab,ti OR ('random*':ab,ti AND 'trial':ab,ti) OR ('Controlled':ab,ti AND 'trial':ab,ti) OR 'clinical trial'/de	918

	#10 #7 OR #8 OR #9 #12 (#1 AND #6 AND #10)	
The Cochrane Library	<p>#1 "Hypertension":ti,ab OR "blood presur*":ti,ab OR ("Blood Pressure":ti,ab AND "high":ti,ab) OR ("Blood Pressures":ti,ab AND "high":ti,ab) OR ("Diastolic Pressure":ti,ab AND "high":ti,ab) OR ("Systolic Pressure":ti,ab AND "high":ti,ab) OR (("high":ti,ab OR "Increased":ti,ab OR "elevated":ti,ab) AND ("pressur*":ti,ab))</p> <p>#2 ((HCTZ":ti,ab OR "Hydrochlorothiazide":ti,ab OR "HydroDIURIL":ti,ab OR "Dichlothiazide":ti,ab OR "Dihydrochlorothiazide":ti,ab OR "Oretic":ti,ab OR "Sectrazide":ti,ab OR "Esidrix":ti,ab OR "Esidrex":ti,ab OR "Hypothiazide":ti,ab) AND ("losartan":ti,ab OR "Cozaar":ti,ab))</p> <p>#3 ((benazepril":ti,ab OR "Labopal":ti,ab OR "Lotensin":ti,ab OR "Cibacène":ti,ab OR "Cibacen":ti,ab OR "Briem":ti,ab) AND ("amlodipine":ti,ab OR "Amlodis":ti,ab OR "Astudal":ti,ab OR "Norvasc":ti,ab OR "Istin":ti,ab OR "Amlor":ti,ab))</p> <p>#4 ("benazepril":ti,ab OR "Labopal":ti,ab OR "Lotensin":ti,ab OR "Cibacène":ti,ab OR "Cibacen":ti,ab OR "Briem":ti,ab)</p> <p>#5 "Chlorthalidone":ti,ab OR "Hygroton":ti,ab OR "Thalitone":ti,ab</p> <p>#6 #2 OR #3 OR #4 OR #5</p> <p>#7 "systematic review":ti,ab OR "systematic literature review":ti,ab OR "pooling project":ti,ab OR "rapid review":ti,ab OR "systematic":ti,ab OR "systematically":ti,ab OR "study selection":ti,ab</p> <p>#8 "meta analyzable":ti,ab OR "meta analysas":ti,ab OR "meta analyse":ti,ab OR "meta analysed":ti,ab OR "meta analysei":ti,ab OR "meta analysen":ti,ab OR "meta analyser":ti,ab OR "meta analysers":ti,ab OR "meta analyses":ti,ab OR "meta analysescohort":ti,ab OR "meta analysespublication":ti,ab OR "meta analysestype":ti,ab OR "meta analysi":ti,ab OR "meta analysis":ti,ab OR "meta analytic":ti,ab OR "meta analysis":ti,ab OR "meta analysis's":ti,ab OR "meta analysis":ti,ab OR "meta analysis2":ti,ab OR "meta analysisbone":ti,ab OR "meta analysisdagger":ti,ab OR "meta analyses":ti,ab OR "meta analysisevaluating":ti,ab OR "meta analysisif":ti,ab OR "meta analysisindicated":ti,ab OR "meta analysisintroduction":ti,ab OR "meta analysisjr":ti,ab OR "meta analysismoderate":ti,ab OR "meta analysisof":ti,ab OR "meta analysisistrade":ti,ab OR "meta analysis":ti,ab OR "meta analysisxs":ti,ab OR "meta analyzed":ti,ab OR "meta analyst":ti,ab OR "meta analysticians":ti,ab OR "meta analysts":ti,ab OR "meta analysys":ti,ab OR "meta analyzable":ti,ab OR "meta analyze":ti,ab OR "meta analyzed":ti,ab OR "meta analyzes":ti,ab OR "meta analyzing":ti,ab OR "meta analytic":ti,ab OR "meta analytical":ti,ab OR "meta analytically":ti,ab OR "meta analytics":ti,ab OR "metaanalyse":ti,ab OR "metaanalysen":ti,ab OR "metaanalyses":ti,ab OR "metaanalysis":ti,ab OR "metaanalysisdata":ti,ab OR "metaanalyst":ti,ab OR "metaanalyze":ti,ab OR "metaanalyzed":ti,ab OR "metaanalyzedall":ti,ab OR "metaanalyzing":ti,ab OR "metaanalytic":ti,ab OR "metaanalytical":ti,ab OR "metaanalytically":ti,ab</p> <p>#9 ("clinical":ti,ab AND "trial":ti,ab) OR "clinical trial*":ti,ab OR "Randomized Controlled Trial":ti,ab OR "Random Allocation":ti,ab OR "therapeutic use":ti,ab OR ("random*":ti,ab AND "trial":ti,ab) OR ('random*':ti,ab AND 'trial':ti,ab) OR ('Controlled':ti,ab AND 'trial':ti,ab)</p> <p>#10 #7 OR #8 OR #9</p> <p>#11 "Conference Abstract":pt OR "Journal: Conference Abstract":pt</p> <p>#12 (Pubmed):an</p> <p>#13 (Embase):an</p> <p>#11 (#1 AND #6 AND #10) NOT (#11 OR #12 OR #13)</p>	58
Total		2868

Os dados dos estudos incluídos foram extraídos por um revisor com consulta a um segundo pesquisador quando necessário.

De acordo com a possibilidade e disponibilidade dos dados, planejou-se a realização de metanálises diretas da intervenção em questão versus os comparadores para os diferentes desfechos de interesse. Dados para cada desfechos dicotômicos estão sintetizados e apresentados como risco relativo (RR) com respectivo intervalo de confiança (IC) de 95%. Os desfechos contínuos foram sintetizados como diferença de média (DM) com respectivo IC de 95%. As metanálises estão apresentadas em gráficos de florestas. O modelo de efeito randômico utilizando o método estatístico de Mantel-Haenzsel foi utilizado para combinar os estudos incluídos e valores de P inferiores a 0,05 foram considerados como resultados significativos. A heterogeneidade dos estudos foi avaliada por meio dos testes Qui-quadrado e I^2 , e foram considerados estatisticamente significativos quando $p<0,05$ ou $I^2 > 50\%$. Os estudos que não puderam ser incluídos nas metanálises foram avaliados qualitativamente.

6.2. Seleção de estudos

Para este PTC, foram recuperadas 2868 publicações nas bases de dados consultadas, restando 2400 após remoção de duplicatas identificadas eletronicamente. Durante a triagem, 2106 foram considerados irrelevantes pela leitura de títulos e resumos; e 282 foram excluídos na etapa de leitura na íntegra. A relação dos estudos excluídos com os motivos encontra-se ao final deste documento. Assim, 12 registros foram incluídos, sendo todos estes ensaios clínicos randomizados (dos quais 10 foram possíveis de serem usados nas análises quantitativas).

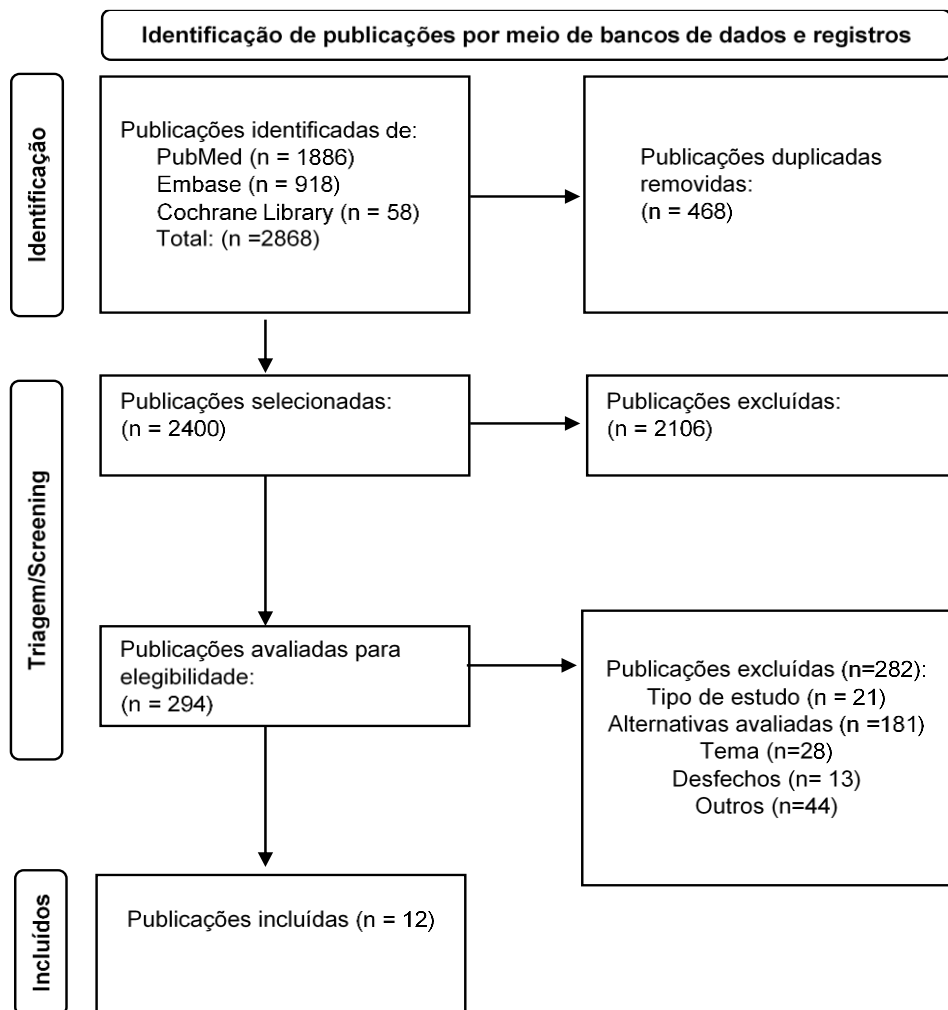


Figura 14. Fluxograma de seleção dos estudos.

6.4 Caracterização dos estudos selecionados

Abaixo, são apresentados os estudos selecionados, assim como suas principais características e resultados, os quais foram analisados criticamente neste PTC. Os estudos Gleim, 2006 (2), Ishimitsu, 2011 (3), Nishiwaki, 2013 (4), Nishimura, 2013 (5), Oshikawa, 2014 (6) e Tanaka, 2016 (7), avaliaram adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose (população do presente PTC). Os demais estudos incluíram parcialmente ou em sua totalidade, pacientes não anteriormente tratados, ou não descreveram este critério.

A maioria dos estudos realizou a comparação entre LOS/HCTZ versus LOS monoterapia. Outros estudos compararam o uso de LOS/HCTZ em relação a LOS + NIF, LOS+ANL, e HCTZ monoterapia.

Os estudos tiveram seguimento de acompanhamento variando entre 4 e 12 semanas.

Tabela 23. Estudos selecionados na revisão sistemática

Estudo	Desenho do estudo	Intervenção e comparador	População	Seguimento	Financiamento
Gleim, 2006 (2)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (100 mg/12,5) LOS 100 mg	-Média de idade: 63 anos no grupo LOS/HCTZ versus 66 no grupo LOS. -PA sistólica: 147,5 (15,2) no grupo LOS/HCTZ e 144,4 (12,1) no grupo LOS. -PA diastólica: 97,6 (5,9) no grupo LOS/HCTZ e 97,0 (5,3) no grupo LOS.	6 semanas	Merck & Co., Inc
Nishimura, 2013 (5)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (100 mg/12,5) LOS 100 mg	-Média de idade: 54 anos no grupo LOS/HCTZ versus 53 no grupo LOS. -PA sistólica: 153 no grupo LOS/HCTZ e 155 no grupo LOS. -PA diastólica: 89 no grupo LOS/HCTZ e 89 no grupo LOS. -Todos os pacientes tinham diabetes.	12 semanas	Kidney Foundation, Japan.
Kinouchi, 2009 (8)	ECR, aberto, cross-over	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg	-Idade: 53 anos. -PA sistólica: 156±16 no grupo LOS/HCTZ e 156±16 no grupo LOS. -PA diastólica: 98±16 no grupo LOS/HCTZ e 98±16 no grupo LOS.	12 semanas	Ministry of Education, Science and Culture of Japan
Rakugi, 2014 (9)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (100 mg/12,5) LOS 100 mg	-Média de idade: 55 anos no grupo LOS/HCTZ versus 54 no grupo LOS.	8 semanas	MSD KK, Tokyo, Japan
Salerno, 2004 (10)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg	-Média de idade: 52 anos no grupo LOS/HCTZ versus 53 no grupo LOS. -PA sistólica: 171 no grupo LOS/HCTZ e 170 no grupo LOS. -PA diastólica: 113 em ambos os grupos.	6 semanas	Não reportado
Schoenberger, 1995 (11)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (50 mg/6,5) LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg HCTZ 12,5 mg	-Idade (mediana): 52 a 55 em todos os grupos. -PA sistólica: aproximadamente 151 ou 152 em todos os grupos. -PA diastólica: aproximadamente 101 em todos os grupos.	12 semanas	Merck Research Laboratories
Saruta, 2007 (12)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg HCTZ 12,5 mg	-Idade (mediana): aproximadamente 55 anos em todos os grupos. -PA sistólica: aproximadamente 154 ou 155 em todos os grupos. -PA diastólica: aproximadamente 100 em todos os grupos.	8 semanas	Não reportado

Lacourcière, 2007 (13)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) HCTZ 12,5 mg	-Idade: 62 anos no grupo LOS/HCTZ e 63 no grupo HCTZ. -PA sistólica: $167 \pm 9,3$ no grupo LOS/HCTZ e $168 \pm 9,1$ no grupo HCTZ. -PA diastólica: 98 ± 7 no grupo LOS/HCTZ e 97 ± 7 no grupo HCTZ.	6 semanas	Merck Frosst Canada & Company
Ishimitsu, 2011 (3)	ECR, aberto, cross-over	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + NIF (50 mg + 20-40)	-Idade: 62,9 anos -PA sistólica: 138,1 -PA diastólica: 87,6 -Todos os pacientes tinham doença renal crônica.	4 semanas	Não reportado
Nishiwaki, 2013 (4)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + ANL (50 mg/5)	-Idade: 60 anos no grupo LOS/HCTZ e 62 no grupo LOS + ANL. -PA sistólica: 152 (11) no grupo LOS/HCTZ e 152 (10) no grupo LOS + ANL. -PA diastólica: 90 (8) no grupo LOS/HCTZ e 88 (11) no grupo LOS + ANL.	4 semanas	Japan Vascular Disease Research Foundation.
Oshikawa, 2014 (6)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + ANL (50 mg/5)	-Idade: 63 anos no grupo LOS/HCTZ e 63 no grupo LOS + ANL. -PA sistólica: 153 (10) no grupo LOS/HCTZ e 155 (11) no grupo LOS + ANL. -PA diastólica: 89 (9) no grupo LOS/HCTZ e 89 (10) no grupo LOS + ANL.	12 semanas	Kidney Foundation, Japan
Tanaka, 2016 (7)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + ANL (50 mg/5)	-Idade: 56 anos no grupo LOS/HCTZ e 64 no grupo LOS + ANL. -PA sistólica: 141 no grupo LOS/HCTZ e 147 no grupo LOS + ANL. -PA diastólica: 86 no grupo LOS/HCTZ e 85 no grupo LOS + ANL.	8 semanas	Japan Kidney Foundation

Nota: ANL, anlodipino; BEN, benazepril; ECR, ensaio clínico randomizado; HCTZ, hidroclorotiazida; LOS, losartana; LOS/HCTZ, losartana/ hidroclorotiazida

Tabela 24. Resultados dos desfechos primários e secundários

Estudo	Desenho do estudo	Intervenção comparador	e	População ITT	Desfechos	Resultados por braço	Tamanho do efeito
Gleim, 2006 (2)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ mg/12,5) LOS 100 mg	(100	147 145	Primários 1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg	Primários 1. $-9,4 \pm 12,2$ no grupo LOS/HCTZ e $-4,9 \pm 11,8$ no grupo LOS.	Primários 1. p=0,006 2. p<0,001

					<p>2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg 3. Pacientes que alcançaram a meta de pressão arterial 4. Adesão</p> <p>Secundários</p> <p>1. EA 2. DEA</p>	<p>2. $-8,3 \pm 7,3$ no grupo LOS/HCTZ e $-5,2 \pm 6,4$ no grupo LOS. 3. 63% no grupo LOS/HCTZ e 44% no grupo LOS. 4. 98,5% entre os que receberam LOS/HCTZ versus 98,3% dos que receberam LOS</p> <p>Secundários</p> <p>1. 25,9% no grupo LOS/HCTZ versus 28% no grupo LOS. 2. 1 paciente descontinuou em cada grupo.</p>	<p>3. p<0,001 4. Não reportado</p> <p>Secundários</p> <p>1. 1 p>0,05 2. p>0,05.</p>
Nishimura, 2013 (5)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (100 mg/12,5) LOS 100 mg	58 48	Primários	<p>1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg 2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg 3. Eventos cardiovasculares maiores</p>	<p>Primários</p> <p>1. -14 no grupo LOS/HCTZ e -16 no grupo LOS. 2. -8 no grupo LOS/HCTZ e -10 no grupo LOS. 3. Nenhum evento ocorreu durante o estudo.</p>	<p>Primários</p> <p>1. p=0,271 2. p=0,241 3. Não reportado</p>
Kinouchi, 2009 (8)	ECR, aberto, cross-over	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg	30	Primários	<p>1. PA sistólica (consultório) em mmHg 2. PA diastólica (consultório) em mmHg 3. Pacientes que alcançaram a meta de pressão arterial</p>	<p>Primários</p> <p>-PA sistólica: 130 ± 10 no grupo LOS/HCTZ e 137 ± 14 no grupo LOS. -PA diastólica: 81 ± 8 no grupo LOS/HCTZ e 87 ± 6 no grupo LOS. -32% no grupo LOS/HCTZ e 12% no grupo LOS.</p>	<p>Primários</p> <p>1. p<0,05 2. p<0,05 3. p>0,05</p>
Rakugi, 2014 (9)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (100 mg/12,5) LOS 100 mg	166 177	Primários	<p>1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg 2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg</p>	<p>Primários</p> <p>1. $-14,5 \pm 1,0$ no grupo LOS/HCTZ e $-5,4 \pm 1,0$ no grupo LOS. 2. $-8,7 \pm 0,6$ no grupo LOS/HCTZ e $-3,6 \pm 0,6$ no grupo LOS.</p>	<p>Primários</p> <p>1. p<0,001 2. p<0,001</p>
Salerno, 2004 (10)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg	393 192	Primários	<p>1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg 2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg</p>	<p>Primários</p> <p>1. -25,1 no grupo LOS/HCTZ e -14,1 no grupo LOS. 2. -17,8 no grupo LOS/HCTZ e -11,9 no grupo LOS.</p>	<p>Primários</p> <p>1 p<0,001 2. p<0,001 3. p<0,001 4. Não reportado</p>

					<p>3. Pacientes que alcançaram a meta de pressão arterial</p> <p>4. Mortalidade.</p> <p>Secundários</p> <p>1. EA</p> <p>2. EA sério</p> <p>3. DEA</p>	<p>3. 31% no grupo LOS/HCTZ versus 12%</p> <p>4. Nenhum óbito foi reportado durante o estudo.</p> <p>Secundários</p> <p>1. 43% no grupo LOS/HCTZ versus 52% no grupo LOS.</p> <p>2. 1% no grupo LOS/HCTZ versus 3% no grupo LOS</p> <p>3. 1,8% no grupo LOS/HCTZ versus 3,6% no grupo LOS</p>	
Schoenberger, 1995 (11)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (50 mg/6,5) LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg HCTZ 12,5 mg	138 135 137 138	Primários	<p>1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg</p> <p>2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg</p> <p>3. Mortalidade</p> <p>Secundários</p> <p>1. EA</p> <p>2. EA sério</p> <p>3. DEA</p>	<p>Primários</p> <p>1. -11,7 ± 15,7 no grupo LOS/HCTZ (50 mg/6,5), -17,2 ± 13,1 no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5), -10,7 ± 14,3 no grupo LOS e -9,2 ± 13,0 no grupo LOS e HCTZ.</p> <p>2. -9,3 ± 8,2 no grupo LOS/HCTZ (50 mg/6,5), -13,2 ± 6,6 no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5), -9,0 ± 7,6 no grupo LOS e -7,2 ± 8,0 no grupo LOS e HCTZ.</p> <p>3. Nenhum óbito ocorreu durante o estudo.</p> <p>Secundários</p> <p>1. 50% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/6,5), 53% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5), 51% no grupo LOS e 52% no grupo LOS e HCTZ.</p> <p>2. 0,7% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/6,5), 0% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5), 0% no grupo LOS e 0% no grupo LOS e HCTZ.</p> <p>3. 19% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/6,5), 13% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5), 18% no grupo LOS e 17% no grupo LOS e HCTZ.</p>	<p>Primários</p> <p>1 p≤0,01 LOS/HCTZ (50 mg/12,5) versus comparadores.</p> <p>2. p≤0,01 LOS/HCTZ (50 mg/12,5) versus comparadores.</p> <p>3. Não reportado</p> <p>Secundários</p> <p>1. p>0,05.</p> <p>2. p>0,05.</p> <p>3. p>0,05.</p>
Saruta, 2007 (12)	ECR, duplo cego	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS 50 mg HCTZ 12,5 mg	154 157 162	Primários	<p>1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg</p>	<p>Primários</p> <p>1. -18,0 ± 14,3 no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5); -10,2 ± 13,1 no grupo LOS; -11,7 ± 11,9 no grupo HCTZ.</p>	<p>Primários</p> <p>1 p<0,001 versus LOS e HCTZ monoterapia.</p>

