

MINISTÉRIO DA SAÚDE SECRETARIA DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA À SAÚDE SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA CONJUNTA Nº 04, DE 01 DE MARÇO DE 2021.

Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Leucemia Mieloide Crônica do Adulto.

O SECRETÁRIO DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA À SAÚDE e o SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS, no uso de suas atribuições,

Considerando a necessidade de se atualizarem os parâmetros sobre a leucemia mieloide crônica no Brasil e de diretrizes nacionais para diagnóstico, tratamento e acompanhamento dos indivíduos com esta doenca;

Considerando que os protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas são resultado de consenso técnicocientífico e são formulados dentro de rigorosos parâmetros de qualidade e precisão de indicação;

Considerando o Registro de Deliberação nº 520/2020 e o Relatório de Recomendação nº 528 – Junho de 2020 da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC), a atualização da busca e avaliação da literatura; e

Considerando a avaliação técnica do Departamento de Gestão de Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde (DGITIS/SCTIE/MS), do Departamento de Atenção Especializada e Temática (DAET/SAES/MS) e do Instituto Nacional de Câncer (INCA/SAES/MS), resolvem:

Art. 1º Fica aprovado o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas – Leucemia Mieloide Crônica do Adulto.

Parágrafo único. O Protocolo objeto deste artigo, que contém o conceito geral de leucemia mieloide crônica do adulto, critérios de diagnóstico, tratamento e mecanismos de regulação, controle e avaliação, disponível no sítio https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticas-pcdt, é de caráter nacional e deve ser utilizado pelas Secretarias de Saúde dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios na regulação do acesso assistencial, autorização, registro e ressarcimento dos procedimentos correspondentes.

- Art. 2º É obrigatória a cientificação do paciente, ou de seu responsável legal, dos potenciais riscos e efeitos colaterais relacionados ao uso de procedimento ou medicamento preconizados para o tratamento da leucemia mieloide crônica.
- Art. 3° Os gestores estaduais, distrital e municipais do SUS, conforme a sua competência e pactuações, deverão estruturar a rede assistencial, definir os serviços referenciais e estabelecer os fluxos para o atendimento dos indivíduos com essa doença em todas as etapas descritas no Anexo desta Portaria, disponível no sítio citado no parágrafo único do art. 1°.
 - Art. 4º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 5° Fica revogada a Portaria nº 1.219/SAS/MS, de 04 de novembro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº215, de 05 de março de 2013, seção 1, páginas 45 a 52.

LUIZ OTAVIO FRANCO DUARTE HÉLIO ANGOTTI NETO

ANEXO

PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS LEUCEMIA MIELOIDE CRÔNICA DO ADULTO

1. INTRODUÇÃO

A leucemia mieloide crônica (LMC) corresponde a 15% de todas as leucemias em pacientes adultos com mediana de idade de 67 anos. Nos Estados Unidos foram estimados 8.950 novos casos diagnosticados e cerca 1.080 mortes relacionadas à doença em 2017¹. No Brasil, o Instituto Nacional de Câncer – INCA/MS estimou, para 2020-2022, 10.810 novos casos de leucemias, por ano², e, destes, a deduzir de dados históricos anuais no SUS, a LMC deve representar 10%. Em 2019, foram registrados 127.134 procedimentos de quimioterapia de LMC do adulto, no Sistema de Informações Ambulatoriais do SUS (SIA-SUS), apontando para uma prevalência de cerca de 15.892 casos desta doença no Brasil.

A LMC é uma neoplasia mieloproliferativa caracterizada pela proliferação excessiva de granulócitos maduros e em amadurecimento e pela presença do cromossomo Philadelphia (Ph+), que resulta da translocação recíproca entre os braços longos dos cromossomos 9 e 22, t (9;22) (q34; q11.2), levando à fusão do gene BCR (*breakpoint cluster region protein*) com o gene ABL1 (*Abelson murine leukemia viral oncogene homolog 1*). Este gene de fusão, BCR-ABL1, resulta na expressão de uma proteína, que é uma tirosinoquinase, com papel central na patogênese da LMC³.

A identificação da doença em seu estágio inicial e o encaminhamento ágil e adequado para o atendimento especializado dão à Atenção Primária um caráter essencial para um melhor resultado terapêutico e prognóstico dos casos.

Este Protocolo visa a estabelecer os critérios diagnósticos e terapêuticos da leucemia mieloide crônica do adulto. A metodologia de busca e avaliação das evidências estão detalhadas no **Apêndice 1**.

2. CLASSIFICAÇÃO ESTATÍSTICA INTERNACIONAL DE DOENÇAS E PROBLEMAS RELACIONADOS À SAÚDE (CID-10)

C92.1 Leucemia Mieloide Crônica

3. DIAGNÓSTICO CLÍNICO-LABORATORIAL E CLASSIFICAÇÃO DA LEUCEMIA MIELOIDE CRÔNICA

A LMC ocorre em três fases distintas: crônica (FC), de transformação ou acelerada (FT) e blástica ou aguda (FB). Atualmente a classificação das neoplasias mieloides e leucemias agudas da Organização Mundial da Saúde (OMS) de 2017⁴ é o sistema mais aceito para o diagnóstico e classificação da LMC.

Caracterização da LMC em Fase Crônica (LMC-C)

A LMC-C apresenta-se com leucocitose (12-1.000x10°/L, com mediana de 100x10°/L). Não se observa displasia significativa da medula óssea. Os blastos geralmente estão abaixo de 2% da leucometria global. Observa-se basofilia absoluta e a eosinofilia é comum. Monocitose absoluta pode estar presente, porém com os monócitos abaixo de 3%, exceto nos raros casos associados com BCR-ABL1 p190, em que a LMC pode ser confundida com a leucemia mielomonocítica crônica. A plaquetometria varia entre normal e valores acima de 1.000 x 10°/L. A trombocitopenia não é comum. Ao exame da medula óssea, a celularidade está aumentada devido ao padrão de maturação semelhante ao do sangue periférico, com os blastos, geralmente, abaixo de 5% das células da medula óssea; se estão em 10% ou mais é um indicativo de progressão da doença. Embora os megacariócitos possam estar normais ou discretamente diminuídos em número, 40%-50% dos pacientes apresentam moderada a intensa hiperplasia megacariocítica. A biópsia inicial da medula óssea mostra moderada a marcada fibrose

reticulínica em aproximadamente 30% dos casos, que é correlacionada com um número aumentado de megacariócitos, aumento do volume do baço e um pior prognóstico.

A fase crônica, cujo diagnóstico usualmente é realizado em pacientes não tratados, progride para uma fase mais avançada em 3 a 5 anos.

Caracterização da LMC em Fase de Transformação (LMC-T)

A LMC-T é caracterizada por:

- a) Aumento persistente da leucometria (> 10 x 10⁹/L) ou de esplenomegalia não responsiva à terapia;
- b) trombocitose (> 1.000 x 109 /L) não responsiva à terapia;
- c) trombocitopenia persistente (< 100 x 10⁹/L) e não devida à terapia;
- d) evolução citogenética clonal observada após a cariotipagem diagnóstica;
- e) 20% ou mais de basófilos no sangue periférico;
- f) 10%-19% de blastos no sangue periférico ou na medula óssea;
- g) anormalidades cromossômicas adicionais nas células Ph+ (duplo Ph, trissomia 8, isocromossomo17q, trissomia 19), cariótipo complexo ou anormalidades do 3q26.2, ao diagnóstico; ou
 - h) qualquer anormalidade cromossômica nas células Ph+ adquirida durante a terapia.

Os critérios de <u>a</u> a <u>d</u> estão mais associados à transição de LMC-C para LMC-T, enquanto os critérios <u>e</u> e <u>f</u> são mais indicativos de uma transição entre as LMC-T e a LMC-B. Embora modificações e novas sugestões desses critérios venham sendo sugeridos, recomenda-se que eles sejam tomados como indicativos de progressão de doença.

A LMC-T normalmente se apresenta resistente ao tratamento medicamentoso.

Caracterização da LMC em Fase Blástica (LMC-B)

A LMC-B, também chamada de crise blástica, é diagnosticada quando:

- a) A quantidade de blastos é igual ou maior do que 20% no sangue periférico ou, na medula óssea, se encontrar ≥ 20% de blastos entre as células nucleadas da medula óssea; ou
 - b) quando há proliferação blástica extramedular, podendo haver formação tumoral (cloroma).

Estratificação por Risco

O escore de Sokal, publicado em 1984, deriva de uma análise multivariada de sobrevida de 813 pacientes com LMC em fase crônica, avaliados entre 1962 e 1981. A maioria dos pacientes foi tratada com quimioterapia com agente único, tipicamente O bussulfano. O volume do baço e a porcentagem de blastos foram mais fortemente associados a menor sobrevida⁵.

O escore de Hasford (ou Euro) deriva da análise multivariada da sobrevida de 981 pacientes com LMC precoce, que iniciaram o tratamento entre 1983 e 1994. Todos foram tratados com alfa-interferona isolada ou em combinação com outra terapia⁶.

A análise de risco EUTOS foi avaliada em estudo europeu quanto ao tratamento e desfecho em casos de LMC. Foi derivada de análise multivariada de 2.060 pacientes tratados com imatinibe entre os anos de 2002 e 2006⁷.

As fórmulas para cálculo e a classificação de risco com base nesses critérios de estratificação encontram-se resumidas no **Quadro1**.

Quadro 1 - Determinação do risco pelos escores de Sokal, Hasford e EUTOS⁵⁻⁷.

Critério	Fórmula de cálculo	Definição de risco
		Baixo risco:
	F0.0116 11.1 () 42.41 (F0.0245) 1.1	<0,8
Sokal et al.	exp $[0,0116 \text{ x idade (em anos)} - 43,4] + [0,0345 \text{ x tamanho do}]$ baço (em cm) - 7,51] + $[0,188 \text{ x (plaquetas } (109/L)/700)^2$ -	Risco intermediário:
1984 ⁵		0,8 - 1,2
	[0,563] + [0,0887 x blastos (em %) - 2,10)]	Alto risco:
		> 1,2
	[0,6666 x idade (0 quando idade <50 anos; 1 caso contrário)] +	Baixo risco:
	[0,0420 x tamanho do baço (em cm)] + [0,0584 x blastos (em	≤ 780
Hasford et al.	%)] + [0,0413 x eosinófilos (em %)] + [0,2039 x basófilos (0	Risco intermediário:
19986	quando basófilos <3%; 1 caso contrário)] + [1,0956 x	781-1.480
	contagem de plaquetas (0 quando plaquetas <1.500 x 109/ L; 1	Alto risco:
	caso contrário)] x 1.000]	>1.480
	[7 x basófilos (em %)] + [4 x baço (em cm)]	
	O escore EUTOS avalia a probabilidade de não se atingir	
EUTOS ⁷	remissão molecular completa aos 18 meses: exp [-2,1007 +	Baixo risco (pontuação <87) e
	$0,0700 \times \text{bas\'ofilos} + 0,0402 \times \text{tamanho do baço (em cm)/[1 +}$	alto risco (pontuação ≥ 87)
	$\exp\left(\text{-}2,1007+0,0700+\text{basófilos}+0,0402\times\text{tamanho do baço}\right)$	
	(em cm)]	

Exp: expoente. O risco pelo Sokal pode ser calculado *on-line* por meio do link:

 $https://www.leukemianet.org/content/leukemias/cml/euro_and_sokal_score/index_eng.html^{8}.$

4. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

- Serão incluídos neste Protocolo pacientes com idade ≥19 anos com diagnóstico confirmado de LMC.
- Devem ser observados os critérios estabelecidos no Regulamento Técnico do Sistema Nacional de Transplantes (SNT) para a indicação de transplante de células-tronco hematopoéticas (TCTH) alogênico aparentado ou não aparentado de medula óssea, de sangue periférico ou de sangue de cordão umbilical, devendo todos os potenciais receptores estar inscritos no Registro Nacional de Receptores de Medula Óssea ou outros precursores hematopoéticos REREME/INCA/MS.

Nota: Doentes de LMC com menos de 19 anos de idade devem ser incluídos no protocolo específico estabelecido pelo Ministério da Saúde.

5. CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO

Serão excluídos aqueles pacientes que apresentarem toxicidade (intolerância, hipersensibilidade ou outro evento adverso) ou contraindicação absoluta ao uso do respectivo medicamento ou a procedimento, inclusive o TCTH, preconizado neste Protocolo.

6. TRATAMENTO

O tratamento medicamentoso da LMC deve ser feito observando-se a fase da doença, os critérios objetivos de segurança, eficácia e efetividade dos medicamentos, a finalidade do tratamento e o(s) medicamento(s) previamente utilizado(s).

A despeito da disponibilidade dos inibidores de tirosinoquinase (ITQ), medicamentos que alteraram sobremaneira a evolução da LMC e os resultados do seu tratamento, o TCTH alogênico continua a ser uma alternativa terapêutica dessa leucemia,

mandatória em alguns casos. Daí, deve-se proceder à tipagem HLA dos pacientes e sua inclusão no REREME/INCA/MS, para uma eventual busca de seus potenciais doadores.

A hidroxiureia deve ser utilizada somente para reduzir o número de leucócitos, enquanto os resultados dos exames que confirmem o diagnóstico de LMC estão sendo aguardados⁹.

Confirmado o diagnóstico, o mesilato de imatinibe é primeira linha de tratamento dos casos de LMC.

As fases crônica, de transformação e blástica da LMC podem assim se apresentar ao primeiro diagnóstico; como evolutivas de fase anteriormente diagnosticada e tratada (ou seja, de FC para FT, de FC para FB ou de FT para FB); ou como regressivas pelo efeito terapêutico (ou seja, de FB para FT, de FB para FC e de FT para FC). Assim, a sequência de medicamentos varia conforme esse *status*.

No caso de o efeito terapêutico do ITQ ter feito regredir a fase leucêmica para uma anterior (de FB para FT ou FC; de FT para FC) não se modifica nem o medicamento nem a dose já em uso.

6.1 Tratamento medicamentoso da LMC em fase crônica

O tratamento de 1ª linha de pacientes com LMC em fase crônica é o inibidor da tirosinoquinase (ITQ) mesilato de imatinibe. Estudos que avaliaram outros inibidores de ITQ para a 1ª linha terapêutica (nilotinibe e dasatinibe) mostraram que eles promovem uma taxa maior de resposta precoce, porém sem impacto na sobrevida global dos doentes. Os estudos de seguimento de longo prazo, mais adequados, investigaram e comprovaram a segurança apenas para o imatinibe 10,11.

A conduta terapêutica inicial não é alterada pela classificação de risco do paciente. Essa classificação importa para predizer a resposta terapêutica, durante o tratamento do paciente. Dessa forma, na ocorrência de toxicidade insuperável ou de falha terapêutica observada no curso do tratamento, é necessário trocar o ITQ, e a escolha do próximo ITQ a ser utilizado pelo paciente deverá levar em consideração o perfil clínico de cada indivíduo e as contraindicação e toxicidade de cada fármaco (ver a **Tabela 1** – Controle da toxicidade).

A avaliação da resposta terapêutica pode seguir recomendação já estabelecida na literatura científica, como a disponibilizada pela *Leukemianet*^{8,10} (**Quadro 2**).

Quadro 2 - Avaliação da resposta terapêutica^{8, 10}.

Tempo	Resposta ótima	Alerta	Falha terapêutica
Antes do tratamento (linha de base)		Alto risco Principal via AAC/Ph+	
3 meses	BCR-ABL ^{IS} ≤10%* Ph≤35% (RCC)	BCR-ABL ^{IS} >10%* Ph+ 36%-95%	Não RHC* Ph+ >95%
6 meses	BCR-ABL ^{IS} ≤1%* Ph +0% (RCC)	BCR-ABL ^{IS} 1%-10%* Ph+ 1%-35% (RCP)	BCR-ABL ^{IS} >10%* Ph+>35%
12 meses	BCR-ABL ^{IS} ≤0,1%* (RMM)	BCR-ABL ^{IS} 0,1%-1%*	BCR-ABL ^{IS} >1%* Ph+>0%
A qualquer tempo acima de 12 meses.	RMM ou resultado melhor	AAC/Ph- (-7, ou 7q)	Perda de RHC Perda de RCC Perda de RMM (confirmar)** Mutações AAC/Ph+

Ph: cromossomo Philadelphia,

AAC/Ph+: alterações adicionais em células com cromossomo Philadelphia positivo.

IS: BCR-ABL na Escala Internacional. BCR: gene breakpoint cluster region protein; ABL: gene Abelson murine leukemia viral oncogene homolog.

RCC: resposta citogenética completa.

RHC: resposta hematológica completa.

RCP: resposta citogenética parcial.

RMM: resposta molecular maior.

AAC/Ph-: alterações adicionais em células com cromossomo Philadelphia negativo.

* Um ou os dois; ** em dois exames consecutivos, dos quais um ≥ 1%.

6.1.1. Falha terapêutica

Caso seja detectada falha terapêutica, deve-se proceder a novos exames:

- a) Mielograma: para determinar a fase da doença;
- b) cariótipo: para avaliação da evolução clonal; e
- c) pesquisa de mutações de ponto no gene BCR-ABL.

6.1.2. Esquema terapêutico

O tratamento da LMC em fase crônica se faz em sequência de linhas terapêuticas, conforme a resposta obtida.

No caso de a LMC-C ser resultante do efeito terapêutico que fez regredir a FT ou FB para a FC, não se modifica nem o medicamento nem a dose já em uso.

1ª linha - Mesilato de Imatinibe

A dose do mesilato de imatinibe preconizada é de 400mg/dia, tomada com água logo após a maior refeição do dia. Em caso de toxicidade, ver a **Tabela 1**.

Estudos que avaliaram doses mais elevadas (600-800mg/dia) não comprovaram benefício a longo prazo. Os estudos TOPS¹¹ e CML4¹² mostraram que os pacientes que usaram 800mg/dia tinham resposta citogenética e molecular mais precoce, porém com maior toxicidade e suspensão do tratamento comparativamente ao grupo que usou dose maior. Também não se observou benefício em termos de sobrevida global com doses mais elevadas.

2ª linha – Dasatinibe ou Nilotinibe

Em caso de falha terapêutica ou de toxicidade insuperável ao mesilato de imatinibe, preconiza-se o dasatinibe ou o nilotinibe, a depender da mutação da LMC e da segurança do medicamento especificamente para o paciente.

A dose do **dasatinibe** preconizada é de 100mg/dia, uma vez ao dia, durante ou não uma refeição, pela manhã ou à noite.

A dose do **nilotinibe** preconizada é de 800mg/dia (400mg duas vezes ao dia, com água), pelo menos duas horas após ter ingerido algum alimento, esperando pelo menos uma hora para ingerir novamente algum alimento.

Em caso de toxicidade, ver as **tabelas 2** (dasatinibe) e **3** (nilotinibe).

O Quadro 3 exibe o perfil de sensibilidade aos ITQ para o tratamento de segunda linha da LMC na presença de mutações:

Quadro 3 - Tratamento da LMC com inibidores de tirosinoquinase de acordo com a presença de mutações 13, 14.

Mutação	Medicamento
Y253H, E255K/V ou F359V/C/1	Dasatinibe
F317L/V/I/C, T315A ou V299L	Nilotinibe

Não tendo sido detectada nenhuma das mutações, pode-se optar pelo dasatinibe como o ITQ de 2ª linha, vez que o nilotinibe cursa com menor adesão, por ser administrado em duas tomadas e longe das refeições.

3ª linha

Indicada em caso de falha terapêutica ou toxicidade insuperável ao tratamento de 2ª linha.

O tratamento de 3ª linha da LMC é de prerrogativa e responsabilidade dos hospitais habilitados no SUS como Unidade de Assistência de Alta Complexidade em Oncologia (UNACON) ou Centro de Assistência de Alta Complexidade em Oncologia (CACON).

A 3ª linha terapêutica da LMC-C deve levar em consideração o ITQ de 2ª linha utilizado e o perfil de resistência observado ou considerar o transplante de células-tronco hematopoéticas (TCTH) alogênico, preferencialmente de medula óssea (TMO).

6.2. Tratamento da fase de transformação e da fase blástica

As fases de transformação e blástica da LMC podem assim se apresentar ao primeiro diagnóstico (casos recémdiagnosticados) ou como evolutivas de fase anteriormente diagnosticada e tratada (ou seja, FC para FT, de FC para FB ou de FT para FB) ou como regressivas pelo efeito terapêutico (ou seja, de FB para FT).

O uso de ITQ no tratamento da LMC em fase de transformação e em crise blástica apresenta resultados inferiores àqueles obtidos quando na fase crônica. Ademais, os estudos que avaliaram o uso de ITQ de segunda linha mostraram taxas de resposta citogenética baixas 16-20.

O tratamento da LMC em fase de transformação e blástica depende do(s) tratamento(s) prévio(s) a que o paciente se submeteu. Em geral, as opções são semelhantes às dos pacientes com LMC de fase crônica, mas os pacientes com LMC em fase de transformação e blástica são menos propensos a obter uma resposta de longo prazo a qualquer dos medicamentos²¹. O tratamento também vai depender da elegibilidade do paciente e da disponibilidade de doador para o TCTH²².

É importante ressaltar que a fase blástica da LMC pode evoluir para leucemia mieloide aguda ou leucemia linfoblástica aguda. Nesta eventualidade, deve-se observar os respectivos protocolos e diretrizes estabelecidos pelo Ministério da Saúde.

6.2.1. Esquema terapêutico

O tratamento da LMC em fases de transformação e blástica se faz em sequência de linhas terapêuticas, conforme os tratamentos anteriores e a resposta obtida.

No caso de o efeito terapêutico ter feito regredir a fase leucêmica para uma anterior (de FB para FT ou FC; de FT para FC) não se modifica o esquema terapêutico nem a dose já em uso, ou seja, o tratamento continuará a ser, conforme o caso, o da fase de transformação ou da fase blástica.

1ª linha - Meslato de Imatinibe

Ao primeiro diagnóstico, a dose recomendada para o tratamento da LMC em fase de transformação é de 600mg/dia. Na crise blástica, essa dose pode ser elevada até 800 mg/dia. O medicamento deve ser tomado logo após a maior refeição do dia.

Se o caso é de FT ou FB evolutiva de LMC já tratada, há de se verificar o(s) ITQ já utilizado(s), não podendo ser repetido(s), impondo-se o TCTH alogênico tão logo seja viável.

2ª linha – Dasatinibe ou Nilotinibe

Em caso de falha terapêutica ou toxicidade insuperável ao mesilato de imatinibe, preconiza-se o dasatinibe ou o nilotinibe, a depender da fase (se FT ou FB) e da mutação (ver o **Quadro 3**) da LMC, da segurança do medicamento especificamente para o paciente e do(s) ITQ já utilizado(s), não podendo ser repetido(s), impondo-se o TCTH alogênico tão logo seja viável.

A dose recomendada do dasatinibe para o tratamento da LMC nas fases de transformação e blástica é de 140 mg/dia. Na crise blástica, essa dose pode ser elevada até 180 mg/dia. O medicamento pode ser ingerido em jejum ou com alimentos, uma vez ao dia, logo após a maior refeição do dia.

O nilotinibe somente é indicado para a LMC em fase de transformação (400 mg duas vezes ao dia), pois não existem dados quanto à sua utilização em fase blástica.

Apesar da falta de uma definição concreta²³⁻²⁸, pacientes podem apresentar pior adesão ao nilotinibe, devido ao uso em mais de uma tomada por dia e fora do horários das refeições^{27, 28}.

