



# RELATÓRIO DE AVALIAÇÃO DO PEDIDO DE COMPARTICIPAÇÃO DE MEDICAMENTO PARA USO HUMANO

DCI - Tacrolímus

N.º Registo	Nome Comercial	Apresentação/Forma Farmacêutica/Dosagem	Titular de AIM
5327234	Tacrolímus	60 cápsulas doseadas a 0,5 mg	Generis Farmacêutica, S.A.
5327317	Generis	60 cápsulas doseadas a 1 mg	Generio Farmaccatica, Sirit

Data de indeferimento: 02/05/2011

Estatuto quanto à dispensa: Medicamento Sujeito a Receita Médica restrita – alínea c) do artigo 118.º do Decreto-Lei n.º

176/2006.

Medicamento Genérico: Sim ⊠ Não □

**Indicações Terapêuticas à data da avaliação:** Profilaxia da rejeição do transplante em receptores de transplante alogénico de fígado, rim ou coração. Tratamento da rejeição do transplante alogénico resistente a tratamento com outros medicamentos imunossupressores.

Classificação Farmacoterapêutica: 16.3 Medicamentos Antineoplásicos e Imunomoduladores - Imunomodeladores

Código ATC: L04AD02 Tacrolimus

Nota: Algumas informações respeitantes ao medicamento podem ser revistas periodicamente. Para informação actualizada, consultar o Infomed.

### 1. CONCLUSÕES DA AVALIAÇÃO

Tacrolímus Generis é um novo medicamento que não constitui inovação terapêutica significativa, nem possui composição qualitativa idêntica à de outros já comparticipados. Tacrolímus apresenta ligeira vantagem terapêutica em relação ao comparador, a ciclosporina, mas menor segurança.

Tacrolímus Generis não é um medicamento a comparticipar uma vez que não está disponível nas dosagens consideradas essenciais ao cumprimento da posologia estipulada no RCM em vigor.

### 2. AVALIAÇÃO FARMACOTERAPÊUTICA

## Propriedades farmacológicas

A nível molecular, os efeitos do tacrolímus parecem ser mediados pela ligação a uma proteína citosólica (FKBP12), responsável pela acumulação intracelular do composto. O complexo FKBP12-tacrolímus liga-se de forma específica e competitiva à calcineurina inibindo-a, conduzindo à inibição cálcio-dependente das vias de transdução do sinal das células T, impedindo deste modo a transcrição de um conjunto distinto de genes das linfocinas.

O tacrolímus é um imunossupressor altamente potente e demonstrou a sua actividade tanto em experiências *in vitro* como *in vivo*.

O tacrolímus inibe, especialmente, a formação de linfócitos citotóxicos que são responsáveis sobretudo pela rejeição de transplantes. O tacrolímus suprime a





	activação das células T e a proliferação das células B dependente das células T-Helper, assim como a formação de linfocinas (como a interleucina-2 e interleucina-3 e o interferão γ) e a expressão dos receptores da interleucina-2. Para informação adicional sobre o perfil farmacológico e farmacocinético, consultar o RCM disponível no Infomed.
Adequação das apresentações à posologia	As apresentações não cumprem o estipulado na Portaria n.º 1471/2004, de 21 de Dezembro: deveria existir uma embalagem de teste à terapêutica (até 20 unidades) na dosagem mais baixa. Por outro lado, considerando a posologia recomendada para um adulto, seria útil a existência de apresentações de dosagens superiores, como por exemplo 5 mg.
Enquadramento legal	Alínea d) do n.º 2 do artigo 4.º do Anexo I ao Decreto-Lei n.º 48-A/2010, de 13 de Maio.  Apesar de este medicamento ser genérico, trata-se de uma substância activa ainda não comparticipada, uma vez que o respectivo medicamento de referência (ou mesmo outros medicamentos com a mesma substância activa) não está comparticipado.
Comparador seleccionado	Ciclosporina na forma farmacêutica de cápsulas doseadas a 25 mg, 50 mg ou 100 mg.  De entre os imunomoduladores comparticipados em ambulatório (ciclosporina, everolímus e sirolímus), considerou-se que o comparador mais adequado seria a ciclosporina porque tem indicações terapêuticas semelhantes (o everolímus e o sirolímus são indicados em associação com a ciclosporina, ao contrário do tacrolímus), tem um mecanismo de acção idêntico (ambos são inibidores da calcineurina) e os seus perfis de eficácia (no transplante renal) e segurança são similares.
Valor terapêutico acrescentado	A diferença entre a eficácia de tacrolímus e a de ciclosporina não é significativa (transplante renal). Alguns estudos afirmam que o tacrolímus terá uma eficácia marginalmente superior, mas nenhum deles é sólido metodologicamente.  Tacrolímus apresenta menor segurança que a ciclosporina. Tacrolímus causa muito frequentemente hipertensão arterial, apesar de com menor frequência que a ciclosporina. É mais neurotóxico e diabetogénico e as reacções adversas frequentes são graves. Também as interacções são numerosas e eventualmente graves. Há ainda risco acrescido de infecções e de neoplasias. Acresce que a ciclosporina estar disponível no mercado já há longos anos, pelo que o seu perfil de segurança é mais conhecido. Tacrolímus terá apenas vantagens marginais em