				2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg 3 Mortalidade Secundários 1. EA 2. DEA	2. -12,7 ± 8,2 no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5); -8,5 ± 7,6 no grupo LOS; -7,8 ± 6,6 no grupo HCTZ. 3. Nenhum evento ocorreu durante o estudo. Secundários 1. 51% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5); 42% no grupo LOS; 42% no grupo HCTZ. 2. 1% no grupo LOS/HCTZ (50 mg/12,5); 1% no grupo LOS; 2% no grupo HCTZ.	2. p<0,001 versus LOS e HCTZ monoterapia. 3. Não reportado Secundários 1. Não reportado 2. Não reportado	
Lacourcière, (13)	2007	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) HCTZ 12,5 mg	60 61	Primários 1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg 2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg 3.Variação PA sistólica (ambulatorial) em mmHg 4. Variação PA diastólica (ambulatorial) em mmHg 5. Pacientes que alcançaram a meta de pressão arterial 6.Adesão	Primários 1. -17,7 ± 13,4 no grupo LOS/HCTZ e -10,3 ± 12,9 no grupo HCTZ. 2. -6,7 ± 8,6 no grupo LOS/HCTZ e -3,6 ± 6,6 no grupo HCTZ. 3. -9,5 ± 8,1 no grupo LOS/HCTZ e -2,6 ± 7,6 no grupo HCTZ. 4. -4,3 ± 4,8 no grupo LOS/HCTZ e -0,21 ± 5,3 no grupo HCTZ. 5. 18% no grupo LOS/HCTZ e 4% no grupo HCTZ. 6. 98% dos pacientes utilizam pelo menos 95% da medicação prescrita	Primários 1. p<0,01 2. p<0,05 3. p<0,0001 4. p<0,0001 5.p<0,05 6. Não reportado
Ishimitsu,	2011 (3)	ECR, aberto, cross-over	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + NIF (50 mg + 20-40)	18	Primários 1. PA sistólica (consultório) em mmHg 2. PA diastólica (consultório) em mmHg	Primários 1. 131,8 ± 9,3 no grupo LOS/HCTZ e 124,2 ± 10,2 no grupo LOS + NIF. 2. 85,9 ± 6,3 no grupo LOS/HCTZ e -82,6 ± 7,9 no grupo LOS + NIF.	Primários 1. p=0,008 em favor de LOS+NIF 2. p=0,048 em favor de LOS+NIF
Nishiwaki,	2013 (4)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + ANL (50 mg/5)	42 44	Primários 1. PA sistólica (consultório) em mmHg 2. PA diastólica (consultório) em mmHg 3. Pacientes que alcançaram a meta de pressão arterial 4. Eventos cardiovasculares maiores	Primários 1. 134,9 ± 12,8 no grupo LOS/HCTZ e 140,6 ± 10 no grupo LOS+ANL. 2. 81,4 ± 10,8 no grupo LOS/HCTZ e 83,8 ± 9,4 no grupo LOS+ANL. 3. 53,7% no grupo LOS/HCTZ e 42,9% no grupo LOS+ANL. 4. Nenhum evento ocorreu durante o estudo.	Primários 1. p<0,001 2. p>0,05 3. p>0,05 4. Não reportado

Oshikawa, 2014 (6)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + ANL (50 mg/5)	99 77	Primários 1. PA sistólica (consultório) em mmHg 2. PA diastólica (consultório) em mmHg 3. Pacientes que alcançaram a meta de pressão arterial Secundários 1. EA 2. EA grave	Primários 1. 132,7 ±11,8 no grupo LOS/HCTZ e 132,0± 11,9 no grupo LOS+ANL. 2. 78,6±10,7 no grupo LOS/HCTZ e 78,4 ±10 no grupo LOS+ANL. 3. 74% em ambos os grupos. Secundários 1. 7,2% no grupo LOS/HCTZ e 8,2% no grupo LOS + ANL. 2. Nenhum evento grave foi notificado.	Primários 1. p>0,05 2. p>0,05 3. p>0,05 Secundários 1. Não reportado. 2. Não reportado.
Tanaka, 2016 (7)	ECR, aberto	LOS/HCTZ (50 mg/12,5) LOS + ANL (50 mg/5)	26 23	Primários 1.Variação PA sistólica (consultório) em mmHg 2. Variação PA diastólica (consultório) em mmHg	Primários 1. -7,3 (-13,5 aa -1,2) no grupo LOS/HCTZ e -9,6 (-16,2 a -3,0) no grupo LOS+ANL. 2. -4,6 (-8,2 a -1,1) no grupo LOS/HCTZ e -7,3 (-11,0 a -3,6) no grupo LOS+ANL.	Primários 1. p=0,618. 2. p=0,293

Nota 1: ANL, anlodipino; BEN, benazepril; ECR, ensaio clínico randomizado; HCTZ, hidroclorotiazida; LOS, losartana. Nota 2: PA sistólica ou diastólica se refere a medida da pressão arterial após o seguimento.

7. AVALIAÇÃO DA QUALIDADE METODOLÓGICA

Para a avaliação do risco de viés dos ensaios clínicos randomizados (desfechos primários avaliados neste PTC) foi utilizada a ferramenta Risk of Bias (RoB 2.0) (14). No geral os estudos estiveram associados a um “alto risco de viés”. As principais fragilidades estiveram relacionadas aos domínios 1 (D1), e 2 (D2), e 4 (D4). Isso ocorreu pelo fato de que, apesar dos estudos citarem que são randomizados e duplo cegos, estes não explanaram o processo ou métodos utilizados para tais finalidade, ou por não terem apresentado informações basais dos pacientes incluídos. Além disso, parte dos estudos não apresentaram cegamento dos participantes e avaliadores. Os detalhes desta avaliação estão apresentados na tabela, a seguir.

Tabela 25. Avaliação do risco de viés dos ECR.

Estudo	Análise ideal/análise realizada	Desfechos primários mensurados	D1	D2	D3	D4	D5	Geral
Gleim, 2006 (2)	ITT/ITT modificada	Variação da pressão arterial em consultório, alcance da meta terapêutica	●	!	● +	! ●	● +	! ●
Ishimitsu, 2011 (3)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório	! ●	! ●	● +	! ●	● +	! ●
Kinouchi, 2009 (8)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório, alcance da meta terapêutica	! ●	! ●	● +	! ●	● +	! ●
Lacourcière, 2007 (13)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório e ambulatório, alcance da meta terapêutica	! ●	! ●	● +	! ●	● +	! ●
Nishimura, 2013 (5)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório	! ●	! ●	● +	! ●	● +	! ●
		Eventos cardiovasculares maiores	! ●	● +	● +	● +	● +	! ●
Nishiwaki, 2013 (4)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório, alcance da meta terapêutica	! ●	! ●	● +	! ●	● +	! ●
		Eventos cardiovasculares maiores	! ●	● +	● +	● +	● +	! ●
Oshikawa, 2014 (6)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório, alcance da meta terapêutica	! ●	! ●	! ●	! ●	● +	! ●
Rakugi, 2014 (9)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório	! ●	! ●	● +	! ●	● +	! ●

Salerno, 2004 (10)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório, alcance da meta terapêutica, mortalidade							
Schoenberger, 1995 (11)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório							
		mortalidade							
Tanaka, 2016 (7)	ITT/PP	Variação da pressão arterial em consultório							
Saruta, 2007 (12)	ITT/ITT	Variação da pressão arterial em consultório							
		mortalidade							

D: domínios, D1: processo de randomização, D2: desvios da intervenção pretendida, D3: dados incompletos de desfecho, D4: mensuração do desfecho, D5: seleção de resultado reportado.

8. SÍNTESE DOS RESULTADOS

A síntese está apresentada a seguir em tópicos separados considerando os seguintes desfechos:

Pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial

Uma metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores (LOS monoterapia, ou LOS + ANL) foi desenvolvida a partir de cinco estudos. Os resultados indicaram uma maior eficácia na comparação versus LOS (risco relativo de 1,90 [IC95% 1,19 a 3,02]; $I^2=68\%$, 3 estudos (2,8,10); certeza muito baixa); porém não em relação a LOS + ANL (risco relativo de 1,04 [IC95% 0,88 a 1,22]; $I^2=0\%$, 2 estudos (4,6); certeza muito baixa).

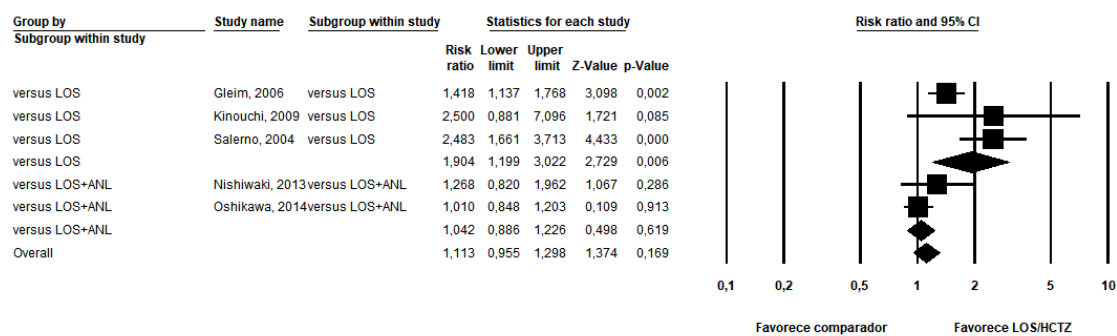


Figura 15. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial

Os estudos de Gleim, 2006 (2), Nishimura, 2013 (5) e Oshikawa, 2014 estabeleceram como critério de inclusão o controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose (população do presente PTC). Como demonstrado, o primeiro demonstrou uma maior eficácia na comparação com LOS monoterapia, enquanto os outros dois não demonstram diferenças na comparação versus LOS + ANL.

O estudo de Lacourcière, 2007 (13) comparou o uso de LOS/HCTZ versus HCTZ monoterapia. Foi reportado que 18% dos participantes do grupo LOS/HCTZ alcançaram a meta terapêutica versus 4% no grupo HCTZ monoterapia ($p<0,05$). Os demais estudos incluídos na revisão sistemática não avaliaram este desfecho.

Variação da pressão arterial sistólica

Uma metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores (LOS ou HCTZ monoterapia, ou LOS + ANL) foi desenvolvida a partir de nove estudos. Os resultados indicaram uma maior eficácia na comparação versus LOS e HCTZ monoterapias (diferença de média de -7,22 [IC95% -9,38 a -5,06]; $I^2=70\%$, 5 estudos (2,8,9,11,12); -7,14 [IC95% -9,07 a -5,21]; $I^2=0\%$, 3 estudos (11–13); respectivamente; certeza muito baixa); porém não em relação a LOS + ANL (diferença de média de -0,43 [IC95% -6,58 a 5,71]; $I^2=76\%$, 3 estudos (4,6,7); certeza muito baixa).

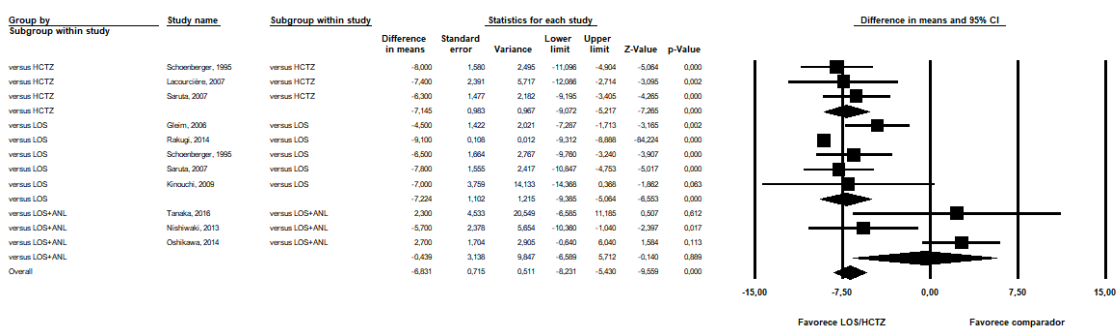


Figura 16. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho variação na pressão arterial sistólica.

Os estudos de Gleim, 2006 (2) e Tanaka, 2016 (7) estabeleceram como critério de inclusão o controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose (população do presente PTC). Como demonstrado, o primeiro demonstrou uma maior eficácia na comparação com LOS monoterapia, enquanto o segundo não apresentou diferenças na comparação versus LOS + ANL.

Outros estudos não foram incluídos na metanálise, em especial devido à ausência de dados necessários (por exemplo, ausência de reporte de desvio padrão da média de variação da pressão arterial). Em relação a estes estudos, Nishimura, 2013 (5) não reportou uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ versus LOS monoterapia. Por outro lado, Salerno, 2004 (10) reportou maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS monoterapia.

Já o estudo de Ishimitsu, 2011 (3) comparou o uso de LOS/ANL versus LOS + NIF, de maneira que os resultados demonstraram uma maior eficácia de LOS + NIF na redução da PA sistólica. Destaca-se que este estudo teve como critério de inclusão pacientes que tinham doença renal crônica.

Variação da pressão arterial diastólica

Uma metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores (LOS monoterapia, HCTZ monoterapia ou LOS + ANL) foi desenvolvida a partir de nove estudos. Os resultados indicaram uma maior eficácia na comparação versus LOS e HCTZ (diferença de média de -4,41 [IC95% -5,34 a -3,48]; $I^2=51\%$, 5 estudos (2,8,9,11,12); -4,94 [IC95% -6,36 a -3,53]; $I^2=36\%$, 3 estudos (11–13);

respectivamente; certeza muito baixa); porém não em relação a LOS + ANL (diferença de média de -0,60 [IC95% -4,28 a 3,06]; $I^2=59\%$, 3 estudos (4,6,7); certeza muito baixa).

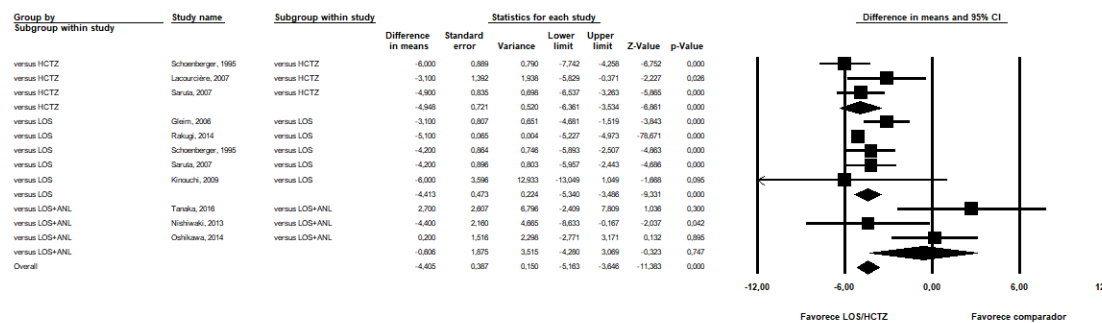


Figura 17. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho variação na pressão arterial diastólica

Os estudos de Gleim, 2006 (2) e Tanaka, 2016 (7) estabeleceram como critério de inclusão o controle inadequado da pressão arterial com monoterapia prévia em qualquer dose (população do presente PTC). Como demonstrado, o primeiro demonstrou uma maior eficácia na comparação com LOS monoterapia, enquanto o segundo não apresentou diferenças na comparação versus LOS + ANL.

Outros estudos não foram incluídos na metanálise, em especial devido à ausência de dados necessários (por exemplo, ausência de reporte de desvio padrão da média de variação da pressão arterial). Em relação a estes estudos, Nishimura, 2013 (5) não reportou uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ versus LOS monoterapia. Por outro lado, Salerno, 2004 (10) reportou maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS monoterapia.

Já o estudo de Ishimitsu, 2011 (3) comparou o uso de LOS/ANL versus LOS + NIF, de maneira que os resultados demonstraram uma maior eficácia de LOS + NIF na redução da PA diastólica. Conforme mencionado, este estudo teve como critério de inclusão pacientes que tinham doença renal crônica.

Outros desfechos primários

Os desfechos mortalidade e eventos cardiovasculares maiores foram avaliados em um total de cinco estudos, sendo que nenhum evento ocorreu durante o deles (4,5,10–12). Apenas um estudo avaliou variação PA sistólica e diastólica (ambulatorial), o qual indicou uma maior eficácia de LOS/HCTZ na comparação com HCTZ (13).

Desfechos relacionados a aderência foram medidos em dois estudos. Em um deles foi indicado que o regime prescrito foi cumprido em 98,5% entre os que receberam LOS/HCTZ versus 98,3% dos que receberam LOS (2). Outro estudo indicou que os pacientes aderiram ao tratamento, sendo que 98% utilizam pelo menos 95% da medicação prescrita (13).

Outros desfechos primários não foram avaliados nesses estudos.

Desfechos secundários

Uma metanálise para o desfecho eventos adversos comparando LOS/HCTZ versus comparadores (LOS monoterapia, HCTZ monoterapia) foi desenvolvida a partir de quatro estudos (2,10–12). Os resultados indicaram um perfil similar na comparação entre as alternativas e sem diferenças

significativas ($I^2=57\%$ versus LOS; $I^2=5\%$ versus HCTZ; certeza muito baixa). O estudo de Oshikawa, 2014 (6) também reportou incidências de eventos adversos aproximadas entre os grupos avaliados (LOS/HCTZ versus LOS + ANL). Os demais estudos incluídos na revisão sistemática não avaliaram este desfecho.

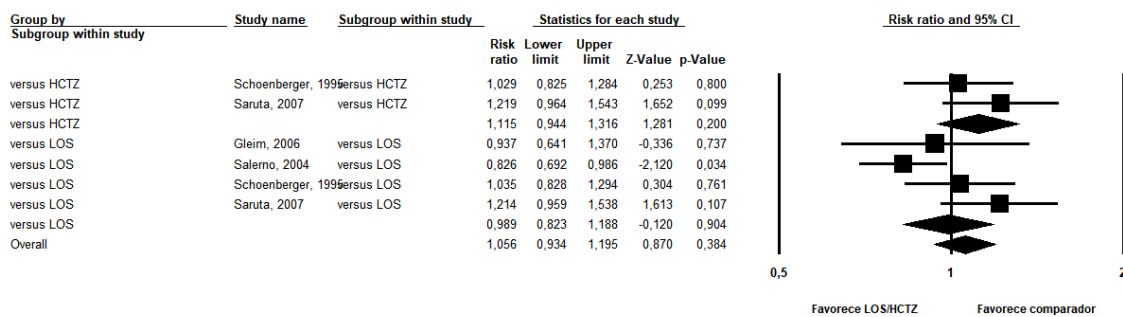


Figura 18. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho eventos adversos

Além disso, uma metanálise para o desfecho descontinuação por evento adverso comparando LOS/HCTZ versus comparadores (LOS monoterapia, ou HCTZ monoterapia) foi desenvolvida a partir de quatro estudos (2,10–12). Os resultados indicaram um perfil similar na comparação entre as alternativas e sem diferenças significativas ($I^2=0\%$ em todas as comparações; certeza muito baixa). Os demais estudos incluídos na revisão sistemática não avaliaram este desfecho.

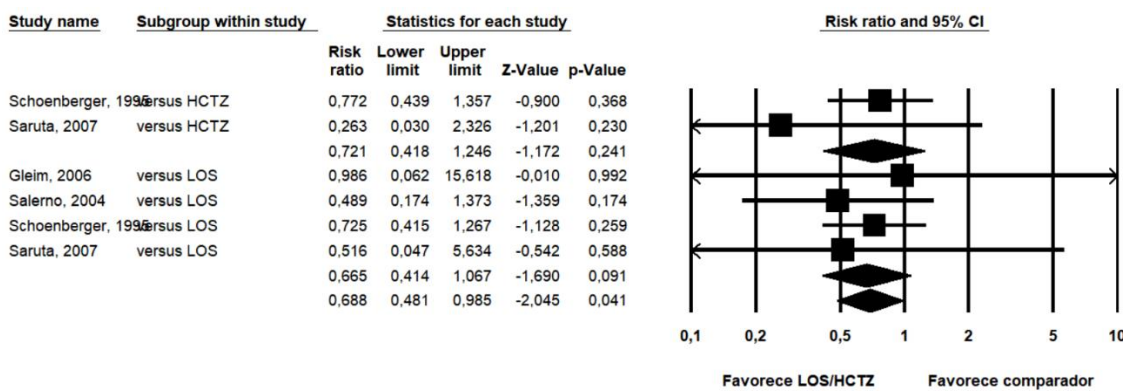


Figura 19. Metanálise comparando LOS/HCTZ versus comparadores para o desfecho descontinuação por evento adverso

Três estudos avaliaram o desfecho evento adverso grave. Em um deles foi reportado que nenhum evento ocorreu durante o estudo (6); enquanto que nos outros dois, foi reportado uma frequência aproximada entre os grupos (10,11). Outros desfechos secundários não foram avaliados por estes estudos.