3ª linha – Fase de transformação

O tratamento de 3ª linha da LMC em fase de transformação é de prerrogativa e responsabilidade dos hospitais habilitados no SUS como Unidade de Assistência de Alta Complexidade em Oncologia (UNACON) ou Centro de Assistência de Alta Complexidade em Oncologia (CACON).

Para os pacientes com LMC em fase de transformação que não se beneficiaram dos tratamentos de 1ª e 2ª linhas e que são candidatos ao TCTH alogênico, recomenda-se como terapia um ITQ (não utilizado na 2ª linha), seguido do TCTH alogênico, preferencialmente o TMO, em vez de se proceder imediatamente ao transplante.

Para os pacientes com LMC em fase de transformação evolutiva de fase crônica ou regressiva de fase blástica que são candidatos ao TCTH alogênico, preferencialmente o TMO, preconiza-se como terapia um ITQ (a depender dos medicamentos já utilizados), seguido do TCTH alogênico, preferencialmente o TMO, em vez de se proceder imediatamente ao transplante.

3ª linha – Fase blástica

O tratamento de 3ª linha da LMC em fase blástica é de prerrogativa e responsabilidade dos hospitais habilitados no SUS como Unidade de Assistência de Alta Complexidade em Oncologia (UNACON) ou Centro de Assistência de Alta Complexidade em Oncologia (CACON).

O transplante não é indicado para caso de LMC em crise blástica, a menos que ela regrida, pelo efeito de poliquimioterapia, a uma fase anterior (FT ou FC). Volta-se a ressaltar que a fase blástica da LMC pode evoluir para leucemia mieloide aguda ou leucemia linfoblástica aguda. Nesta eventualidade, deve-se observar os respectivos protocolos e diretrizes estabelecidos pelo Ministério da Saúde.

Apesar dos riscos de morbidade e mortalidade a curto prazo, o TMO alogênico é potencialmente curativo em fase de transformação e blástica. Portanto, a conduta inicial de um paciente com LMC em fase de transformação ou blástica inclui tanto a pesquisa de um doador quanto o tratamento com um ITQ^{29, 30}.

Procede-se ao TCTH alogênico, preferencialmente o TMO, uma vez que uma resposta máxima a um tratamento prévio tenha sido obtida. O raciocínio para esta conduta é que o sucesso do TCTH é mais provável em pacientes com doença relativamente controlada.

Porém, se o doente é elegível para o TCTH alogênico e há doador disponível, o transplante se impõe e, até à realização do transplante, o doente deverá ser mantido sob tratamento (ITQ ou quimioterapia).

Nos casos inelegíveis para TCTH, os doentes devem ser tratados paliativamente, para controle de sintomas e sinais, inclusive das manifestações hematológicas.

O **Quadro 4** resume o tratamento da LMC, conforme anteriormente preconizado, lembrando que, no caso de o efeito terapêutico do ITQ ter feito regredir a fase leucêmica para uma anterior (de FB para FT ou FC; de FT para FC) não se modifica nem o medicamento nem a dose já em uso.

Quadro 4 - Tratamento da Leucemia Mieloide Crônica do Adulto

FASE LINHA Todas NA	O Hidroxiureia	DOSE	Manutençã	OBSERVAÇÃO Para citorredução (controle da leucocitose ou
Todas NA	Hidroxiureia	Inicial	Manutençã	· ·
Todas NA	Hidroxiureia	Inicial	Manutençã	(controle da leucocitose ou
Todas NA	Hidroxiureia	Inicial		
			О	trombocitose).
				Dose inicial de 3-4g/dia
+		2g/dia	1-2g/dia	se necessário, mas por curto tempo.
				Dose mínima = 300 mg/dia.
	Imatinibe	400mg/dia	NA	Sem benefício dose > 400 mg/dia.
1 ^a		5		
		milhõesUI/m2/d		Alternativa ao Imatinibe.
	Interferona	ia	NA	Máximo de 9 milhões UI/dia.
Gu^ vi v				Alternativa ao Nilotinibe.
Crônica 2ª	Dasatinibe	100mg/dia	NA	Dose máxima de 140mg/dia. (*)
				Alternativa ao Dasatinibe.
	Nilotinibe	800mg/dia	NA	Dose máxima de 800mg/dia. (*)
				Conduta e fornecimento
3ª	Padronizado	NA	NA	da responsabilidade do hospital.
	pelo hospital.			Considerar o TCTH-alogênico.
				Dose mínima de
1 ^a	Imatinibe	600mg/dia	NA	300mg/dia e máxima de 800mg/dia. (*)
				Alternativa ao Nilotinibe.
	Dasatinibe	140mg/dia	NA	Dose máxima de 140mg/dia. (*)
Transformaçã 2ª				Alternativa ao Dasatinibe.
o (acelerada)				Dose mínima de 600mg/dia e máxima de
	Nilotinibe	800mg/dia	NA	800mg/dia. (*)
				Conduta e fornecimento
3ª	Padronizado	NA	NA	da responsabilidade do hospital.
	pelo hospital.			Considerar o TCTH-alogênico.
				Dose diária mínima de
1 ^a	Imatinibe	600mg/dia	NA	300mg/dia e máxima de 800mg/dia. (*)
Blástica 2ª	Dasatinibe	140mg/dia	NA	Dose máxima de 180mg/dia. (*)
(aguda)				Conduta e fornecimento
(aguda)	Padronizado	NA	NA	da responsabilidade do hospital.
5-	pelo hospital.			Poliquimioterapia.
				Considerar o TCTH alogênico.

NA = não se aplica

TCTH = transplante de células-tronco hematopoéticas.

Nota: No caso de o efeito terapêutico ter feito regredir a fase leucêmica para uma anterior (de blástica para de transformação ou crônica; de transformação para crônica) não se modifica nem o medicamento nem a dose já em uso.

^(*) Dependendo da resposta terapêutica e dos eventos adversos observados, a dose poderá ser ajustada (aumento, redução ou suspensão temporária).

7. CASOS ESPECIAIS

7.1 Gestantes

O tratamento da LMC durante a gestação dependerá do momento do tratamento em que a paciente se encontra. Pacientes recém-diagnosticadas com LMC durante ou juntamente com a gestação muitas vezes poderão submeter-se, no primeiro trimestre da gestação, apenas a sessões de leucocitoafereses para controle da hiperleucocitose. Pacientes em uso de ITQ e que engravidam devem ser orientadas a interromper o uso desses medicamentos de imediato, vez que são contraindicados durante a gravidez.

A alfa-interferona poderá ser utilizada em gestantes a partir do segundo trimestre da gestação, sempre levando em consideração uma análise dos riscos frente aos benefícios.

7.2 Mutação T315i

Em caso de LMC com mutação T315 em fase crônica e de transformação, os pacientes podem ser tratados com alfainterferona até a realização do TCTH alogênico, preferencialmente o de medula óssea (TMO). Neste caso, deverá ser utilizado adicionalmente citarabina na dose de 10 mg/m² de 12/12 h.

Como já dito anteriormente, o transplante não é indicado para caso de LMC em crise blástica, a menos que ela regrida, pelo efeito de poliquimioterapia, a uma fase anterior (FT ou FC). Volta-se a ressaltar que a fase blástica da LMC pode evoluir para leucemia mieloide aguda ou leucemia linfoblástica aguda. Nesta eventualidade, deve-se observar os respectivos protocolos e diretrizes estabelecidos pelo Ministério da Saúde.

7.3 Interações medicamentosas

As principais interações medicamentosas do imatinibe estão descritas no **Quadro 5**³¹.

Quadro 5 - Interações medicamentosas do imatinibe 31

Aumenta os níveis	plasmáticos do imatinibe	Diminui os níveis plasn	náticos do imatinibe
Cetoconazol Ciclosporina Claritromicina	Eritromicina, Itraconazol Toranja (grapefruit)	Carbamazepina Dexametasona Erva de São João	Fenobarbital Fenitoína Rifampicina Rifabutina

No **Quadro 6** são apresentadas as principais interações medicamentosas do dasatinibe³².

Quadro 6 - Interações medicamentosas do dasatinibe32

Aumenta os níveis plasmáticos do dasatinibe	Diminui os níveis plasmáticos do dasatinibe
Amiodarona, atanazavir	
Cetoconazol, ciclosporina	
Cimetidina, ciprofloxacina	Carbamazepina, dexametasona
Claritromicina, cloranfenicol	Erva de São João, fenobarbital
Diltiazem, eritromicina	Fenitoína, rifabutina
Indinavir, isoniazida	Rifampicina.
Itraconazol, gestodeno	
Nelfinavir, norfloxacina	

Aumenta os níveis plasmáticos do dasatinibe	Diminui os níveis plasmáticos do dasatinibe
Ritonavir, saquinavir	
Toranja (grapefruit), voriconazol	

No **Quadro 7** estão descritas as interações medicamentosas do nilotinibe³³.

Quadro~7 - Interações medicamentosas do nilotinibe 33

Aumenta os níveis plasmáticos do nilotinibe	Diminui os níveis plasmáticos do nilotinibe
Amiodarona, atanazavir	
Cetoconazol, ciclosporina	
Cimetidina, ciprofloxacina	
Claritromicina, cloranfenicol	Carbamazepina, dexametasona
Diltiazem, eritromicina	Erva de São João, fenobarbital
Gestodeno, indinavir	Fenitoína, rifabutina
Isoniazida, itraconazol	Rifampicina
Nelfinavir, norfloxacina	
Ritonavir, saquinavir	
Toranja (grapefruit), voriconazol	

Deve-se evitar o uso concomitante do nilotinibe com medicamentos com potencial de alargamento do intervalo QT no eletrocardiograma. Ver a lista de medicamentos com potencial de alargamento do intervalo QT disponível em http://www.azcert.org/medical-pros/drug-lists/drug-lists.cfm .

As principais interações medicamentosas com hidroxiureia foram descritas no **Quadro 8**³⁴.

Quadro 8 - Interações medicamentosas hidroxiureia³⁴

Considere trocar a terapia	Evitar a combinação	Monitorar a Terapia
Fingolimode	BCG intravesical	Anfotericina B
Leflunomida	Deferiprona	Clozapina
Lenograstima	Natalizumabe	Denosumabe
Nivolumabe	ivatanzumaoe	Ocrelizumabe
Palifermina		Promazina
Vacinas vivas		Trastuzumabe

No **Quadro 9** foram apresentadas as principais interações medicamentosas da α-interferona³⁵.

Quadro 9 - Interações medicamentosas da alfa-interferona³⁵

Aumenta os níveis plasmáticos dos medicamentos	Podem aumentar toxicidade	Pode reduzir eficácia
Metadona	Aldesleukin: risco renal e cardíaco	BCG intravesical
Teofilina	Deferiprona: mielotoxicidade	BCG intravesical

Aumenta os níveis plasmáticos dos medicamentos	Podem aumentar toxicidade	Pode reduzir eficácia
Zidovudina	Tramadol: risco crises convulsivas	

8. MONITORAMENTO

A monitorização laboratorial da LMC pode ser procedida conforme especificado no Quadro 10.

O tratamento deve ser mantido enquanto não se observar falha, progressão ou toxicidade grau 3 ou 4, nas respectivas linhas terapêuticas. Não se indica a interrupção do tratamento fora de estudos clínicos. 9

Quadro 10 - Monitoramento laboratorial do tratamento da leucemia mieloide crônica com o imatinibe

MONITORAMENTO		
Ao diagnóstico	Cariótipo (com mínimo 20 metáfases PH+) na MO ou PCR qualitativo para definir tipo de transcrito no SP.	
Durante o tratamento	PCR quantitativo a cada 3 meses até RMM, após a cada 3 a 6 meses no SP. Cariótipo aos 3, 6 e 12 meses até RCC, após a cada 12 meses na MO	
Na falha terapêutica ou	PCR quantitativo, análise de mutação e cariótipo.	
progressão leucêmica	Imunofenotipagem em caso de crise blástica no SP ou na MO.	
Alerta	Repetir análise molecular e citogenética mais frequentemente. Cariótipo na MO em caso de alterações mielodisplásicas ou alterações citogenéticas adicionais em células Ph negativas.	

Adaptado de Leukemianet 2013¹⁵.

MO: medula óssea; PCR: reação em cadeia da polimerase; SP: sangue periférico; RMM: resposta molecular maior; RCC: Resposta Citogenética Completa.

Na Tabela 1 estão descritas as condutas em caso de toxicidade do imatinibe.

Tabela 1 – Controle da toxicidade do mesilato de imatinibe

	Conduta							
Hematológica								
Fase crônica								
Neutrófilos < 1.000/mm³ (no início do tratamento. É tolerado até 500/mm³, caso o paciente permaneça afebril) ou plaquetas < 50.000/mm³)	Suspender o medicamento até que a contagem de neutrófilos > 1.500/mm³ ou de plaquetas ≥ 75.000/mm³ e reintroduzir o medicamento na mesma dose. Se se observar recorrência da toxicidade, suspender o medicamento até que a contagem de neutrófilos > 1.500/mm³ ou de plaquetas ≥ 75.000/mm³ e reintroduzir o medicamento na dose de 300 mg/dia. Considerar posterior escalonamento da dose. Em caso de múltiplas recorrências da toxicidade, considerar a troca para o dasatinibe ou o nilotinibe.							
Hemoglobina < 8,0 g/dl Fase de transformação e crise bl	Suporte transfusional. Ajustar a dose do medicamento somente nos casos recorrentes de anemia sintomáticos ou com necessidade transfusional crônica (não ajustar na anemia aguda).							

Fase	Conduta						
	Se a contagem das células sanguíneas for relacionada à doença, manter a dose do						
	medicamento ou considerar o aumento da dose (máximo de 800 mg/dia).						
	Se não relacionada à doença, reduzir a dose 1 nível de alteração de dose (ver						
	adiante). Se a toxicidade persistir por 2 semanas, apesar da redução da dose,						
NI 4 4 (C1 - 4 500 / 1 - 1 3 -	reduzir a dose do medicamento 2 níveis abaixo (ver adiante). Se persistir por						
Neutrófilos < 500/mm ³ ou	mais 4 semanas, mesmo com a nova dose, suspender o medicamento até que a						
plaquetas < 10.000/mm ³ sem	contagem de neutrófilos esteja $> 1.000/\text{mm}^3$ ou de plaquetas $> 20.000/\text{mm}^3$ e						
sangramento	reintroduzir o medicamento na dose de 300 mg/dia. Considerar posterior						
	escalonamento da dose.						
	Em caso de múltiplas recorrências de toxicidade, considerar a troca para o						
	dasatinibe ou o nilotinibe.						
	Avaliar a necessidade de transfusão de plaquetas.						
	Suporte transfusional. Ajustar a dose do medicamento somente nos casos de						
Hemoglobina < 8,0 g/dl	toxicidade recorrente sintomática ou com necessidade transfusional crônica (não						
	ajustar a dose do medicamento em caso de anemia aguda).						
	Não hematológica (condutas gerais)						
Grau 3							
	Utilizar as medidas específicas listadas abaixo. Se a toxicidade for persistente,						
	tratar como grau 4.						
Grau 4							
	Interromper o imatinibe até toxicidade grau 1. Reintroduzir numa dose com 1						
	nível de alteração de dose (não menos que 300 mg/dia). Considerar troca pelo						
	nilotinibe ou o dasatinibe.						
	Não hematológica (condutas específicas)						
Sintomas específicos							
Diarreia	Terapia de suporte.						
Edema							
	Terapia de suporte e diurético.						
	Terapia de suporte e diurético. Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular.						
Derrame pleural ou pericárdico							
	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular.						
	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do						
Derrame pleural ou pericárdico	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe.						
Derrame pleural ou pericárdico Intolerância gástrica	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe. Tomar o imatinibe com alimentos e água. Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio.						
Derrame pleural ou pericárdico Intolerância gástrica Câimbras, artralgias ou mialgias.	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe. Tomar o imatinibe com alimentos e água.						
Derrame pleural ou pericárdico Intolerância gástrica Câimbras, artralgias ou mialgias. Exantema (rash cutâneo) Graus 1	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe. Tomar o imatinibe com alimentos e água. Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio.						
Derrame pleural ou pericárdico Intolerância gástrica Câimbras, artralgias ou mialgias. Exantema (<i>rash cutâneo</i>) Graus 1 e 2	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe. Tomar o imatinibe com alimentos e água. Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio. Tratamento tópico e anti-histamínico oral.						
Derrame pleural ou pericárdico Intolerância gástrica Câimbras, artralgias ou mialgias. Exantema (<i>rash cutâneo</i>) Graus 1 e 2 Exantema (<i>rash cutâneo</i>) Graus 3	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe. Tomar o imatinibe com alimentos e água. Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio. Tratamento tópico e anti-histamínico oral. Interromper o imatinibe e iniciar corticoterapia (prednisona 1 mg/Kg).						
Derrame pleural ou pericárdico Intolerância gástrica Câimbras, artralgias ou mialgias. Exantema (rash cutâneo) Graus 1 e 2 Exantema (rash cutâneo) Graus 3 e 4:	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular. Terapia de suporte; diurético; redução ou interrupção temporária ou definitiva do imatinibe. Tomar o imatinibe com alimentos e água. Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio. Tratamento tópico e anti-histamínico oral.						

Fase Conduta

superfície corpórea; dermatite

bolhosa ou ulcerativa.

Hepática

Grau 2

Elevação da aspartato
aminotransferase/transaminase
glutâmico-oxalacética [AST
(TGO)] ou da alanina
aminotransferase/ transaminase
glutâmico-pirúvica [ALT (TGP)]
>2,5x LSN; bilirrubina total >

Interromper todos as outros medicamentos com potencial de hepatotoxicidade e o consumo de álcool; manter a dose do imatinibe ou reduzir a dose de acordo com a situação clínica (ver o nível 1 de alteração de dose, abaixo).

≥ Grau 3

Elevação da AST ou ALT > 5x LSN; bilirrubina total > 3x LSN

1,5x LSN

Interromper todos os outros medicamentos com potencial de hepatotoxicidade e o consumo de álcool; interromper o imatinibe até que a dosagem de AST ou ALT esteja ≤ 2,5x LSN ou de bilirrubina total esteja ≤ 1,5 x LSN. Reintroduzir o medicamento com redução da dose (nível 1 de alteração de dose).

Níveis de alteração da dose do mesilato imatinibe						
Fase crônica						
Fase crônica 0	Nível de dose do imatinibe: 400 mg/dia					
Fase crônica -1	Nível de dose do imatinibe: 300 mg/dia					
Fase de transformação e crise blástica						
Fase de transformação/crise	Nível de dose do imatinibe: 12/12h					
blástica 0	Nivei de dose do ilitatilibe. 12/12fi					
Fase de transformação/crise	Nível de dese de imetinida, 600 mg/die					
blástica -1	Nível de dose do imatinibe: 600 mg/dia					
Fase de transformação/crise	Nível de dese de imetinibe, 400 mg/die					
blástica -2	Nível de dose do imatinibe: 400 mg/dia					
Fase de transformação/crise	Níval da dasa da imatiniba: 300 mg/dia					
blástica -3	Nível de dose do imatinibe: 300 mg/dia					

LSN: limite superior da normalidade.

Adaptado de National Comprehensive Cancer Network Clinical Practice Guidelines in OncologyTM - Chronic myelogenous leukemia³⁶.

Na Tabela 2 estão descritas as condutas em caso de toxicidade do dasatinibe

Tabela 2 – Controle da toxicidade do dasatinibe

Fase	Conduta							
	Hematológica							
Fase crônica								
	Suspender o medicamento até que a contagem de neutrófilos esteja >							
	$1.000/\text{mm}^3$ ou de plaquetas $\geq 50.000/\text{mm}^3.$ Se tempo para recuperação for \leq							
Neutrófilos < 500/mm ³ ou	7dias, reintroduzir o medicamento na mesma dose, e se > 7 dias, reduzir a dose							
$plaquetas < 50.000/mm^3$	em 1 nível de alteração. Considerar posterior escalonamento da dose.							
	Em caso de múltiplas recorrências de toxicidade, considerar a troca pelo							
	nilotinibe.							
	Suporte transfusional. Ajustar a dose do medicamento somente nos casos de							
Hemoglobina < 8,0 g/dl	toxicidade sintomática recorrente ou com necessidade transfusional crônica							
	(não ajustar a dose do medicamento em caso de anemia aguda).							
Fase de transformação e crise bla	ástica							
	Se as contagens forem relacionadas à doença, manter dose do medicamento ou							
	aumentar a dose (máximo de 180 mg/dia).							
	Se não relacionadas à doença, suspender o medicamento até que a contagem de							
	neutrófilos esteja > 500/mm3 ou de plaquetas \geq 20.000/mm³. Reintroduzir o							
Neutrófilos <500/mm³ ou	medicamento com a mesma dose anterior. Se houver recorrência da toxicida							
plaquetas <10.000/mm³ sem	reduzir a dose do medicamento em 1 nível de alteração de dose. Em caso de							
sangramento	nova recorrência, suspender o medicamento e reintroduzi-lo com 2 níveis de							
	alteração dose (ver abaixo). Considerar posterior escalonamento da dose.							
	Em caso de múltiplas recorrências de toxicidade, considerar a troca para o							
	nilotinibe.							
	Avaliar a necessidade de transfusão de plaquetas.							
	Suporte transfusional. Ajustar a dose do medicamento somente nos casos de							
Hemoglobina < 8,0 g/dl	toxicidade sintomática recorrente ou com necessidade transfusional crônica							
	(não ajustar a dose do medicamento em caso de anemia aguda).							
	Não hematológica (condutas gerais)							
Grau 3								
	Utilizar medidas específicas listadas abaixo. Se a toxicidade for persistente,							
	tratar como grau 4.							
Grau 4								
	Interromper o dasatinibe até toxicidade grau 1. Reintroduzi-lo com uma dose							
	menor a depender da gravidade da toxicidade ou trocar para o nilotinibe.							
	Não hematológica (condutas específicas)							
Sintomas específicos								
Diarreia	Terapia de suporte.							
Edema	Terapia de suporte, diuréticos.							
Derrame pleural ou pericárdico	Considerar ecocardiograma para avaliar a função ventricular.							