relação à ciclosporina. O seu perfil de risco e a necessidade de monitorização dos níveis sanguíneos aconselham a sua cedência em farmácia hospitalar.

Apesar de se considerar que tacrolímus apresenta vantagem terapêutica marginal em relação ao comparador, não é um medicamento a comparticipar pois não está disponível em dosagens superiores a 1 mg, os quais permitiriam uma mais fácil administração e adesão à terapêutica, o que é fundamental nesta indicação clínica (ver Adequação das apresentações à posologia).

### 3. AVALIAÇÃO ECONÓMICA

Termos de comparação	NA
Tipo de análise	NA
Vantagem económica	NA

#### 4. OBSERVAÇÕES

Apesar de o medicamento não estar classificado como MSRM alínea a) do Artigo 118.º do Decreto-Lei n.º 176/2006 (uso exclusivo hospitalar), a sua dispensa, caso fosse comparticipado, deveria ocorrer unicamente a nível da farmácia hospitalar, devido ao seu perfil de risco e à necessidade de monitorização dos níveis sanguíneos, assim como para controlo do desperdício. À semelhança de outros imunomoduladores, este medicamento seria incluído no Despacho n.º 6818/2004 (profilaxia da rejeição aguda do transplante alogénico).

De notar que o imunomodulador tacrolímus já se encontra actualmente disponível nos hospitais, sendo este pedido relativo apenas à comparticipação pelo SNS no regime de ambulatório (em farmácia hospitalar).

### 5. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. RCM do medicamento Tacrolímus Generis
- 2. RCM do medicamento Advagraf (medicamento de referência)
- 3. RCM do medicamento Sandimmun Neoral
- 4. RCM do medicamento Rapamune
- 5. RCM do medicamento Certican
- 6. EPAR do medicamento Advagraf de 30/05/2007
- 7. Alloway, R. *et al.*Conversion of Stable Kidney Transplant Recipients From a Twice Daily Prograf-Based Regimen to a Once Daily Modified Release Tacrolimus-Based Regimen. Transplantation Proceedings, 37, 867-870 (2005). doi:10.1016/j.transproceed.2004.12.222
- 8. Bunzela, B., Laederach-Hofmann, K. Solid organ transplantation: are there predictors for posttransplant noncompliance? A literature overview. Vol. 70, 711-716, No. 5, September 16, 2000.





- Alloway, R. et al. Two Years Postconversion from a Prograf-Based Regimen to a Once-Daily Tacrolimus Extended-Release Formulation in Stable Kidney Transplant Recipients.
   Transplantation, Volume 83, Number 12, June 27, 2007, 1648–1651.
- 10. First, M. R., Fitzsimmons, W. E. Modified Release Tacrolimus. Yonsei Medical Journal. Vol. 45, No. 6, pp. 1127-1131, 2004.
- 11.Florman, S. Conversion of Stable Liver Transplant Recipients From a Twice-Daily Prograf-Based Regimen to a Once-Daily Modified Release Tacrolimus-Based Regimen. Transplantation Proceedings, 37, 1211–1213 (2005). doi:10.1016/j.transproceed.2004.11.086
- 12. First, M. R. Clinical Experience With the New Once-Daily Formulation of Tacrolimus. Ther Drug Monit 2008; 30:159–166.
- 13. Weng, F. L. *et al.* Race and Electronically Measured Adherence to Immunosuppressive Medications after Deceased Donor Renal Transplantation. J Am Soc Nephrol 16: 1839–1848, 2005. doi: 10.1681/ASN.2004121059
- 14.Webster, A. C. et al. Tacrolimus versus cyclosporin as primary immunosuppression for kidney transplant recipients. Cochrane Database of Systematic Reviews 2005, Issue 4. Art. No.: CD003961. DOI: 10.1002/14651858.CD003961.pub2
- 15. Haddad, E. *et al.* Cyclosporin versus tacrolimus for liver transplanted patients. Cochrane Database of Systematic Reviews 2006, Issue 4. Art. No.: CD005161. DOI: 10.1002/14651858.CD005161.pub2