9. AVALIAÇÃO DA QUALIDADE DA EVIDÊNCIA

A qualidade ou confiança da evidência foi avaliada considerando o GRADE Working Group (15), diretrizes metodológicas: sistema GRADE; considerando os critérios de rebaixamento da qualidade (limitações metodológicas, evidência indireta, inconsistência, imprecisão de estimativa de efeito e risco de viés de publicação). Para os desfechos críticos e importantes, a evidência foi classificada como muito baixa ou baixa. Os resultados dessa avaliação estão apresentados na sequência.

Tabela 26. Avaliação da qualidade da evidência, a partir da ferramenta GRADE.

Avaliação da Certeza								Certeza	Importância
Nº dos estudos (n participantes)	Delineamento do estudo	Risco de viés ^a	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto		
Variação da pressão arterial sistólica de consultório									
12 (2827)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	Os resultados indicaram, no geral, uma maior eficácia em relação a LOS e HCTZ monoterapia, mas não em relação a LOS +ANL. Por outro lado, LOS+NIF foi mais eficaz do que LOS+HCTZ.	⊕ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Variação da pressão arterial diastólica de consultório									
12 (2827)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	Os resultados indicaram, no geral, uma maior eficácia em relação a LOS e HCTZ monoterapia, mas não em relação a LOS +ANL. Por outro lado, LOS+NIF foi mais eficaz do que LOS+HCTZ.	⊕ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Pacientes que alcançam a meta terapêutica para pressão arterial									
6 (1290)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	Os resultados indicaram uma maior eficácia em relação a LOS e HCTZ monoterapia, mas não em relação a LOS +ANL.	⊕ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Outros desfechos primários (mortalidade, eventos cardiovasculares maiores, pressão arterial ambulatorial, adesão)									

Avaliação da Certeza								Certeza	Importância
Nº dos estudos (n participantes)	Delineamento do estudo	Risco de viés ^a	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto		
6 (2211)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Não grave	Grave	Não	nenhum	Nenhum evento de mortalidade ou cardiovascular reportado nos estudos. Um estudo indicou maior eficácia de LOS+HCTZ versus HCTZ em relação a pressão arterial.	⊕⊕ BAIXA	CRÍTICO
Desfechos secundários (eventos adversos, eventos graves e descontinuação por evento adverso)									
5 (2074)	Ensaio clínico randomizado	Grave	Grave	Grave	Grave	nenhum	No geral, resultados similares foram obtidos na avaliação dos desfechos de segurança na comparação entre os grupos.	⊕ MUITO BAIXA	IMPORTANTE

^aO rebaixamento para este domínio ocorreu pois, os estudos estiveram associados a “alto risco de viés”. No geral, apesar dos estudos citarem que são randomizados e duplo cegos, estes não explanaram o processo ou métodos utilizados para tais finalidade, ou por não terem apresentado informações basais dos pacientes incluídos. Além disso, parte dos estudos não apresentaram cegamento dos participantes e avaliadores.

10. CONSIDERAÇÕES FINAIS

A revisão sistemática identificou ao final doze ensaios clínicos randomizados, os quais no geral estiveram associados a um alto risco de viés. Apesar de não haver restrição nos critérios de inclusão quanto ao estágio de hipertensão da população alvo, a maioria dos estudos incluiu participantes com hipertensão leve ou moderada. No geral, foi possível observar uma maior eficácia de LOS/HCTZ versus LOS ou HCTZ (monoterapias) em termos de eficácia (controle da pressão arterial e a de meta terapêutica). Para estes desfechos, as metanálises não indicaram uma diferença na comparação de LOS/HCTZ versus LOS + ANL. Em relação ao controle da pressão arterial LOS+NIF apresentou maior eficácia em relação a LOS/HCTZ em um estudo que incluiu apenas pacientes com hipertensão e doença renal crônica. Já quanto aos desfechos de segurança mensurados (eventos adversos, eventos adversos graves e descontinuação por eventos adversos) no geral não foi indicado uma diferença na comparação entre LOS/HCTZ e os demais comparadores.

REFERÊNCIAS

1. Ministério da Saúde. Hipertensão (pressão alta). Medicamentos ofertados gratuitamente no SUS para hipertensão. Available from: <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/saude-de-a-a-z/h/hipertensao-pressao-alta-1/hipertensao-pressao-alta>
2. Gleim GW, Rubino J, Zhang H, Shahinfar S, Soffer BA, Lyle PA, et al. A multicenter, randomized, double-blind, parallel-group trial of the antihypertensive efficacy and tolerability of a combination of once-daily losartan 100 mg/hydrochlorothiazide 12.5 mg compared with losartan 100-mg monotherapy in the treatment of mild to severe essential hypertension. *Clin Ther* [Internet]. 2006;28(10):1639–48. Available from: <https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L44838899&from=export>
3. Ishimitsu T, Ohno E, Nakano N, Furukata S, Akashiba A, Minami J, et al. Combination of angiotensin II receptor antagonist with calcium channel blocker or diuretic as antihypertensive therapy for patients with chronic kidney disease. *Clin Exp Hypertens*. 2011/07/30. 2011;33(6):366–72.
4. Nishiwaki M, Hosoi H, Ikewaki K, Ayaori M, Yamashita T, Shige H, et al. Efficacy and effects on lipid metabolism of combination treatment with losartan + hydrochlorothiazide versus losartan + amlodipine: a 48-week prospective, multicenter, randomized, open-label trial. *Clin Ther*. 2013/03/16. 2013;35(4):461–73.
5. Nishimura H, Shintani M, Maeda K, Otoshi K, Fukuda M, Okuda J, et al. Which is a better treatment for hypertensive patients with diabetes: a combination of losartan and hydrochlorothiazide or a maximum dose of losartan? *Clin Exp Hypertens*. 2013/03/19. 2013;35(8):582–8.
6. Oshikawa J, Toya Y, Morita S, Taguri M, Hanaoka K, Hasegawa T, et al. Angiotensin receptor blocker (ARB)-diuretic versus ARB-calcium channel blocker combination therapy for hypertension uncontrolled by ARB monotherapy. *Clin Exp Hypertens*. 2013/07/16. 2014;36(4):244–50.
7. Tanaka N, Babazono T, Tanaka M, Shimada Y, Tomonaga O, Uchigata Y. Antihypertensive and metabolic effects of hydrochlorothiazide versus amlodipine when added to losartan in patients with type 2 diabetes. *Diabetol Int*. 2015/10/26. 2016;7(3):266–73.
8. Kinouchi K, Ichihara A, Sakoda M, Kurauchi-Mito A, Itoh H. Safety and benefits of a tablet combining losartan and hydrochlorothiazide in Japanese diabetic patients with hypertension. *Hypertens Res*. 2009/09/19. 2009;32(12):1143–7.
9. Rakugi H, Tsuchihashi T, Shimada K, Numaguchi H, Nishida C, Yamaguchi H, et al. Efficacy and safety of losartan 100 mg/hydrochlorothiazide 12.5 mg in Japanese subjects with essential hypertension: two randomized, controlled trials. *Hypertens Res*. 2014/07/06. 2014;37(12):1042–9.
10. Salerno CM, Demopoulos L, Mukherjee R, Gradman AH. Combination angiotensin receptor blocker/hydrochlorothiazide as initial therapy in the treatment of patients with severe hypertension. *J Clin Hypertens*. 2004/11/13. 2004;6(11):614–20.
11. Schoenberger JA, Bauer J, Barden-Lane P, Brown R, Byyny R, Cohen J, et al. Losartan with hydrochlorothiazide in the treatment of hypertension. *J Hypertens Suppl* [Internet].

- 1995;13(1):S43–7. Available from:
<https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L25260606&from=export>
12. Saruta T, Ogihara T, Matsuoka H, Suzuki H, Toki M, Hirayama Y, et al. Antihypertensive efficacy and safety of fixed-dose combination therapy with losartan plus hydrochlorothiazide in Japanese patients with essential hypertension. *Hypertens Res.* 2007/10/06. 2007;30(8):729–39.
13. Lacourcière Y, Poirier L, Lefebvre J. Expedited blood pressure control with initial angiotensin II antagonist/diuretic therapy compared with stepped-care therapy in patients with ambulatory systolic hypertension. *Can J Cardiol.* 2007/04/19. 2007;23(5):377–82.
14. Higgins JP, Savović J, Page MJ, Sterne JA. Revised Cochrane risk of bias tool for randomized trials (RoB 2.0) [Internet]. 2016. p. 52. Available from: https://www.unisa.edu.au/contentassets/72bf75606a2b4abcaf7f17404af374ad/rob2-0_indiv_main_guidance.pdf
15. GRADE Working Group. Grading quality of evidence and strength of recommendations. *BMJ.* 2004 Jun;328(7454):1490–0.

Lista de estudos excluídos na elegibilidade

Autores	Ano	Título	Tipo de estudo	Intervenção 1	Intervenção 2	Terapeu	Intervenç	Dese	Otro
	1984	A multicenter comparison of the antihypertensive effects of atenolol and chlorothalidone given alone and in combination						X	
	1991	Prevention of stroke by antihypertensive drug treatment in older persons with isolated systolic hypertension. Final results of the Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP). SHEP Cooperative Research Group					X		
	1991	The treatment of mild hypertension study. A randomized, placebo-controlled trial of a nutritional-hygienic regimen along with various drug monotherapies. The Treatment of Mild Hypertension Research Group					X		
	1996	Efficacy and tolerability of losartan versus enalapril alone or in combination with hydrochlorothiazide in patients with essential hypertension					X		
	2000	Major cardiovascular events in hypertensive patients randomized to doxazosin vs chlorothalidone: the antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial (ALLHAT). ALLHAT Collaborative Research Group					X		
	2002	Major outcomes in high-risk hypertensive patients randomized to angiotensin-converting enzyme inhibitor or calcium channel blocker vs diuretic: The Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)					X		
	2003	Diuretic versus alpha-blocker as first-step antihypertensive therapy: final results from the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)					X		
Abe, M, Okada, K, Maruyama, T and Matsumoto, K	2009	Antiproteinuric and blood pressure-lowering effects of a fixed-dose combination of losartan and hydrochlorothiazide in hypertensive patients with stage 3 chronic kidney disease					X		
Adalet, K, Nalbantgil, I, Kiliccioglu, B, Koylan, N, Bugra, Z, Adalet, I, Orak, E, Unman, B, Erzengin, F and Buyukozturk, K	1995	Multicenter double blind comparative trial with benazepril versus captopril in the treatment of mild to moderate hypertension					X		
Agarwal, R, Sinha, A D, Cramer, A E, Balmes-Fenwick, M, Dickinson, J H, Ouyang, F and Tu, W	2021	Chlorthalidone for Hypertension in Advanced Chronic Kidney Disease					X		
Alderman, M, Ford, C, Davis, B, Baraniuk, S, Einhorn, P, Haywood, J, Oparil, S, Piller, L and Retta, T	2014	Should antihypertensive treatment recommendation differ for patients with and without coronary heart disease? report from the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)					X		
Alderman, M H	2003	Diuretic versus α-blocker as first-step antihypertensive therapy: Final results from the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)					X		
Alderman, M H, Davis, B R, Piller, L B, Ford, C E, Baraniuk, M S, Pressel, S L, Assadi, M A, Einhorn, P T, Haywood, L J, Ilamathi, E, Oparil, S and Retta, T M	2016	Should Antihypertensive Treatment Recommendations Differ in Patients With and Without Coronary Heart Disease? (from the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial [ALLHAT])					X		
Alodhayani, A A, Alkushail, A, Alhantoushi, M, Alsaad, S M, Almigbal, T H, Alotaibi, K, Batais, M A, Altheaby, A, Al Dalbhi, S and Alghamdi, Y	2019	Efficacy of treatment methods for uncontrolled hypertension and its effects on atrial fibrillation: A systematic narrative review					X	X	
Ambrosioni, E, Bombelli, M, Cerasola, G, Cipollone, F, Ferri, C, Grazioli, I, Leprotti, C, Mancia, G, Melzi, G, Mugellini, A, Mulé, G, Giuseppe, Palasciano, Antonio, Salvetti e Bruno, Trifirà	2010	Ambulatory monitoring of systolic hypertension in the elderly: Eprosartan/hydrochlorothiazide compared with losartan/hydrochlorothiazide (INSIST Trial)					X		

Arnett, D K, Davis, B R, Ford, C E, Boerwinkle, E, Leinecker-Foster, C, Miller, M B, Black, H and Eckfeldt, J H	200 5	Pharmacogenetic association of the angiotensin-converting enzyme insertion/deletion polymorphism on blood pressure and cardiovascular risk in relation to antihypertensive treatment: the Genetics of Hypertension-Associated Treatment (GenHAT) study	X
Bagatin, J, Sardelić, S, Pivac, N, Polić, S, Ljutic, D, Rakic, D, Naranča, M, Bojić, L, Kovacić, Z and Rumboldt, Z	199 8	Comparison of chlorthalidone, propranolol and bopindolol in six-month treatment of arterial hypertension	X
Bagatin, J, Sardelić, S, Pivac, N, Polić, S, Ljutic, D, Rakic, D, Naranča, M, Bojić, L, Kovacić, Z and Rumboldt, Z	199 8	Comparison of chlorthalidone, propranolol and bopindolol in six-month treatment of arterial hypertension	X
Baguet, J P, Legallicier, B, Auquier, P and Robitail, S	200 7	Updated meta-analytical approach to the efficacy of antihypertensive drugs in reducing blood pressure	X
Baguet, J P, Robitail, S, Boyer, L, Debensason, D and Auquier, P	200 5	A meta-analytical approach to the efficacy of antihypertensive drugs in reducing blood pressure	X
Bakris, G L, Smith, A C, Richardson, D J, Hung, E, Preston, R, Goldberg, R and Epstein, M	200 2	Impact of an ACE inhibitor and calcium antagonist on microalbuminuria and lipid subfractions in type 2 diabetes: a randomised, multi-centre pilot study	X
Bakris, G L and Weir, M R	200 3	Achieving goal blood pressure in patients with type 2 diabetes: conventional versus fixed-dose combination approaches	X
Bang, C N, Soliman, E Z, Simpson, L M, Davis, B R, Devereux, R B and Okin, P M	201 7	Electrocardiographic Left Ventricular Hypertrophy Predicts Cardiovascular Morbidity and Mortality in Hypertensive Patients: The ALLHAT Study	X
Bangalore, S, Davis, B R, Cushman, W C, Pressel, S L, Munther, P M, Calhoun, D A, Kostis, J B, Whelton, P K, Probstfield, J L, Rahman, M and Black, H R	201 7	Treatment-Resistant Hypertension and Outcomes Based on Randomized Treatment Group in ALLHAT	X
Barzilay, J I, Davis, B R, Bettencourt, J, Margolis, K L, Goff Jr., D C, Black, H, Habib, G, Ellsworth, A, Force, R W, Wiegmann, T, Ciocon, J O and Basile, J N	200 4	Cardiovascular outcomes using doxazosin vs. chlorthalidone for the treatment of hypertension in older adults with and without glucose disorders: a report from the ALLHAT study	X
Barzilay, J I, Davis, B R, Pressel, S L, Cutler, J A, Einhorn, P T, Black, H R, Cushman, W C, Ford, C E, Margolis, K L, Moloo, J, Oparil, S, Piller, L B, Simmons, D L, Sweeney, M E, Whelton, P K, Wong, N D and Wright Jr., J T	201 2	Long-term effects of incident diabetes mellitus on cardiovascular outcomes in people treated for hypertension: the ALLHAT Diabetes Extension Study	X
Barzilay, J I, Davis, B R, Pressel, S L, Ghosh, A, Rahman, M, Einhorn, P T, Cushman, W C, Whelton, P K and Wright Jr., J T	201 8	The Effects of eGFR Change on CVD, Renal, and Mortality Outcomes in a Hypertensive Cohort Treated With 3 Different Antihypertensive Medications	X
Bateman, D N, Dean, C R and Mucklow, J C	197 9	Atenolol and chlorthalidone in combination for hypertension	X
Bengtsson, C	197 2	Comparison between alprenolol and chlorthalidone as antihypertensive agents	X
Bhigjee, A I, Seedat, Y K and Hoosen, S	198 3	Biochemical changes in Black and Indian hypertensive patients of diuretic therapy	X
Bielmann, P, Leduc, G, Thibault, G, Lepage, J and Davignon, J	199 1	Effects of chlorthalidone and metoprolol alone or in combination (logroton) on blood pressure, lipids, lipoproteins and circulating plasma ANF levels in essential hypertension	X
Black, D M, Brand, R J, Greenlick, M, Hughes, G and Smith, J	198 7	Compliance to treatment for hypertension in elderly patients: the SHEP pilot study. Systolic Hypertension in the Elderly Program	X
Blafox, M D, Hyo Bok, Lee, Davis, B, Oberman, A, Wassertheil-Smoller, S and Langford, H	199 2	Renin predicts diastolic blood pressure response to nonpharmacologic and pharmacologic therapy	X
Boike, S C, Durley, Y and Cubberley, R B	198 2	Atenolol and chlorthalidone administered alone and in combination for essential hypertension	X
Bonaduce, D, Ferrara, N., Petretta, M., Canonico, V., Romango, E. and Rengo, F.	198 1	Comparison of the antihypertensive activities of xipamide and chlorthalidone: a double-blind, randomized, crossover trial	X
Brewster, L M, Boermeester, A S, Seedat, Y K and Van Montfrans, G A	202 2	Initial combination therapy for hypertension in patients of African ancestry: a systematic review and meta-analysis	X
Bueno, J, Amiguet, J A, Carasusan, J, Cebollada, J and Carretero, J	199 0	Bisoprolol vs. chlorthalidone: a randomized, double-blind, comparative study in arterial hypertension	X
Burris, J F, Davidov, M E, Jenkins, P, Rofman, B, Ginsberg, D, Rosenbaum, R, Ryan, J R, Jain, A K and Mroczeck, W J	198 9	Comparison of the antihypertensive effects of betaxolol and chlorthalidone as monotherapy and in combination	X
Byyny, R L	199 6	Antihypertensive efficacy of the angiotensin II AT1-receptor antagonist losartan: results of a randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group trial using 24-hour	X

		blood pressure monitoring. Ambulatory Blood Pressure Monitoring Study Group	
Cammarata, R, Armas-Hernández, M J, Hernández-Hernández, R, Armas-Padilla, M C, Sosa-Canache, B, Pacheco, B, Guerrero, J, Israli, Z H and Valasco, M	200 7	Effect of losartan plus hydrochlorothiazide on nitric oxide status in 'nondipper' hypertensive patients	X
Capone, P, Mayol, R and Mathieu, M	198 5	A comparative study of celiprolol and chlorthalidone in hypertensive patients with reversible airways obstruction	X
Cardillo, C, Mores, N, Motolese, M and Folli, G	199 4	Effects of benazepril on stress testing blood pressure in essential hypertension	X
Carlos Bodanese, L and Brito Medeiros, A M	199 4	Monotherapy of mild to moderate arterial hypertension. Amlodipine vs chlorthalidone	X
Catalano, M, Parini, J, Romano, M and Libretti, A	198 5	Controlled clinical trial of cadralazine as a second-step drug in the treatment of hypertension	X
Celentano, A, Galderisi, M, Tammaro, P, Mureddu, G F, Garofalo, M and de Divitiis, O	199 0	Effects on casual and 24-h ambulatory blood pressure of slow-release nicardipine and chlorthalidone in arterial essential hypertension: double-blind, crossover study	X
Chekka, L, Chapman, A, Gums, J, Turner, S, Cooper-DeHoff, R and Johnson, J	202 0	Race-specific comparative efficacy and safety of thiazide-type (TT) and thiazide-like (TL) diuretics: Results from pear and pear-2 prospective clinical trials	X
Chekka, L M S, Chapman, A B, Gums, J G, Cooper-DeHoff, R M and Johnson, J A	202 1	Race-Specific Comparisons of Antihypertensive and Metabolic Effects of Hydrochlorothiazide and Chlorthalidone	X
Chen, C H, Hsu, T L, Lin, S J, Ting, C T, Chou, P, Wang, S P, Yin, F C and Chang, M S	199 5	Short-term and long-term effects of benazepril in mild to moderate hypertensives	X
Chen, J, Deng, C, Wang, H, Wu, Q and Chen, T G	201 7	Effects of chlorthalidone and hydrochlorothiazide on blood pressure and serum potassium levels: A systematic review and meta-analysis	X
Chen, X, Zheng, F, Chen, P, Tang, L, Wei, R, Yu, Y, Su, Y, Kikkawa, T and Yamamoto, M	200 6	An open-label, randomized, controlled, 4-week comparative clinical trial of barnidipine hydrochloride, a calcium-channel blocker, and benazepril, an angiotensin-converting enzyme inhibitor, in Chinese patients with renal parenchymal hypertension	X
Cho, E. J., Lee, H. Y., Sung, K. C., Park, S., Sohn, I. S., Park, C. G., Choi, D. J., Ha, J. W., Ahn, Y. K., Shin, J., Hong, S. J., Kim, S. K., Chung, W. J., Yoo, B. S., Hong, T. J., Youn, H. J., Cho, M. C., Chae, S. C., Kim, Y. J. and Kim, C. J.	201 9	Comparison of 24-Hour Ambulatory Central Blood Pressure Reduction Efficacy Between Fixed Amlodipine or Up-Titrated Hydrochlorothiazide Plus Losartan: The K-Central Study	X
Chrysant, S G, Fagan, T, Glazer, R and Kriegman, A	199 6	Effects of benazepril and hydrochlorothiazide, given alone and in low- and high-dose combinations, on blood pressure in patients with hypertension	X
Chrysant, S G, Sugimoto, D H, Lefkowitz, M, Salko, T, Khan, M, Arora, V and Shi, V	200 7	The effects of high-dose amlodipine/benazepril combination therapies on blood pressure reduction in patients not adequately controlled with amlodipine monotherapy	X
Chung, J W, Lee, H Y, Kim, C H, Seung, I W, Shin, Y W, Jeong, M H, Cho, M C and Oh, B H	200 9	Losartan/Hydrochlorothiazide fixed combination versus amlodipine monotherapy in Korean patients with mild to moderate hypertension	X
Clark, E C, Podolsky, S and Thompson, E J	197 9	Double-blind comparison of hydrochlorothiazide plus triamterene therapy versus chlorthalidone therapy in hypertension	X
Coca, A, Sobrino, J, Soler, J, Felip, A, Pelegrí, A, Minguez, A, Vila, J, de la Sierra, A and Plana, J	200 2	Trough-to-peak ratio, smoothness index, and circadian blood pressure profile after treatment with once-daily fixed combination of losartan 100 and hydrochlorothiazide 25 in essential hypertension	X
Conlin, P R, Elkins, M, Liss, C, Vrecenak, A J, Barr, E and Edelman, J M	199 8	A study of losartan, alone or with hydrochlorothiazide vs nifedipine GITS in elderly patients with diastolic hypertension	X
Consoli, G and Di Martino, G	198 5	[Evaluation of the hypotensive efficacy in a double-blind study of xipamide versus chlorthalidone]	X
Corea, L, Bentivoglio, M, Verdecchia, P and Provvidenza, M	198 4	Converting enzyme inhibition vs diuretic therapy as first therapeutic approach to the elderly hypertensive patient	X
Corea, L, Valori, C, Bentivoglio, M, Verdecchia, P and Bichisao, E	198 5	Age and responses to isometric exercise in hypertension: possible predictors of the antihypertensive effect of diuretics and beta-blockers	X
Critchley, J A J H, Gilchrist, N, Ikeda, I, Dubois, C, Bradstreet, D C, Shaw, W C, Goldberg, A I and Sweet, CS	199 6	A randomized, double-masked comparison of the antihypertensive efficacy and safety of combination therapy with losartan and	X