Fase	Conduta						
	Diuréticos, toracocentese de alívio, pericardiocentese.						
Derrame pleural ou pericárdico							
Grau 2	Suspender o dasatinibe até melhora dos sintomas e reintroduzi-lo na mesma						
Sintomas apesar do uso de	dose. Se houver recorrência da toxicidade, suspender o dasatinibe até melhora						
diuréticos e ≤ 2 toracocenteses de	e reintroduzir o medicamento numa dose menor.						
alívio.							
Derrame pleural ou pericárdico							
Grau 3	Cyamandan a dagatiniha até malhana dagaintamaga a musanayan santisatanania da						
Necessidade de suplementação de	Suspender o dasatinibe até melhora dos sintomas e prescrever corticoterapia de						
oxigênio, ≥ 3 toracocenteses de	curta duração (prednisona 20 mg/dia durante 3 dias). Reintroduzir o dasatibe						
alívio, pleurodese ou drenagem	numa dose menor. Se houver recorrência da toxicidade, reduzir novamente a						
torácica; derrame pericárdico	dose do dasatinibe após a resolução dos sintomas ou trocá-lo pelo nilotinibe.						
sintomático.							
	Tomar o medicamento durante uma refeição e água (mínimo 300mL). Evitar o						
Intolerância gástrica	uso de bloqueador H2 e dos bloqueadores de bomba de prótons. Se necessário,						
	utilizar antiácido 2 horas antes ou 2 horas depois da tomada do dasatinibe.						
Câimbras, artralgias ou mialgias	Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio.						
Exantema (rash cutâneo) Grau 1 e	Tratamento tópico e anti-histamínico oral.						
2	Tratamento topico e anti-instaminico orai.						
Exantema (rash cutâneo) Grau 3 e							
4							
Erupção macular, papular ou	Interromper o dasatinibe e iniciar corticoterapia (prednisona 1 mg/Kg).						
vesicular generalizada;	Reintroduzir o dasatinibe gradualmente (20 mg/semana). Considerar a troca						
descamação cobrindo ≥ 50% da	pelo nilotinibe.						
superfície corpórea; dermatite							
bolhosa ou ulcerativa.							
	Níveis de dose do dasatinibe						
Fase crônica							
Fase crônica 0	Nível de dose do dasatinibe: 100 mg/dia						
Fase crônica -1	Nível de dose do dasatinibe: 80 mg/dia						
	Fase de transformação e crise blástica						
Fase de transformação/crise	Nível de dose do dasatinibe: 140 mg/dia						
blástica 0	The second secon						

Em todos os casos de toxicidade grau 4 e nos casos de graus 1 e 2 que acarretam piora considerável da qualidade de vida do paciente, considerar a troca do dasatinibe pelo nilotinibe.

Nível de dose do dasatinibe: 100 mg/dia

Nível de dose do dasatinibe: 80 mg/dia

Fase de transformação/crise

blástica -1

Fase de transformação/crise

blástica -2

 $A daptado\ de\ National\ Comprehensive\ Cancer\ Network\ Clinical\ Practice\ Guidelines\ in\ Oncology^{TM}\ -\ Chronic\ myelogenous\ leukemia^{36}.$

Na Tabela 3 estão descritas as condutas em caso de toxicidade do nilotinibe.

Tabela 3 – Controle da toxicidade do nilotinibe

Fase	Conduta
	Hematológica
Fase crônica	
	Suspender o medicamento até que a contagem de neutrófilos seja ≥ 1.000/mm3
	ou de plaquetas $\geq 50.000/\text{mm}^3.$ Se tempo para recuperação for <14 dias,
Neutrófilos < 1.000/mm³ ou	reintroduzir o medicamento na mesma dose e se for ≥ 14 dias, reduzir a dose
plaquetas < 50.000/mm ³	do medicamento em 1 nível de alteração de dose. Considerar posterior
praquetas < 50.000/mm	escalonamento da dose.
	Em caso de múltiplas recorrências de toxicidade, considerar a troca pelo
	dasatinibe.
	Suporte transfusional. Ajustar a dose do medicamento somente nos casos de
Hemoglobina < 8,0 g/dl	toxicidade sintomática recorrente ou com necessidade transfusional crônica
	(não ajustar a dose em caso de anemia aguda).
Fase de transformação e crise blá	stica
	Se a contagem for relacionada à doença, manter a dose do medicamento.
	Se não relacionada à doença, suspender até a contagem seja de neutrófilos >
Neutrófilos < 500/mm³ ou	$1.000/\text{mm}^3$ ou de plaquetas $\geq 20.000/\text{mm}^3.$ Se tempo para recuperação for <14
plaquetas < 20.000/mm ³ sem	dias, reintroduzir o medicamento na mesma dose e se for ≥14 dias, reduzir a
	dose do medicamento em 1 nível de alteração. Considerar posterior
sangramento	escalonamento da dose.
	Em caso de múltiplas recorrências, considerar a troca pelo dasatinibe.
	Avaliar a necessidade de transfusão de plaquetas.
	Suporte transfusional. Ajustar a dose do medocamento somente nos casos de
Hemoglobina < 8,0 g/dl	toxicidade sintomática recorrente ou com necessidade transfusional crônica
	(não ajustar em caso de anemia aguda).
	Não hematológica (condutas gerais)
Grau 3	
	Utilizar medidas as específicas listadas abaixo. Se a toxicidade for persistente,
	tratar como grau 4.
Grau 4	
	Interromper o nilotinibe até a toxicidade seja classificada como grau 1.
	Reintroduzir o medicamento com redução da dose. Considerar troca pelo
	dasatinibe.
	Não hematológica (condutas específicas)
Sintomas específicos	
Diarreia	Terapia de suporte.
Câimbras, artralgias ou mialgias.	Tratamento sintomático; reposição de cálcio ou magnésio.

Fase	Conduta
Exantema (rash cutâneo) Grau 1 e	Tratamento tópico e anti-histamínico oral.
Exantema (rash cutâneo) Grau 3 e	
Erupção macular, papular ou	Interromper o imatinibe e iniciar corticoterapia (prednisona 1 mg/Kg).
vesicular generalizada;	Reintroduzir o nilotinibe gradualmente (200 mg/semana). Considerar troca
descamação cobrindo ≥ 50% da	pelo dasatinibe.
superfície corpórea; dermatite	
bolhosa ou ulcerativa.	
	Hepática e pancreática
Grau 2	Interromper todos os outros medicamentos com potencial de hepatotoxicidade
Elevação da AST (TGO) ou	e o consumo de álcool; manter a dose do medicamento ou reduzi-la de acordo
ALT (TGP) >2,5x LSN; bilirrubina	com a situação clínica.
total > 1,5x LSN	
≥Grau 3	Interromper todos os outros medicamentos com potencial de hepatotoxicidade
Elevação da AST ou ALT >	e o consumo de álcool; interromper o nilotinibe até que a dosagem de AST ou
5x LSN; bilirrubina total > 3x	ALT seja ≤ 2.5 x LSN, de bilirrubina total ≤ 1.5 x LSN, de amilase ≤ 1.5 x
LSN; amilase > 2x LSN; lipase >	LSN ou de lípase ≤ 1,5 x LSN. Reintroduzir o medicamento com redução de 1
2x LSN	nível de alteração da dose.
	Cardíaca - Intervalo QT
	Suspender o nilotinibe e outros medicamentos com potencial de alargamento
	do intervalo QT. Dosar magnésio e potássio e, caso estejam abaixo do LSN,
	proceder à correção dos níveis séricos. Após 2 semanas, se o QTcF estiver <
ECG com QTcF > 480 ms	450 ms e até 20 ms do ECG basal, retornar com a mesma dose do
	medicamenro; mas se o QTcF estiver 450 - 480 ms ou > 20 ms do ECG basal,
	reduzir a dose do medicamento em 1 nível de alteração. Se houver recorrência
	da toxicidade, considerar a troca pelo dasatinibe ou suspender o nilotinibe por
	2 semanas e reintroduzi-lo com redução de 2 níveis de alteração.
	Níveis de dose do nilotinibe
0	Nível de dose do nilotinibe: 400 mg 12/12h
-1	Nível de dose do nilotinibe: 400 mg/dia

-2
LSN: limite superior da normalidade.

Adaptado de National Comprehensive Cancer Network Clinical Practice Guidelines in OncologyTM - Chronic myelogenous leukemia³⁶.

Nível de dose do nilotinibe: 200 mg/dia

9. REGULAÇÃO/CONTROLE/AVALIAÇÃO PELO GESTOR

Pacientes com diagnóstico de leucemia mieloide crônica devem ser atendidos em hospitais habilitados em Oncologia e com porte tecnológico suficiente para diagnosticar, tratar e acompanhar clínica e laboratorialmente os pacientes.

Além da familiaridade que tais hospitais guardam com a avaliação diagnóstica, tratamento e controle de eventos adversos, eles têm toda a estrutura ambulatorial, de internação, de terapia intensiva, de hemoterapia, de suporte multiprofissional e de laboratórios necessária para o adequado atendimento e obtenção dos resultados terapêuticos esperados.

A regulação do acesso é um componente essencial da gestão para a organização da rede assistencial e garantia do atendimento dos doentes, e muito facilita as ações de controle e avaliação. Estas incluem, entre outras: a manutenção atualizada do Cadastro Nacional dos Estabelecimentos de Saúde (CNES); a autorização prévia dos procedimentos; o monitoramento da produção dos procedimentos (por exemplo, frequência apresentada versus autorizada, valores apresentados versus autorizados versus ressarcidos); a verificação dos percentuais das frequências dos procedimentos quimioterápicos em suas diferentes linhas (cuja ordem decrescente - primeira linha maior do que segunda maior do que terceira – sinaliza a efetividade terapêutica), entre outras. Ações de auditoria devem verificar in loco, por exemplo, a existência e a observância da conduta ou protocolo adotados no hospital; regulação do acesso assistencial; qualidade da autorização; a conformidade da prescrição e da dispensação e administração dos medicamentos (tipos e doses); compatibilidade do procedimento codificado com o diagnóstico e capacidade funcional (escala de Zubrod); a compatibilidade da cobrança com os serviços executados; a abrangência e a integralidade assistenciais; e o grau de satisfação dos doentes.

Para a autorização do TCTH alogênico aparentado ou não aparentado de medula óssea, de sangue periférico ou de sangue de cordão umbilical, todos os potenciais receptores devem estar inscritos no Registro Nacional de Receptores de Medula Óssea ou outros precursores hematopoéticos – REREME/INCA/MS, e devem ser observadas as normas técnicas e operacionais do Sistema Nacional de Transplantes.

Os receptores transplantados originários dos próprios hospitais transplantadores neles devem continuar sendo assistidos e acompanhados; e os demais receptores transplantados deverão, efetivada a alta do hospital transplantador, ser devidamente reencaminhados aos seus hospitais de origem, para a continuidade da assistência e acompanhamento. A comunicação entre os hospitais deve ser mantida de modo que o hospital solicitante conte, sempre que necessário, com a orientação do hospital transplantador e este, com as informações atualizadas sobre a evolução dos transplantados.

NOTA 1 - O mesilato de imatinibe (para uso em 1ª linha), além do dasatinibe e do nilotinibe (para uso em 2ª linha), padronizados neste PCDT, são, hoje, adquiridos pelo Ministério da Saúde e fornecidos pelas Secretarias de Saúde para os hospitais e, por esses, aos usuários do Sistema Único de Saúde (SUS). Os procedimentos quimioterápicos da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS ("Tabela do SUS") não fazem referência a qualquer medicamento e são aplicáveis às situações clínicas específicas para as quais terapias antineoplásicas medicamentosas são indicadas. Assim, os hospitais credenciados no SUS e habilitados em Oncologia são os responsáveis pelo fornecimento de outros medicamentos contra a LMC, observando o presente PCDT, que eles, livremente, padronizem, adquiram e forneçam, cabendo-lhes codificar e registrar conforme o respectivo procedimento, inclusive aqueles de 1ª e de 2ª linhas terapêuticas, compatíveis, respectivamente, com o mesilato de imatinibe e o dasatinibe ou nilotinibe, seja o hospital público ou privado, com ou sem fins lucrativos.

NOTA 2 – A aquisição pelo Ministério da Saúde e o fornecimento pelas Secretarias de Saúde não anulam a obrigatoriedade da solicitação, autorização e registros dos respectivos procedimentos em APAC.

NOTA 3 – Os seguintes procedimentos se encontram no Sistema de Informações Ambulatoriais do SUS - SIA-SUS, e são autorizados por APAC para a quimioterapia da LMC do adulto:

- 03.04.03.007-4 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica Qualquer Fase Controle Sanguíneo
- 03.04.03.011-2 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase Crônica 1^a linha
- 03.04.03.022-8 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase Crônica 2ª linha
- 03.04.03.012-0 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase Crônica 3ª linha
- 03.04.03.015-5 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase de Transformação 1ª linha
- 03.04.03.014-7 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase de Transformação 2ª linha
- 03.04.03.013-9 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase de Transformação 3ª linha
- 03.04.03.009-0 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase Blástica 1ª linha

- 03.04.03.008-2 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase Blástica 2ª linha
- 03.04.03.010-4 Quimioterapia da Leucemia Mieloide Crônica em Fase Blástica 3ª linha
- **NOTA 4** Quando o mesilato de imatinibe é associado a outros antineoplásicos do esquema terapêutico da LMC em fase blástica, o seu fornecimento pode ser concomitante à autorização de APAC para o respectivo procedimento de quimioterapia.
- NOTA 5 No caso de o efeito terapêutico ter feito regredir a fase leucêmica para uma anterior (de FB para FT ou FC; de FT para FC) não se modifica nem o medicamento nem a dose já em uso, mantendo-se o registro do mesmo procedimento.

10. TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE - TER

Deve-se informar o paciente ou seu responsável legal sobre os potenciais riscos, benefícios e efeitos adversos relacionados ao uso dos medicamentos preconizados neste Protocolo, levando-se em consideração as informações contidas no respectivo Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER).

11. REFERÊNCIAS

- 1. Jabbour E, Kantarjian H. Chronic myeloid leukemia: 2016 update on diagnosis, therapy, and monitoring. Am J Hematol. 2016;91(2):252-65.
- 2. Instituto Nacional de Câncer José Alencar Gomes da Silva. Estimativa biênio 2016-2017 Incidência de câncer no Brasil 2016 [Available from: http://www.inca.gov.br/estimativa/2016/.
- 3. Hehlmann R, Hochhaus A, Baccarani M, European L. Chronic myeloid leukaemia. Lancet. 2007;370(9584):342-50.
- 4. WHO. World Health Organization. WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues WHO Classification of Tumours. WHO; 2017 [4th [Available from: http://publications.iarc.fr/Book-And-Report-Series/Who-Iarc-Classification-Of-Tumours/Who-Classification-Of-Tumours-Of-Haematopoietic-And-Lymphoid-Tissues-2017.
- 5. Sokal J, Cox E, Baccarani M, Tura S, Gomez G, Robertson J, et al. Prognostic discrimination in good-risk chronic granulocytic leukemia. Blood. 1984;63(4):789-99.
- 6. Hasford J, Pfirmann M, Hehlmann R, Allan N, Baccarani M, Kluin-Nelemans J, et al. A new prognostic score for survival of patients with chronic myeloid leukemia treated with interferon alfa Writing Committee for the Collaborative CML Prognostic Factors Project Group. JNCI: Journal of the National Cancer Institute. 1998;90(11):850-9.
- 7. Hasford J, Baccarani M, Hoffmann V, Guilhot J, Saussele S, Rosti G, et al. Predicting complete cytogenetic response and subsequent progression-free survival in 2060 patients with CML on imatinib treatment: the EUTOS score. Blood. 2011;118(3):686-92.
- 8. Baccarani (Project 4). Calculation of Relative Risk of CML Patients. https://www.leukemia-net.org/content/leukemias/cml/euro and sokal score/index eng.html: Leukemianet; 2017 [updated 26/10/2015.
- 9. Hochhaus A, Saussele S, Rosti G, Mahon FX, Janssen J, Hjorth-Hansen H, et al. Chronic myeloid leukaemia: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol. 2017;28(suppl_4):iv41-iv51.
- 10. Cross NC, White HE, Colomer D, Ehrencrona H, Foroni L, Gottardi E, et al. Laboratory recommendations for scoring deep molecular responses following treatment for chronic myeloid leukemia. Leukemia. 2015;29(5):999-1003.
- 11. Baccarani M, Druker BJ, Branford S, Kim DW, Pane F, Mongay L, et al. Long-term response to imatinib is not affected by the initial dose in patients with Philadelphia chromosome-positive chronic myeloid leukemia in chronic phase: final update from the Tyrosine Kinase Inhibitor Optimization and Selectivity (TOPS) study. Int J Hematol. 2014;99(5):616-24.
- 12. Hehlmann R, Lauseker M, Saussele S, Pfirrmann M, Krause S, Kolb HJ, et al. Assessment of imatinib as first-line treatment of chronic myeloid leukemia: 10-year survival results of the randomized CML study IV and impact of non-CML determinants. Leukemia. 2017;31(11):2398-406.

- 13. National Comprehensive Cancer Network Foundation. NCCN Guidelines for Patients: Chronic Myeloid Leukemia. Fort Washington, USA: The National Comprehensive Cancer Network, Inc; 2018.
- 14. Soverini S, De Benedittis C, Mancini M, Martinelli G. Best Practices in Chronic Myeloid Leukemia Monitoring and Management. Oncologist. 2016;21(5):626-33.
- 15. Baccarani M, Deininger MW, Rosti G, Hochhaus A, Soverini S, Apperley JF, et al. European LeukemiaNet recommendations for the management of chronic myeloid leukemia: 2013. Blood. 2013;122(6):872-84.
- 16. Druker BJ, Sawyers CL, Kantarjian H, Resta DJ, Reese SF, Ford JM, et al. Activity of a specific inhibitor of the BCR-ABL tyrosine kinase in the blast crisis of chronic myeloid leukemia and acute lymphoblastic leukemia with the Philadelphia chromosome. N Engl J Med. 2001;344(14):1038-42.
- 17. Palandri F, Castagnetti F, Testoni N, Luatti S, Marzocchi G, Bassi S, et al. Chronic myeloid leukemia in blast crisis treated with imatinib 600 mg: outcome of the patients alive after a 6-year follow-up. Haematologica. 2008;93(12):1792-6.
- 18. Talpaz M, Silver RT, Druker BJ, Goldman JM, Gambacorti-Passerini C, Guilhot F, et al. Imatinib induces durable hematologic and cytogenetic responses in patients with accelerated phase chronic myeloid leukemia: results of a phase 2 study. Blood. 2002;99(6):1928-37.
- 19. Apperley JF, Cortes JE, Kim DW, Roy L, Roboz GJ, Rosti G, et al. Dasatinib in the treatment of chronic myeloid leukemia in accelerated phase after imatinib failure: the START a trial. J Clin Oncol. 2009;27(21):3472-9.
- 20. Kantarjian H, Cortes J, Kim DW, Dorlhiac-Llacer P, Pasquini R, DiPersio J, et al. Phase 3 study of dasatinib 140 mg once daily versus 70 mg twice daily in patients with chronic myeloid leukemia in accelerated phase resistant or intolerant to imatinib: 15-month median follow-up. Blood. 2009;113(25):6322-9.
- 21. The American Cancer Society medical and editorial content team. Treating Chronic Myeloid Leukemia by Phase.:

 The American Cancer Society; 2017 [Available from: https://www.cancer.org/cancer/chronic-myeloid-leukemia/treating/treating-by-phase.html.
- 22. Jain P, Kantarjian HM, Ghorab A, Sasaki K, Jabbour EJ, Nogueras Gonzalez G, et al. Prognostic factors and survival outcomes in patients with chronic myeloid leukemia in blast phase in the tyrosine kinase inhibitor era: Cohort study of 477 patients. Cancer. 2017;123(22):4391-402.
- 23. Boons C, Harbers L, Timmers L, de Jong J, Swart EL, Harry Hendrikse N, et al. Needs for information and reasons for (non)adherence in chronic myeloid leukaemia: Be aware of social activities disturbing daily routines. European journal of haematology. 2018.
- 24. Huguet F, Cayuela JM, Cambier N, Carpentier N, Tindel M, Violet I, et al. Nilotinib efficacy, safety, adherence and impact on quality of life in newly diagnosed patients with chronic myeloid leukaemia in chronic phase: a prospective observational study in daily clinical practice. Br J Haematol. 2019;187(5):615-26.
- 25. Sacha T, Gora-Tybor J, Wasak-Szulkowska E, Kyrcz-Krzemien S, Medras E, Becht R, et al. Quality of Life and Adherence to Therapy in Patients With Chronic Myeloid Leukemia Treated With Nilotinib as a Second-Line Therapy: A Multicenter Prospective Observational Study. Clinical lymphoma, myeloma & leukemia. 2017;17(5):283-95.
- 26. Santoleri F, Sorice P, Lasala R, Rizzo RC, Costantini A. Patient adherence and persistence with Imatinib, Nilotinib, Dasatinib in clinical practice. PloS one. 2013;8(2):e56813.
- 27. Trivedi D, Landsman-Blumberg P, Darkow T, Smith D, McMorrow D, Mullins CD. Adherence and persistence among chronic myeloid leukemia patients during second-line tyrosine kinase inhibitor treatment. Journal of managed care & specialty pharmacy. 2014;20(10):1006-15.
- 28. Yood MU, Oliveria SA, Cziraky M, Hirji I, Hamdan M, Davis C. Adherence to treatment with second-line therapies, dasatinib and nilotinib, in patients with chronic myeloid leukemia. Current medical research and opinion. 2012;28(2):213-9.

- 29. Negrin RS, Schiffer CA, Larson RA, Rosmarin AG. Treatment of chronic myeloid leukemia in accelerated phase. Waltham, MA: UpToDate Inc.; 2017 [Available from: https://www.uptodate.com/contents/treatment-of-chronic-myeloid-leukemia-in-accelerated-phase.
- 30. Negrin RS, Schiffer CA, Larson RA, Rosmarin AG. Treatment of chronic myeloid leukemia in blast crisis Waltham, MA: UpToDate Inc.; 2016 [Available from: https://www.uptodate.com/contents/treatment-of-chronic-myeloid-leukemia-in-blast-crisis.
- 31. Mesilato de Imatinibe [package insert]. São Paulo, BR: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.; 2015.
- 32. Sprycel (Dasatinibe) [package insert]. São Paulo, BR: AstraZeneca Pharmaceuticals LP 2016.
- 33. Tasigna (Nilotinibe) [package insert]. São Paulo, BR: Novartis Pharma Stein AG; 2015.
- 34. Hydrea (Hidroxiureia) [package insert]. São Paulo, BR: Corden Pharma Latina S.p.A; 2015.
- 35. Roferon-A (alfainterferona 2a) [package insert]. Rio de Janeiro, BR: La Roche Ltd; 2015.
- 36. O'Brien S, Berman E, Borghaei H, Deangelo DJ, Devetten MP, Devine S, et al. NCCN clinical practice guidelines in oncology: chronic myelogenous leukemia. J Natl Compr Canc Netw. 2009;7(9):984-1023.

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

HIDROXIUREIA

Eu.	(nome do(a) paciente), declaro ter sido informado(a)							
	claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de HIDROXIUREIA							
	amento da leucemia mieloide crônica.							
•	termos médicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médico							
	(nome do médico que prescreve).							
	(none do medico que preservo).							
Ass melhoras:	sim, declaro que fui claramente informado (a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer as seguintes							
	minuição temporária das contagens de glóbulos brancos no sangue;							
	elhora temporária da qualidade de vida.							
	emora temporana da quandade de vida:							
Fui	também claramente informado (a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do							
uso do me	dicamento:							
- n	ão se sabe ainda ao certo os riscos do uso de hidroxiureia na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisar							
imediatam	ente o médico;							
- h	omens e mulheres com vida sexual ativa devem usar meios de contracepção adequados durante a terapia com							
hidroxiure	ia;							
- a	hidroxiureia é excretada no leite humano. Pelo o potencial de causar reações adversas sérias em lactentes, deve-se							
decidir en	tre suspender a amamentação ou o tratamento, levando-se em conta a importância do medicamento para a							
sobrevivêr	ncia da mãe;							
- ef	ceitos adversos da hidroxiureia - depressão da medula óssea (leucopenia, anemia e trombocitopenia); estomatite,							
anorexia, i	náusea, vômitos, diarreia e constipação; erupções maculopapulares, eritema facial e periférico, ulceração da pele,							
hiperpigm	entação, eritema, atrofia da pele e unhas, descamação, pápulas violáceas e alopécia em alguns pacientes após vários							
anos de ter	apia de manutenção diária (longa duração) com a hidroxiureia; câncer de pele tem sido raramente observado; letargia,							
raros caso	s de cefaleia, tontura, desorientação, alucinações e convulsões; elevação dos níveis séricos de ácido úrico, ureia e							
creatinina;	Febre, calafrios, mal-estar, astenia e elevação de enzimas hepáticas; raramente pode ocorrer reações pulmonares							
agudas (in	filtrados pulmonares difusos, fibrose e dispneia).							
- cc	ontraindicado em casos de alergia (hipersensibilidade) aos componentes do medicamento;							
- ri	sco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros							
medicame	ntos.							