		hydrochlorothiazide versus captopril and hydrochlorothiazide in elderly and younger patients	
Cushman, W C, Davis, B R, Pressel, S L, Cutler, J A, Einhorn, P T, Ford, C E, Oparil, S, Probstfield, J L, Whelton, P K, Wright Jr., J T, Alderman, M H, Basile, J N, Black, H R, Grimm Jr., R H, Hamilton, B P, Haywood, L J, Ong, S T, Piller, L B, Simpson, L M, Stanford, C and Weiss, R J	201 2	Mortality and morbidity during and after the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial	X
Cushman, W C, Evans, G W, Rodriguez, C J, Ringer, R J, Wright, J T, Whelton, P K and Oparil, S	201 6	Blood pressure intervention and control in the systolic blood pressure intervention trial (SPRINT)	X
Cushman, W C, Ford, C E, Cutler, J A, Margolis, K L, Davis, B R, Grimm, R H, Black, H R, Hamilton, B P, Holland, J, Nwachukwu, C, Papademetriou, V, Probstfield, J, Wright Jr., J T, Alderman, M H, Weiss, R J, Piller, L, Bettencourt, J and Walsh, S M	200 2	Success and predictors of blood pressure control in diverse North American settings: the antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial (ALLHAT)	X
Cushman, W C, Ford, C E, Einhorn, P T, Wright Jr., J T, Preston, R A, Davis, B R, Basile, J N, Whelton, P K, Weiss, R J, Bastien, A, Courtney, D L, Hamilton, B P, Kirchner, K, Louis, G T, Retta, T M and Vidt, D G	200 8	Blood pressure control by drug group in the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)	X
Dahlöf, B, Lindholm, L H, Carney, S, Pentikäinen, P J and Ostergren, J	199 7	Main results of the losartan versus amlodipine (LOA) study on drug tolerability and psychological general well-being. LOA Study Group	X
Davis, B R	200 0	Major cardiovascular events in hypertensive patients randomized to doxazosin vs chlorothalidone: The antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial (ALLHAT)	X
Davis, B R, Cutler, J A, Furberg, C D, Wright Jr., J T, Farber, M A, Felicetta, J V and Stokes, J D	200 2	Relationship of antihypertensive treatment regimens and change in blood pressure to risk for heart failure in hypertensive patients randomly assigned to doxazosin or chlorothalidone: Further analyses from the antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial	X
Davis, B R, Kostis, J B, Simpson, L M, Black, H R, Cushman, W C, Einhorn, P T, Farber, M A, Ford, C E, Levy, D, Massie, B M and Nawaz, S	200 8	Heart failure with preserved and reduced left ventricular ejection fraction in the antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial	X
Davis, B R, Piller, L B, Cutler, J A, Furberg, C, Dunn, K, Franklin, S, Goff, D, Leenen, F, Mohiuddin, S, Papademetriou, V, Proschan, M, Ellsworth, A, Golden, J, Colon, P and Crow, R	200 6	Role of diuretics in the prevention of heart failure: the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial	X
Davis, B R, Vogt, T, Frost, P H, Burlando, A, Cohen, J, Wilson, A, Brass, L M, Frishman, W, Price, T and Stamler, J	199 8	Risk factors for stroke and type of stroke in persons with isolated systolic hypertension. Systolic Hypertension in the Elderly Program Cooperative Research Group	X
De Cesaris, R, Ranieri, G, Chiarappa, R, Balestrazzi, M and Antonceccchi, E	198 6	[Comparison of nadolol and chlorthalidone in hypertensive subjects resistant to therapy with only captopril]	X
de la Sierra, A, Gil-Extremera, B, Calvo, C, Campo, C, García-Puig, J, Márquez, E, Oliván, J, Roca Cusachs, A, Sanz de Castro, S, Pontes, C and Delgadillo, J	200 4	Comparison of the antihypertensive effects of the fixed dose combination enalapril 10 mg/nitrendipine 20 mg vs losartan 50 mg/hydrochlorothiazide 12.5 mg, assessed by 24-h ambulatory blood pressure monitoring, in essential hypertensive patients	X
De Luca, N, Savonitto, S, Ricciardelli, B, Marchegiani, R, Lamenza, F, Lembo, G and Trimarco, B	199 3	Effects of the single and repeated administration of benazepril on systemic and forearm circulation and cardiac function in hypertensive patients	X
Del Nero Júnior, E, Lima, E V, Savioli, R M and de Rezende, M C	198 3	[Evaluation of the antihypertensive efficacy of acebutolol, chlorthalidone and the combination of acebutolol and chlorthalidone in the treatment of mild and moderate primary arterial hypertension]	X
Dessi-Fulgheri, P, Motolese, M, Di Noto, G, Delfino, D, Giacchetti, G, Boria, C and Rappelli, A	198 9	Blunting of atrial natriuretic factor response to volume expansion by benazepril in hypertensive patients	X
Dewland, T A, Soliman, E Z, Davis, B R, Magnani, J W, Yamal, J M, Piller, L B, Haywood, L J, Alonso, A, Albert, C M and Marcus, G M	201 6	Effect of the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT) on Conduction System Disease	X
Dewland, T A, Soliman, E Z, Davis, B R, Yamal, J M, Alonso, A, Albert, C M, Simpson, L M and Marcus, G M	201 5	Pharmacologic prevention of incident atrial fibrillation: Long-term follow up from the antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial (allhat)	X

Dewland, T A, Soliman, E Z, Yarnal, J M, Davis, B R, Alonso, A, Albert, C M, Simpson, L M, Haywood, L J and Marcus, G M	201 7	Pharmacologic Prevention of Incident Atrial Fibrillation: Long-Term Results From the ALLHAT (Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial)	X
Dineva, S, Uzunova, K, Pavlova, V, Filipova, E, Kalinov, K and Vekov, T	201 9	Comparative efficacy and safety of chlorthalidone and hydrochlorothiazide-meta-analysis	X X
Dineva, S, Uzunova, K, Pavlova, V, Filipova, E, Kalinov, K and Vekov, T	202 1	Network meta-analysis of efficacy and safety of chlorthalidone and hydrochlorothiazide in hypertensive patients	X X
Duprez, D, Ferdinand, K, Purkayastha, D, Samuel, R and Wright, R	201 1	Ambulatory blood pressure response to triple therapy with an angiotensin-receptor blocker (ARB), calcium-channel blocker (CCB), and HCTZ versus dual therapy with an ARB and HCTZ	X
Durel, L A, Hayashi, P J, Weidler, D J and Schneiderman, N	199 2	Effectiveness of antihypertensive medications in office and ambulatory settings: a placebo-controlled comparison of atenolol, metoprolol, chlorthalidone, verapamil, and an atenolol-chlorthalidone combination	X
Elliott, W J, Kurtis Childers, W, Basu, S and Meyer, P M	201 2	Outcomes in clinical trials with diuretics stratified by the 2011 nice guidelines: Network & bayesian meta-analyses	X
Elliott, W J, Kurtis Childers, W, Meyer, P M and Basu, S	201 2	Outcomes with different diuretics in clinical trials in hypertension: Results of network and bayesian meta-analyses	X
Ernst, M E, Carter, B L, Goerdt, C J, Steffensmeier, J J, Phillips, B B, Zimmerman, M B and Bergus, G R	200 6	Comparative antihypertensive effects of hydrochlorothiazide and chlorthalidone on ambulatory and office blood pressure	X
Ernst, M E, Carter, B L, Zheng, S and Grimm Jr., R H	201 0	Meta-analysis of dose-response characteristics of hydrochlorothiazide and chlorthalidone: effects on systolic blood pressure and potassium	X
Erwteman, T M, Nagelkerke, N and Lubsen, J	198 4	β Blockade, diuretics, and salt restriction for the management of mild hypertension: A randomised double blind trial	X
Esfehani, R J, Gharai, A M, Esfehani, A J, Kalat, A R, Abbasi, F and Jalalyazdi, M	201 2	A comparative study of the management of stage 2 hypertension by combined therapy with Losartan, Amlodipine and Hydrochlorothiazide	X
Ferrara, L A, de Simone, G, Mancini, M, Fasano, M L, Pasanisi, F and Vallone, G	198 4	Changes in left ventricular mass during a double-blind study with chlorthalidone and slow-release nifedipine	X
Finnerty Jr., F A	197 6	A double-blind study of chlorthalidone and hydrochlorothiazide in an outpatient population of moderate hypertensives	X
Flack, J M and Cushman, W C	199 6	Evidence for the efficacy of low-dose diuretic monotherapy	X
Flack, J M, Saunders, E, Gradman, A, Kraus, W E, Lester, F M, Pratt, J H, Alderman, M, Green, S, Vargas, R, Espenshade, M, Ceesay, P, Alexander Jr., J and Goldberg, A	200 1	Antihypertensive efficacy and safety of losartan alone and in combination with hydrochlorothiazide in adult African Americans with mild to moderate hypertension	X
Fogari, R, Malamani, G D, Zoppi, A, Mugellini, A, Rinaldi, A, Vanasia, A and Preti, P	200 3	Effect of benazepril addition to amlodipine on ankle oedema and subcutaneous tissue pressure in hypertensive patients	X
Fogari, R, Preti, P, Lazzari, P, Corradi, L, Zoppi, A, Fogari, E and Mugellini, A	200 3	Effect of benazepril amlodipine combination on fibrinolysis in hypertensive diabetic patients	X
Fogari, R, Zoppi, A, Lusardi, P, Mugellini, A and Bertocchi, F	199 8	Effects of benazepril alone and in combination with hydrochlorothiazide in comparison with felodipine extended release in elderly patients with mild- to-moderate essential hypertension	X
Fogari, R, Zoppi, A, Lusardi, P, Mugellini, A, Preti, P and Motolese, M	199 7	Fixed combination of benazepril and low-dose amlodipine in the treatment of mild to moderate essential hypertension: evaluation by 24-hour noninvasive ambulatory blood pressure monitoring	X
Fogari, R, Zoppi, A, Pasotti, C and Poletti, L	198 5	Treatment of hypertension in the elderly with a fixed combination of atenolol with chlorthalidone	X
Forattini, C, Fabris, R, Mattiello, M, Pitzorno, G, Pollavini, G and Vincenzi, M	198 9	Felodipine extended release and chlorthalidone in the treatment of essential hypertension	X
Fox, J C, Leight, K, Sutradhar, S C, Demopoulos, L A, Gleim, G W, Lewin, A J and Bakris, G L	200 4	The JNC 7 approach compared to conventional treatment in diabetic patients with hypertension: a double-blind trial of initial monotherapy vs. combination therapy	X

Franco, R J, Sampaio, M, Balbi, A L, Martin, L C and Luna, R L	199 2	[An open comparative study of captopril + hydrochlorothiazide versus chlorthalidone for the treatment of mild and moderate primary hypertension]	X
Franse, L V, Pahor, M, Bari, M D, Shorr, R I, Wan, J Y, Somes, G W and Applegate, W B	200 0	Serum uric acid, diuretic treatment and risk of cardiovascular events in the systolic hypertension in the elderly program (SHEP)	X
Franse, L V, Pahor, M, Di Bari, M, Somes, G W, Cushman, W C and Applegate, W B	200 0	Hypokalemia associated with diuretic use and cardiovascular events in the Systolic Hypertension in the Elderly Program	X
Frishman, W H, Ram, C V, McMahon, F G, Chrysant, S G, Graff, A, Kupiec, J W and Hsu, H	199 5	Comparison of amlodipine and benazepril monotherapy to amlodipine plus benazepril in patients with systemic hypertension: a randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study. The Benazepril/Amlodipine Study Group	X
Fujisaki, K, Tsuruya, K, Nakano, T, Taniguchi, M, Higashi, H, Katafuchi, R, Kanai, H, Nakayama, M, Hirakata, H and Kitazono, T	201 4	Impact of combined losartan/hydrochlorothiazide on proteinuria in patients with chronic kidney disease and hypertension	X
Fukutomi, M, Hoshide, S, Eguchi, K, Watanabe, T, Shimada, K and Kario, K	201 2	Differential effects of strict blood pressure lowering by losartan/hydrochlorothiazide combination therapy and high-dose amlodipine monotherapy on microalbuminuria: the ALPHABET study	X
Furberg, C D, Wright Jr, J T, Davis, B R, Cutler, J A, Alderman, M, Black, H, Cushman, W, Grimm, R, Haywood, L J, Leenen, F, Oparil, S, Probstfield, J, Whelton, P, Nwachukwu, C, Gordon, D, Proschan, M, Einhorn, P, Ford, C E, Piller, L B, Dunn, I K, Goff, D, Pressel, S, Bettencourt, J, DeLeon, B, Simpson, L M, Blanton, J, Geraci, T, Walsh, S M, Nelson, C, Rahman, M, Juratovac, A, Pospisil, R, Carroll, L, Sullivan, S, Russo, J, Barone, G, Christian, R, Feldman, S, Lucente, T, Calhoun, D, Jenkins, K, McDowell, P, Johnson, J, Kingry, C, Alzate, J, Margolis, K L, Holland-Klemme, L A, Jaeger, B, Williamson, J, Louis, G, Ragusa, P, Willard, A, Ferguson, R L S, Tanner, J, Eckfeldt, J, Crow, R and Pelosi, J	200 2	Major outcomes in high-risk hypertensive patients randomized to angiotensin-converting enzyme inhibitor or calcium channel blocker vs diuretic: The antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial (ALLHAT)	X
Galderisi, M, Celentano, A, Tammaro, P, Garofalo, M, Mureddu, G F and de Divitiis, O	199 0	Hypertension and arrhythmias: effects of slow-release nicaldipine vs chlorthalidone: a double-blind crossover study	X
Garde, K and Lindahl, A	196 5	[Ethacrynic acid and furosemide used in the treatment of hypertension as compared with chlorthalidone]	X
Garjón, J, Saliz, L C, Azparren, A, Gaminde, I, Ariz, M J and Erviti, J	202 0	First-line combination therapy versus first-line monotherapy for primary hypertension	X
Geyskes, G G, Stutterheim, A, Boer, P and Dorhout Mees, E J	197 5	Comparison of the antihypertensive effect of propranolol and practolol combined with chlorthalidone	X
Gismondi, R A, Bedirian, R, Pozzobon, C R, Ladeira, M C, Olgman, W and Neves, M F	201 5	Renin-Angiotensin System Blockade Associated with Statin Improves Endothelial Function in Diabetics	X
Gismondi, R A O C, Olgman, W, Bedirian, R, Pozzobon, C R, Ladeira, M C B and Neves, M F	201 5	Comparison of benazepril and losartan on endothelial function and vascular stiffness in patients with Type 2 diabetes mellitus and hypertension: A randomized controlled trial	X
Goicoechea, I, Fernández González, R, Piniés, J, Garrido, J, Martínez, J M, Armenteros, S and Moreno Carretero, E	200 2	[Effect of antihypertensive combinations on arterial pressure, albuminuria, and glycemic control in patients with type II diabetic nephropathy: a randomized study]	X
Gradman, A H, Brady, W E, Gazdick, L P, Lyle, P and Zeldin, R K	200 2	A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, 8-week trial of the efficacy and tolerability of once-daily losartan 100 mg/hydrochlorothiazide 25 mg and losartan 50 mg/hydrochlorothiazide 12.5 mg in the treatment of moderate-to-severe essential hypertension	X
Gray, D R, Weber, M A and Drayer, J I	198 3	Effects of low-dose antihypertensive therapy in elderly patients with predominant systolic hypertension	X
Grell, G A, Alleyne, G A, Robinson, H M and Anderson, M	198 1	Treatment of Jamaican hypertensives with atenolol and chlorthalidone	X
Grell, G A, Forrester, T E and Alleyne, G A	198 4	Comparison of the effectiveness of a beta blocker (atenolol) and a diuretic (chlorthalidone) in black hypertensive patients	X
Grimm Jr, R H, Black, H, Rowen, R, Lewin, A, Shi, H and Ghadanfar, M	200 2	Amlodipine versus chlorthalidone versus placebo in the treatment of stage I isolated systolic hypertension	X

Grimm Jr., R H, Black, H, Rowen, R, Lewin, A, Shi, H and Ghadanfar, M	200 2	Amlodipine versus chlorthalidone versus placebo in the treatment of stage I isolated systolic hypertension	X
Grupillo, P, Tomasi, A M, Masoni, A and Finzi, C	198 0	Comparison of oxrenolol plus chlorthalidone in fixed combination against chlorthalidone alone in mild to moderate essential hypertension; a clinical trial	X
Guyene, T T, Bellet, M, Sassano, P, Serrurier, D, Corvol, P and Ménard, J	198 9	Crossover design for the dose determination of an angiotensin converting enzyme inhibitor in hypertension	X
Hamada, T, Kuwabara, M, Watanabe, A, Mizuta, E, Ohtahara, A, Omodani, H, Watanabe, M, Nakamura, H, Hirota, Y, Miyazaki, S, Kato, M, Ogino, K, Kosaka, H, Haruaki, N, Taniguchi, S, Yamamoto, K, Kotake, H and Hisatome, I	201 4	A comparative study on the effectiveness of losartan/hydrochlorothiazide and telmisartan/hydrochlorothiazide in patients with hypertension	X
Hamada, T, Mizuta, E, Kondo, T, Hirai, M, Yamada, K, Kato, M, Shigemasa, C, Yamamoto, Y, Ninomiya, H, Igawa, O and Hisatome, I	201 0	Effects of a low-dose antihypertensive diuretic in combination with losartan, telmisartan, or candesartan on serum urate levels in hypertensive patients	X
Hanayama, Y, Uchida, H A, Nakamura, Y and Makino, H	201 2	Losartan/hydrochlorothiazide combination therapy surpasses high-dose angiotensin receptor blocker in the reduction of morning home blood pressure in patients with morning hypertension	X
Hatt, P Y and Leblond, J B	197 5	A comparative study of the activity of a new agent, indapamide, in essential arterial hypertension	X
Hilleman, D E, Ryschon, K L, Mohiuddin, S M and Wurdeman, R L	199 9	Fixed-dose combination vs monotherapy in hypertension: a meta-analysis evaluation	X
Hou, F F, Xie, D, Zhang, X, Chen, P Y, Zhang, W R, Liang, M, Guo, Z J and Jiang, J P	200 7	Renoprotection of Optimal Antiproteinuric Doses (ROAD) Study: a randomized controlled study of benazepril and losartan in chronic renal insufficiency	X
Hulley, S B, Furberg, C D, Gurland, B, McDonald, R, Perry, H M, Schnaper, H W, Schoenberger, J A, Smith, W M and Vogt, T M	198 5	Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP): antihypertensive efficacy of chlorthalidone	X
Itoga, N K, Tawfik, D S, Montez-Rath, M E and Chang, T I	202 1	Contributions of Systolic and Diastolic Blood Pressures to Cardiovascular Outcomes in the ALLHAT Study	X
Izzo Jr., J L, Purkayastha, D, Hall, D and Hilkert, R J	201 0	Comparative efficacy and safety of amlodipine/benazepril combination therapy and amlodipine monotherapy in severe hypertension	X
Jaattela, A and Pyorala, K	197 6	A controlled study on the antihypertensive effect of a new β adrenergic receptor blocking drug, metoprolol, in combination with chlorthalidone	X
Jacobsen, P, Andersen, S, Jensen, B R and Parving, H H	200 3	Additive effect of ACE inhibition and angiotensin II receptor blockade in type I diabetic patients with diabetic nephropathy	X
Jafarzadeh Esfehani, R, Mahmoodi Gharai, A, Jafarzadeh Esfehani, A, Rezaie Kalat, A, Abbasi, F and Jalalyazdi, M	201 2	A Comparative Study of the Management of Stage 2 hypertension by Combined therapy with Losartan, Amlodipine and Hydrochlorothiazide	X
Jamerson, K A, Nwose, O, Jean-Louis, L, Schofield, L, Purkayastha, D and Baron, M	200 4	Initial angiotensin-converting enzyme inhibitor/calcium channel blocker combination therapy achieves superior blood pressure control compared with calcium channel blocker monotherapy in patients with stage 2 hypertension	X
Kai, H, Ueda, T, Kaneyuki, M, Shihara, M, Toyama, Y and Imaizumi, T	201 2	Losartan/hydrochlorothiazide combination was superior to high-dose losartan in controlling morning hypertension and reducing urinary albumin excretion	X
Kai, H, Ueda, T, Uchiwa, H, Iwamoto, Y, Aoki, Y, Anegawa, T, Fukuda, K, Fukumoto, Y and Imaizumi, T	201 5	Benefit of losartan/hydrochlorothiazide-fixed dose combination treatment for isolated morning hypertension: The MAPPY study	X
Karotsis, A K, Symeonidis, A, Mastorantonakis, S E and Stergiou, G S	200 6	Additional antihypertensive effect of drugs in hypertensive subjects uncontrolled on diltiazem monotherapy: a randomized controlled trial using office and home blood pressure monitoring	X
Ke, Y S, Tao, Y Y, Yang, H and Yu, G H	200 3	Effects of valsartan with or without benazepril on blood pressure, angiotensin II, and endoxin in patients with essential hypertension	X
Kereiakes, D J, Neutel, J M, Punzi, H A, Xu, J, Lipka, L J and Dubiel, R	200 7	Efficacy and safety of olmesartan medoxomil and hydrochlorothiazide compared with benazepril and amlodipine besylate	X