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido (a), inclusive em

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não

() Sim () Não

caso de desistir de usar o medicamento.

Local e Data:

Nome do paciente:

Número do Cartão Nacional de Saúde do paciente:

Nome de responsável legal, se aplicável:

Documento de identificação do responsável legal:

Assinatura do paciente ou do responsável legal:

Médico responsável, CRM/UF:

Assinatura e carimbo do médico responsável:

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

ALFA-INTERFERONA

Eu								(nome do	o(a) p	aciente),	dec	laro ter sido	o infor	mado(a)
clarament	e sobre be	nefícios, ri	scos, coi	ntraindicaçõe	s e	principa	is ef	eitos adve	ersos 1	relaciona	dos a	ao uso de IN	TERF	ERONA
ALFA par	a o tratame	ento da LE	UCEMI	A MIELOIDI	E CI	RÔNICA	4 .							
Os	termos	médicos	foram	explicados	e	todas	as	minhas	dúvi	das for	am	resolvidas	pelo	médico

Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer as seguintes melhoras:

(nome do médico que prescreve).

- diminuição das contagens de glóbulos brancos no sangue;
- chance de controle da doença por longo prazo.

Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso do medicamento:

- não se sabe ainda ao certo os riscos do uso de interferona alfa na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico. No entanto, o interferona alfa pode ser a opção mais segura de tratamento caso ocorra gravidez, em comparação com os medicamentos antineoplásicos alternativos.
- homens e mulheres com vida sexual ativa devem usar meios de contracepção adequados durante a terapia com interferona alfa:
- não existem dados sobre a excreção do interferona alfa no leite humano. Como muitos medicamentos são excretados no leite humano e pelo o potencial de causar reações adversas sérias em lactentes, deve-se decidir entre suspender a amamentação ou o tratamento, levando-se em conta a importância do medicamento para a sobrevivência da mãe;
- efeitos adversos da alfa-interferona Sintomas gerais: a maioria dos pacientes apresenta sintomas semelhantes aos de gripe, tais como: fadiga, febre, calafrios, anorexia, mialgia, cefaleia, artralgias e sudorese. Estes sintomas são geralmente reduzidos ou eliminados pelo uso do paracetamol e tendem a diminuir com a continuação do tratamento, embora esta possa levar à letargia, fraqueza e fadiga. Trato gastrintestinal: anorexia, náusea, vômitos, alterações do paladar, boca seca, perda de peso, diarreia e dor abdominal leve a moderada, constipação, flatulência; foram relatados casos isolados de reativação de úlcera péptica e sangramento gastrintestinal sem risco de vida para o paciente; alterações das funções hepáticas, caracterizadas por elevação de transaminases/transferases, fosfatase alcalina, desidrogenase lática e bilirrubina. Sistema nervoso: parestesia, tontura, vertigem, distúrbios visuais, diminuição da capacidade mental, esquecimento, depressão, sonolência, confusão, distúrbios de comportamento, como ansiedade e nervosismo, e distúrbios do sono; complicações raras incluem comportamento suicida, sonolência profunda, convulsões, coma, reações adversas cerebrovasculares, impotência transitória e retinopatia isquêmica. Sistemas cardiovascular e pulmonar: episódios de hipotensão e hipertensivos passageiros, edema, cianose, arritmias, palpitações e dor no peito; tosse e dispneia de caráter moderado raramente foram observadas. Pele, mucosas e anexos: reações cutâneas no local da administração, reagravamento de herpes labial, exantema, prurido, ressecamento cutâneo e das mucosas, rinorreia, epistaxe e alopécia. Raramente observou-se diminuição da função renal, elevações dos níveis séricos de ureia, creatinina e ácido úrico. Pode ocorrer leucopenia transitória, trombocitopenia e anemia.
 - contraindicado em casos de alergia (hipersensibilidade) aos componentes do medicamento;
- risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros medicamentos.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

() Sim () Não
Local e Data:
Nome do paciente:
Número do Cartão Nacional de Saúde do paciente:
Nome de responsável legal, se aplicável:
Documento de identificação do responsável legal:
Assinatura do paciente ou do responsável legal:
Médico responsável, CRM/UF:

Assinatura e carimbo do médico responsável:

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

MESILATO DE IMATINIBE

Eu,								(nome do	o(a) pacie	nte), dec	claro ter sid	o infor	mado(a)
claramente	sobre bei	nefícios, ri	scos, co	ntraindicaçõe	es e	principa	ais ef	eitos adv	ersos relac	cionados	ao uso de N	1ESILA	ATO DE
IMATINIE	BE para o	tratamento	da leuce	mia mieloide	e crĉ	ònica (L	MC).						
Os	termos	médicos	foram	explicados	e	todas	as	minhas	dúvidas	foram	resolvidas	pelo	médico
				(nome d	o m	édico qu	ie pro	escreve).					
Ass	im, declar	o que fui o	claramen	te informado	o(a)	de que	o me	dicamento	o que pass	o a rece	ber pode traz	zer as s	eguintes
melhoras:													

- diminuição das contagens de glóbulos brancos no sangue;
- chance de controle da doença por longo prazo;
- melhora da qualidade de vida.

Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso do medicamento:

- o mesilato de imatinibe é utilizado para o tratamento da LMC em fases crônica, de transformação e blástica;
- o mesilato de imatinibe não pode ser usado durante a gravidez pelo risco de má-formação do feto;
- homens e mulheres com vida sexual ativa devem usar meios de contracepção adequados durante a terapia com mesilato de imatinibe:
- o mesilato de imatinibe é excretado no leite humano. Devido à incerteza sobre a segurança do medicamento em lactentes, deve-se decidir entre suspender a amamentação ou o tratamento, levando-se em conta a importância do medicamento para a sobrevivência da mãe.

As seguintes situações podem ser sinais de efeitos secundários graves e devem ser imediatamente comunicadas ao meu médico:

- efeitos adversos: astenia, cefaleia, tontura, alterações no paladar, parestesia, insônia, náusea, vômitos, diarreia, mialgia, căibras musculares, artralgia, erupção cutânea, edemas superficiais periorbitários ou dos membros inferiores, alopecia, conjuntivite, hiperlacrimação, dispneia, epistaxe, neutropenia, trombocitopenia e anemia são frequentes. Raramente ocorrem derrame pleural, ascite, edema pulmonar e aumento rápido de peso com ou sem edema superficial, desidratação, hiperuricemia, hipocalemia, gota, hipofosfatemia, hipercalemia, hiponatremia, depressão, ansiedade, diminuição da libido, confusão mental, hemorragia cerebral, síncope, neuropatia periférica, hipoestesia, sonolência, enxaqueca, comprometimento da memória, edema macular, papiledema, hemorragia retiniana, hemorragia vítrea, glaucoma, vertigem, zumbido, insuficiência cardíaca, edema pulmonar, taquicardia, pericardite, tamponamento cardíaco, hematoma, hipertensão, hipotensão, rubor, extremidades frias, tromboembolismo, fibrose pulmonar, pneumonite intersticial, hemorragia gastrintestinal, melena, ascite, úlcera gástrica, gastrite, eructação, boca seca, colite, diverticulite, obstrução intestinal, pancreatite, icterícia, hepatite, hiperbilirrubinemia, insuficiência hepática, petéquias, sufusão, aumento da sudorese, urticária, onicoclase, reações de fotossensibilidade, púrpura, hipotricose, queilite, hiperpigmentação da pele, hipopigmentação da pele, psoríase, dermatite esfoliativa, erupções bolhosas, angioedema, erupção cutânea vesicular, síndrome de Stevens-Johnson, dermatose neutrofílica febril aguda (síndrome de Sweet), dor ciática, rigidez articular e muscular, necrose avascular, osteonecrose de quadril, insuficiência renal, dor renal, polaciúria, hematúria, ginecomastia, edema escrotal, menorragia, dor no mamilo e disfunção sexual.
 - contraindicado em casos de alergia (hipersensibilidade) aos componentes do medicamento;
- risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros medicamentos.

Devo informar ao meu médico qualquer uso de medicamentos, suplementos nutricionais ou produtos naturais durante o uso do mesilato de imatinibe.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido (a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

() Sim () Não
Local e Data:	
Nome do paciente:	
Número do Cartão N	Vacional de Saúde do paciente:

Nome de responsável legal, se aplicável:

Documento de identificação do responsável legal:

Assinatura do paciente ou do responsável legal:

Médico responsável, CRM/UF:

Assinatura e carimbo do médico responsável:

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

DASATINIBE

Eu	,							(nome do	(a) pacier	nte), dec	claro ter sid	o infor	mado(a)
clarament	e sobre ber	nefícios, ris	scos, con	traindicações	e p	rincipai	s efe	itos advers	sos relacio	nados ac	uso de DAS	SATINI	BE para
o tratamento da leucemia mieloide crônica (LMC).													
Os	termos	médicos	foram	explicados	e	todas	as	minhas	dúvidas	foram	resolvidas	pelo	médico
				(nome do	o m	édico qu	ie pro	escreve).					
As	sim, declar	o que fui o	claramen	te informado	(a)	de que	o me	edicament	o que pass	so a rece	ber pode tra	zer as s	eguintes
melhoras:													

- diminuição das contagens de glóbulos brancos no sangue;
- chance de controle da doença por longo prazo;
- melhora da qualidade de vida.

Fui também claramente informado (a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso do medicamento:

- o dasatinibe é utilizado para o tratamento da LMC em fases crônica, de transformação e blástica;
- o dasatinibe não pode ser usado durante a gravidez pelo risco de má-formação do feto;
- homens e mulheres com vida sexual ativa devem usar meios de contracepção adequados durante a terapia com dasatinibe:
- o dasatinibe pode ser excretado no leite humano. Devido à incerteza sobre a segurança do medicamento em lactentes, deve-se decidir entre suspender a amamentação ou o tratamento, levando-se em conta a importância do medicamento para a sobrevivência da mãe.

As seguintes situações podem ser sinais de efeitos secundários graves e devem ser imediatamente comunicadas ao meu médico:

- dor no peito, dificuldade em respirar, tosse e desmaio; hemorragias inesperadas ou formação de manchas arroxeadas na pele sem ter tido uma lesão; presença de sangue no vômito, nas fezes ou na urina; fezes enegrecidas; sinais de infeção, como febre ou calafrios.
- efeitos adversos muito frequentes (afetam mais de 1 doente em cada 10): Infeções, incluindo infecção bacteriana, viral e fúngica; Coração e pulmões: falta de ar, tosse; Problemas digestivos: diarreia, náusea e vômitos; Pele, cabelo, olhos e sintomas gerais: erupção na pele, febre, inchaço em volta das mãos e dos pés, dores de cabeça, sensação de cansaço ou fraqueza, hemorragia; Dor: dores musculares, dor abdominal (barriga); Os exames podem mostrar: baixo número de plaquetas, baixo de número de glóbulos brancos (neutropenia), anemia, líquido em volta dos pulmões;
- efeitos adversos frequentes (afetam 1 a 10 doentes em cada 100): Infeções: pneumonia, infeção viral por herpes, infeção das vias respiratórias superiores, infeção grave do sangue ou dos tecidos (incluindo desfechos fatais); Coração e pulmões: palpitações, insuficiência cardíaca congestiva, disfunção cardíaca, pressão arterial elevada, pressão sanguínea aumentada nas artérias que fornecem sangue aos pulmões; Problemas digestivos: perda do apetite, alteração do paladar, acúmulo de líquido no abdome, inflamação do cólon (intestinos), prisão de ventre, azia, ulceração na boca, gastrite; Pele, cabelo, olhos e sintomas gerais: aumento de peso por retenção de líquidos, inchaço (edema) generalizado, perda de peso, sensação de formigamento, prurido, pele seca, acne, inflamação da pele, ruído persistente nos ouvidos, queda de cabelo, transpiração excessiva, alterações da visão (incluindo visão turva e visão distorcida), secura ocular, hematomas (manchas arroxeadas), depressão, insônia, vermelhidão, tonturas, sonolência; Dor: dor nas articulações, fraqueza muscular, dor no peito, dor em volta das mãos e dos pés, arrepios, rigidez nos músculos e nas articulações, espasmos musculares; Os exames podem

mostrar: líquido em volta do coração, líquido nos pulmões, arritmia, neutropenia febril, alterações em todas as células sanguíneas, hemorragia gastrointestinal, níveis elevados de ácido úrico no sangue.

- efeitos secundários pouco frequentes (afetam 1 a 10 doentes em cada 1.000): Coração e pulmões: ataque cardíaco (incluindo desfechos fatais), inflamação da membrana que reveste o coração (pericardite), ritmo cardíaco irregular, dor no peito por falta de fornecimento de sangue ao coração (angina), pressão arterial baixa, estreitamento das vias respiratórias que pode provocar dificuldades em respirar, asma; Problemas digestivos: inflamação do pâncreas, úlcera péptica, inflamação do tubo digestivo, abdome (barriga) inchado, fissura na pele do canal anal, dificuldade em engolir, inflamação da vesícula biliar, bloqueio dos ductos biliares; Pele, cabelo, olhos e sintomas gerais: reações alérgicas, incluíndo nódulos vermelhos e moles na pele (eritema nodoso), ansiedade, confusão, alterações do humor, diminuição do desejo sexual, desmaios, tremor, inflamação do olho que provoca vermelhidão ou dor, uma doença na pele caracterizada por placas vermelhas, moles e bem definidas, acompanhadas de febre de início rápido e elevação do número de células brancas no sangue (dermatose neutrofílica febril aguda), sensibilidade à luz, alteração na coloração da pele, inflamação do tecido subcutâneo, úlceras na pele, bolhas na pele, alterações nas unhas, alterações nos pés e mãos, insuficiência renal, aumento da frequência em urinar, aumento das mamas nos homens, menstruações irregulares, desconforto e fraqueza geral, intolerância à temperatura; Dor: inflamação das veias que pode provocar vermelhidão, sensibilidade ao toque e inchaço, inflamação do tendão; Cérebro: perda de memória; Os exames podem mostrar: resultados anormais nos testes sanguíneos e possível diminuição da função dos rins, pela destruição rápida de células tumorais (síndrome de lise tumoral), níveis baixos de albumina no sangue, hemorragia no cérebro, atividade elétrica irregular do coração, aumento do coração, inflamação do fígado, presença de proteínas na urina, creatinafosfoquinase aumentada (uma enzima normalmente encontrada no coração, no cérebro e nos músculos esqueléticos).

- efeitos adversos raros (afetam 1 a 10 doentes em cada 10.000): Coração e pulmões: aumento do ventrículo direito no coração, inflamação do músculo do coração, conjunto de condições que resultam na interrupção do fornecimento de sangue ao músculo cardíaco (síndrome coronariana aguda); Problemas digestivos: obstrução do intestino; Pele, cabelo, olhos e sintomas gerais: convulsões, inflamação do nervo ótico que pode provocar perda total ou parcial da visão, diminuição da visão, manchas azul-arroxeadas na pele; Cérebro: AVC (acidente cerebrovascular), episódio temporário de disfunção neurológica provocado por perda de fluxo sanguíneo, paralisia do nervo facial; Os exames podem mostrar: produção insuficiente de células vermelhas do sangue.

- outros efeitos adversos que foram comunicados (frequência desconhecida) incluem: inflamação dos pulmões, alterações nos vasos sanguíneos que fornecem sangue aos pulmões e coágulos de sangue nos vasos sanguíneos (trombose).
 - contraindicado em casos de alergia (hipersensibilidade) aos componentes do medicamento;
- risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros medicamentos.

Devo informar ao meu médico qualquer uso de medicamentos, suplementos nutricionais ou produtos naturais durante o uso do dasatinibe.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido (a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

SIM	()	NAO	()
-----	---	---	-----	---	---

Local e Data:

Nome do paciente:

Número do Cartão Nacional de Saúde do paciente:

Nome de responsável legal, se aplicável:

Documento de identificação do responsável legal:

Assinatura do paciente ou do responsável legal:

Médico responsável, CRM/UF:

Assinatura e carimbo do médico responsável:

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

NILOTINIBE

Eu,								(nome do	o(a) pacie	nte), dec	laro ter sid	o infor	mado(a)
claramente	sobre bei	nefícios, ris	scos, con	traindicações	s e p	rincipai	is efe	itos adver	sos relacio	onados a	o uso de NII	LOTIN	IBE para
o tratamen	to da leuc	emia mielo	ide crôn	ica (LMC).									
Os	termos	médicos	foram	explicados	e	todas	as	minhas	dúvidas	foram	resolvidas	pelo	médico
								(nome	do médico	que pre	escreve).		
Ass	im, decla	ro que fui	claramen	te informado	o(a)	de que	o me	dicament	o que pass	o a rece	ber pode traz	zer as s	eguintes
melhoras:													

- diminuição das contagens de glóbulos brancos no sangue;
- chance de controle da doença por longo prazo;
- melhora da qualidade de vida.

Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso do medicamento:

- o nilotinibe é utilizado para o tratamento da LMC em fases crônica e de transformação, mas não em fase blástica;
- o nilotinibe não pode ser usado durante a gravidez pelo risco de má-formação do feto;
- homens e mulheres com vida sexual ativa devem usar meios de contracepção adequados durante a terapia com nilotinibe:
- o nilotinibe pode ser excretado no leite humano. Devido à incerteza sobre a segurança do medicamento em lactentes, deve-se decidir entre suspender a amamentação ou o tratamento, levando-se em conta a importância do medicamento para a sobrevivência da mãe.

As seguintes situações podem ser sinais de efeitos secundários graves e devem ser imediatamente comunicadas ao meu médico:

- aumento de peso rápido, inchaço das mãos, tornozelos, pés ou face; dor no peito, pressão arterial elevada, ritmo cardíaco irregular, coloração azul nos lábios, língua ou pele; dificuldade em respirar, tosse, chiado no peito, inchaço dos pés ou pernas; hemorragias inesperadas ou formação de manchas arroxeadas na pele sem ter tido uma lesão; presença de sangue no vômito, nas fezes ou na urina; fezes enegrecidas; sinais de infeção, como febre ou calafrios; visão turva, perda de visão; dor abdominal, náusea, obstipação, abdome distendido; pele e olhos amarelos, urina de cor escura; sede excessiva, elevado volume urinário, aumento do apetite com perda de peso, cansaço; dor, desconforto, fraqueza ou cãibras nos músculos das pernas, úlceras nas pernas ou braços que cicatrizam lentamente ou que não cicatrizam, e mudanças visíveis de cor (azulada ou palidez) ou diminuição da temperatura afetando todo um membro (perna ou braço) ou sua extremidade (dedos dos pés e das mãos).
- efeitos adversos muito frequentes (podem afetar mais de 1 em cada 10 doentes): dores de cabeça; cansaço; dor muscular; prurido, eritema, urticária; náusea; nível elevado de bilirubina no sangue (disfunção hepática); nível elevado de lipase no sangue (disfunção pancreática).
- efeitos adversos frequentes (podem afetar até 1 em 10 doentes): diarreia, vômitos, desconforto abdominal, desconforto gástrico após as refeições, flatulência, inchaço ou distensão do abdome; dor óssea, dor nas articulações, espasmos musculares, dor nas extremidades, dor nas costas, dor ou desconforto num lado do corpo; irritação, inchaço, secreção, prurido ou vermelhidão nos olhos, olhos secos; vermelhidão da pele, pele seca, acne, verrugas, diminuição da sensibilidade da pele; perda de apetite, alterações do paladar, aumento de peso; perda de cabelo; tontura, insônia, ansiedade; suores noturnos, sudorese excessiva; palpitações (sensação de batimento cardíaco rápido).

- efeitos adversos pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 doentes): lesões dolorosas na pele; inchaço nas pálpebras; sangramento do nariz; sintomas gripais; sensação de formigamento ou adormecimento na pele; alterações visuais; sensação de alteração de temperatura do corpo (incluindo sensação de calor e sensação de frio); placas espessadas da pele vermelhas e descamação.

- outros efeitos adversos que foram comunicados (frequência desconhecida) incluem: perda de memória, humor alterado ou depressivo, perda de energia, sensação geral de mal-estar; infeção bacteriana da pele; monilíase bucal; bolhas, quistos na pele, pele oleosa, adelgaçamento da pele, manchas escuras da pele, descoloração da pele; sensibilidade aumentada da pele; sensibilidade dentária, hemorragia (sangramento), sensibilidade e aumento do tamanho das gengivas; boca seca, garganta inflamada e aftas; tremores; dor e inchaço de articulações (gota); fraqueza muscular; inconsciência; dificuldade e dor ao urinar, sensação exagerada de necessidade de urinar; produção de urina frequente, cor anormal da urina; sensação de endurecimento do peito, períodos menstruais extensos, inchaço dos mamilos; dores de cabeça graves, acompanhadas por náusea, vômitos e sensibilidade à luz; azia; desenvolvimento mamário nos homens; síndrome das pernas inquietas (uma vontade irresistível de mover uma parte do corpo, normalmente as pernas, acompanhada por sensações desconfortáveis).

- contraindicado em casos de alergia (hipersensibilidade) aos componentes do medicamento;

- risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros medicamentos.

Devo informar ao meu médico qualquer uso de medicamentos, suplementos nutricionais ou produtos naturais durante o uso do nilotinibe.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

() SIM () NÃO

Local e Data:

Nome do paciente:

Número do Cartão Nacional de Saúde do paciente:

Nome de responsável legal, se aplicável:

Documento de identificação do responsável legal:

Assinatura do paciente ou do responsável legal:

Médico responsável, CRM/UF:

Assinatura e carimbo do médico responsável:

APÊNDICE 1

METODOLOGIA DE BUSCA E AVALIAÇÃO DA LITERATURA

1. Escopo e finalidade do Protocolo

A revisão do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) da Leucemia Mieloide Crônica do Adulto iniciou-se com a reunião presencial para delimitação do escopo, cujo objetivo foi a discussão da atualização do referido PCDT.

A reunião contou com a presença de cinco membros do Grupo Elaborador, sendo três especialistas e dois metodologistas, além de dois representantes do Comitê Gestor.

Inicialmente, a macroestrutura do PCDT foi estabelecida com base na Portaria N° 375/SAS/MS, de 10 de novembro de 2009³⁷, que estabelece o roteiro para elaboração dos PCDT, definindo-se as seções do documento.

Após essa definição, cada seção foi detalhada e discutida entre o Grupo Elaborador, com o objetivo de identificar as tecnologias que seriam consideradas nas recomendações. Com o arsenal de tecnologias previamente disponíveis no SUS, as novas tecnologias puderam ser identificadas.

2. Equipe de elaboração e partes interessadas

Além dos representantes do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde do Ministério da Saúde (DGITIS/SCTIE/MS), a elaboração deste Protocolo contou com médicos hematologistas da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto da Universidade de São Paulo, do Instituto Nacional de Câncer e do Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC), além de colaboradores e metodologistas do HAOC.

Todos os participantes do Grupo Elaborador preencheram o formulário de Declaração de Conflitos de Interesse, que foram enviados ao Ministério da Saúde, como parte dos resultados

Avaliação da Subcomissão Técnica de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

O PCDT foi avaliado pela Subcomissão Técnica de PCDT em sua 73° reunião (outubro/2019) e contou com representantes das áreas técnicas do MS (DAF, DECIT e DGITIS/SCTIE e da SAES). Entre os principais pontos levantados estavam as linhas terapêuticas e algoritmo de tratamento e denominação do documento (DDT ou PCDT).

Após a revisão dos pontos discutidos na 73º reunião, foi apresentado um informe do PCDT por ocasião da 75º reunião (dezembro/2019) da subcomissão técnica, quando estavam presentes representantes das áreas técnicas da SCTIE e SAES. O texto do PCDT foi aprovado para ser avaliado pela Conitec.

Consulta pública

Após a apresentação à 85ª Reunião Ordinária da Conitec, o PCDT da Leucemia Mieloide Crônica do Adulto foi encaminhado à consulta pública com recomendação preliminar positiva à sua aprovação. A Consulta Pública nº 02/2020 esteve disponível na página eletrônica da Conitec de 21/02/2020 a 17/03/2020, tendo recebido 343 contribuições, sendo 334 de pessoa física e nove de pessoa jurídica. As contribuições foram analisadas de modo quantitativo e qualitativo, e foram apresentadas à 88º Reunião da Conitec, em 04 de junho de 2020.

O conteúdo integral das contribuições se encontra disponível na página da CONITEC em: http://conitec.gov.br/images/Consultas/Contribuicoes/2020/CP CONITEC 02 2020 PCDT Leucemia Mieloide Crnica do Adulto.pdf .

3. Busca da evidência e recomendações

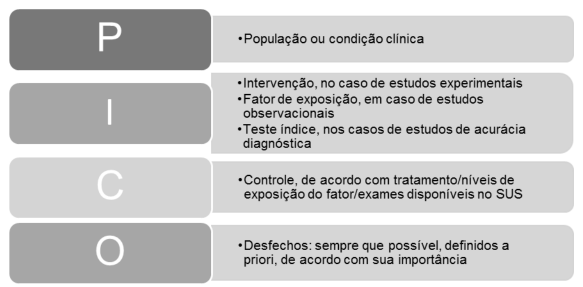
Metodologia

Os médicos especialistas do tema do presente PCDT foram, então, orientados a elencar questões de pesquisa, estruturadas de acordo com o acrônimo PICO (**Figura A**), para cada tecnologia não incorporada no SUS ou em casos de quaisquer incertezas científicas. Não houve restrição do número de questões de pesquisa a serem elencadas pelos especialistas.

Foi estabelecido que as recomendações diagnósticas, de tratamento ou de acompanhamento que utilizassem tecnologias previamente disponibilizadas no SUS não teriam questão de pesquisa definidas, por se tratar de prática clínica estabelecida, exceto em casos de incertezas atuais sobre seu uso, casos de desuso ou oportunidades de desinvestimento.

Ao final, quatro questões de pesquisa foram definidas para o presente PCDT (**Quadro A**).

Figura A - Definição da questão de pesquisa estruturada de acordo com o acrônimo PICO



Quadro A - Questões de pesquisa elencadas

Número	Descrição	Seção
1	Qual a eficácia e segurança do dasatinibe e do nilotinibe como primeira linha de tratamento da LMC em adultos?	Tratamento
2	Qual o nível de resposta do nilotinibe e do dasatinibe, em relação ao imatinibe, estratificados por risco (SOKAL, Hasford ou Eurorisk)?	Tratamento
3	Qual a eficácia e segurança dos inibidores de tirosina quinases (imatinibe, dasatinibe e nilotinibe) como tratamento na fase de transformação da LMC em adultos?	Tratamento
4	Qual a acurácia diagnóstica dos exames FISH, RT-PCR (BCR-ABL), Cariotipagem e pesquisa de mutação na monitorização e no diagnóstico da LMC em adultos?	Diagnóstico

LMC: leucemia mieloide crônica.

As seções foram distribuídas entre os médicos especialistas (chamados relatores da seção), responsáveis pela redação da primeira versão da seção. A seção poderia ou não ter uma ou mais questões de pesquisa elencadas. Na ausência de questão de

pesquisa (recomendações pautadas em prática clínica estabelecidas e apenas com tecnologias já disponíveis no SUS), os especialistas foram orientados a referenciar a recomendação com base nos estudos pivotais que consolidaram a prática clínica. Quando a seção continha uma ou mais questões de pesquisa, os relatores, após atuação dos metodologistas (ver descrição a seguir), interpretavam as evidências e redigiam uma primeira versão da recomendação, para ser discutida entre o painel de especialistas na ocasião do consenso.

Coube aos metodologistas do Grupo Elaborador atuarem na elaboração das estratégias e busca nas bases de dados MEDLINE via Pubmed e Embase, para cada questão de pesquisa definida no PCDT. As bases de dados Epistemonikos e Google acadêmico também foram utilizadas para validar os achados das buscas nas bases primárias de dados.

O fluxo de seleção dos artigos foi descritivo, por questão de pesquisa. A seleção das evidências foi realizada por um metodologista e respeitou o conceito da hierarquia das evidências. Dessa forma, na etapa de triagem das referências por meio da leitura do título e resumo das publicações, os estudos que potencialmente preenchessem os critérios PICO foram mantidos, independentemente do delineamento do estudo. Havendo ensaios clínicos randomizados, preconizou-se a utilização de revisões sistemáticas com meta-análise. Havendo mais de uma revisão sistemática com meta-análise, a mais completa, atual e com menor risco de viés foi selecionada. Se a sobreposição dos estudos nas revisões sistemáticas com meta-análise era pequena, mais de uma revisão sistemática com meta-análise foi considerada. Quando a revisão sistemática não tinha meta-análise, preferiu-se considerar os estudos originais, por serem mais completos em relação às descrições das variáveis clínico-demográficas e desfechos de eficácia e segurança. Adicionalmente, checou-se a identificação de ensaios clínicos randomizados adicionais, para complementar o corpo das evidências, que poderiam não ter sido incluídos nas revisões sistemáticas com meta-análises selecionadas por conta de limitações na estratégia de busca da revisão ou por terem sido publicados após a data de publicação da revisão sistemática considerada. Na ausência de ensaios clínicos randomizados, priorizaram-se os estudos comparativos não randomizados e, por fim, as séries de casos. Quando apenas séries de casos foram identificadas e estavam presentes em número significante, definiu-se um tamanho de amostra mínimo para a inclusão. Mesmo quando ensaios clínicos randomizados eram identificados, mas séries de casos de amostras significantes também fossem encontradas, elas também eram incluídas, principalmente para compor o perfil de segurança da tecnologia. Quando, durante o processo de triagem, era percebida a escassez de evidências, estudos similares, que atuassem como provedores de evidência indireta para a questão de pesquisa, também foram mantidos, para posterior discussão para definir a inclusão ou não ao corpo da evidência. Os estudos excluídos tiveram suas razões de exclusão relatadas, mas não referenciadas, por conta da extensão do documento. O detalhamento desse processo de seleção é descrito por questão de pesquisa correspondente, ao longo deste Apêndice.

Com o corpo das evidências identificado, procedeu-se à extração dos dados quantitativos dos estudos, feita por um metodologista e revisado por um segundo, em uma única planilha de Excel. As características dos participantes nos estudos foram definidas com base na importância para interpretação dos achados e com o auxílio do especialista relator da questão. As características dos estudos também foram extraídas, bem como os desfechos de importância definidos na questão de pesquisa.

O risco de viés dos estudos foi avaliado de acordo com o delineamento de pesquisa e ferramenta específica. Apenas a conclusão desta avaliação foi reportada. Se o estudo apresentasse baixo risco de viés, significaria que não havia nenhum comprometimento do domínio avaliado pela respectiva ferramenta. Se o estudo apresentasse alto risco de viés, os domínios da ferramenta que estavam comprometidos eram explicitados. Desta forma, o risco de viés de revisões sistemáticas foi avaliado pela ferramenta *A MeaSurement Tool to Assess systematic Reviews 2* (AMSTAR-2)³⁸, os ensaios clínicos randomizados pela ferramenta de risco de viés da Cochrane³⁹, os estudos observacionais pela ferramenta Newcastle-Ottawa⁴⁰ e os estudos de acurácia diagnóstica pelo *Quality Assessment of Diagnostic Accuracy Studies 2* (QUADAS-2)⁴¹. Séries de casos que respondiam à questão de pesquisa com o objetivo de se estimar eficácia foram definidas *a priori* como de alto risco de viés.

Após a finalização da extração dos dados, as tabelas foram editadas de modo a auxiliar na interpretação dos achados pelos especialistas. Para a redação da primeira versão da recomendação, essas tabelas foram detalhadas por questão de pesquisa.

A qualidade das evidências e a força da recomendação foram julgadas de acordo com os critérios GRADE (Grading of Recommendations, Assessment, Development and Evaluations)⁴², de forma qualitativa, durante a reunião de consenso sobre as recomendações. Os metodologistas mediaram as discussões apresentando cada um dos critérios GRADE para os dois objetivos do sistema GRADE, e as conclusões do painel de especialistas foram apresentadas ao final do parágrafo do texto correspondente

à recomendação.

A) Questões de Pesquisa

Questão de pesquisa 1: Qual a eficácia e segurança do dasatinibe e do nilotinibe como primeira linha de tratamento da

LMC em adultos?

1) Estratégia de busca

MEDLINE via Pubmed:

((("Leukemia, Myeloid, Chronic-Phase" [Mesh] OR "Leukemia, Myelogenous, Chronic, BCR-ABL Positive" [Mesh] OR Leukemia, Chronic Myelogenous OR Leukemia, Chronic Myeloid OR Leukemia, Myelocytic, Chronic OR Chronic Myelocytic Leukemia OR Chronic Myelogenous Leukemia OR Chronic Myeloid Leukemia)) AND (("aged" [MeSH Terms] OR "adult" [MeSH Terms:noexp] OR "adult" [MeSH Terms] OR of age OR middle age))) AND (("Dasatinib" [Mesh] OR Sprycel OR ("4-methyl-N-(3-(4-methylimidazol-1-yl)-5-(trifluoromethyl)phenyl)-3-((4-pyridin-3-ylpyrimidin-2-BMS yl)amino)benzamide" [Supplementary Concept] OR nilotinib OR Tasigna OR AMN107)) Filters: Randomized Controlled Trial;

Systematic Reviews

Total: 44 referências

Data do acesso: 09/02/2017

EMBASE:

('chronic myeloid leukemia'/mj) OR ('leukemia'/mj AND myelogenous AND chronic AND [embase]/lim) OR (chronic AND

myelocytic AND 'leukemia'/mj AND [embase]/lim)

AND

[('dasatinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('sprycel'/mj AND [embase]/lim) OR (bms AND 354825 AND [embase]/lim)] OR [('nilotinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('tasigna'/mj AND [embase]/lim) OR ('amn107'/mj AND [embase]/lim)]

AND

([cochrane review]/lim OR [systematic review]/lim OR [meta analysis]/lim OR [controlled clinical trial]/lim OR [randomized controlled trial]/lim) AND [embase]/lim

Total= 145 referências

Data do acesso: 06/03/2017

2) Seleção das evidências

A busca das evidências na base MEDLINE (via PubMed) e Embase resultou em 189 referências (44 no MEDLINE e 145 no Embase). Destas, 14 foram excluídas por estarem duplicadas. Cento e setenta e cinco referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 33 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

As citações potencialmente elegíveis foram agrupadas de acordo com o desenho de estudo e a molécula avaliada. Treze citações representaram estudos de eficácia e segurança de ambas as moléculas, dasatinibe e nilotinibe, sendo dois estudos primários e 11 revisões sistemáticas. Das revisões sistemáticas, 10 foram excluídas devido às seguintes razões: as revisões publicadas por dois estudos foram excluídas por avaliarem os desfechos mediante agrupamento de todas as moléculas de inibidores da tirosinoquinase na meta-análise. As revisões publicadas por dois estudos foram excluídas por considerarem estudos

que incluíram populações resistentes ao imatinibe. Ainda, seis citações correspondentes a quatro revisões sistemáticas e metaanálises de comparações indiretas foram excluídas por terem gerado as estimativas de efeito com base apenas nos estudos centrais
que avaliaram cada molécula *versus* imatinibe. Desta forma, foi incluída apenas a revisão sistemática e meta-análise de
comparação indireta publicada por Firwana et al. em 2015⁴³, por considerar os estudos centrais e demais estudos que abordavam
a mesma questão de pesquisa. Dos estudos primários que compararam diretamente várias moléculas de inibidores da
tirosinoquinase, um estudo publicado foi excluído por apresentar os resultados por classe, sem especificar o tipo de molécula. O
estudo conduzido por Hu et al. foi incluído⁴⁴, apesar de ter sido publicado apenas como resumo apresentado em congresso.

Em relação aos estudos de eficácia e segurança do dasatinibe como tratamento de primeira linha, uma revisão sistemática não foi incluída por estar publicada em chinês. Três citações foram excluídas por se tratarem de análises de subgrupos de estudos elegíveis. Quatro publicações referentes ao estudo DASISION foram incluídas⁴⁵⁻⁴⁸. Adicionalmente, quatro estudos primários foram considerados elegíveis⁴⁹⁻⁵² sendo que um deles⁵², publicado em chinês, teve seus dados extraídos apenas do resumo.

Em relação aos estudos de eficácia e segurança do nilotinibe como tratamento de primeira linha, três citações foram excluídas por se tratar de análises de subgrupos de estudos elegíveis. Uma revisão descritiva do estudo ENESTnd também foi excluída. Adicionalmente, um resumo apresentado em congresso foi excluído por avaliar a manutenção de resposta molecular após a suspensão do nilotinibe em pacientes que receberam previamente imatinibe ou nilotinibe, sem apresentar os resultados do tratamento de primeira linha. Três publicações referentes a um estudo original que avaliou o nilotinibe como primeira linha de tratamento foram incluídas⁵³⁻⁵⁵, além de um estudo de fase II⁵⁶.

Em relação aos estudos de eficácia e segurança do nilotinibe como tratamento de primeira linha, três citações foram excluídas por se tratar de análises de subgrupos de estudos elegíveis. Uma revisão descritiva do estudo ENESTnd também foi excluída. Adicionalmente, um resumo apresentado em congresso foi excluído por avaliar a manutenção de resposta molecular após suspensão do nilotinibe em caso de pacientes que receberam previamente imatinibe ou nilotinibe, sem apresentar os resultados do tratamento de primeira linha. Três publicações referentes a um estudo original que avaliou o nilotinibe como primeira linha de tratamento foram incluídas⁵³⁻⁵⁵, além de um estudo de fase II⁵⁶.

Durante a seleção de estudos elegíveis para a Questão 2 envolvendo pacientes adultos com LMC, encontrou-se mais um estudo observacional comparando diretamente nilotinibe e dasatinibe e que foi posteriormente incluído⁵⁷. Ao final, quinze publicações referentes a dez estudos foram incluídas⁴³⁻⁵⁷.

3) Descrição dos estudos e seus resultados

Os estudos serão apresentados de acordo com o tipo de comparação. A descrição sumária dos estudos que comparam diretamente dasatinibe e nilotinibe encontra-se na **Tabela A**. As características dos pacientes incluídos encontram-se na **Tabela B** e os dados de desfechos, na **Tabela C**.

A **Tabela D** apresenta a descrição sumária da revisão sistemática com meta-análise em rede para as comparações mistas entre dasatinibe e nilotinibe. As características dos pacientes deste estudo encontram-se na **Tabela E**. A **Tabela F** apresenta os dados de desfechos.

A **Tabela G** apresenta as descrições sumárias dos estudos que avaliaram a eficácia e segurança do dasatinibe como tratamento de primeira linha. A **Tabela H** apresenta as características desses estudos. A **Tabela I** apresenta os dados de desfechos de eficácia enquanto a **Tabela J** apresenta os dados de segurança;

A **Tabela K** apresenta as descrições sumárias dos estudos que avaliaram a eficácia e segurança do nilotinibe como tratamento de primeira linha. A **Tabela L** apresenta as características desses estudos, a **Tabela M** apresenta os dados de desfechos de eficácia e a **Tabela N** os dados de segurança.

Tabela A - Características dos estudos de comparação direta entre dasatinibe e nilotinibe

Autor, ano	Desenho de estudo Objetivo do estudo		População	Detalhes da Intervenção	Detalhes do controle	Risco de viés
Hu et al. 2016 ⁴⁴	Estudo comparativo não randomizado (não é possível inferir sobre a natureza prospectiva ou retrospectiva das análises)	Avaliar os desfechos de sobrevida em pacientes adultos com LMC e resposta MR4,5 sustentada ≤2 anos tratados com diferentes moléculas de iTQ (imatinibe 400mg, imatinibe 800mg, nilotinibe, dasatinibe, posatinibe)	Pacientes com LMC em resposta MR _{4,5} sustentada ≤2 anos tratados com diferentes moléculas de iTQ	Nilotinibe	Dasatinibe	Alto: resumo de congresso, com ausência de informações importantes para julgamento
Jabbour et al. 2012 ⁵⁷	Estudo observacional de coorte (análise de banco de dados de estudos observacionais prospectivos consecutivos e ECRs conduzidos em uma instituição de referência)	Avaliar respostas molecular e citogenética em curto prazo e seu impacto na sobrevida de pacientes tratados com diferentes moléculas de iTQ (imatinibe 400mg, imatinibe 800mg, nilotinibe e dasatinibe)	Pacientes com LMC em fase crônica, tratados com diferentes moléculas de iTQ	Nilotinibe 400mg 2x/dia	Dasatinibe 100mg 1x/dia	Alto: estudo comparativo não randomizado

LMC: leucemia mieloide crônica; MR4,5: resposta molecular decréscimo de 4,5 log; iTQ: inibidores da tirosino-quinase; mg: miligramas.

Tabela B - Características dos pacientes dos estudos de comparação direta entre dasatinibe e nilotinibe

Autor, ano	N Nilotinibe	N Dasatinibe	Idade Nilotinibe	Idade Dasatinibe	% sexo masculino Nilotinibe	% sexo masculino Dasatinibe	Tempo de tratamento	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão	Tempo de seguimento
Hu et al. 2016	121	113	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	106,9 meses (17-177,9) (toda a coorte)
Jabbour et al. 2012	105	102	50 (17-86)	48 (18-82)	58% (tod	a a coorte)	NR	NR	NR	Nilotinibe: 30 meses (3-77); Dasatinibe: 36 meses (2-73)

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; NR: não reportado. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela C - Desfechos de eficácia dos estudos de comparação direta entre dasatinibe e nilotinibe

Autor, ano	Mortalidade/Sobrevida Nilotinibe	Mortalidade/Sobrevida Dasatinibe	p para comparação	Resposta Nilotinibe	Resposta Dasatinibe	p para comparaçã o	Tempo até resposta
Hu et al. 2016	NR	NR	NA	Incidência de resposta MR4,5 sustentada: 75/121 (62)	Incidência de resposta MR4,5 sustentada: 73/113 (65)	NR	Resposta MR4,5 sustentada (toda a coorte): 17,6 meses (2,7- 107,8)
Jabbour et al. 2012	SLE em 3 anos: Pacientes com RCC aos 3 meses: 79/83 (97) Pacientes com RCP aos 3 meses: 12/13 (92) Pacientes com RCMe aos 3 meses: 3/4 (67) SG em 3 anos: Pacientes com RCC aos 3 meses: 74/83 (99) Pacientes com RCP aos 3 meses: 12/12 (100) Pacientes com RCMe aos 3 meses: 3/3 (100)	SLE em 3 anos: Pacientes com RCC aos 3 meses: 78/79 (99) Pacientes com RCP aos 3 meses: 13/14 (91) Pacientes com RCMe aos 3 meses: 5/6 (75) SG em 3 anos: Pacientes com RCC aos 3 meses: 78/79 (98) Pacientes com RCP aos 3 meses: 13/13 (100) Pacientes com RCMe aos 3 meses: 5/5 (100)	SLE em 3 anos: RCC: p=0,706 RCP: p=0,832 RCMe: p=0,749 SG em 3 anos: RCC: p=0,665 RCP: p=0,565 RCMe: p=0,759	Em 3 meses: RCM: 97% PCR≤1%: 82% Em qualquer momento: RCP: 2% RCC: 88% RMM: 83% RMC: 63%	Em 3 meses: RCM: 95% PCR≤1%: 79% Em qualquer momento: RCP: 2% RCC: 90% RMM: 81% RMC: 64%	NR	NR

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; MR4,5: resposta molecular decréscimo 4,5 log; NR: não reportado; NA: não se aplica; SLE: sobrevida livre de eventos; RCC: resposta citogenética completa; RCP: resposta citogenética parcial; RCMe: resposta citogenética maior; PCR: reação em cadeia da polimerase (*Polymerase Chain Reaction*); RMM: resposta molecular maior; RMC: resposta molecular completa. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N(%).

.

Tabela D - Características da revisão sistemática com meta-análise em rede para comparações indiretas entre dasatinibe e nilotinibe

	Desenho de			N de estudos e total da	N de estudos e total da	Detalhes da	Detalhes da	Risco de
Autor, ano	estudo	Objetivo do estudo	População	população	população	intervenção	intervenção	viés
	estudo			(nilotinibe + imatinibe)	(dasatinibe + imatinibe)	(nilotinibe)	(dasatinibe)	VICS
Firwana et al. 2016 ⁴³	RS e MA em rede de comparações mistas de ECR	Sumarizar as evidências de eficácia dos iTQ em pacientes recém diagnosticados com LMC, comparando a segunda linha terapêutica dos iTQ, diretamente e indiretamente, tendo como referência a comparação de cada molécula	Estudos que incluíram pacientes adultos recém-diagnosticados com LMC tratados com imatinibe, dasatinibe, nilotinibe ou ponatinibe como	5 publicações referentes ao estudo ENESTnd (n=846)	6 publicações referentes ao estudo DASISION (n=519) 2 publicações referentes ao estudo S0325 (n=246) 1 estudo primário em Chinês (n=37) Total 802 participantes	Nilotinibe 300mg 2x/dia Nilotinibe 400mg 2x/dia	Dasatinibe 100mg 1x/dia	Baixo
		com o imatinibe	primeira linha					

N: número de estudos; n: número de pacientes; RS: revisão sistemática; MA: meta-análise; ECR: ensaio clínico randomizado; iTQ: inibidores da tirosino-quinase; LMC: leucemia mieloide crônica; mg: miligrama.