Kim, K S, Fan, W H, Kim, Y D, Zhu, W, Ngau, Y Y, Tong, P, Kim, B S, Santos, M, Lin, W H, Buranakitjaroen, P, Massaad, R and Smith, R D	200 9	Effectiveness of open-label losartan/hydrochlorothiazide combination therapy in Asian patients with hypertension not controlled with ACE inhibitor or ARB monotherapy	X
Kjeldsen, S E, Dahlöf, B, Devereux, R B, Julius, S, Aurup, P, Edelman, J, Beavers, G, de Faire, U, Fyrquist, F, Ibsen, H, Kristiansson, K, Lederballe-Pedersen, O, Lindholm, L H, Nieminen, M S, Omvik, P, Oparil, S, Snapinn, S and Wedel, H	200 2	Effects of losartan on cardiovascular morbidity and mortality in patients with isolated systolic hypertension and left ventricular hypertrophy: a Losartan Intervention for Endpoint Reduction (LIFE) substudy	X
Koenig, W	200 0	Comparison of the efficacy and tolerability of combination tablets containing candesartan cilexetil and hydrochlorothiazide or losartan and hydrochlorothiazide in patients with moderate to severe hypertension. Results of the CARLOS-Study	X
Kohlmann Jr, O, Roca-Cusachs, A, Laurent, S, Schmieder, R E, Wenzel, R R and Fogari, R	200 9	Fixed-dose manidipine/delapril versus losartan/hydrochlorothiazide in hypertensive patients with type 2 diabetes and microalbuminuria	X
Kostis, W J, Cheng, J Q, Kostis, J B, Cabrera, J, Sargsyan, D, Cosgrove, N M, Pressel, S L and Davis, B R	201 6	30-year survival in the active and placebo groups of the systolic hypertension in the elderly program	X
Kreeft, J H, Larochelle, P and Ogilvie, R I	198 3	Comparison of chlorthalidone and spironolactone in low-renin essential hypertension	X
Kuschnir, E, Acuña, E, Sevilla, D, Vasquez, J, Bendersky, M, Resk, J and Glazer, R	199 6	Treatment of patients with essential hypertension: amlodipine 5 mg/benazepril 20 mg compared with amlodipine 5 mg, benazepril 20 mg, and placebo	X
Lacourcière, Y, Gil-Extremera, B, Mueller, O, Byrne, M and Williams, L	200 3	Efficacy and tolerability of fixed-dose combinations of telmisartan plus HCTZ compared with losartan plus HCTZ in patients with essential hypertension	X
Lacourcière, Y, Neutel, J M and Schumacher, H	200 5	Comparison of fixed-dose combinations of telmisartan/hydrochlorothiazide 40/12.5 mg and 80/12.5 mg and a fixed-dose combination of losartan/hydrochlorothiazide 50/12.5 mg in mild to moderate essential hypertension: pooled analysis of two multicenter, prospective, randomized, open-label, blinded-end point (PROBE) trials	X
Lacourcière, Y and Poirier, L	200 3	Antihypertensive effects of two fixed-dose combinations of losartan and hydrochlorothiazide versus hydrochlorothiazide monotherapy in subjects with ambulatory systolic hypertension	X
Langford, H G, Davis, B R, Blaufox, D, Oberman, A, Wassertheil-Smoller, S, Hawkins, M and Zimbaldi, N	199 1	Effect of drug and diet treatment of mild hypertension on diastolic blood pressure. The TAIM Research Group	X
Lee, I T, Hung, Y J, Chen, J F, Wang, C Y, Lee, W J and Sheu, W H	201 2	Comparison of the efficacy and safety profiles of two fixed-dose combinations of antihypertensive agents, amlodipine/benazepril versus valsartan/hydrochlorothiazide, in patients with type 2 diabetes mellitus and hypertension: a 16-week, multicenter, randomized, double-blind, noninferiority study	X
Lee, I T, Hung, Y J, Chen, J F, Wang, C Y and Sheu, W H	201 1	Efficacy and safety of two fixed-combination antihypertensive regimens, amlodipine-benazepril versus valsartan-hydrochlorothiazide, in type 2 diabetic patients with hypertension	X
Leonetti, G, Pasotti, C and Capra, A	198 6	Low-dose atenolol-chlorthalidone combination for treatment of mild hypertension	X
Lewis, C E, Grandits, A, Flack, J, McDonald, R and Elmer, P J	199 6	Efficacy and tolerance of antihypertensive treatment in men and women with stage 1 diastolic hypertension. Results of the Treatment of Mild Hypertension Study	X
Li, Y, Liu, G, Jiang, B, Gao, R, Chen, L, Su, L and Li, J	200 3	A comparison of initial treatment with losartan/HCTZ versus losartan monotherapy in chinese patients with mild to moderate essential hypertension	X
Liang, W, Ma, H, Cao, L, Yan, W and Yang, J	201 7		X

Louis, W J, Doyle, A E, Dawborn, J K and Johnston, C I	197 3	A comparison of chlorothiazide, chlorthalidone and cyclopenthiazide in the treatment of hypertension	X
MacDonald, T M, Williams, B, Webb, D J, Morant, S, Caulfield, M, Cruickshank, J K, Ford, I, Sever, P, Mackenzie, I S, Padmanabhan, S, McCann, G P, Salsbury, J, McInnes, G and Brown, M J	201 7	Combination Therapy Is Superior to Sequential Monotherapy for the Initial Treatment of Hypertension: A Double-Blind Randomized Controlled Trial	X
MacKay, J H, Arcuri, K E, Goldberg, A I, Snapinn, S M and Sweet, C S	199 6	Losartan and low-dose hydrochlorothiazide in patients with essential hypertension. A double-blind, placebo-controlled trial of concomitant administration compared with individual components	X
Mackinnon, M, Leenen, F H and Ruzicka, M	200 5	Does ALLHAT change the management of hypertension in chronic kidney disease?	X
Malacco, E, Mancia, G, Rappelli, A, Menotti, A, Zuccaro, M S and Coppini, A	200 3	Treatment of isolated systolic hypertension: the SHELL study results	X
Malacco, E, Piazza, S, Carretta, R, Di Somma, S, Mugellini, A, Bertocchi, F and Palatin, P	200 2	Comparison of benazepril-amlodipine and captopril-thiazide combinations in the management of mild-to-moderate hypertension	X
Manolis, A J, Grossman, E, Jelakovic, B, Jacovides, A, Bernhardi, D C, Cabrera, W J, Watanabe, L A, Barragan, J, Matadamas, N, Mendiola, A, Woo, K S, Zhu, J R, Mejia, A D, Bunt, T, Dumortier, T and Smith, R D	200 0	Effects of losartan and candesartan monotherapy and losartan/hydrochlorothiazide combination therapy in patients with mild to moderate hypertension. Losartan Trial Investigators	X
Manzur, F, Rico, A, Romero, J D and Rodriguez-Martinez, C E	201 8	Efficacy and Safety of Valsartan or Chlorthalidone vs. Combined Valsartan and Chlorthalidone in Patients With Mild to Moderate Hypertension: The VACLOR Study	X
Martina, B, Dieterle, T, Weinbacher, M and Battegay, E	199 9	Effects of losartan titrated to Losartan/Hydrochlorothiazide and amlodipine on left ventricular mass in patients with mild-to-moderate hypertension. A double-blind randomized controlled study	X
Maschio, G, Alberti, D, Janin, G, Locatelli, F, Mann, J F, Motolese, M, Ponticelli, C, Ritz, E and Zucchielli, P	199 6	Effect of the angiotensin-converting-enzyme inhibitor benazepril on the progression of chronic renal insufficiency. The Angiotensin-Converting-Enzyme Inhibition in Progressive Renal Insufficiency Study Group	X
Materson, B J, Oster, J R, Michael, U F, Bolton, S M, Burton, Z C, Stambaugh, J E and Morledge, J	197 8	Dose response to chlorthalidone in patients with mild hypertension. Efficacy of a lower dose	X
Matsumura, K, Arima, H, Tominaga, M, Ohtsubo, T, Sasaguri, T, Fujii, K, Fukuhara, M, Uezono, K, Morinaga, Y, Ohta, Y, Otonari, T, Kawasaki, J, Kato, I and Tsuchihashi, T	201 2	Does a combination pill of antihypertensive drugs improve medication adherence in Japanese? A randomized controlled trial	X
Matsumura, K, Arima, H, Tominaga, M, Ohtsubo, T, Sasaguri, T, Fujii, K, Fukuhara, M, Uezono, K, Morinaga, Y, Ohta, Y, Otonari, T, Kawasaki, J, Kato, I and Tsuchihashi, T	201 2	Impact of antihypertensive medication adherence on blood pressure control in hypertension: The comfort study	X
Matsumura, K, Arima, H, Tominaga, M, Ohtsubo, T, Sasaguri, T, Fujii, K, Fukuhara, M, Uezono, K, Morinaga, Y, Ohta, Y, Otonari, T, Kawasaki, J, Kato, I and Tsuchihashi, T	201 5	Effect of losartan on serum uric acid in hypertension treated with a diuretic: the COMFORT study	X X
Menon, D V, Arbique, D, Wang, Z, Adams-Huet, B, Auchus, R J and Vongpatanasin, W	200 9	Differential effects of chlorthalidone versus spironolactone on muscle sympathetic nerve activity in hypertensive patients	X
Messerli, F H, Oparil, S and Feng, Z	200 0	Comparison of efficacy and side effects of combination therapy of angiotensin-converting enzyme inhibitor (benazepril) with calcium antagonist (either nifedipine or amlodipine) versus high-dose calcium antagonist monotherapy for systemic hypertension	X
Miller, M N, Mora-Garzon, E, Chait, R and Tamariz, L	201 4	Antihypertensive efficacy of chlorthalidone-versus hydrochlorothiazide- angiotensin receptor blocker combination therapy: A meta-analysis of randomized trials	X
Minami, J, Furukata, S, Ishimitsu, T and Matsuoka, H	200 9	Comparison of therapies between fixed-dose telmisartan/hydrochlorothiazide and losartan/hydrochlorothiazide in patients with mild to moderate hypertension	X
Moes, A D, Hesselink, D A, van den Meiracker, A H, Zietse, R and Hoorn, E J	201 7	Chlorthalidone Versus Amlodipine for Hypertension in Kidney Transplant Recipients Treated With Tacrolimus: A Randomized Crossover Trial	X
Mohler 3rd, E R, Herrington, D, Ouyang, P, Mangano, C, Ritter, S, Davis, P, Purkayastha, D, Gatlin, M and Vogel, R A	200 6	A randomized, double-blind trial comparing the effects of amlodipine besylate/benazepril HCl vs amlodipine on endothelial function and blood pressure	X

Morledge, J H, Ettinger, B, Aranda, J, McBarron, F, Barra, P, Gorwit, J and Davidov, M	198 6	Isolated systolic hypertension in the elderly. A placebo-controlled, dose-response evaluation of chlorthalidone	X
Moser, M, Abraham, P A, Bennett, W M, Brachfeld, N, Goodman, R P, McKenney, J M, Hollifield, J W, Kirkendall, W M, Lasseter, K C, Leon, A S and et al.	199 1	The effects of benazepril, a new angiotensin-converting enzyme inhibitor, in mild to moderate essential hypertension: a multicenter study	X
Motolese, M, Agabiti-Rosei, E, Carotti, A, Innocenti, P, Montervino, C, Solinas, E, Toso, M and Muiyesan, G	198 0	Antihypertensive activity of a fixed combination of oxprenolol and chlorthalidone in mild to moderate arterial hypertension	X
Muntner, P, Levitan, E B, Lynch, A I, Simpson, L M, Whittle, J, Davis, B R, Kostis, J B, Whelton, P K and Oparil, S	201 4	Effect of chlorthalidone, amlodipine, and lisinopril on visit-to-visit variability of blood pressure: results from the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial	X
Musini, V M, Nazer, M, Bassett, K and Wright, J M	201 4	Blood pressure-lowering efficacy of monotherapy with thiazide diuretics for primary hypertension	X
Naidoo, D P	199 9	Increased efficacy and tolerability with losartan plus hydrochlorothiazide in patients with uncontrolled hypertension and therapy-related symptoms receiving two monotherapies	X
Neutel, J M, Kolloch, R E, Plouin, P F, Meinicke, T W and Schumacher, H	200 3	Telmisartan vs losartan plus hydrochlorothiazide in the treatment of mild-to-moderate essential hypertension--a randomised ABPM study	X
Neutel, J M, Littlejohn, T W, Chrysant, S G and Singh, A	200 5	Telmisartan/Hydrochlorothiazide in comparison with losartan/hydrochlorothiazide in managing patients with mild-to-moderate hypertension	X
Neutel, J M and Smith, D	200 5	Ambulatory blood pressure comparison of the anti-hypertensive efficacy of fixed combinations of irbesartan/hydrochlorothiazide and losartan/hydrochlorothiazide in patients with mild-to-moderate hypertension	X
Neutel, J M, Smith, D H and Weber, M A	199 9	Low Dose Combination Therapy vs. High Dose Monotherapy in the Management of Hypertension	X
Neutel, J M, Smith, D H, Weber, M A, Schofield, L, Purkayastha, D and Gatlin, M	200 5	Efficacy of combination therapy for systolic blood pressure in patients with severe systolic hypertension: the Systolic Evaluation of Lotrel Efficacy and Comparative Therapies (SELECT) study	X
Neutel, J M, Smith, D H, Weber, M A, Schofield, L, Purkayastha, D and Gatlin, M	200 6	Efficacy of combination therapy with amlodipine besylate/benazepril hydrochloride for lowering systolic blood pressure in stage 2 hypertension	X
Neuvonen, P J, Pentikainen, P J and Jounela, A J	197 8	Effect of diuretic, β -adrenoceptor blocking agent and their combination on elevated blood pressure and serum potassium: A cross-over study	X
Nissinen, A and Tuomilehto, J	198 0	Evaluation of the antihypertensive effect of atenolol in fixed or free combination with chlorthalidone	X
Novo, S, Giannola, A, Immordino, R and Strano, A	198 7	[Results of a multicenter trial of antihypertensive treatment with atenolol, alone or in combination with chlorthalidone, of patients with mild, moderate and severe hypertension]	X
Obel, A O	198 9	Effects of chlorthalidone, oxprenolol, and their combination in hypertensive blacks: a randomized double-blind crossover study	X
Obel, A O	199 0	Efficacy and tolerability of long term oxprenolol and chlorthalidone singly and in combination in hypertensive blacks	X
Ohma, K P, Milon, H and Valnes, K	200 0	Efficacy and tolerability of a combination tablet of candesartan cilexetil and hydrochlorothiazide in insufficiently controlled primary hypertension--comparison with a combination of losartan and hydrochlorothiazide	X
Olbinskaya, L I, Golubev, S A and Bolshakova, T D	199 3	Influence of benazepril and captopril on blood pressure, glucocorticoids and progesterone in essential hypertensives	X
Olbinskaya, L I, Golubev, S A and Morozova, T E	199 5	Antihypertensive efficacy and tolerance of benazepril versus captopril in patients with essential hypertension	X

Oparil, S, Abate, N, Chen, E, Creager, M A, Galet, V, Jia, G, Julius, S, Lerman, A, Lyle, P A, Pool, J and Tershakovec, A M	200 8	A double-blind, randomized study evaluating losartan potassium monotherapy or in combination with hydrochlorothiazide versus placebo in obese patients with hypertension	X
Oparil, S, Barr, E, Elkins, M, Liss, C, Vrecenak, A and Edelman, J	199 6	Efficacy, tolerability, and effects on quality of life of losartan, alone or with hydrochlorothiazide, versus amlodipine, alone or with hydrochlorothiazide, in patients with essential hypertension	X
Oparil, S, Davis, B R, Cushman, W C, Ford, C E, Furberg, C D, Habib, G B, Haywood, L J, Margolis, K, Probstfield, J L, Whelton, P K and Wright Jr, J T	201 3	Mortality and morbidity during and after Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial: results by sex	X
Owens, P, Kelly, L, Nallen, R, Ryan, D, Fitzgerald, D and O'Brien, E	200 0	Comparison of antihypertensive and metabolic effects of losartan and losartan in combination with hydrochlorothiazide--a randomized controlled trial	X
Pahor, M, Shorr, R I, Somes, G W, Cushman, W C, Ferrucci, L, Bailey, J E, Elam, J T and Applegate, W B	199 8	Diuretic-based treatment and cardiovascular events in patients with mild renal dysfunction enrolled in the systolic hypertension in the elderly program	X
Papademetriou, V, Neutel, J, Narayan, P, Smith, D and Kokkinos, P	199 8	Comparison of bisoprolol and low dose hydrochlorothiazide combination with losartan, alone or in combination with hydrochlorothiazide, in the treatment of hypertension: A double blind, randomized, placebo controlled trial	X
Papakonstantinou, E, Pikilidou, M, Antoniou, M, Hadjistavri, L, Kladas, G, Hatzis, G and Zebekakis, P	201 5	Comparison of olmesartan and chlorthalidone on hemodynamic parameters. An open label randomized controlled trial	X
Papakonstantinou, E, Pikilidou, M, Antoniou, M, Hadjistavri, L, Kladas, G and Zebekakis, P	201 5	Effects of olmesartan and chlorthalidone on blood pressure, arterial stiffness. An open label randomized controlled trial	X
Pareek, A, Basavanagowdappa, H, Zawar, S, Kumar, A and Chandurkar, N	200 9	A randomized, comparative study evaluating the efficacy and tolerability of losartan-low dose chlorthalidone (6.25 mg) combination with losartan-hydrochlorothiazide (12.5 mg) combination in Indian patients with mild-to-moderate essential hypertension	X
Pareek, A K, Messerli, F H, Chandurkar, N B, Dharmadhikari, S K, Godbole, A V, Kshirsagar, P P, Agarwal, M A, Sharma, K H, Mathur, S L and Kumbla, M M	201 6	Efficacy of Low-Dose Chlorthalidone and Hydrochlorothiazide as Assessed by 24-h Ambulatory Blood Pressure Monitoring	X
Pasotti, C, Rossi, R and Gandolfi, P	198 1	[Fenquizone in the medium term treatment of essential hypertension. Double-blind comparison with chlorthalidone and placebo]	X
Peterzan, M A, Hardy, R, Chaturvedi, N and Hughes, A D	201 2	Meta-analysis of dose-response relationships for hydrochlorothiazide, chlorthalidone, and bendroflumethiazide on blood pressure, serum potassium, and urate	X
Podzolkov, V I, Bulatov, V A, Son, E A and Os, I	200 3	Central and peripheral hemodynamic effects of losartan and in combination with hydrochlorothiazide in mild to moderate essential hypertension	X
Pollavini, G, Corni, D and Grillo, C	198 4	Multicentre randomized cross-over double-blind comparison between chlorthalidone and slow-release oxprenolol in mild-to-moderate hypertension	X
Pool, J, Kaihlanen, P, Lewis, G, Ginsberg, D, Oparil, S, Glazer, R and Messerli, F H	200 1	Once-daily treatment of patients with hypertension: a placebo-controlled study of amlodipine and benazepril vs amlodipine or benazepril alone	X
Porcellati, C, Verdecchia, P, Schillaci, G, Boldrini, F and Motolese, M	199 1	Long-term effects of benazepril on ambulatory blood pressure, left ventricular mass, diastolic filling and aortic flow in essential hypertension	X
Probstfield, J L, Cushman, W C, Davis, B R, Pressel, S, Cutler, J A, Einhorn, P, Ford, C, Oparil, S, Whelton, P and Wright, J T	201 0	Mortality and morbidity during and after the antihypertensive and lipid-lowering treatment to prevent heart attack trial (ALLHAT)	X
Racine, N, Harnet, P, Sampalis, J S, Longo, N and Bastien, N	201 0	A 52-week prospective, cohort study of the effects of losartan with or without hydrochlorothiazide (HCTZ) in hypertensive patients with metabolic syndrome	X
Radchenko, G D, Sirenko, Y M, Kushnir, S M, Torbas, O O and Dobrokhot, A S	201 3	Comparative effectiveness of a fixed-dose combination of losartan + HCTZ versus bisoprolol + HCTZ in patients with moderate-to-severe hypertension: results of the 6-month ELIZA trial	X