Tabela E - Características dos participantes dos estudos incluídos na revisão sistemática com meta-análise em rede

Autor, ano	Idade Nilotinibe	Idade Dasatinibe	% sexo masculino Nilotinibe	% sexo masculino Dasatinibe	Tempo de seguimento
Firwana et	Mediana 47 anos	Variação da mediana	Variação da mediana 56%		5 anos para ambos os
al. 2016	Mediana 47 anos	44-46 anos	30%	Variação 56%-77%	tratamentos

Tabela F - Desfechos de eficácia da revisão sistemática com meta-análise em rede para as comparações indiretas entre dasatinibe e nilotinibe

Autor, ano	Diferença absoluta das proporções e IC95% (nilotinibe 300mg <i>versus</i> dasatinibe)	p para comparação	Diferença absoluta das proporções e IC95% (nilotinibe 400mg <i>versus</i> dasatinibe)	p para comparação
	RMM em 60 meses: 0,21 (-0,32; 0,74)	RMM em 60 meses: p=NS	RMM em 60 meses: 0,21 (-0,32; 0,74)	RMM em 60 meses: p=NS
Firwana et	RMM4,5 em 60 meses: 0,57 (0,07; 1,06)	RMM4,5 em 60 meses: p<0,05	RMM4,5 em 60 meses: 0,52 (0,02; 1,02)	RMM4,5 em 60 meses: p<0,0
al. 2016 ²	SLP em 60 meses: 0,20 (-0,69; 1,09)	SLP em 60 meses: p=NS	SLP em 60 meses: 1,56 (0,54; 2,68)	SLP em 60 meses: p<0,05
	SG em 60 meses: 0,90 (0,01; 1,81)	SG em 60 meses: p<0,05	SG em 60 meses: 0,67 (-0,28; 1,64)	SG em 60 meses: p=NS

IC95%: Intervalos de Credibilidade de 95%; RMM: resposta molecular maior; RMM4,5: resposta molecular maior decréscimo 4,5 log; SLP: sobrevida livre de progressão; SG: sobrevida global; NS: não significante. Os resultados apresentados referem-se às estimativas de comparação do nilotinibe *versus* dasatinibe com base em comparações indiretas.

Tabela G - Características dos estudos que avaliaram eficácia e segurança do dasatinibe como tratamento de primeira linha

Autor, ano	Desenho de estudo	Objetivo do estudo	População	Detalhes da	Detalhes do	Risco de viés
,			- k	Intervenção	controle	
DASISION, 2010 ⁴⁵⁻⁴⁸	ECR fase III, multicêntrico (108 centros), internacional, estratificado por categoria de risco Hasford	Avaliar eficácia e segurança do dasatinibe vs imatinibe como tratamento de primeira linha em pacientes com LMC em fase crônica	Pacientes com LMC Ph+ em fase crônica diagnosticada em até 3 meses antes da inclusão no estudo, virgens de tratamento (permitido uso prévio de anagrelida ou hidroxiureia)	Dasatinibe 100mg VO 1x/dia	Imatinibe 400mg VO 1x/dia	Moderado-baixo: estudo aberto, aparentemente sem outras limitações metodológicas
Cortes et al. 2010 ⁴⁹	ECR fase II	Avaliar eficácia e segurança do dasatinibe 1x/dia ou 2x/dia como terapia de primeira linha de pacientes com LMC em fase crônica	Pacientes com LMC em fase crônica diagnosticada em até 6 meses antes de iniciar o tratamento do estudo	Dasatinibe 100mg 1x/dia	Dasatinibe 50mg 2x/dia	Alto: não há descrição da linha terapêutica da lista de randomização e do sigilo da alocação, estudo aberto e com grande proporção de exclusões pós-randomização
Hjorth- Hansen et al. 2015 ⁵⁰	ECR fase II, multicêntrico (10 centros), internacional (países nórdicos)	Avaliar eficácia e segurança do dasatinibe vs imatinibe em pacientes com LMC em fase crônica	Pacientes com LMC Ph+ em fase crônica diagnosticada em até 3 meses antes da inclusão no estudo, sem uso prévio de iTQs. Permitido uso prévio de hidroxiureia por até 60 dias	Dasatinibe 100mg 1x/dia	Imatinibe 400mg 1x/dia	Alto: não há descrição da linha terapêutica da lista de randomização e do sigilo da alocação, estudo aberto

Autom one	Desenho de estudo	Objetive de estude	Danulação	Detalhes da	Detalhes do	Risco de viés
Autor, ano	Desenno de estudo	Objetivo do estudo	População	Intervenção	controle	Risco de vies
Radich et al. 2012 ⁵¹		Avaliar eficácia e				Alto: não há descrição da
	ECR, estratificado	segurança do dasatinibe	Designates and LMC discussive des	Desetivites 100mm	Imatinibe 400mg	linha terapêutica da lista
	por categoria de risco	como tratamento de	Pacientes com LMC diagnosticados	Dasatinibe 100mg		de randomização e do
	Hasford	primeira linha de	em até 6 meses antes do estudo	1x/dia		sigilo da alocação, estudo
		pacientes com LMC				aberto
•		Avaliar eficácia e				
7h an at al		segurança do dasatinibe	Designates com disenseties nove de	Desetiniha 100ma	I (1 400	Incomtos com informações
Zhou et al. 2013 ⁵²	ECR	vs imatinibe em pacientes	Pacientes com diagnóstico novo de	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Incerto: sem informações
2013		com LMC em fase	LMC em fase crônica	1x/dia	1x/dia	suficientes para avaliação
		crônica				

ECR: Ensaio Clínico Randomizado; LMC: Leucemia mieloide crônica; Ph+: cromossomo Filadelphia positivo; mg: miligrama; VO: Via oral; iTQs: Inibidores da tirosino-quinase.

Tabela H - Características dos pacientes incluídos nos estudos que avaliaram eficácia e segurança do dasatinibe como tratamento de primeira linha

Autor, ano	N Dasa	N Imatini be	Idade Dasa	Idade Imatini be	Sexo masculino Dasa	Sexo masculino Imatinibe	Tempo de tratamento	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
DACICOIN							Dasa: 14 meses	Dasa: 40/258 (15,5)	EA relacionado à medicação (13 vs.	
DASISOIN							(0,03-24,1)	Imatinibe: 48/258 (18,6)	11)	
(Kantarjia							Imatinibe: 14,3	3 pacientes não	EA não relacionado à medicação (3 vs.	12 meses
n et al.							meses	receberam a medicação	1) Progressão da doença (11 vs. 14)	
2010)							(0,3-25,8)	alocada	Falha do tratamento (6 vs. 10)	
	-					-			EA relacionado à medicação (18 vs.	
DASISOIN									12)	
(Kantarjia							ND	Dasa: 59/258 (23)	EA não relacionado à medicação (5 vs.	24
n et al.							NR	Imatinibe: 64/258 (25)	1) Progressão da doença (14 vs. 17)	24 meses
2012)									Falha do tratamento (8 vs. 11)	
			46	49	144/259	163/260			Outros (14 vs. 23)	
	259	260	(18-84)	(18-78)	(56)	(63)			EA relacionado à medicação (27 vs.	
DACICION			(10-04)	(10-70)	(30)	(03)	Dasa: 36,8 meses		16)	
DASISION							(0,03-49,7)	Dasa: 75/258 (29)	EA não relacionado à medicação (6 vs.	26
(Jabbour et							Imatinibe: 36,8	Imatinibe: 79/258 (31)	2) Progressão da doença (17 vs. 18)	36 meses
al. 2014)							meses (0,3-49,7)		Falha do tratamento (8 vs. 12)	
									Outros (17 vs. 27)	
	-					-			EA não relacionado à medicação (12	
DACICION									vs. 4)	
DASISION							NID	Dasa: 100/258 (49)	Progressão da doença ou falha do	5
(Cortes et							NR	Imatinibe: 96/259 (47)	tratamento (28 vs. 36)	5 anos
al. 2016)									Intolerância (42 vs. 17)	
									Outros (18 vs. 38)	

Autor, ano	N Dasa	N Imatini be	Idade Dasa	Idade Imatini be	Sexo masculino Dasa	Sexo masculino Imatinibe	Tempo de tratamento	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
Cortes et	31	31	46	47	NR	NR	NR	12/62 (19,3) em ambos	Motivos pessoais (1); foram seguidos	24 meses
al. 2010	31	31	(18-70)	(22-76)	NK	NK	NK	os grupos	por tempo <3 meses (11)	(1-39)
Hjorth- Hansen et al. 2015	22	24	53 (29-71)	53 (38-78)	7/22 (32)	15/24 (62,5)	NR	Dasa: 8/22 (36) Imatinibe: 7/24 (29)	EA relacionado à medicação (5 vs 3); Outros (3 vs 4)	36 meses
Radich et al. 2012	123	123	47 (18-90)	47 (18-90)	74/123 (60)	72/123 (59)	NR	Dasa: 45/123 (36,6) Imatinibe: 32/123 (26)	NR	36 meses
Zhou et al. 2013	18	19	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	38 meses

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; Dasa: Dasatinibe; EA: Evento Adverso; NR: não reportado. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela I - Desfechos de eficácia dos estudos que avaliaram dasatinibe como tratamento de primeira linha

Autor, ano	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe
DASISOI N (Kantarji an et al. 2010) Seguimen to 12 meses	SG em 12 meses: 251/260 (97) SLP em 12 meses: 248/260 (96)	SG em 12 meses: 257/260 (99) SLP em 12 meses: 252/260 (97)	NR	RCC confirmada em 12 meses: 199/259 (77); IC 95% 71-82 RCC em 12 meses: 216/259 (83); IC 95% 78-88	RCC em 3 meses: 80/260 (31) RCC em 6 meses: 153/260 (59) RCC em 9 meses: 173/269 (67) RCC confirmada em 12 meses: 172/260 (66); IC95% 60-72 RCC em 12 meses: 186/260 (72); IC95% 66-77 RCC observada em pelo menos uma avaliação até 12 meses: 187/259 (72) RMM em 3 meses: 1/260 (0,4) RMM em 6 meses: 10/260 (8) RMM em 9 meses: 47/260 (18) RMM em 12 meses: 73/260 (28); IC95% 23-34 RMM observada em pelo menos uma avaliação até 12 meses: 88/260 (34); IC95% 28-40 Progressão para fase de transformação ou blástica: 9/260 (3,5)	RCC confirmada em 12 meses: p=0,007 RCC em 12 meses: p=0,001 RCC em pelo menos uma avaliação: p=0,001 RMM em 12 meses: p<0,001 RMM em pelo menos uma avaliação: p<0,001	HR para ati RCC=1,5; I HR para ati RMM=2,0;	p<0,001 ingir

Autor,	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe
n et al. 012)	SLP em 24 meses: 242/260 (93,7) SG em 24 meses: 246/260 (95,3)	SLP em 24 meses: 92,1% SG em 24 meses: 95,2%	NR	RCC em 24 meses: 223/259 (86); IC95% 81-90 RCC confirmada em 24 meses: 208/259 (80) IC95% 75-85 RMM: 165/259 (64); IC95% 58-70 Redução de BCR-ABL para ≤0,0032% (4,5 log): 44/259 (17); IC95% 13-22 Conversão para fase de transformação ou blástica: 6/259 (2,3)	RCC em 24 meses: 213/260 (82); IC95% 77-86 RCC confirmada em 24 meses: 193/260 (74); IC95% 68-79 RMM: 120/260 (46); IC95% 40- 52 Redução de BCR-ABL para ≤0,0032% (4,5 log): 22/260 (8); IC95% 5-13 Conversão para fase de transformação ou blástica: 13/260 (5)	NR	Até RCC: 3,2 meses	
ASISIO abbour al. 14) guimen 36 eses	Mortalidade em 36 meses: 17/259 (6,5) SLP em 36 meses: 235/259 (91) Sobrevida sem transformação para AP/BP: 244/259 (94,1)	Mortalidade em 36 meses: 20/260 (7,7) SLP em 36 meses: 236 (90,9) Sobrevida sem transformação para AP/BP: 243/260 (93,5)	NR		RCC observada em pelo menos uma avaliação em até 36 meses: 215/260 (83) RMM em 36 meses: 143/260 (55)	RCC observada em pelo menos uma avaliação: p=0,23 HR para RMM: 1,2; p<0,001	3,1 meses (IC95% 3-	5,8 meses

Autor, ano	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe
DASISIO N (Cortes et al. 2016) Seguimen to 5 anos	SG em 5 anos: 235/259 (91) Mortalidade relacionada à LMC em 5 anos: 9/259 (3,4) SLP em 5 anos: 220/260 (85)	SG em 5 anos: 234/260 (90) Mortalidade relacionada à LMC em 5 anos: 17/260 (6,5) SLP em 5 anos: 223/260 (86)	SG: HR 1,01 (IC95% 0,58- 1,73) Mortalidade relacionada à LMC: HR 0,53 (IC95% 0,24- 1,19; p=0,1192) SLP: HR 1,06 (IC95% 0,68- 1,66)	RMM cumulativa em 5 anos: 196/259 (76) RMM em 5 anos: 200/259 (52) RCC confirmada em 5 anos: 72/259 (28) BRC1/ABL ≤10% em 3 meses: 217/259 (84) Progressão para fase de transformação ou blástica: 12/259 (4,6)	RMM cumulativa em 5 anos: 166/260 (64) RMM em 5 anos: 127/260 (49) RCC confirmada em 5 anos: 67/260 (26) BRC1/ABL ≤10% em 3 meses: 166/260 (64) Progressão para fase de transformação ou blástica: 19/260 (7,3)	RMM cumulativa em 5 anos: p=0,002	NR	NR
Cortes et al. 2010	Resultados agrega grupos: SLP em 24 meses Mortalidade em 24	:: 54/62 (88)	NR	RCC em 6 meses: 92% RCC em 12 meses: 100% RCC em 18 meses: 94% RMM em 6 meses: 62% RMM em 12 meses: 71% RMM em 18 meses: 82% Resultados agregado	RCC em 6 meses: 96% RCC em 12 meses: 95% RCC em 18 meses: 83% RMM em 6 meses: 60% RMM em 12 meses: 71% RMM em 18 meses: 76% s para ambos os grupos:	NR	Resultados para ambos Até RCC: 3 9) Até RMM: (3-18)	s os grupos: 3 meses (3-

Autor,	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe
				RCM em 3 1	meses: 48/50 (96)			
				RCM em 6 1	meses: 48/49 (98)			
				RCM em 12	meses: 41/42			
				(98)				
				RCM em 18	meses: 32/35			
				(91)				
				RCM em 24	meses: 27/31			
				(87)				
				RCM em 30	meses: 19/23			
				(83)				
				RCC em 3 n	neses: 41/50 (82)			
				RCC em 6 n	neses: 46/49 (94)			
				RCC em 12	meses: 41/42			
				(98)				
				RCC em 18	meses: 31/35			
				(89)				
				RCC em 24	meses: 26/31			
				(84)				
				RCC em 30	meses: 19/23			
				(83)				
				RMM em 3	meses: 12/50			
				(24)				
				RMM em 6	meses: 31/49			

Autor, ano	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%) Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe	
				(63)	m 12 meses: 29/42				
				(71)					
				RMM e					
				(79)					
					m 24 meses: 27/31				
				(87)	20 17/21				
					m 30 meses: 17/21				
				(81)					
				RMC em 3 meses: 0/50 (0)					
					n 6 meses: 0/49 (0)				
					n 12 meses: 3/42 (7)				
					n 18 meses: 2/34 (6)				
					n 24 meses: 18/31 (6)				
					n 30 meses: 0/21 (0)				
				RCC em 3 meses: 14/17	RCC em 3 meses: 8/18 (42)	RCC em 3			
				(82)	RCC em 6 meses: 15/17(88)	meses: p=0,02			
Hjorth-		Mortalidade em		RCC em 6 meses: 17/19	RCC em 12 meses: 21/22 (95)	RCC em 6			
Hansen et	Mortalidade em	36 meses: 1/24	NR	(89)	RMM em 3 meses: 2/24 (8)	meses: p=0,91	NR	NR	
al. 2015	36 meses: 0	(4)		RCC em 12 meses: 20/20	RMM em 6 meses: 4/24 (17)	RCC em 12			
				(100)	RMM em 12 meses: 11/24 (46)	meses: p=0,33			
				RMM em 3 meses: 8/22	RMM em 18 meses: 15/23 (65)	RMM 3 meses:			
				(36)	RMM em 36 meses: 5/23 (21)	p=0,02			

Autor, ano	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe
				RMM em 6 meses: 13/22 (68) RMM em 12 meses: 17/21 (81) RMM em 18 meses: 16/22 (73) RMM em 36 meses: 13/21 (61) Progressão para fase blástica: 0 BCR-ABL1 ≤10% em 3 meses: 21/22 (95)	Progressão para fase blástica: 1/24 (4,1) BCR-ABL1 ≤10% em 3 meses: 17/24 (71)	RM 12 meses: p=0,02 RMM 36 meses: p<0,05 RMM 18 meses: p=NS		
Radich et al. 2012	Mortalidade: 7/123 (5,7) SG em 3 anos: 97% (IC95 91%- 99%) SLP em 3 anos: 93% (IC95% 86%-96%) SLR em 3 anos: 91% (IC95% 82%-95%)	Mortalidade: 4/123 (3,6) SG em 3 anos: 97% (IC95% 90%-99%) SLP em 3 anos: 90% (IC95% 82%-95%) SLR em 3 anos: 88% (IC95% 78%-94%)	NR	RHC confirmada: 100/123 (81); IC95% 73-88 RHC: 107/123 (87); IC95% 80-92 RCC: 59/70 (84); IC95% 74-92 RM3 em 1 ano: 58/99 (59); IC95% 48-68 RM4 em 1 ano: 27/99 (27); IC95% 19-37	RHC confirmada: 101/123 (82); IC95%: 74-88 RHC: 113/123 (87); IC95% 86-96 RCC: 42/61 (69); IC95% 56-80 RM3 em 1 ano: 40/91 (44); IC95% 34-55 RM4 em 1 ano: 19/91 (21); IC95% 13-31 RM4,5 em 1 ano: 14/91 (15); IC95% 9-24	RHC confirmada: p=1,0 RHC: p=0,30 RCC: p=0,04 RM3 em 1 ano: p=0,059 RM4 em 1 ano: p=0,32 RM4,5 em 1 ano: p=0,35	NR	NR

Autor, ano	Mortalidade ou Sobrevida Dasa	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	HR ou p para comparação	Resposta Dasa, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	HR ou p para comparação	Tempo até resposta Dasa	Tempo até resposta Imatinibe	
	Recorrência de	Recorrência de		RM4,5 em 1 ano: 21/99					
	RHC: 6/123 (5)	RHC: 9/123 (7,3)		(21); IC95%: 14-31					

						RCC em 12		_
				RCC em 12 meses: 89%	RCC em 12 meses: 68%	meses: p=0,232	Atá DCC.	Até RCC:
			Incidência cumulativa de	Incidência cumulativa de RCC em	RMM em 18	_		
Zhou et	ND	ND	ND	RCC em 36 meses: 89%	36 meses: 89%	meses: p=0,017	3 meses	6 meses
al. 2013	NR	NR	NR	RMM em 18 meses: 76%	RMM em 18 meses: 37%	Incidência	Até	Até
				Incidência cumulativa de	Incidência cumulativa de RMM em	cumulativa de		RMM: 34
				RMM em 36 meses: 82%	36 meses: 68%	RMM em 36	meses	meses
						meses: p=0,694		

Dasa: Dasatinibe; HR: *Hazard Ratio*; N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; SG: Sobrevida global; SLP: Sobrevida livre de progressão; NR: não reportado; RCC: Resposta citogenética completa; RMM: Resposta molecular maior; IC95%: Intervalo de Confiança de 95%; LMC: Leucemia mieloide crônica; RMM: Resposta molecular maior; RCM: Resposta citogenética maior; SLR: Sobrevida livre de recorrência; RHC: Resposta hematológica completa; RM3: Resposta Molecular com 3log de redução de BCR-ABL; RM4: Resposta Molecular com 4log de redução de BCR-ABL; RM4,5: Resposta Molecular com 4,5log de redução de BCR-ABL. Quando não especificado, dados foram apresentados como mediana em meses (mínimo-máximo) ou n/N (%).

Tabela J - Eventos adversos apresentados nos estudos que avaliaram dasatinibe como tratamento de primeira linha

	Autor, ano											
Eventos adversos	DASISION (12, 2	4 meses e 5 anos)	Cortes et	al. 2010	Hjorth-Hans	en et al. 2015	Radich et	al. 2012	Zhou et	al. 2013		
(Grau 3-4)	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Dasatinibe 100mg 1x/dia	Dasatinibe 50mg 2x/dia	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Dasatinibe 100mg*	Imatinibe 400mg**		
Abcesso perianal	NR	NR	NR	NR	0	2/24 (8)	NR	NR	NR	NR		
Alopécia	NR	NR	0	0	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Anemia	12 meses: 26/258 (10) 5 anos: 33/258 (13)	12 meses: 18/258 (7) 5 anos: 23/258 (9)	2/31 (6)	3/31 (9,6)	0	0	12/122 (10)	5/123(4)	NR	NR		
Anorexia	NR	NR	NR	NR	NR	NR	0	0	NR	NR		
Cefaleia	12 meses: 0	12 meses: 0	2/31 (6)	0	NR	NR	3/122 (2)	3/123 (2)	NR	NR		
Colecistite	NR	NR	NR	NR	0	1/24 (4)			NR	NR		
Derrame pericárdico	NR	NR	NR	NR	1/22 (5)	0	0	3/122 (2)	NR	NR		
Derrame Pleural	24 meses: 2/258 (1) 5 anos: 72/258 (28)	24 meses: 0 5 anos: 2/258 (0,8)	1/31 (3)	0	2/22 (9)	0	3/122 (2)	1/123 (1)	NR	NR		
Diarreia	12 meses: 1/258 (<1)	12 meses: 1/258 (<1)	1/31 (3)	0	NR	NR	6/122 (5)	2/123 (2)	NR	NR		
Dispneia	NR	NR	2/31 (6)	1/31 (3)	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Dor musculoesquelética/Artralgia	12 meses: 0	12 meses: 1/258 (<1)	2/31 (6)	2/31 (6)	NR	NR	3/122 (2)	2/123 (2)	NR	NR		
Edema generalizado	NR	NR	0	0	NR	NR	1/122 (1)	3/123(2)	NR	NR		
Edema superficial	24 meses: 0	24 meses: 1/258 (<1)	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Elevação de enzimas hepaticas	NR	NR	0	0	0	1/24 (4)	NR	NR	NR	NR		

	Autor, ano											
Eventos adversos	DASISION (12, 2	24 meses e 5 anos)	Cortes et	al. 2010	Hjorth-Hans	en et al. 2015	Radich e	t al. 2012	Zhou et	al. 2013		
(Grau 3-4)	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Dasatinibe 100mg 1x/dia	Dasatinibe 50mg 2x/dia	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Dasatinibe 100mg	Imatinibe 400mg	Dasatinibe 100mg*	Imatinibe 400mg**		
Fadiga	12 meses: 1/258 (<1) 24 meses: 1/258 (<1)	12 meses: 0 24 meses: 0	4/31 (13)	0	NR	NR	1/122 (1)	1/123 (1)	NR	NR		
Febre	NR	NR	NR	NR	1/22 (5)	0	NR	NR	NR	NR		
Hipoalbuminemia	NR	NR	NR	NR	0	1/24 (4)	NR	NR	NR	NR		
Hipocalemia	NR	NR	0	1/31 (3)	0	3/24 (13)	NR	NR	NR	NR		
Infarto do miocárdio	NR	NR	NR	NR	1/22 (5)	0	NR	NR	NR	NR		
Inflamação muscular	12 meses: 0	12 meses: 1/258 (<1)	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Mialgia	12 meses: 0	12 meses: 0	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Náusea	12 meses: 0	12 meses: 0	0	0	0	1/24 (4)	0	1/123 (1)	NR	NR		
Neuropatia	NR	NR	1/31 (3)	2/31 (6)	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Neutropenia	12 meses: 54/258 (21) 5 anos: 75/258 (29)	12 meses: 52/258 (20) 5 anos: 62/258 (24)	8/31 (26)	5/31 (16)	3/22 (14)	5/24 (22)	15/123 (12)	18/122 (15)	NR	NR		
Neutropenia febril	NR	NR	NR	NR	NR	NR	3/122 (2)	0	NR	NR		
Prurido	NR	NR	0	1/31 (3)	NR	NR	NR	NR	NR	NR		
Rash	12 meses: 0 24 meses: 0	12 meses: 3/258 (1) 24 meses: 3/258 (1)	NR	NR	0	0	0	2/123 (2)	NR	NR		
Segundo câncer	NR	NR	NR	NR	1/22 (5)	3/24 (13)	NR	NR	NR	NR		
Trombocitopenia	12 meses: 49/258 12 meses: 28/258 nbocitopenia (19) (10) 5 anos: 56/258 (22) 5 anos: 36/258 (14)		2/31 (6)	4/31 (13)	3/22 (14)	1/24 (4)	NR	NR	NR	NR		
Vômito	12 meses: 0	12 meses: 0	0	0	0	1/24 (4)	1/122 (1)	0	NR	NR		

NR: não reportado. Dados foram apresentados em n/N (%).