Rahman, M, Ford, C E, Cutler, J A, Davis, B R, Piller, L B, Whelton, P K, Wright Jr., J T, Barzilay, J I, Brown, C D, Colon Sr., P J, Fine, L J, Grimm Jr., R H, Gupta, A K, Balmbridge, C, Haywood, L J, Henriquez, M A, Ilamaythi, E, Oparil, S and Preston, R	201 2	Long-term renal and cardiovascular outcomes in Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT) participants by baseline estimated GFR	X
Rahman, M, Pressel, S, Davis, B R, Nwachukwu, C, Wright Jr., J T, Whelton, P K, Barzilay, J, Batuman, V, Eckfeldt, J H, Farber, M A, Franklin, S, Henriquez, M, Kopyt, N, Louis, G T, Saklayen, M, Stanford, C, Walworth, C, Ward, H and Wiegmann, T	200 6	Cardiovascular outcomes in high-risk hypertensive patients stratified by baseline glomerular filtration rate	X
Rahman, M, Pressel, S, Davis, B R, Nwachukwu, C, Wright Jr., J T, Whelton, P K, Barzilay, J, Batuman, V, Eckfeldt, J H, Farber, M, Henriquez, M, Kopyt, N, Louis, G T, Saklayen, M, Stanford, C, Walworth, C, Ward, H and Wiegmann, T	200 5	Renal outcomes in high-risk hypertensive patients treated with an angiotensin-converting enzyme inhibitor or a calcium channel blocker vs a diuretic: a report from the Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)	X
Rahman, M, Pressel, S, Davis, B R, Nwachukwu, C, Wright Jr., J T, Whelton, P K, Barzilay, J, Batuman, V, Eckfeldt, J H, Farber, M, Franklin, S, Henriquez, M, Kopyt, N, Louis, G T, Saklayen, M, Stanford, C, Walworth, C, Ward, H and Wiegmann, T	200 6	Cardiovascular outcomes in high-risk hypertensive patients stratified by baseline glomerular filtration rate	X
Rakugi, H, Tsuchihashi, T, Shimada, K, Numaguchi, H, Nishida, C, Yamaguchi, H, Shirakawa, M, Azuma, K and Fujita, K P	201 5	Efficacy and safety of fixed-dose losartan/hydrochlorothiazide/amlodipine combination versus losartan/hydrochlorothiazide combination in Japanese patients with essential hypertension	X
Rakugi, H, Tsuchihashi, T, Shimada, K, Numaguchi, H, Nishida, C, Yamaguchi, H, Shirakawa, M, Azuma, K and Fujita, K P	201 5	Add-on effect of hydrochlorothiazide 12.5 mg in Japanese subjects with essential hypertension uncontrolled with losartan 50 mg and amlodipine 5 mg	X
Ramires, J A, Mansur Ade, P, Almeida, F A and Carvalho, J G	199 3	[Multicenter comparative study of the effects of benazepril and captopril in mild and moderate systemic hypertension]	X
Ramires, J A L F, Mansur, A P, Almeida, F A and Carvalho, J G R	199 3	Comparison between effects of benazepril versus captopril in mild to moderate essential hypertension	X
Reisin, E, Graves, J W, Yamal, J M, Barzilay, J I, Pressel, S L, Einhorn, P T, Dart, R A, Retta, T M, Saklayen, M G and Davis, B R	201 4	Blood pressure control and cardiovascular outcomes in normal-weight, overweight, and obese hypertensive patients treated with three different antihypertensives in ALLHAT	X
Reisin, E and Weed, S G	199 2	The treatment of obese hypertensive black women: a comparative study of chlorthalidone versus clonidine	X
Roca-Cusachs, A, Schmieder, R E, Triposkiadis, F, Wenzel, R R, Laurent, S, Kohlmann Jr., O and Fogari, R	200 8	Efficacy of manidipine/delapril versus losartan/hydrochlorothiazide fixed combinations in patients with hypertension and diabetes	X
Roselli, E A, Dal Palù, C, Leonetti, G, Magnani, B, Pessina, A and Zanchetti, A	199 7	Clinical results of the Verapamil inHypertension and Atherosclerosis Study. VIHAS Investigators	X
Roush, G, Holford, T R and Guddati, A	201 2	Chlorthalidone compared to hydrochlorothiazide in reducing cardiovascular events: Systematic review and network meta-analyses	X
Roush, G C, Abdelfattah, R, Song, S, Kostis, J B, Ernst, M E and Sica, D A	201 8	Hydrochlorothiazide and alternative diuretics versus renin-angiotensin system inhibitors for the regression of left ventricular hypertrophy: a head-to-head meta-analysis	X
Roush, G C, Buddharaju, V and Ernst, M E	201 3	Is chlorthalidone better than hydrochlorothiazide in reducing cardiovascular events in hypertensives?	X
Roush, G C, Holford, T R and Guddati, A K	201 2	Chlorthalidone compared with hydrochlorothiazide in reducing cardiovascular events: systematic review and network meta-analyses	X
Roush, G C and Messerli, F H	202 1	Chlorthalidone versus hydrochlorothiazide: major cardiovascular events, blood pressure, left ventricular mass, and adverse effects	X
Rulope, L M, Simpson, R L, Toh, J, Arcuri, K E, Goldberg, A I and Sweet, C S	199 6	Controlled trial of losartan given concomitantly with different doses of hydrochlorothiazide in hypertensive patients	X
Salvetti, A, Magagna, A, Innocenti, P, Cagianelli, A, Cipriani, M, Gandolfi, E, Del Prato, C, Ballestra, A M, Saba, P, Giuntoli, F and et al.	198 9	Chlorthalidone does not increase the hypotensive effect of nifedipine in essential hypertensives: a crossover multicentre study	X
Salvetti, A, Magagna, A, Innocenti, P, Ponzanelli, F, Cagianelli, A, Cipriani, M, Gandolfi, E, Del Prato, C, Ballestra, A M, Saba, P and et al.	199 1	The combination of chlorthalidone with nifedipine does not exert an additive antihypertensive effect in essential hypertensives: a crossover multicenter study	X

Sato, N, Saito, Y, Sasagawa, Y, Morimoto, H, Takeuchi, T, Sano, H, Koyama, S, Takehara, N, Morita, K, Sumitomo, K, Maruyama, J, Kikuchi, K and Hasebe, N	201 3	Combination of antihypertensive therapy in the elderly, multicenter investigation (CAMUI) trial: results after 1 year	X
Sato, N, Saito, Y, Sasagawa, Y, Morimoto, H, Takeuchi, T, Sano, H, Koyama, S, Takehara, N, Morita, K, Sumitomo, K, Maruyama, J, Kikuchi, K and Hasebe, N	201 5	Visit-to-visit variability and seasonal variation in blood pressure: Combination of Antihypertensive Therapy in the Elderly, Multicenter Investigation (CAMUI) Trial subanalysis	X
Schillaci, G and Verdecchia, P	200 0	[Are all antihypertensive agents equal? Cardiovascular events in hypertensive patients randomized to treatment with doxazosin or chlorthalidone. The ALLHAT study]	X
Seedat, Y. K.	198 0	Trial of atenolol and chlorthalidone for hypertension in black South Africans	X
Serro-Azul, J B, de Paula, R S, Gruppi, C, Pinto, L, Pierri, H, Nussbacher, A, Gebara, O, Moffa, P, Pereira-Barreto, A C and Wajngarten, M	200 1	Effects of chlorthalidone and diltiazem on myocardial ischemia in elderly patients with hypertension and coronary artery disease	X
Shimosawa, T, Gohchi, K, Yatomi, Y and Fujita, T	200 7	Effectiveness of add-on low-dose diuretics in combination therapy for hypertension: losartan/hydrochlorothiazide vs. candesartan/amlodipine	X
Siragy, H M	200 3	Major outcomes in high-risk hypertensive patients randomized to angiotensin-converting enzyme inhibitors or calcium channel blocker vs diuretic. The Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)	X
Smith, W M, Feigal, D W, Furberg, C D, Greenlick, M, Kuller, L, Perry, H M, Schnaper, H W and Schoenberger, J A	198 6	Use of diuretics in treatment of hypertension in the elderly	X
Soffer, B A, Wright Jr, J T, Pratt, J H, Wiens, B, Goldberg, A I and Sweet, C S	199 5	Effects of losartan on a background of hydrochlorothiazide in patients with hypertension	X
Song, S, Abdelfattah, R, Kostis, J B, Ernst, M E, Sica, D A and Roush, G C	201 7	Hydrochlorothiazide and alternative diuretics versus renin-angiotensin system inhibitors for the regression of left ventricular hypertrophy: A head-to-head meta-analysis	X
Sorrentino, F, Finocchiaro, S and Bonaventura, S	198 6	Metoprolol slow-release, chlorthalidone and their combination in the management of arterial hypertension. A multicentre study	X
Stergiou, G S, Makris, T, Papavasiliou, M, Efthathiou, S and Manolis, A	200 5	Comparison of antihypertensive effects of an angiotensin-converting enzyme inhibitor, a calcium antagonist and a diuretic in patients with hypertension not controlled by angiotensin receptor blocker monotherapy	X
Steurer, J	200 1	The alpha-blocker doxazosin (Cardura®) versus chlorthalidone (Hygroton®) in the treatment of arterial hypertension. Chlorthalidone reduces late complications of hypertension	X
Stornello, M, Valvo, E V and Scapellato, L	199 0	Effect of sustained-release nicaldipine, chlorthalidone, and the two drugs combined in patients with mild to moderate hypertension	X
Stornello, M, Valvo, E V and Scapellato, L	199 1	Comparative effects of enalapril, atenolol and chlorthalidone on blood pressure and kidney function of diabetic patients affected by arterial hypertension and persistent proteinuria	X
Strauss, M H, Weinstein, J and Newton, G E	200 9	Benazepril plus amlodipine or hydrochlorothiazide for hypertension	X
Suh, S Y, Ahn, T, Bae, J H, Lim, D S, Lee, S U, Kim, Y K, Hyon, M S, Kim, W H, Han, K R and Park, H K	201 4	Efficacy and tolerability of amlodipine camsylate/losartan 5/100-mg versus losartan/hydrochlorothiazide 100/12.5-mg fixed-dose combination in hypertensive patients nonresponsive to losartan 100-mg monotherapy	X
Takahara, S, Moriyama, T, Kokado, Y, Hanafusa, T, Yazawa, K, Yi, S, Tanaka, T, Kojima, Y, Tabata, T, Oka, K and Imai, E	200 2	Randomized prospective study of effects of benazepril in renal transplantation: An analysis of safety and efficacy	X
Thomopoulos, C, Parati, G and Zanchetti, A	201 5	Effects of blood pressure lowering on outcome incidence in hypertension: 4. Effects of various classes of antihypertensive drugs—overview and meta-analyses	X
Thurmann, P, Odenthal, H J and Rietbrock, N	199 1	Converting enzyme inhibition in coronary artery disease: A randomized, placebo-controlled trial with benazepril	X

Toh, R, Ishida, T, Nishimura, K, Nonaka, H, Inoue, Y, Kitagawa, Y, Suematsu, M, Miki, T, Emoto, N and Hirata, K	201 2	Comparison of medium-dose losartan/hydrochlorothiazide and maximal-dose angiotensin II receptor blockers in the treatment of Japanese patients with uncontrolled hypertension: the Kobe-COCONNECT Study	X
Torbas, O, Sirenko, Y and Radchenko, G	201 7	Effect of different types of combined therapy on central BP and arterial stiffness in patients with moderate to severe AH: Results of a prospective randomized open label trial	X
Trimarco, V, de Simone, G, Izzo, R, De Luca, N, Giudice, R, Marino, M, Damiano, S, Rozza, F, Trimarco, B and Di Renzo, G	201 2	Persistence and adherence to antihypertensive treatment in relation to initial prescription: diuretics versus other classes of antihypertensive drugs	X
Trimarco, V, Izzo, R, Migliore, T, Rozza, F, Marino, M, Manzi, M V, De Marco, M, de Simone, G and De Luca, N	201 5	Should thiazide diuretics be given as first line antihypertensive therapy or in addition to other medications?	X
Tsubakimoto, Y, Tanigaki, T, Isodono, K, Sakatani, T, Kimura, S, Matsuo, A, Inoue, K, Fujita, H and Kitamura, M	201 2	Antihypertensive efficacy and safety of losartan/hydrochlorothiazide vs high-dose angiotensin receptor blocker (ARB) in patients with uncontrolled hypertension: Kamanza anti-hypertensive treatment trial (KAHT-trial)	X
Uchiwa, H, Kai, H, Iwamoto, Y, Anegawa, T, Fukuda, K, Imaizumi, T and Fukumoto, Y	201 6	Safety and efficacy of losartan/hydrochlorothiazide combination in elderly patients with morning hypertension: Mappy study	X
Uchiwa, H, Kai, H, Iwamoto, Y, Anegawa, T, Kajimoto, H, Fukuda, K, Imaizumi, T and Fukumoto, Y	201 8	Losartan/hydrochlorothiazide combination is safe and effective for morning hypertension in Very-Elderly patients	X
Ueda, T, Kai, H and Imaizumi, T	201 2	Losartan/hydrochlorothiazide combination vs. high-dose losartan in patients with morning hypertension: prospective, randomized, open-labeled, parallel-group, multicenter trial	X
Ueng, K C, Lin, L C, Voon, W C, Lin, M C, Liu, Y B, Su, H M, Chang, P Y, Lin, T H, Chen, W L, Wu, C C, Lai, W T and Lin, C S	200 8	An eight-week, multicenter, randomized, double-blind study to evaluate the efficacy and tolerability of fixed-dose amlodipine/benazepril combination in comparison with amlodipine as first-line therapy in Chinese patients with mild to moderate hypertension	X
Vakil, D, Zinonos, S and Kostis, J B	202 1		X
Vardan, S, Mehrotra, K G and Mookherje, S	198 7	Efficacy and reduced metabolic side effects of a 15-mg chlorthalidone formulation in the treatment of mild hypertension. A multicenter study	X
Volpe, M, Junren, Z, Maxwell, T, Rodriguez, A, Gamboa, R, Gomez-Fernandez, P, Ortega-Gonzalez, G, Matadamas, N, Rodriguez, F, Dass, B, Kyle, C, Clarysse, L, Bryce, A, Moreno-Heredia, E, Germano, G, Gilles, L, Smith, R D and Sanderson, J E	200 3	Comparison of the blood pressure-lowering effects and tolerability of Losartan- and Amlodipine-based regimens in patients with isolated systolic hypertension	X
Waanders, F, Vaidya, V S, van Goor, H, Leuvenink, H, Damman, K, Hamming, I, Bonventre, J V, Vogt, L and Navis, G	200 9	Effect of renin-angiotensin-aldosterone system inhibition, dietary sodium restriction, and/or diuretics on urinary kidney injury molecule 1 excretion in nondiabetic proteinuric kidney disease: a post hoc analysis of a randomized controlled trial	X
Wang, J, Qiu, B, Du, J L, Deng, S B, Liu, Y J and She, Q	201 5	The effects of a low-salt diet on the efficacy of different antihypertensive drug regimens	X
Wang, J G, Xie, L D, Zhan, S Y and Xien, L	201 1	The antihypertensive efficacy and tolerability of benazepril in Chinese: A meta-analysis of randomized controlled trials	X
Wang, S, Li, J, Zhou, X, Liu, K, Zhang, X, Meng, Q, Shi, R, Shi, D and Chen, X	201 7	Comparison between the effects of hydrochlorothiazide and indapamide on the kidney in hypertensive patients inadequately controlled with losartan	X
Weinberger, M H, Black, H R, Lasseter, K C, Lewis, G P, MacLeod, C M, Pascual, A V, Zager, P G, DeSilva, J, Gourley, L A, Bennett, D A and et al.	199 0	Diurnal blood pressure in patients with mild-to-moderate hypertension treated with once-daily benazepril hydrochloride	X
Whelton, P K, Barzilay, J, Cushman, W C, Davis, B R, Iliamathi, E, Kostis, J B, Leenen, F H, Louis, G T, Margolis, K L, Mathis, D E, Moloo, J, Nwachukwu, C, Paneblanco, D, Parish, D C, Pressel, S, Simmons, D L and Thadani, U	200 5	Clinical outcomes in antihypertensive treatment of type 2 diabetes, impaired fasting glucose concentration, and normoglycemia: Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)	X
Whittle, J, Lynch, A I, Tanner, R M, Simpson, L M, Davis, B R, Rahman, M, Whelton, P K, Oparil, S and Muntner, P	201 6	Visit-to-Visit Variability of BP and CKD Outcomes: Results from the ALLHAT	X

Winer, N, Folker, A, Murphy, J A, Hung, E, Bard, M, Perkelvald, A, Sowers, J R and Bakris, G L	200 5	Effect of fixed-dose ACE-inhibitor/calcium channel blocker combination therapy vs. ACE-inhibitor monotherapy on arterial compliance in hypertensive patients with type 2 diabetes	X
Wright, R F, Duprez, D, Purkayastha, D, Samuel, R and Ferdinand, K C	201 1	Combination angiotensin-receptor blocker (ARB)/calcium channel blocker with HCTZ vs the maximal recommended dose of an ARB with HCTZ in patients with stage 2 hypertension: the exforge as compared to losartan treatment in stage 2 systolic hypertension (EXALT) study	X
Wylie-Rosett, J, Wassertheil-Smoller, S, Blaufox, M D, Davis, B R, Langford, H G, Oberman, A, Jennings, S, Hataway, H, Stern, J and Zimballi, N	199 3	Trial of antihypertensive intervention and management: greater efficacy with weight reduction than with a sodium-potassium intervention	X
Zanchetti, A	199 5	Vascular complications in hypertension: the VHAS study. Verapamil-Hypertension Atherosclerosis Study	X
Zanchetti, A	199 5	Vascular complications in hypertension: The VHAS study	X
Zeng, Q L and He, L	200 6	Effectiveness of losartan and benazepril in improving diastolic function of left ventricle in patients with heart failure and hypertension	X
Zhang, X and Zhao, Q	201 6	Association of Thiazide-Type Diuretics With Glycemic Changes in Hypertensive Patients: A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Clinical Trials	X

MATERIAL SUPLEMENTAR 2 - AVALIAÇÃO ECONÔMICA

Análise de Custo-Efetividade

Combinação fixa losartana + hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia

Brasília - DF

2023

102



MINISTÉRIO DA
SAÚDE



1. APRESENTAÇÃO

Este relatório refere-se à avaliação de incorporação do losartana associado a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial no Sistema Único de Saúde (SUS), demandada pela Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde do Ministério da Saúde (SECTICS/MS). Essa é uma demanda advinda do processo de elaboração do PCDT de Hipertensão Arterial Sistêmica. Os estudos que compõem este relatório foram elaborados pela Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde (UATS) do Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC) juntamente com a Secretaria-Executiva da Conitec, por meio da parceria com o Ministério Saúde via Programa de Apoio ao Desenvolvimento Institucional do SUS (PROADI-SUS). O objetivo do presente relatório é de avaliar a relação custo-efetividade e o impacto orçamentário do losartana associado a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia.

2. CONFLITO DE INTERESSES

Os autores declaram não possuir conflito de interesses com a matéria.

3. INTRODUÇÃO

Foi realizada uma avaliação para estimar a relação de custo-efetividade incremental da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida, em comparação com os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de hipertensão arterial sistêmica. O desenho do estudo seguiu premissas das Diretrizes Metodológicas do Ministério da Saúde (1). Com a finalidade de aumentar a transparência do estudo proposto, os principais aspectos dos estudos foram sumarizados conforme o *checklist Consolidated Health Economic Evaluation Reporting Standards (CHEERS) Task Force Report* (2), conforme apresentado abaixo.

Tabela 27. Características do modelo de análise de custo-efetividade.

População-alvo	Adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial
Perspectiva de análise	Sistema Único de Saúde
Intervenção	Losartana + hidroclorotiazida (combinação fixa).
Comparador	Opções disponíveis no SUS em monoterapia ou combinação de medicamentos.
Horizonte temporal	10, 20 e 30 anos
Taxa de desconto	5% para custos e desfechos
Medidas de efetividade	Anos de vida ajustados pela qualidade ganhos (AVAQ)
Estimativa de custos e duração de ciclo	Custos médicos diretos e ciclos anuais
Moeda	Real (R\$)
Modelo escolhido	Modelo de Markov
Análise de sensibilidade	Análise probabilística com 1000 simulação de Monte Carlo de segunda ordem (<i>Probabilistic Safety Assessment – PSA</i>).

4. MÉTODOS

A presente análise econômica foi realizada no Microsoft® Excel® e seguiu as Diretrizes metodológicas para estudos de avaliação econômica de tecnologias em saúde do Ministério da Saúde (1).

4.1 População-alvo

Foram avaliados pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial. Os pacientes tinham idade média inicial de 50 anos.

4.2 Perspectiva

A perspectiva adotada é a do Sistema Único de Saúde (SUS).

4.3 Intervenção e comparadores

A intervenção em questão foi a associação fixa de losartana/hidroclorotiazida.

Os comparadores escolhidos para esta análise de custo-efetividade foram: losartana monoterapia, hidroclorotiazida monoterapia, losartana + nifedipino, losartana + anlodipino. Entre os motivos para esta escolha, estão:

- 1) Tratamento disponibilizado pelo SUS em monoterapia ou combinação de medicamentos;
- 2) Conforme apresentado no capítulo de revisão sistemática, estes foram os comparadores identificados nos estudos clínicos; e com evidência disponível.

4.4 Horizonte temporal

Foram considerados três cenários de horizonte temporal: 10, 20 e 30 anos (*lifetime*). Esses três cenários foram realizados com o intuito de mensurar se haveria ou não um impacto dos parâmetros usados no modelo ao longo do tempo.

4.5 Taxa de desconto

A taxa de desconto aplicada para custos e desfechos foi de 5%, como preconizado pelas diretrizes brasileiras (1).

4.6 Modelo econômico

Foi escolhido o modelo de Markov em função das características das alternativas em questão e das medidas a serem avaliadas. Conforme recomendado pela diretriz de Avaliação Econômica do Ministério da Saúde, a escolha do modelo de Markov é adequada quando o problema puder ser representado em termos de estados de saúde. É usado para representar processos complexos, e que envolvam transições de acordo com o ciclo entre estes estados de saúde em um período total de avaliação (1). A figura abaixo apresenta o racional do modelo de Markov com os respectivos estados de saúde: sem eventos (ou seja, paciente com hipertensão arterial – sobrevida livre de eventos), infarto agudo do miocárdio (IAM), acidente vascular cerebral (AVC) e óbito.

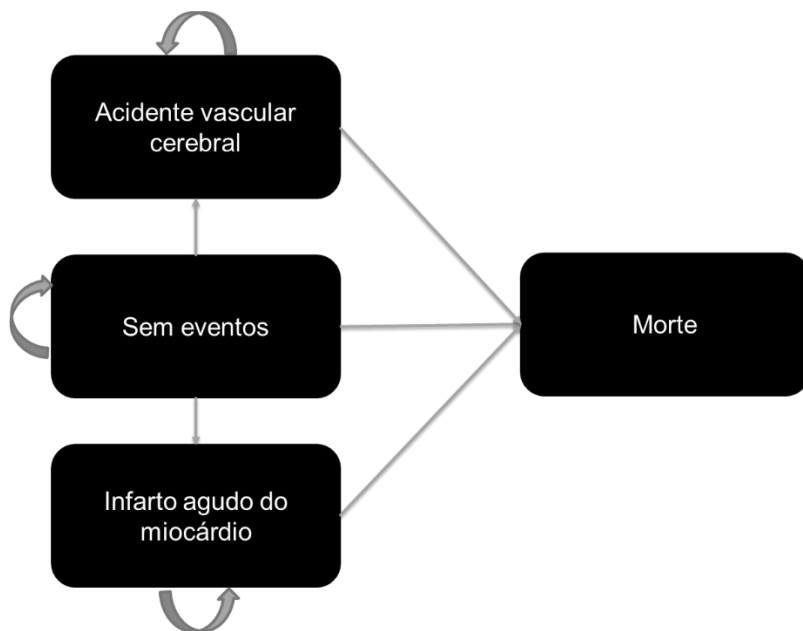


Figura 20. Modelo de Markov

4.7 Desfechos de saúde

O desfecho avaliado para medir a efetividade das tecnologias foi: anos de vida ajustados pela qualidade (AVAQ).

Os dados de transição entre os estados foram obtidos a partir do *Global Burden of Disease* (GBD) (3). Este é um abrangente estudo epidemiológico mundial envolvendo as principais doenças que são mais relevantes para a formulação de políticas de saúde pública. A Rede GBD Brasil participa na identificação, estimativas e a validação dos dados, obtidos de fontes nacionais como o Sistema de Informações sobre Mortalidade (4). Os dados disponibilizados do GBD são por faixa etária e evento, conforme apresentado a seguir.

Tabela 28. Probabilidades de incidência e mortalidade utilizados no modelo.

Parâmetros	Infarto agudo do miocárdio (incidência)	Acidente vascular cerebral (incidência)	Infarto agudo do miocárdio (mortalidade)	Acidente vascular cerebral (mortalidade)
40-44 anos	0,001	0,004	0,009	0,011
45-49 anos	0,002	0,004	0,013	0,013
50-54 anos	0,004	0,006	0,016	0,015
55-59 anos	0,006	0,010	0,017	0,016
60-64 anos	0,008	0,012	0,019	0,018
65-69 anos	0,011	0,016	0,019	0,020

70-74 anos	0,012	0,018	0,018	0,022
75-79 anos	0,013	0,022	0,017	0,024

Nota 1: para mortalidade por todas as causas os dados foram obtidos a partir da tábua de mortalidade do IBGE (Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística), que disponibiliza dados até a idade de 79 anos. Nota 2: para IAM, GBD apresenta os dados dentro do bloco “Doença Arterial Coronariana”, definidos como indivíduos com IAM prévio, angina estável ou insuficiência cardíaca isquêmica. Por essa razão, aplicou uma proporção de 60% em cima da incidência e óbitos para estimativa de IAM (5).

Os dados apresentados acima consideram a população em geral. Por essa razão, foi calculado as probabilidades para a população alvo, com controle inadequado da pressão arterial. Para isso foram aplicados dados disponibilizados na literatura (6). A diferença entre os comparadores se deu de acordo com a diminuição da pressão arterial sistólica. A redução da pressão arterial sistólica de 10 mmHg possibilita a redução da ocorrência dos eventos (7). Esses e outros dados utilizados no modelo estão apresentados a seguir.

Tabela 29. Parâmetros utilizados no modelo.

Parâmetros	Valor utilizado (limite inferior e superior) ou (erro padrão)	Distribuição	Referência
Risco relativo evento cardiovascular (população com níveis pressóricos não controlados)	2,19 (0,377)	Gamma	(6)
Risco relativo evento cerebral (população com níveis pressóricos não controlados)	3,01 (0,710)	Gamma	(6)
Risco relativo mortalidade geral (população com níveis pressóricos não controlados)	1,60 (0,153)	Gamma	(6)
Redução da pressão arterial de 10 mmHg promove redução do risco de evento cardíaco	0,83 (0,025)	Gamma	(7)
Redução da pressão arterial de 10 mmHg promove redução do risco de evento cerebral	0,73 (0,024)	Gamma	(7)
Redução da pressão arterial sistólica de 10 mmHg promove redução de morte por todas as causas	0,87 (0,017)	Gamma	(7)
Utilidade - hipertensão	0,81 (0,021)	Beta	(8)
Utilidade - Infarto agudo do miocárdio	0,66 (0,017)	Beta	(9)
Utilidade - Acidente vascular cerebral	0,58 (0,015)	Beta	(9)

A redução dos níveis de pressão arterial sistólica variou de acordo com a intervenção em questão e comparador. Na sequência foi calculada a redução do risco de eventos. Os dados foram obtidos da literatura, conforme apresentado no capítulo de revisão sistemática, e estão apresentados a seguir, para cada uma das comparações.

Tabela 30. Redução da pressão arterial sistólica para cada comparação

Parâmetros	Redução da pressão arterial sistólica (intervenção)	Redução da pressão arterial sistólica (comparador)	Referência
Losartana/hidroclorotiazida versus losartana monoterapia	-17,22	-10	Calculado
Losartana/hidroclorotiazida versus hidroclorotiazida monoterapia	-17,54	-10,4	Calculado
Losartana/hidroclorotiazida versus losartana + nifedipino	-6,3	-13,90	Calculado
Losartana/hidroclorotiazida versus losartana + anlodipino	-15	-15	Calculado

Nota: calculado com base nos dados apresentados e calculados em metanálise, ou estudos individuais, conforme capítulo de revisão sistemática.

4.8 Estimativa de recursos e custos

O modelo considerou ciclos anuais e apenas custos médicos diretos. Foram considerados os custos da intervenção e comparadores (custo anual dos medicamentos), custo anual do paciente com hipertensão (consultas e exames), custo do primeiro ano do IAM e AVC (consultas, unidade de terapia intensiva e enfermaria, medicamentos e exames), conforme apresentado abaixo.

Tabela 31. Custos utilizados no modelo por estado e ciclo

Parâmetros	Valor utilizado, em R\$	Fonte
Custo anual da intervenção – Losartana/hidroclorotiazida	43,80	Banco de preço em saúde*
Custo anual da comparador 1 – losartana monoterapia	34,38	Banco de preço em saúde*
Custo anual da comparador 2 – hidroclorotiazida monoterapia	29,57	Banco de preço em saúde*
Custo anual da comparador 3 – losartana + nifedipino	297,18	Banco de preço em saúde*
Custo anual da comparador 4 - losartana + anlodipino	50,51	Banco de preço em saúde*
Custos anual do paciente com hipertensão	91,54	(10), SIGTAP
Infarto agudo do miocárdio – ano 1	4.958,06	(11,12), SIGTAP
Acidente vascular cerebral – ano 1	2.768,39	(13,14); SIGTAP

*Base SIASG, compras administrativas, dez-2020 a jun-2022 (média ponderada). Nota: Para cálculo do custo anual da intervenção e comparador foi considerado a média da dose mínima e máxima (dose usual recomendada) disponibilizada no caderno de atenção básica “Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica” ou bula do medicamento aprovada na ANVISA.

4.9 Análise de sensibilidade

Para análise de sensibilidade probabilística foram realizadas 1000 simulações de Monte Carlo de segunda ordem (PSA). As variações anteriormente descritas foram englobadas nesta análise,

exceto para os parâmetros custos, cujos os valores foram variados em \pm 20%. Estes resultados estão expressos em gráficos de dispersões.

4.10 Premissas do modelo

- Foram considerados quatro estados de saúde: sobrevida livre de eventos, infarto agudo do miocárdio, acidente vascular cerebral e óbito, pelo fato de estes serem eventos com elevada incidência e impacto clínico e financeiro dentro do contexto da hipertensão arterial.
- Os pacientes não poderiam voltar ao estado de saúde anterior. Dessa forma, permaneciam no estado progressão até a morte.
- A idade média considerada para o modelo foi de 50 anos.
- Não foi considerada redução de dose ou descontinuação para os medicamentos.
- Para cálculo de dados do estado IAM foram usadas as informações disponibilizadas pelo GBD, que apresenta estas dentro do bloco “Doença Arterial Coronariana”, definidos como indivíduos com IAM prévio, angina estável ou insuficiência cardíaca isquêmica (5). Por essa razão, aplicou uma proporção de 60% em cima da incidência e óbitos para estimar as probabilidades de incidência e mortalidade de IAM (6).
- Para mortalidade por todas as causas os dados foram obtidos a partir da tábua de mortalidade do IBGE (Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística), que disponibiliza dados até a idade de 79 anos.

5. RESULTADOS

Losartana/hidroclorotiazida versus losartana monoterapia

O resultado do caso-base demonstrou que losartana/hidroclorotiazida apresentou maior benefício em relação a losartana monoterapia, sendo dominante nos horizontes temporais de 10 e 20 anos, e com um valor de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) de R\$ 60 reais por AVAQ no horizonte temporal de 30 anos, conforme apresentado a seguir.

Tabela 32. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS

Horizonte temporal						
	10 anos		20 anos		30 anos	
Comparadores	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ
Comparador	R\$ 1.477,26	5,86	R\$ 2.314,85	8,75	R\$ 2.623,05	9,93
LOS	R\$ 1.451,84	5,92	R\$ 2.314,76	8,93	R\$ 2.640,27	10,22
LOS/HCTZ	-R\$ 25,42	0,06	-R\$ 0,09	0,18	R\$ 17,23	0,28
RCEI	DOMINANTE		DOMINANTE		R\$ 60,78	

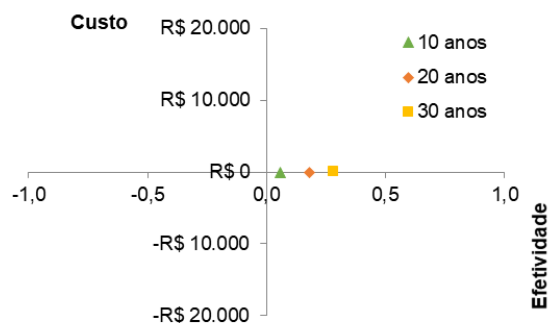


Figura 21. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresenta um maior benefício em relação ao comparador, podendo ter até mesmo um menor custo incremental, conforme apresentado abaixo.



Figura 22. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS

Losartana/hidroclorotiazida versus hidroclorotiazida monoterapia

O resultado do caso-base demonstrou que losartana/hidroclorotiazida apresentou maior benefício clínico e maior custo total de tratamento em relação a HCTZ monoterapia, com um valor de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) que variou de R\$ 198 a R\$ 315 por AVAQ, conforme apresentado a seguir.

Tabela 33. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus HCTZ

Comparadores	Horizonte temporal					
	10 anos		20 anos		30 anos	
Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	
HCTZ	R\$ 1.436,06	5,86	R\$ 2.254,02	8,76	R\$ 2.553,03	9,95
LOS/HCTZ	R\$ 1.447,70	5,92	R\$ 2.309,72	8,93	R\$ 2.635,52	10,23
Incremental	R\$ 11,64	0,06	R\$ 55,70	0,18	R\$ 82,49	0,28
RCEI		R\$ 198,95		R\$ 315,20		R\$ 293,74

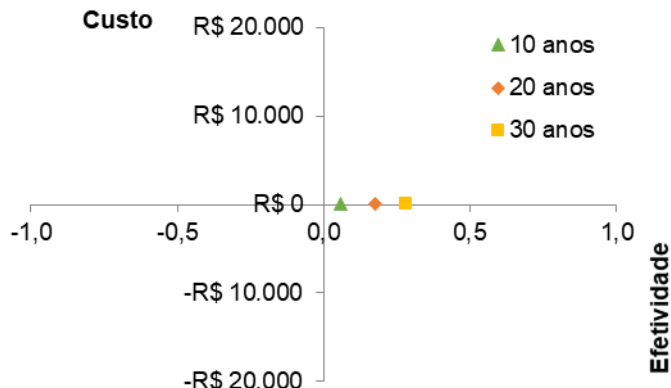


Figura 23. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus HCTZ

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresenta um maior benefício em relação ao comparador, conforme apresentado abaixo.

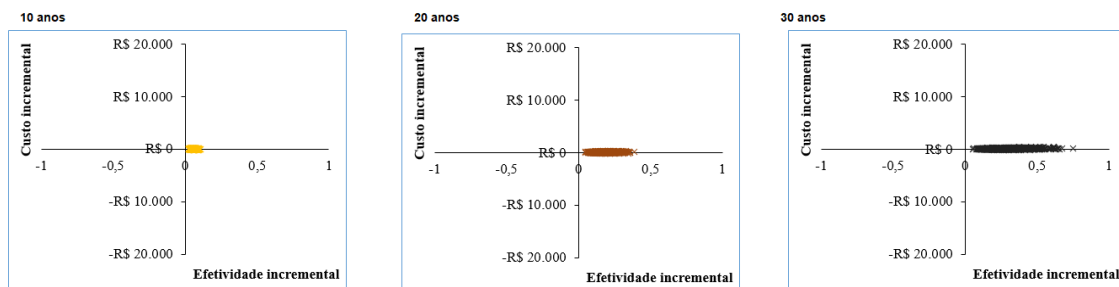


Figura 24. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus HCTZ

Losartana/hidroclorotiazida versus losartana + nifedipino

O resultado do caso-base demonstrou que losartana/hidroclorotiazida apresentou menor benefício clínico e menor custo total de tratamento em relação a LOS + NIF, com um valor de razão de custo-efetividade incremental (RCEI) que variou de R\$ 11 mil a R\$ 29 mil por AVAQ, conforme apresentado a seguir.

Tabela 34. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + NIF

Horizonte temporal						
Comparadores	10 anos		20 anos		30 anos	
	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ
LOS + NIF	R\$ 3.395,35	5,89	R\$ 5.291,84	8,84	R\$ 6.092,29	10,08
LOS/HCTZ	R\$ 1.594,49	5,83	R\$ 2.470,08	8,66	R\$ 2.798,03	9,80
Incremental	-R\$ 1.800,86	-0,06	-R\$ 2.821,76	-0,18	-R\$ 3.294,27	-0,29
RCEI		R\$ 29.154,27		R\$ 15.445,87		R\$ 11.554,22

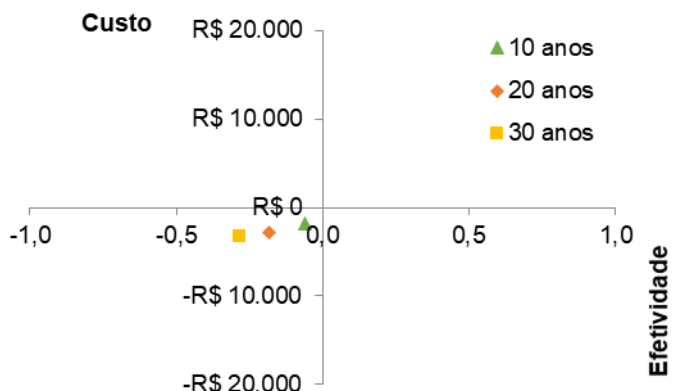


Figura 25. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + NIF

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresentou um menor benefício e menor custo em relação ao comparador, conforme apresentado abaixo.

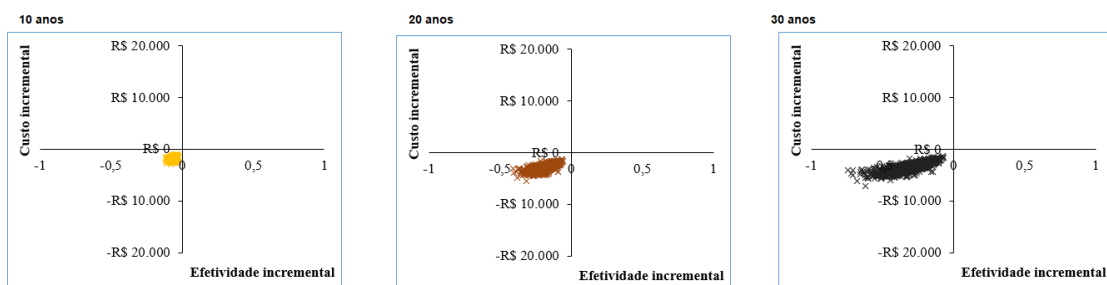


Figura 26. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + NIF

Losartana/hidroclorotiazida versus losartana + anlodipino

O resultado do caso-base demonstrou que losartana/hidroclorotiazida apresentou benefício clínico semelhante em relação ao comparador, custo incremental menor, que variou de -50 reais a -90 reais, conforme apresentado a seguir.

Tabela 35. Análise de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + ANL

Horizonte temporal						
Comparadores	10 anos		20 anos		30 anos	
	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ	Custos	AVAQ
LOS+ANL	R\$ 1.532,11	5,90	R\$ 2.427,88	8,87	R\$ 2.765,62	10,13
LOS/HCTZ	R\$ 1.481,82	5,90	R\$ 2.350,36	8,87	R\$ 2.675,42	10,13
Incremental	-R\$ 50,29	0,00	-R\$ 77,52	0,00	-R\$ 90,21	0,00

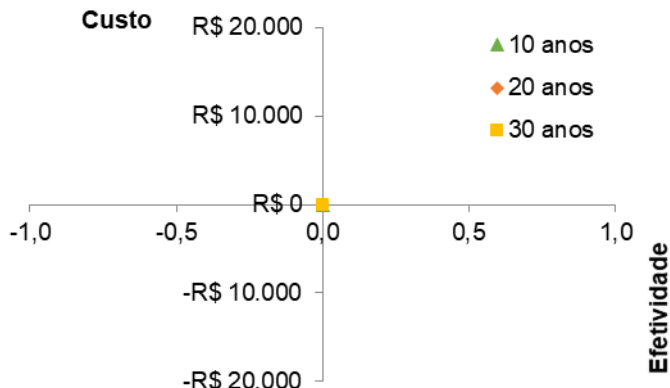


Figura 27. Plano de custo-efetividade (caso-base): LOS/HCTZ versus LOS + ANL

A análise probabilística corrobora com os resultados iniciais, mostrando que LOS/HCTZ apresentou um benefício clínico e custo incremental similar ao do comparador na maioria dos cenários, conforme apresentado abaixo.