Tabela K - Características dos estudos que avaliaram eficácia e segurança do nilotinibe como tratamento de primeira linha

Autor, ano	Desenho de estudo	Objetivo do estudo	População	Detalhes da Intervenção	Detalhes do controle	Risco de viés
ENESTnd, 2010 53-55	ECR, fase III, multicêntrico, aberto	Avaliar a eficácia e segurança do nilotinibe300 e 400mg em relação ao imatinibe 400mg	Pacientes adultos recém- diagnosticados com LMC, estratificados pelo score de risco Sokal	Nilotinibe 300mg 2x/dia Nilotinibe 400mg 2x/dia	Imatinibe 400mg 1x/dia	Moderado: não houve esquema de cegamento no estudo
Cortes et al. 2010b ⁵⁶	Estudo experimental não comparativo, fase II	Avaliar eficácia e segurança do nilotinibe como tratamento de primeira linha em pacientes com LMC	Pacientes adultos recém- diagnosticados com LMC	Nilotinibe 400mg 2x/dia, podendo ser reduzida para 200mg 2 ou 1x/dia em caso de toxicidade não hematológica	NA	Alto: série de casos para inferir eficácia e segurança

LMC: leucemia mieloide crônica; mg: miligrama; NA: não se aplica.

Tabela L - Características dos pacientes incluídos nos estudos que avaliaram eficácia e segurança do nilotinibe como tratamento de primeira linha

Autor, ano	N Nilo	N Imatinib e	Idade Nilo	Idade Imatinib e	Sexo masculino Nilo	Sexo masculino Imatinibe	Tempo de tratamento	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
ENESTnd (Saglio et al. 2010)	Nilo 300mg: 282	283	Nilo 300mg: 47 (18–85)	46 (18–80)	Nilo 300mg: 158/282 (56)	158/283 (56)	Mediana 14 meses	Até 12 meses:13/846 (1,5)	Falha do tratamento (7) Progressão da doença (3)	≥12 meses

^{*}Aumento de TGP, derrame pleural e trombocitopenia foram mais frequentes no grupo dasatinibe.

^{**}Hipocalemia, edema e neutropenia foram mais frequentes no grupo imatinibe.

Autor, ano	N Nilo	N Imatinib e	Idade Nilo	Idade Imatinib e	Sexo masculino Nilo	Sexo masculino Imatinibe	Tempo de tratamento	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
	Nilo 400mg: 281		Nilo 400mg: 47 (18–81)		Nilo 400mg: 175/281 (62)				Resposta subótima (1) Outros (2)	
ENESTnd (Kantarjian et al. 2011)	_						Nilo 300mg: 25 meses (22,1-27,8) Nilo 400mg: 25,7 meses (22,3-28,2) Imatinibe: 24,7 meses (19,1-28,4)	Entre 12 e 24 meses: 69/846 (8)	Progressão doença: 3% Resposta subótima ou falha do tratamento: 72% Outros: 25%	>24 meses
ENESTnd (Larson et al. 2012)	_					_	Nilo 300mg: 36,4 meses (0,1-46,7) Nilo 400mg: 36,6 meses (0,2-46) Imatinibe: 35,5 meses (0,0-46,5)	Entre 24 e 36 meses: 59/846 (7)	Resposta sub-ótima ou falha do tratamento: 100%	Mediana 37,6
Cortes et al. 2010b	61	NA	46 (19-86)	NA	NR	NA	NR	NR	NR	17,3 (1-43)

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; Nilo: Nilotinibe; mg: miligrama; NR: não reportado. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela M - Desfechos de eficácia dos estudos que avaliaram nilotinibe como tratamento de primeira linha

Autor,	Mortalidade ou Sobrevida Nilo	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	p para comparaçã o	Resposta Nilo, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	p para comparação	Tempo até resposta Nilo	Tempo até resposta Imatinibe
ENESTn d (Saglio et al. 2010) Seguimen to 12 meses	NR	NR	NA	Nilo 300mg: RMM em 12 meses: 44% RMM RQ-PCR em 12 meses: 51% RMM em qualquer momento: 57% Níveis de transcripto BCR-ABL ≤0,0032%: 13% RCC em 12 meses: 80% RCC confirmada em 12 meses: 93% Progressão da doença: 2/282 (0,7) Nilo 400mg: RMM em 12 meses: 43% RMM RQ-PCRem 12 meses: 50% RMM em qualquer momento: 54% Níveis de transcripto BCR-ABL ≤0,0032%: 12% RCC em 12 meses: 78% RCC confirmada em 12 meses: 93% Progressão da doença: 1/281 (0,35)	RMM em 12 meses: 22% RMM RQ-PCR em 12 meses: 27% RMM em qualquer momento: 30% Níveis de transcripto BCR-ABL ≤0,0032%: 4% RCC em 12 meses: 65% RCC confirmada em 12 meses: 76% Progressão da doença: 4/283 (11)	Nilo 300mg: RMM em 12meses: p<0,001 RCC em 12 meses: p<0,001 Nilo 400mg: RMM em 12meses: p<0,001 RCC em 12 meses: p<0,001 Demais: NR	Nilo 300mg: RMM: mediana 8,6 meses Nilo 400mg: RMM: mediana 11 meses	RMM: mediana não alcançada

ano Sob	orevida ou Sobrevi Nilo Imatinibo	• •	Resposta Nilo, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	p para comparação	resposta Nilo	até resposta Imatinibe
Nilo 30 SLE: 96 SLP: 98 SG: 97, Mortali 9/282 (3 2011) Seguimen to 24 SLE: 97 SG: 97, Mortali 6/281 (3	6,4% 8% ,4% idade: 3,2) SLE: 93,6% SLP: 95,2% 7,8% SG: 96,3% Mortalidade ,8% 11/283 (3,9) idade:	SG: p=0,64 Mortalidade : NR Nilo 400mg: SLE: p=0,01 SLP: p=0,04 SG: p=0,21	Nilo 300mg: RMM em 24 meses: 201/283 (71%) Proporção pacientes em RMM 12 até 24 meses: 118/127 (93%) RMC4: 124/282 (44%) RMC4,5: 74/282 (26%) RCC em 24 meses: 245/282 (87%) Progressão para fase de transformação ou blástica: 2/282 (0,71%) Nilo 400mg: RMM em 24 meses: 187/279 (67%) Proporção pacientes em RMM 12 até 24 meses: 110/121 (91%) RMC4: 101/281 (36%) RMC4,5: 59/281 (21%) RCC em 24 meses: 238/281 (85%) Progressão para fase de transformação ou blástica: 3/281 (1,1%)	RMM em 24 meses: 124/281 (44%) Proporção pacientes em RMM 12 até 24 meses: 58/63 (92%) RMC4: 58/281 (20%) RMC4,5: 28/281 (10%) RCC em 24 meses: 218/281 (77%) Progressão para fase de transformação ou blástica: 12/283 (4,2%)	Nilo 300mg: RMM em 24 meses: p<0,0001 RMC4: p<0,0001 RMC4,5: p<0,0001 RCC 24 meses: p=0,0018 Nilo 400mg: RMM em 24 meses: p<0,0001 RMC4: p<0,0001 RMC4: p<0,0001 RMC4,5: p=0,0004 RCC 24 meses: p=0,016 Demais: NR	Nilo 300mg: RMM: mediana 8,3 meses (95%IC 5,8- 8,3) Nilo 400mg: RMM: mediana 8,3 meses (95%IC 6,0- 8,5)	RMM: mediana 11,1 meses (95% IC: 8,5-13,6)

Autor,	Mortalidade ou Sobrevida Nilo	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	p para comparaçã o	Resposta Nilo,	n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	p para comparação	Tempo até resposta Nilo	Tempo até resposta Imatinibe
et al. 2012)	Nilo 300mg: SLE: 95,3% SLP: 96,9% SG: 95,1% Mortalidade: 13/282 (4,6) Nilo 400mg: SLE: 97,4% SLP: 98,3% SG: 97% Mortalidade: 8/281 (2,8)	SLE: 93,1% SLP: 94,7% SG: 94% Mortalidade: 17/283 (6)	SG: p=0,44 Mortalidade : NR Nilo 400mg: SLE: p=0,01 SLP: p=0,02 SG: p=0,06	RMC4 em 36 meses: 44% RMC4,5 em 36 meses: 289 Progressão para AP/BC em	es: 165/195 (85) er momento: 9/282 a tratamento: 2/282 81 (70) es: 161/203 (79) er momento: 11/281	RMM em 36 meses: 150/283 (53%) RMM RQ-PCR em 36 meses: 109/171 (64%) Perda de RMM em qualquer momento: 14/283 (4,9) RMC4 em 36 meses: 26% RMC4,5 em 36 meses: 15% Progressão para AP/BC em tratamento: 12/283 (4,2%)	Nilo 300 mg: RMM 36 meses: p<0,0001 RMC4: p<0,0001 RMC4,5: p<0,0001 Nilo 400mg: RMM 36 meses: p<0,0001 RMC4: p<0,0001 RMC4: p<0,0001	NR	NR
Cortes et al. 2010b	SLE em 24 meses: 90% SLP em 24 meses: 98%	NA	NA	(1,1) Em qualquer momento durante o estudo: RHC: 47/48 (98%) RCC: 50/51 (98%)	Em 12 meses: RCM: 36/37 (97%) RCC: 36/37	NA	Demais: NR NA	RHC: 3 semanas (0,6-12) RCC: 3	NA

Autor,	Mortalidade ou Sobrevida Nilo	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	p para comparaçã o	Resposta Ni	ilo, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	p para comparação	Tempo até resposta Nilo	Tempo até resposta Imatinibe
	SG em 24 meses:			RMM: 39/51 (76%)	(97%)			meses (3-6)	
	100%			RMC: 12/51 (24%)	RMM: 31/38			RMM: 3	
					(81%)			meses: (3-	
					RMC: 4/38			18)	
					(11%)				
				Em 3 meses:					
				RCM: 49/50 (98%)	Em 18 meses:				
				RCC: 45/50 (90%)	RCM: 27/28				
				RMM: 20/50 (40%)	(96%)				
				RMC: 1/50 (2%)	RCC: 26/28				
					(93%)				
					RMM: 23/29				
					(79%)				
					RMC: 6/29				
				Em 6 meses:	(21%)				
				RCM: 44/45 (98%)					
				RCC: 43/45 (96%)	Em 24 meses:				
				RMM: 33/46 (71%)	RCM: 13/14				
				RMC: 2/46 (4%)	(93%)				
					RCC: 13/14				
					(93%)				
					RMM: 12/15				
					(79%)				

RMC: 3/15 (20%) Em 30 meses: RCM: 11/12	Autor, ano	Mortalidade ou Sobrevida Nilo	Mortalidade ou Sobrevida Imatinibe	p para comparaçã o	Resposta Nilo, n/N (%)	Resposta Imatinibe, n/N (%)	p para comparação	Tempo até resposta Nilo	Tempo até resposta Imatinibe
Em 30 meses:					RMC: 3/15				
					(20%)				
RCM: 11/12					Em 30 meses:				
					RCM: 11/12				
(92%)					(92%)				
RCC: 11/12					RCC: 11/12				
(92%)					(92%)				
RMM: 10/13					RMM: 10/13				
(75%)					(75%)				
RMC: 2/13					RMC: 2/13				
(15%)					(15%)				

Nilo: Nilotinibe; N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; RMM: resposta molecular maior; RCC: Resposta citológica completa; SLE: sobrevida livre de eventos; SLP: sobrevida livre de progressão; SG: sobrevida global; NR: Não reportado; RM4: Resposta Molecular com 4log de redução de BCR-ABL; RM4,5: Resposta Molecular com 4,5log de redução de BCR-ABL; RMC: resposta hematológica completa; RCM: Resposta citológica maior; RMC: Resposta molecular completa; NA: Não se aplica. Quando não especificado, dados foram apresentados como mediana em meses (mínimo-máximo) ou n/N (%)

Tabela N - Eventos adversos apresentados nos estudos que avaliaram nilotinibe como tratamento de primeira linha

Eventos adversos		Autor	, ano		
(Grau 3-4)	E	NESTnd (12 e 24 meses))	Cortes et al. 2010	
(Grau 5-4)	Nilotinibe 300mg	Nilotinibe 400mg	Imatinibe	Nilotinibe 400mg	
Alopécia	0	0	0	NR	
			12 meses: 14/280		
Anemia	12 meses: 9/279(3)	12 meses: 9/277(3)	(5)	2/61 (5)	
Anemia	24 meses: 10/279 (4)	24 meses: 11/277 (4)	24 meses: 14/280	3/61 (5)	
			(5)		
Anorexia	NR	NR	NR	1/61 (2)	
Cefaleia	3/279 (1)	3/277 (1)	0	NR	
Diarreia	2/279(1)	0	3/280(1)	NR	
Dispneia	NR	NR	NR	1/61 (2)	
Dor musculoesquelética	NR	NR	NR	2/61 (3)	
Edema periorbital	0	0	0	NR	
Espasmo muscular	0	2/277(1)	2/280 (1)	NR	
Fadiga	0	2/277 (1)	1/280(<1)	2/61 (3)	
Febre	NR	NR	NR	3/61 (5)	
Mialgia	1/279 (<1)	0	0	NR	
Náusea	1/279 (<1)	3/277 (1)	0	NR	
Neuropatia	NR	NR	NR	1/61 (2)	
	12 meses: 33/279		12 meses:		
Noutroponio	(12)	12 meses: 27/277(10)	56/280(20)	9/61 (12)	
Neutropenia	24 meses: 33/279	24 meses: 30/277 (11)	24 meses: 59/280	8/61 (12)	
	(12)		(21)		
Prurido	1/279 (<1)	1/277(<1)	0	NR	
Rash	1/279 (<1)	7/277 (3)	4/280(1)	1/61 (2)	
	12 meses:		12 meses:		
Trombocitonenie	28/279(10)	12 meses: 33/277(12)	24/280(9)	7/61 (11)	
Trombocitopenia	24 meses: 29/279	24 meses: 34/277 (12)	24 meses: 24/280	7/61 (11)	
	(10)		(9)		
Vômito	0	3/277(1)	0	NR	

NR: não reportado. Dados foram apresentados em n/N (%).

Questão de Pesquisa 2: Qual o nível de resposta do nilotinibe e do dasatinibe, em relação ao imatinibe, estratificados por risco (SOKAL, Hasford ou Eurorisk)?

1) Estratégia de busca

MEDLINE via Pubmed:

((("Leukemia, Myeloid, Chronic-Phase" [Mesh] OR "Leukemia, Myelogenous, Chronic, BCR-ABL Positive" [Mesh] OR Leukemia, Chronic Myelogenous OR Leukemia, Chronic Myeloid OR Leukemia, Myelocytic, Chronic OR Chronic Myelocytic

Leukemia OR Chronic Myelogenous Leukemia OR Chronic Myeloid Leukemia)) AND ("Dasatinib" [Mesh] OR Sprycel OR **BMS** OR "4-methyl-N-(3-(4-methylimidazol-1-yl)-5-(trifluoromethyl)phenyl)-3-((4-pyridin-3-ylpyrimidin-2-

yl)amino)benzamide" [Supplementary Concept] OR nilotinib OR Tasigna OR AMN107)) AND ("Imatinib Mesylate" [Mesh]

OR Imatinib OR Mesylate, Imatinib OR Imatinib Methanesulfonate OR STI-571 OR Gleevec OR Glivec)) AND (Hasford OR

Sokal OR Euro OR Risk OR Score)

Total: 162 referências

Data de acesso: 09/02/2017

EMBASE:

('chronic myeloid leukemia'/mj) OR ('leukemia'/mj AND myelogenous AND chronic AND [embase]/lim) OR (chronic AND

myelocytic AND 'leukemia'/mj AND [embase]/lim)

AND

[('dasatinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('sprycel'/mj AND [embase]/lim) OR (bms AND 354825 AND [embase]/lim)] OR

[('nilotinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('tasigna'/mj AND [embase]/lim) OR ('amn107'/mj AND [embase]/lim)]

AND

(hasford OR sokal OR eutos OR euro OR risk OR score AND [embase]/lim)

AND

([cochrane review]/lim OR [systematic review]/lim OR [meta analysis]/lim OR [controlled clinical trial]/lim OR [randomized

controlled trial]/lim) AND [embase]/lim

Total: 51 referências

Data de acesso: 06/3/2017

2) Seleção das evidências

A busca das evidências na base MEDLINE (via PubMed) e Embase resultou em 213 referências (162 no MEDLINE e 51 no Embase). Destas, 40 foram excluídas por estarem duplicadas. Cento e setenta e três referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos das publicações, das quais 14 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade. Três estudos foram excluídos: uma revisão sistemática com meta-análise, por apresentar os desfechos de todas as diferentes moléculas de inibidores da tirosinoquinase na mesma estimativa sumária; um estudo foi excluído por não estratificar os desfechos por nível de risco e, por fim, uma revisão narrativa sobre as principais publicações do estudo ENESTnd, que já

foram considerados na presente análise. Onze publicações correspondentes a 5 estudos foram incluídas^{47, 58-67}.

3) Descrição dos estudos e seus resultados

Os estudos serão apresentados de acordo com as comparações realizadas. A descrição sumária dos estudos que compararam diretamente dasatinibe, nilotinibe e imatinibe nas doses de 400 e 800mg encontra-se na Tabela O. As características dos pacientes para esses estudos encontram-se na Tabela P e os dados de desfechos, na Tabela Q.

A Tabela R apresenta as descrições sumárias dos estudos que avaliaram a eficácia do dasatinibe estratificada por categoria de risco. A Tabela S apresenta as características dos participantes dos estudos. A Tabela T apresenta os dados de desfechos de

eficácia.

A Tabela U apresenta as descrições sumárias dos estudos que avaliaram a eficácia do nilotinibe estratificada por categoria de risco. A Tabela V apresenta as características dos participantes dos estudos e a Tabela W apresenta os dados de desfechos

de eficácia.

A Tabela X apresenta a descrição sumária do estudo e das características dos participantes que avaliou a eficácia d	o
imatinibe estratificada por categoria de risco. A Tabela Y apresenta os desfechos de eficácia.	

Tabela O - Características dos estudos de comparação direta entre imatinibe, dasatinibe e nilotinibe para eficácia estratificada por risco

Autor,	Desenho de	Objetivo do estudo	População .	Det	alhes da Intervençã	ĭo	Detalhes do controle	_ Risco de viés
ano	estudo	Objetivo do Estado	1 opmaşao	Imatinibe 800mg	Dasatinibe N		Imatinibe 400mg	_ MSCO de vies
Jabbour et al. 2012 ⁵⁸	Estudo de coorte retrospectivo	Validar o escore EUTOS em uma coorte independente de pacientes adultos recém- diagnosticados com LMC e tratados com iTQs	Pacientes adultos recém- diagnosticados com LMC e tratados com iTQs - provenientes de estudos de fase II	Imatinibe 800mg/dia	Dasatinibe 100 mg/dia	Nilotinibe 400mg/dia	Imatibibe 400mg/dia	Alto: estudo não randomizado, dados retrospectivos e não foram realizadas análises ajustadas por variáveis de base
Jain et al. 2013	Estudo de coorte retrospectivo	Avaliar desfechos de eficácia em pacientes com LMC tratados em um serviço de oncologia	Pacientes adultos recém - diagnosticados com LMC	Imatinibe 800mg/dia	Dasatinibe 100mg/dia	Nilotinibe 400mg/dia	Imatibibe 400mg/dia	Alto: estudo não randomizado e natureza retrospectiva dos dados

LMC: leucemia mieloide crônica; iTQs: inibidores da tirosino-quinase; mg: miligramas.