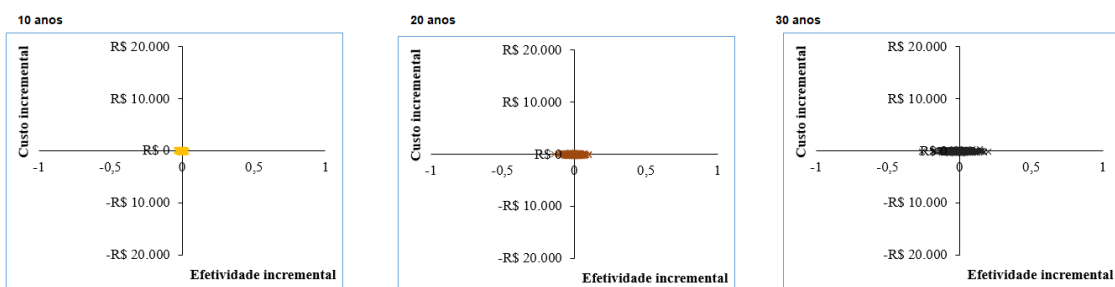


Figura 28. Gráfico de dispersão considerando os diferentes horizontes temporais: LOS/HCTZ versus LOS + ANL

6. LIMITAÇÕES

É inerente a qualquer modelo econômico a presença de determinadas limitações. Algumas destas são apontadas a seguir referentes ao modelo desenvolvido neste documento:

- Não foram considerados no modelo a presença de outras comorbidades ou tratamentos.
- No modelo considerou-se apenas IAM e AVC como estados de saúde, de maneira que não foram considerados outros eventos cardiovasculares no modelo, pelo fato de estes serem eventos com elevada incidência e impacto clínico e financeiro dentro do contexto da hipertensão arterial.
- Não foram considerados no modelo eventos adversos ou descontinuações por eventos adversos, considerando que a intervenção e comparadores apresentaram desempenho semelhante quanto ao perfil de segurança, conforme apresentado no capítulo de evidências clínicas.
- Considerou-se uma manutenção da redução de pressão arterial sistólica ao longo do tempo.

REFERÊNCIAS

1. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Diretrizes Metodológicas: Diretriz de Avaliação Econômica. 2a edição. Brasília; 2014.
2. Husereau D, Drummond M, Petrou S, Carswell C, Moher D, Greenberg D, et al. Consolidated Health Economic Evaluation Reporting Standards (CHEERS)--explanation and elaboration: a report of the ISPOR Health Economic Evaluation Publication Guidelines Good Repo.
3. Global Burden of Disease (GBD). GBD Results Tool. Available from: <http://ghdx.healthdata.org/gbd-results-tool>
4. Oliveira GMM de, Brant LCC, Polanczyk CA, Biolo A, Nascimento BR, Malta DC, et al. Cardiovascular Statistics - Brazil 2020. Arq Bras Cardiol. 2020 Sep;115(3):308–439.
5. Nicolau, José Carlos et al. Diretrizes da Sociedade Brasileira de Cardiologia sobre Angina Instável e Infarto Agudo do Miocárdio sem Supradesnível do Segmento ST – 2021. Arquivos Brasileiros de Cardiologia [online]. 2021, v. 117, n. 1.
6. Zhou D, Xi B, Zhao M, Wang L, Veeranki SP. Uncontrolled hypertension increases risk of all-cause and cardiovascular disease mortality in US adults: the NHANES III Linked Mortality Study. Sci Rep. 2018 Jun;8(1):9418.
7. Ettehad D, Emdin CA, Kiran A, Anderson SG, Callender T, Emberson J, et al. Blood pressure lowering for prevention of cardiovascular disease and death: a systematic review and meta-analysis. Lancet (London, England). 2016 Mar;387(10022):957–67.
8. Zimmermann, Ivan R. et al. Health-related quality of life and self-reported long-term conditions: a population-based survey. Revista Brasileira de Psiquiatria [online]. 2017, v. 39, n. 1 [Accessed 11 July 2022] , pp. 62-68.
9. Ascef, Bruna de Oliveira et al. Health-related quality of life of patients of Brazilian primary health care. Revista de Saúde Pública [online]. 2017, v. 51, suppl 2.
10. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmico. Brasília: Ministério da Saúde, 2013.
11. Alves, Leonardo e Polanczyk, Carisi Anne Hospitalização por Infarto Agudo do Miocárdio: Um Registro de Base Populacional. Arquivos Brasileiros de Cardiologia [online]. 2020, v. 115, n. 5 [Acessado 11 Julho 2022] , pp. 916-924.
12. Auditatus. Custo paciente dia SIH/SUS (uf). 2022.
13. Moura MC, Casulari LA. Impacto da adoção de medidas inespecíficas no tratamento do acidente vascular cerebral isquêmico agudo em idosos: a experiência do Distrito Federal, Brasil. Rev Panam Salud Publica. 2015;38(1):57–63.
14. Rolim CLRC, Martins M. Qualidade do cuidado ao acidente vascular cerebral isquêmico no SUS . Vol. 27, Cadernos de Saúde Pública . scielo ; 2011. p. 2106–16.

MATERIAL SUPLEMENTAR 3 – ANÁLISE DE IMPACTO ORÇAMENTÁRIO

Análise de Impacto Orçamentário

Combinação fixa losartana + hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia

Brasília - DF

2023

116



MINISTÉRIO DA
SAÚDE



1. APRESENTAÇÃO

Este relatório refere-se à avaliação de incorporação do losartana associado a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial no Sistema Único de Saúde (SUS), demandada pela Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde do Ministério da Saúde (SECTICS/MS). Essa é uma demanda advinda do processo de elaboração do PCDT de Hipertensão Arterial Sistêmica. Os estudos que compõem este relatório foram elaborados pela Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde (UATS) do Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC) juntamente com a Secretaria-Executiva da Conitec, por meio da parceria com o Ministério Saúde via Programa de Apoio ao Desenvolvimento Institucional do SUS (PROADI-SUS). O objetivo do presente relatório é de avaliar o impacto orçamentário do losartana associado a hidroclorotiazida para adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial com monoterapia.

2. CONFLITO DE INTERESSES

Os autores declaram não possuir conflito de interesses com a matéria.

3. INTRODUÇÃO

Foi realizada uma avaliação para estimar o impacto orçamentário com a simulação da incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida, em comparação com os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial no SUS.

4. MÉTODOS

4.1 Perspectiva

A perspectiva adotada é a do Sistema Único de Saúde (SUS).

4.2 Horizonte temporal

O tempo horizonte estabelecido foi de cinco anos, de acordo com a Diretriz de Análises de Impacto Orçamentário do Ministério da Saúde (1).

4.3 Cenário e comparadores

Foi realizada uma análise de impacto orçamentário referente à incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida para o tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica com controle inadequado da pressão arterial no SUS.

No cenário atual foram considerados os medicamentos disponibilizados no SUS para o tratamento de pacientes adultos com hipertensão arterial sistêmica. Estes medicamentos do cenário atual (i.e., sem incorporação do medicamento em avaliação) foram selecionados com base: 1) Caderno de atenção básica - Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica – 2013 (2); 2) Relação Nacional de Medicamentos Essenciais 2022 (Rename) (3); 3) Lista de medicamentos apresentados como disponíveis no site do Ministério da Saúde (4).

O tratamento da HAS pode envolver monoterapia ou combinações de dois ou mais medicamentos. No entanto, esse nível de complexidade (isto é, ≥ 3 medicamentos associados) não é possível ou encorajado de ser considerado em modelos matemáticos com o risco de agregar incertezas e reduzir a confiança dos achados. Assim, foi considerada a premissa de que os pacientes utilizariam monoterapia ou combinações de dois medicamentos (5,6).

4.4 Market share

Inicialmente, o *Market share* foi estabelecido com base no volume de compras públicas por meio de consulta do Banco de Preços em Saúde, e dados da literatura (5,6).

Para o cenário proposto, com a inclusão da intervenção em questão (isto é, a combinação fixa losartana + hidroclorotiazida), foram estabelecidos dois cenários de incorporação, sendo um

conservador, e outro agressivo. O *Market share* foi construído com a colaboração de um grupo de especialistas.

Foi possível observar que a simulação da incorporação da combinação fixa losartana + hidroclorotiazida influenciaria apenas uma parte dos medicamentos anteriormente citados como comparadores (anlodipino + losartana; hidroclorotiazida + losartana; hidroclorotiazida; losartana potássica). Para simplificar a análise, apenas estes foram considerados como comparadores na análise final. O conjunto desses medicamentos representa cerca de 35% do total dos comparadores. Com base nessa proporcionalidade, foram estabelecidos os *Market share* do cenário atual e proposto (conservador e agressivo), conforme apresentado abaixo.

Tabela 36. *Market share* do cenário atual utilizado na AIO.

Medicamentos	Market share (%)
anlodipino + losartana	11,0%
hidroclorotiazida + losartana	18,1%
hidroclorotiazida	16,9%
losartana potássica	54,0%
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	0,0%

Tabela 37. *Market share* do cenário proposto conservador utilizado na AIO

Medicamentos	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
anlodipino + losartana	10,5%	9,9%	9,3%	8,8%	8,2%
hidroclorotiazida + losartana	16,7%	15,3%	13,8%	12,4%	11,0%
hidroclorotiazida mono	16,7%	16,4%	16,1%	15,8%	15,5%
losartana potássica	53,4%	52,8%	52,3%	51,7%	51,1%
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	2,8%	5,6%	8,5%	11,3%	14,1%

Tabela 38. *Market share* do cenário proposto conservador utilizado na AIO

Medicamentos	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
anlodipino + losartana	9,9%	8,8%	7,6%	6,5%	5,4%
hidroclorotiazida + losartana	15,3%	12,4%	9,6%	6,8%	4,0%
hidroclorotiazida mono	16,4%	15,8%	15,3%	14,7%	14,1%
losartana potássica	52,8%	51,7%	50,6%	49,4%	48,3%
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	5,6%	11,3%	16,9%	22,6%	28,2%

4.5 População elegível

Para o cálculo da população elegível, foi inicialmente selecionada a população adulta brasileira conforme dados do Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística – IBGE (7). Na sequência, aplicou-se a prevalência de hipertensão, com base nos dados da Pesquisa Nacional de Saúde de

2013 (21,3%) (8), a população com hipertensão que faz uso de medicamentos (94,6%) (5), e pacientes em uso de medicamentos sem controle dos níveis pressóricos (45%) (6,9). Por fim, retirou-se da população elegível, aqueles pacientes que teriam hipertensão resistente (21,4%) (9). A proporcionalidade utilizada nos cenários atual e propostos também foi aplicada no cálculo da população elegível. Dessa forma, os números da população-alvo elegível estão apresentados na tabela a seguir.

Tabela 39. Parâmetros e população utilizados no modelo de impacto orçamentário.

Estimativa epidemiológica da população	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5
População adulta do Brasil	158.625.920	160.322.033	161.960.553	163.553.097	165.087.539
Pacientes com hipertensão	33.945.947	34.308.915	34.659.558	35.000.363	35.328.733
Pacientes com hipertensão em uso de medicamentos	32.112.866	32.456.234	32.787.942	33.110.343	33.420.982
Pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos	14.450.790	14.605.305	14.754.574	14.899.654	15.039.442
Pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos (retirando os casos de hipertensão resistente)	11.358.321	11.479.770	11.597.095	11.711.128	11.821.001
Pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos (retirando os casos de hipertensão resistente), com base no Market share – população utilizada no modelo	4.020.846	4.063.839	4.105.372	4.145.739	4.184.634

4.6 Custos de tratamento

Para esta análise, foram considerados apenas os custos de aquisição dos medicamentos. No caso-base, para cálculo do custo anual da intervenção e comparadores foram considerados a média da dose mínima e máxima (dose usual recomendada) disponibilizada no caderno de atenção básica “Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica” (2) ou bula do medicamento aprovada na ANVISA.

A seguir são apresentados os custos utilizados no modelo (caso-base e análises de sensibilidade).

Tabela 40. Custos utilizados na análise de impacto orçamentário

Alternativa	Dose mínima (em mg)	Dose máxi ma (em mg)	Valor anual utilizado no caso-base (dose média; em reais)	Valor mínimo utilizado na análise de sensibilidade (em reais)	Valor máximo utilizado na análise de sensibilidade (em reais)
Anlodipino + losartana	5 + 50	10 + 100	50,51	33,67	67,34
Hidroclorotiazida + losartana	50 + 12,5	100 + 12,5	36,96	27,85	55,70

Hidroclorotiazida	50	100	29,57	19,71	39,42
Losartana potásica	50	100	34,38	22,92	45,84
Losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa)	50/12,5	100/25	43,80	29,20	58,40

4.7 Análise de sensibilidade

A análise de sensibilidade probabilística (PSA) realizada é multivariada por simulações de coorte de Monte Carlo de segunda ordem (1.000 interações). Os resultados estão expressos como intervalo de confiança.

Nesta análise foram variados os custos dos medicamentos, considerando variações entre os valores mínimos e máximos apresentados anteriormente. Além disso, foi variada a proporção de pacientes com hipertensão sem controle dos níveis pressóricos, considerando valores entre o mínimo (40%) e máximo (50%) (obs: caso-base utilizou a proporção de 45%).

Adicionalmente, uma análise de cenário foi realizada considerando uma diferente estimativa da população elegível. Nessa análise, não foi aplicado o critério de pacientes em uso de medicamentos sem controle dos níveis pressóricos (45%); o qual foi utilizado no caso-base. Dessa forma, a população elegível foi formada por pacientes com hipertensão (retirando os casos de hipertensão resistente): o número de pacientes dos anos 1 a 5 foi de respectivamente 8.935.212, 9.030.752, 9.123.048, 9.212.754, e 9.299.188.

5. RESULTADOS

Utilizando os dados do caso-base, observa-se que a incorporação de losartana/hidroclorotiazida (combinação fixa) no SUS tem como resultado um custo incremental.

No cenário proposto conservador, o impacto orçamentário inicia em R\$ 611 mil no primeiro ano, chegando a R\$ 3,1 milhões no quinto ano de análise, totalizando 9 milhões de reais em cinco anos.

Considerando o cenário proposto agressivo, o impacto orçamentário varia entre R\$ 1,2 milhões no primeiro ano e R\$ 6,3 milhões no quinto ano de análise (total de 18 milhões de reais em cinco anos).

Tabela 41. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share proposto conservador

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	143.975.573, 32	145.515.036, 45	147.002.226, 47	148.447.686, 55	149.840.411,1 7	734.780.933, 96
Cenário proposto	144.587.506, 51	146.751.989, 06	148.876.618, 21	150.971.449, 84	153.024.712,4 7	744.212.276, 09

Impacto incremental	611.933,19	1.236.952,61	1.874.391,74	2.523.763,29	3.184.301,30	9.431.342,13
----------------------------	------------	--------------	--------------	--------------	--------------	--------------

Tabela 42. Resultado do Impacto orçamentário (caso base) – Market share proposto agressivo

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	143.975.573,32	145.515.036,45	147.002.226,47	148.447.686,55	149.840.411,17	734.780.933,96
Cenário proposto	145.199.439,71	147.988.941,67	150.751.009,94	153.495.213,13	156.209.013,77	753.643.618,23
Impacto incremental	1.223.866,38	2.473.905,22	3.748.783,47	5.047.526,58	6.368.602,60	18.862.684,27

A análise de sensibilidade probabilística demonstra que o resultado anual pode variar de uma economia a um incremento de gasto. De qualquer maneira, considerou-se este um resultado próximo a nulidade (baixo impacto ou economia), especialmente ao considerar a magnitude da população elegível. Estes resultados estão apresentados nas tabelas abaixo.

Tabela 43. Resultados da análise de sensibilidade probabilística (Market share proposto conservador)

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	144.215.212,71	145.757.238,19	147.246.903,56	148.694.769,53	150.089.812,26	736.003.936,25
Cenário proposto	144.857.331,19	147.055.206,89	149.213.754,82	151.343.024,37	153.431.187,97	745.900.505,24
Impacto incremental	642.118,48	1.297.968,70	1.966.851,26	2.648.254,85	3.341.375,71	9.896.568,99
Intervalo de confiança	-1.276.794 ; 2.561.031	-2.580.893 ; 5.176.831	-3.910.906 ; 7.844.609	-5.265.816 ; 10.562.326	-6.644.024 ; 13.326.776	-

Tabela 44. Resultados da análise de sensibilidade probabilística (Market share proposto agressivo)

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	143.824.748,35	145.362.598,78	146.848.230,85	148.292.176,71	149.683.442,35	734.011.197,04
Cenário proposto	145.001.128,26	147.740.515,56	150.451.560,14	153.143.857,38	155.804.940,80	752.142.002,14
Impacto incremental	1.176.379,91	2.377.916,78	3.603.329,28	4.851.680,67	6.121.498,46	18.130.805,11
Intervalo de confiança	-2.682.340 ; 5.035.100	-5.422.042 ; 10.177.876	-8.216.185 ; 15.422.844	-11.062.632 ; 20.765.994	-13.958.026 ; 26.201.023	-

A análise de cenário considerando a diferente estimativa da população elegível, isto é, não aplicando o critério de pacientes em uso de medicamentos sem controle dos níveis pressóricos, obteve os seguintes resultados (de acordo com o Market share conservador ou agressivo):

Tabela 45. Resultado do Impacto orçamentário – análise de cenário, Market share cenário proposto conservador

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	319.945.718, 50	323.366.747, 67	326.671.614, 38	329.883.747, 89	332.978.691,4 9	1.632.846.519, 91
Cenário proposto	321.305.570, 03	326.115.531, 25	330.836.929, 35	335.492.110, 76	340.054.916,6 0	1.653.805.057, 99
Impacto incremental	1.359.851,54	2.748.783,58	4.165.314,97	5.608.362,87	7.076.225,11	20.958.538,07

Tabela 46. Resultado do Impacto orçamentário – análise de cenário, Market share cenário proposto agressivo

Custos (R\$)						
	Ano 1	Ano 2	Ano 3	Ano 4	Ano 5	Total 5 anos
Cenário Atual	319.945.718, 50	323.366.747, 67	326.671.614, 38	329.883.747, 89	332.978.691,4 9	1.632.846.519, 91
Cenário proposto	322.665.421, 57	328.864.314, 83	335.002.244, 32	341.100.473, 62	347.131.141,7 1	1.674.763.596, 06
Impacto incremental	2.719.703,08	5.497.567,16	8.330.629,94	11.216.725,7 4	14.152.450,23	41.917.076,15

REFERÊNCIAS

- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos. Departamento de Ciência e Tecnologia. Diretrizes metodológicas: análise de impacto orçamentário : manual para o Brasília : Ministério da Saúde, 2012.
- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica. 2013.
- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde. Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos. Relação Nacional de Medicamentos Essenciais Rename 2022.
- Ministério da Saúde.Hipertensão (pressão alta). Medicamentos ofertados gratuitamente no SUS para hipertensão. Available from: <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/saude-de-a-a-z/h/hipertensao-pressao-alta-1/hipertensao-pressao-alta>

5. Mengue, Sotero Serrate et al. Access to and use of high blood pressure medications in Brazil. *Revista de Saúde Pública* [online]. 2016, v. 50, suppl 2 [Acessado 18 Julho 2022] , 8s.
6. Picon R V, Dias-da-Costa JS, Fuchs FD, Olinto MTA, Choudhry NK, Fuchs SC. Hypertension Management in Brazil: Usual Practice in Primary Care—A Meta-Analysis. Katsuya T, editor. *Int J Hypertens* [Internet]. 2017;2017:1274168. Available from: <https://doi.org/10.1155/2017/1274168>
7. IBGE - Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística. Projeção da população. 2022.
8. Barroso WKS, Rodrigues CIS, Bortolotto LA, Mota-Gomes MA, Brandão AA, Feitosa ADM, Machado CA, et al. Diretrizes Brasileiras de Hipertensão Arterial – 2020. *Arq. Bras. Cardiol.* 2021;116(3):516-658.
9. Lopes RD, Barroso WKS, Brandao AA, Barbosa ECD, Malachias MVB, Gomes MM, et al. The First Brazilian Registry of Hypertension. Vol. 205, *American heart journal*. United States; 2018. p. 154–7.

REFERÊNCIAS

1. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos. Departamento de Ciência e Tecnologia. Diretrizes metodológicas: análise de impacto orçamentário : manual para o Brasília : Ministério da Saúde, 2012.
2. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: hipertensão arterial sistêmica. 2013.
3. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde. Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos. Relação Nacional de Medicamentos Essenciais Rename 2022.
4. Ministério da Saúde. Hipertensão (pressão alta). Medicamentos ofertados gratuitamente no SUS para hipertensão. Available from: <https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/saude-de-a-a-z/h/hipertensao-pressao-alta-1/hipertensao-pressao-alta>
5. Mengue, Sotero Serrate et al. Access to and use of high blood pressure medications in Brazil. Revista de Saúde Pública [online]. 2016, v. 50, suppl 2 [Acessado 18 Julho 2022] , 8s.
6. Picon R V, Dias-da-Costa JS, Fuchs FD, Olinto MTA, Choudhry NK, Fuchs SC. Hypertension Management in Brazil: Usual Practice in Primary Care—A Meta-Analysis. Katsuya T, editor. Int J Hypertens [Internet]. 2017;2017:1274168. Available from: <https://doi.org/10.1155/2017/1274168>
7. IBGE - Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística. Projeção da população. 2022.
8. Barroso WKS, Rodrigues CIS, Bortolotto LA, Mota-Gomes MA, Brandão AA, Feitosa ADM, Machado CA, et al. Diretrizes Brasileiras de Hipertensão Arterial – 2020. Arq. Bras. Cardiol. 2021;116(3):516-658.
9. Lopes RD, Barroso WKS, Brandao AA, Barbosa ECD, Malachias MVB, Gomes MM, et al. The First Brazilian Registry of Hypertension. Vol. 205, American heart journal. United States; 2018. p. 154–7.



MINISTÉRIO DA
SAÚDE



DISQUE
SAÚDE **136**