Tabela P - Características dos pacientes incluídos nos estudos de comparação direta entre imatinibe, dasatinibe e nilotinibe

Autor,	N	N	N	N		Sexo		N por estra	to de risco		Tempo de seguimento,
ano	imatinib e 800mg	dasatinib e	nilotinib e	imatinib e 400mg	Idade	masculino	Imatinibe 800mg	Dasatinibe	Nilotinibe	Imatinibe 400mg	mediana em meses (mín-máx)
Jabbour et al. 2012 ⁵⁸	208	88	98	71	Toda coorte: 47 (15-85)	NR	EUTOS Baixo: 189/208 (91) Alto: 19/208 (9)	EUTOS (Danilotin Baixo: 171 Alto: 15/	nibe) /186 (92)	EUTOS Baixo: 67/71 (94,4) Alto: 4/71 (5,6)	Imatinibe 400mg: 117 (16-130) Imatinibe 800mg: 88 (4-118) Dasatinibe + nilotinbe: 30 (3-69)

Autor,	N	N	N	N		Sexo		N por estra	nto de risco		Tempo de seguimento,
ano	imatinib e 800mg	dasatinib e	nilotinib e	imatinib e 400mg	Idade	masculino	Imatinibe 800mg	Dasatinibe	Nilotinibe	Imatinibe 400mg	mediana em meses (mín-máx)
Jain et al. 2013	199	102	105	71	Toda coorte: 48 (15-86)	Toda coorte: 277/477 (58)	SOKAL Baixo: 107/199 (54) Intermediário: 60/199 (30) Alto: 22/199 (11)	SOKAL Baixo: 66/102 (65) Intermediário: 28/102 (27) Alto: 5/102 (5)	SOKAL Baixo: 63/105 (60) Intermediári o: 32/105 (30) Alto: 8/105 (8)	SOKAL Baixo: 46/71 (65) Intermediário: 21/71 (30) Alto: 3/71 (4)	Toda coorte: 72 (2-136) Imatinibe 400mg: 123 (16-136) Imatinibe 800mg: 97 (4-129) Dasatinibe: 36 (2-73) Nilotinibe: 30 (3-77)

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; mg: miligrama; EUTOS: European Treatment and Outcome Study. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela Q -Desfechos de eficácia estratificados por risco dos estudos de comparação direta entre imatinibe, dasatinibe e nilotinibe

	Desfechos de eficácia estrato de risco	Desfechos de eficácia estrato de risco	
Autor, ano	ALTO	BAIXO	Valor de p para comparação
	Escore EUTOS	Escore EUTOS	EUTOS alto versus baixo
	RCC:	RCC:	RCC:
	Imatinibe 400mg: 100%	Imatinibe 400mg: 86%	Imatinibe 400mg: p=1,0
	Imatinibe 800mg: 79%	Imatinibe 800mg: 92%	Imatinibe 800mg: p=0,08
	Dasatinibe + nilotinibe: 80%	Dasatinibe + nilotinibe: 96%	Dasatinibe + nilotinibe: p=0,03
	RMM:	RMM:	RMM:
	Imatinibe 400mg: 100%	Imatinibe 400mg: 77%	Imatinibe 400mg: p=1,0
	Imatinibe 800mg: 79%	Imatinibe 800mg: 87%	Imatinibe 800mg: p=0,3
	Dasatinibe + nilotinibe: 80%	Dasatinibe + nilotinibe: 86%	Dasatinibe + nilotinibe: p=0,46
Jabbour et al.	SLE em 3 anos:	SLE em 3 anos:	SLE em 3 anos:
2012 58	Imatinibe 400mg: 50%	Imatinibe 400mg: 81%	Imatinibe 400mg: p=0,34
	Imatinibe 800mg: 83%	Imatinibe 800mg: 85%	Imatinibe 800mg: p=0,29
	Dasatinibe + nilotinibe: 100%	Dasatinibe + nilotinibe: 90%	Dasatinibe + nilotinibe: p=0,16
	SLP em 3 anos:	SLP em 3 anos:	SLP em 3 anos:
	Imatinibe 400mg: 67%	Imatinibe 400mg: 90%	Imatinibe 400mg: p=0,47
	Imatinibe 800mg: 100%	Imatinibe 800mg: 95%	Imatinibe 800mg: p=0,46
	Dasatinibe + nilotinibe: 100%	Dasatinibe + nilotinibe: 99%	Dasatinibe + nilotinibe: p=0,53
	SG em 3 anos:	SG em 3 anos:	SG em 3 anos:
	Imatinibe 400mg: 100%	Imatinibe 400mg: 92%	Imatinibe 400mg: p=0,34
	Imatinibe 800mg:100%	Imatinibe 800mg: 97%	Imatinibe 800mg: p=0,32
	Dasatinibe + nilotinibe: 100%	Dasatinibe + nilotinibe: 97%	Dasatinibe + nilotinibe: p=0,64
Jain et al.	Sokal estrato intermediário +	- alto versus baixo (referência)	
2013 ⁵⁹	RC pobre (Ph> 35%) em 3 mes	OD 2 99 (IC050/ 1 65 5 01)	p< 0,0001
	•	ses: OR 2,88 (IC95% 1,05-5,01)	

RCC: resposta citogenética completa; RMM: resposta molecular maior; SLE: sobrevida livre de eventos; SLP: sobrevida livre de progressão; SG: sobrevida global; RC: resposta citogenética; Ph: cromossomo Philadelphia positivo; OR: *Odds Ratio*; IC95%: intervalo de confiança em 95%.

Tabela R - Características dos estudos que avaliaram a eficácia do dasatinibe estratificada por risco

Autor, ano	Desenho de estudo	Objetivo do estudo	População	Detalhes da Intervenção	Detalhes do controle	Risco de viés
DASISION, 2010 ^{47, 60-62}	ECR fase III, multicêntrico (108 centros), internacional, estratificado por categoria de risco Hasford	Avaliar eficácia e segurança do dasatinibe vs imatinibe como tratamento de primeira linha em pacientes com LMC em fase crônica	Pacientes com LMC Ph+ em fase crônica diagnosticada em até 3 meses antes da inclusão no estudo, virgens de tratamento (permitido uso prévio de anagrelida ou hidroxiureia)	Dasatinibe 100mg VO 1x/dia	Imatinibe 400mg VO 1x/dia	Moderado-baixo: estudo aberto, aparentemente sem outras limitações metodológicas

ECR: Ensaio Clínico Randomizado; LMC: Leucemia mieloide crônica; Ph+: cromossomo Filadelphia positivo; VO: Via oral.

Tabela S - Características dos pacientes dos estudos que avaliaram a eficácia do dasatinibe estratificada por risco

Autor, ano	N por estrato de risco Hasford intervenção	N por estrato de risco Hasford controle	Idade intervenção	Idade controle	Sexo masculino intervenção	Sexo masculino controle	Tempo de tratamento , meses	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
DASISOI N (Kantarjia n et al. 2010) ^{47,60}	Total: 259 Baixo: 86/259 (33) Intermediári	Total 260 Baixo: 87/260 (33)	46 (18-84)	49 (18- 78)	144/259 (56)	163/260 (63)	Dasa: 14 (0,03-24,1) Imatinibe: 14,3 (0,3-	Dasa: 40/258 (15,5) Imatinibe: 48/258 (18,6) - 3 pacientes não receberam a medicação alocada	EA relacionado à medicação (13 vs. 11); EA não relacionado à medicação (3 vs. 1); Progressão da doença (11 vs. 14); Falha do tratamento (6 vs. 10)	12 meses
DASISOI N (Kantarjia	o: 124/259 (48)	Intermedi ário:					25,8)	Dasa: 59/258 (23) Imatinibe: 64/258 (25)	EA relacionado à medicação (18 vs. 12); EA não relacionado à medicação (5 vs. 1); Progressão da doença (14	2 anos

Autor, ano	N por estrato de risco Hasford intervenção	N por estrato de risco Hasford controle	Idade intervenção	Idade controle	Sexo masculino intervenção	Sexo masculino controle	Tempo de tratamento , meses	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
n et al.	Alto:	123/260							vs. 17); Falha do tratamento (8 vs.	
2011) 61	49/259 (19)	(47)							11); Outros (14 vs. 23)	
DASISIO		Alto:							EA não relacionado à medicação (12	
								Dasa: 100/258 (49)	vs. 4); Progressão da doença ou falha	
N (Cortes		50/260						Imatinibe: 96/259	do tratamento (28 vs. 36);	5 anos
et al. 2016)		(19)						(47)	Intolerância (42 vs. 17); Outros (18	
02									vs. 38)	

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; Dasa: Dasatinibe; EA: Evento Adverso; mg: miligrama. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela T - Desfechos de eficácia estratificados por risco dos estudos que avaliaram a eficácia do dasatinibe

		Desfechos de eficácia	
A 4	Desfechos de eficácia por estrato de	por estrato de risco	Valor de p para
Autor, ano	risco Hasford no grupo Intervenção	Hasford no grupo	comparação
		Controle	
	RCC em 12 meses:	RCC em 12 meses:	
	Baixo: 80/86 (94)	Baixo:66 /87 (76)	
	Moderado: 96/124 (78)	Moderado: 88/123 (72)	
DASISOIN	Alto: 38/49 (78)	Alto: 32/50 (64)	
(Kantarjian et al.		NR	
2010) ^{47, 60}	RMM em 12 meses:	RMM em 12 meses:	
	Baixo: 48/86 (56)	Baixo: 31/87 (36)	
	Moderado: 56/124 (45)	Moderado: 34/123 (28)	
	Alto: 15/49 (31)	Alto: 8/50 (16)	
DASISOIN	RMM em 2 anos:	RMM em 24 meses:	
	Baixo: 63/86 (73)	Baixo: 493/87 (56)	NR
(Kantarjian et al. 2011) ⁶¹	Moderado: 76/124 (61)	Moderado: 62/123 (50)	INK
2011) **	Alto: 28/49 (57)	Alto: 19/50 (38)	
DACICION	RMM em 5 anos:	RMM em 5 anos:	RMM em 5 anos:
DASISION (Contagnet of	Baixo: 77/86 (90)	Baixo: 60/87 (69)	Baixo: p<0,001
(Cortes et al.	Moderado: 88/124 (71)	Moderado: 79/123 (65)	Moderado: p=0,3252
2016) 62	Alto: 32/49 (67)	Alto: 27/50 (54)	Alto: p=0,1904

RMM: resposta molecular maior; RCC: resposta citogenética completa. Dados foram apresentados em n/N (%).

 $\textbf{Tabela} \ \textbf{U} - \textbf{Caracter\'(sticas dos estudos que avaliaram a efic\'acia do nilotinibe estratificada por risco}$

Autor, ano	Desenho de estudo	Objetivo do estudo	População	Detalhes da Intervenção	Detalhes do controle	Risco de viés
ENESTnd, 2010 ⁶³⁻⁶⁵	ECR, fase III, multicêntrico, aberto	Avaliar a eficácia e segurança do nilotinibe300 e 400mg em relação ao imatinibe 400mg	Pacientes adultos recém- diagnosticados com LMC, estratificados pelo score de risco Sokal	Nilotinibe 300mg 2x/dia Nilotinibe 400mg 2x/dia	Imatinibe 400mg 1x/dia	Moderado: não houve esquema de cegamento no estudo

LMC: leucemia mieloide crônica; mg: miligramas.

Tabela V - Caracter'(sticas dos pacientes dos estudos que avaliaram a efic'acia do nilotinibe estratificada por risco

Autor, ano	N por estrato de risco Sokal Nilotinibe	N por estrato de risco Sokal Imatinibe	Idade Nilo	Idade Imatinib e	Sexo masculino Nilo	Sexo masculino Imatinibe	Tempo de tratamento, meses	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
ENESTnd (Saglio et al. 2010) ⁶³	Total Nilo 300mg: 282 Baixo: 103/282 (37) Intermediário:		Nilo		Nilo 300mg:		Mediana 14	Até 12 meses: 13/846 (1,5)	Falha do tratamento (7); Progressão da doença (3); Resposta subótima (1); Outros (2)	≥12 meses
ENESTnd (Kantarjian et al. 2011b) ⁶⁵	101/282 (36) Alto: 78/282 (28) Total Nilo 400mg: 281 Baixo: 103/281(37)	Total: 283 Baixo: 104/283 (37) Intermediário: 101/283(36) Alto: 78/283 (28)	300mg: 47 (18–85) Nilo 400mg: 47 (18–81)	46 (18–80)	158/282 (56) Nilo 400mg: 175/281	158/283 (56)	Nilo 300mg: 25 (22,1-27,8) Nilo 400mg: 25,7 (22,3-28,2) Imatinibe: 24,7 19,1-28,4)	Entre 12 e 24 meses: 69/846 (8)	Progressão da doença: 3%; Resposta subotima ou falha do tratamento: 72%; Outros: 25%	>24 meses
ENESTnd (Larson et al. 2012) ⁶⁴	Intermediário: 100/281(36) Alto: 78/281(28)				(62)		Nilo 300mg: 36,4 (0,1-46,7) Nilo 400mg:	Entre 24 e 36 meses: 59/846 (7)	Resposta subótima ou falha do tratamento: 100%	Mediana 37,6

Autor, ano	N por estrato de risco Sokal Nilotinibe	N por estrato de risco Sokal Imatinibe	Idade Nilo	Idade Imatinib e	Sexo masculino Nilo	Sexo masculino Imatinibe	Tempo de tratamento, meses	Suspensão n/N (%)	Razão para suspensão (n pacientes)	Tempo de seguimento
							36,6 (0,2-46)			
							Imatinibe:			
							35,5 (0,0-46,5)			

N: número de pacientes; n: número de pacientes que apresentaram o evento; Nilo: nilotinibe; mg: miligramas. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela W - Desfechos de eficácia estratificados por risco dos estudos que avaliaram a eficácia do nilotinibe

	Desfec	chos de eficácia por estrato de risco	Sokal	Volon do m mor
Autor, ano	Inter	venção	Controle	Valor de p par
	Nilotinibe 300mg	Nilotinibe 400mg	Imatinibe	comparação
	RMM em 12 meses:	RMM em 12 meses:	RMM em 12 meses:	
ENESTnd	Alto: 41%	Alto: 32%	Alto: 17%	
(Saglio et al.				NR
$2010)^{63}$	RCC em 12 meses:	RCC em 12 meses:	RCC em 12 meses:	
	Alto: 74%	Alto: 63%	Alto: 49%	
	RMM em 24 meses:	RMM em 24 meses:	RMM em 24 meses:	
	Baixo: 73%	Baixo: 74%	Baixo: 53%	
	Intermediário: 74%	Intermediário: 67%	Intermediário: 44%	
	Alto: 65%	Alto: 56%	Alto: 32%	
	RMM4,5 qualquer momento:	RMM4,5 qualquer momento:	RMM4,5 qualquer momento:	
ENESTnd	Baixo: 24%	Baixo: 29%	Baixo: 10%	NR
(Kantarjian et	Intermediário: 33%	Intermediário: 13%	Intermediário: 15%	
al. 2011b) ⁶⁵	Alto: 21%	Alto: 21%	Alto: 5%	
	RCC em 24 meses:	RCC em 24 meses:	RCC em 24 meses:	
	Baixo: 91%	Baixo: 94%	Baixo: 90%	
	Intermediário: 87%	Intermediário: 85%	Intermediário: 77%	
	Alto: 81%	Alto: 56%	Alto: 59%	
	RMM em 36 meses:	RMM em 36 meses:	RMM em 36 meses:	
	Baixo: 79/103 (76,7)	Baixo: 79/103 (76,7)	Baixo: 65/104 (62,5)	
	Intermediário: 76/101 (75,2)	Intermediário: 69/100 (69)	Intermediário: 55/101 (54,5)	
		Alto: 50/78 (64,1)	Alto: 30/78 (38,5)	
	Alto: 52/78 (66,7)			
ENIECE J	RMC4 em 36 meses:	RMC4 em 36 meses:	RMC4 em 36 meses:	
ENESTnd	Baixo: 52/103 (50,5)	Baixo: 53/103 (51,1)	Baixo: 35/104 (33,7)	ND
(Larson et al.	Intermediário: 56/101 (55,4)	Intermediário: 40/100 (40)	Intermediário: 25/101 (24,8)	NR
2012) 64	Alto: 33/78 (42,3)	Alto: 30/78 (38,5)	Alto: 14/78 (17,9)	
	RMC4,5 em 36 meses:	RMC4,5 em 36 meses:	RMC _{4,5} em 36 meses:	
	Baixo: 31/103 (30,1)	Baixo: 35/103 (34)	Baixo: 19/104 (18,3)	
	Intermediário: 40/101 (39,6)	Intermediário: 22/100 (22)	Intermediário: 17/101 (16,8)	
	Alto: 19/78 (24,4)	Alto: 21/78 (26,9)	Alto: 7/78 (9)	

RMM: resposta molecular maior; RCC: resposta citogenética completa; RMC: resposta molecular completa. Dados foram apresentados em n/N (%).

Tabela X - Características do estudo e dos participantes que avaliou a eficácia do imatinibe estratificada por risco

Autor,	Desenho de	Objetivo do estudo	População	Detalhes da	N intervenção	N por estrato de risco	Idad	Sexo	Risco de viés
ano	estudo	Objetivo do estudo	ropulação	Intervenção	N intervenção	Sokal	e	masculino	Risco de vies
		Avaliar eficácia do iTQ na prática							
		clínica. Os desfechos relatados				Baixo: 274/681 (40,2)			
		referem-se apenas aos estratificados			681, sendo que				Alto: 43% dos
Whitele	Estudo	por risco Sokal, de acordo com o	Pacientes	Imatinibe	apenas 387 foram	Intermediário: 192/681 (28,2)	58 (NR)	403/681 (59,2)	pacientes excluídos das análises por conta de dados faltantes
y et al.	observacion	modelo de regressão multivariada	adultos com		incluídos nos modelos				
2015 ⁶⁷	al	(variáveis consideradas no modelo:	LMC	400mg/dia	de regressão para				
2013	retrospectivo	sexo, idade, país de origem,	LIVIC		estratificação por	Alto: 54/681 (7,9)			
		empregado, tratamento prévio, dose			risco				
		inicial, tempo de início de				Sem dados: 161/681 (23,6)			
		tratamento, escores de risco, EAs)							

LMC: leucemia mieloide crônica; iTQ: inibidor da tirosino-quinase; mg: miligramas; EAs: eventos adversos; NR: Não reportado. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela Y - Desfechos de eficácia estratificados por risco do estudo que avaliou a eficácia do imatinibe

Autor, ano

Desfechos de eficácia por estrato de risco Sokal

Modelo 1: Variável dependente: RHC em 3 meses

Referência: risco intermediário

Baixo risco: ORajut 2,04 (IC 95%: 1,20 - 3,49; p= 0,0086)

Alto risco: ORajust 1,36 (IC95%: 0,57 - 3,25; p= 0,4880)

Modelo 2: Variável dependente: RCC em 12 meses

Referência: risco intermediário

Baixo risco: ORajust 1,17 (IC95%: 0,75 - 1,84; p= 0,4872)

Alto risco: ORajust 0,47 (IC95%: 0,23 - 0,98; p= 0,0427)

Modelo 3: Variável dependente: RCC por 12 meses

Referência: risco intermediário

Baixo risco: ORajust 1,07 (IC95%: 0,68 - 1,68; p= 0,7647)

Alto risco: ORajust 0,40 (IC95%: 0,19 - 0,84; p= 0,0157)

Modelo 4: Variável dependente: RMC/RMM em 18 meses

Referência: risco intermediário

Baixo risco: ORajust 2,12 (IC95% 1,33 - 3,38; p= 0,0015)

Alto risco: ORajust 1,03 (IC95%: 0,51 - 2,09; p= 0,9375)

Modelo 5: Variável dependente: RMC/RMM por 18 meses

Referência: risco intermediário

Baixo risco: ORajust 1,52 (IC95%:0,90 - 2,55; p= 0,1170)

Alto risco: ORajust 1,05 (IC95% 0,48 - 2,28; p= 0,9099)

OR ajust: *Odds ratio* (razão de chances) ajustado; IC95%: intervalo de confiança em 95%; RHC: resposta hematológica completa; RMC: resposta molecular completa; RMM: resposta molecular maior; RCC: resposta citogenética completa.

Questão de Pesquisa 3: Qual a eficácia e segurança dos ITQs (imatinibe, dasatinibe e nilotinibe) como tratamento na fase de transformação da LMC em adultos?

1) Estratégia de busca

MEDLINE via Pubmed:

(("Leukemia, Myeloid, Accelerated Phase" [Mesh] OR Leukemia, Myelogenous, Accelerated Phase OR Leukemia, Myeloid, Aggressive Phase OR Leukemia, Myeloid, Aggressive Phase OR Myeloid Leukemia, Chronic, Aggressive Phase) AND ("Imatinib Mesylate" [Mesh] OR Imatinib OR Mesylate, Imatinib OR Imatinib Methanesulfonate OR STI-571 OR Gleevec OR Glivec OR "Dasatinib" [Mesh] OR Sprycel OR BMS 354825 OR "4-methyl-N-(3-(4-methylimidazol-1-yl)-5-(trifluoromethyl)phenyl)-3-((4-pyridin-3-ylpyrimidin-2-yl)amino)benzamide" [Supplementary Concept] OR nilotinib OR Tasigna OR AMN107) Filters: Randomized Controlled Trial; Systematic Reviews

Whiteley et al. 2015 67

Total: 37 referências

Data do acesso: 09/02/2017

EMBASE:

[('imatinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('gleevec'/mj AND [embase]/lim) OR ('gleevec'/mj AND [embase]/lim) OR ('sti 571'/mj

AND [embase]/lim)]

OR

[('dasatinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('sprycel'/mj AND [embase]/lim) OR (bms AND 354825 AND [embase]/lim)]

OR

[('nilotinib'/mj AND [embase]/lim) OR ('tasigna'/mj AND [embase]/lim) OR ('amn107'/mj AND [embase]/lim)]

('acute leukemia'/exp OR 'acute leukemia') OR (myeloid AND ('leukemia'/exp OR leukemia) AND accelerated AND phase AND

[embase]/lim)

AND

([cochrane review]/lim OR [systematic review]/lim OR [meta analysis]/lim OR [controlled clinical trial]/lim OR [randomized

controlled trial]/lim) AND [embase]/lim

AND

('adult'/exp OR 'adult' AND [embase]/lim) OR ('aged'/exp OR 'aged' AND [embase]/lim)

Total: 109 referências

Data do acesso: 06/03/2017

2) Seleção das evidências

A busca das evidências na base MEDLINE (via PubMed) e Embase resultou em 146 referências (37 no MEDLINE e 153

no Embase). Destas, 15 foram excluídas por estarem duplicadas. Cento e trinta e uma referências foram triadas por meio da

leitura de título e resumos das publicações, das quais 12 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da

elegibilidade. Três estudos foram excluídos nessa etapa: uma revisão sistemática com meta-análise, por apresentar dados inconsistentes com a conclusão e limitações metodológicas relevantes (por exemplo, não descreveu se os estudos incluídos eram

ou não randomizados e utilizou como fonte de dados uma revisão narrativa). Os estudos incluídos nessa revisão sistemática que

preencheram o critério de elegibilidade da questão de pesquisa foram avaliados individualmente. Um estudo foi excluído por ser

uma revisão narrativa. Adicionalmente, outro estudo apresentou os resultados de pacientes com LMC em fase de transformação

e fase blástica de forma conjunta.

Nove referências correspondentes a oito estudos foram selecionadas ^{20, 68-75}, dos quais cinco avaliaram desfechos de

tratamento com imatinibe ⁶⁸⁻⁷² e três avaliaram desfechos de tratamento com dasatinibe como segunda linha de tratamento após

resistência ou toxicidade do imatinibe ^{20, 73-75}.

3) Descrição dos estudos e seus resultados

Os estudos estão apresentados de acordo com o tipo de tratamento. A descrição sumária dos estudos que avaliaram a

eficácia e segurança do imatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação encontra-se na Tabela A1. As características

dos pacientes desses estudos encontram-se na Tabela B1 e os desfechos de eficácia, na Tabela C1.

A **Tabela D1** apresenta as descrições sumárias dos estudos que avaliaram a eficácia do dasatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação previamente tratados com imatinibe. A **Tabela E1** apresenta as características dos participantes dos estudos. A **Tabela F1** apresenta os desfechos de eficácia.

A **Tabela G1** apresenta os desfechos de segurança dos estudos que os relataram. Um estudo não teve os dados de segurança coletados, pois se trata de um estudo de fase I no qual a dose de dasatinibe variou de 15 a 240 mg e não há dados de média ou mediana de dose administrada⁷⁵. Como a dose atualmente utilizada é de 100 mg, a grande incidência de desfechos poderia levar a interpretações superestimadas de toxicidade.

Ainda, em relação ao estudo START-A, reportado em duas publicações^{20, 73}, apenas os eventos adversos referidos na publicação que considerou o seguimento mais longo foram extraídos. Três estudos não reportaram desfechos de segurança^{68, 69, 71}.

Tabela A1 - Características dos estudos que avaliaram as eficácia e segurança do imatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação

Autor, ano	Desenho de estudo	Objetivo do estudo	População	Detalhes da Intervenção	Detalhes do Controle	Risco de viés
Jiang et al. 2011 68	Estudo comparativo não randomizado, prospectivo	Avaliar os desfechos de eficácia entre o tratamento com imatinibe <i>versus</i> transplante alogênico de medula óssea em pacientes com LMC em FA	Pacientes adultos < 60 anos com LMC em FA	Imatinibe dose inicial de 600mg ou 400mg diariamente	Imatinibe 400mg <3meses ou dose aumentada de hidroxiureia ± INF-a ou combinação de quimioterapia + transplante alogênico de doador aparentado compatível	Alto: intervenções alocadas de acordo com preferência dos participantes
Palandri et al. 2009 ⁶⁹	Estudo experimental não controlado (série de casos), fase II	Avaliar os desfechos de longo prazo do imatinibe em pacientes com LMC em FA confirmada	Pacientes adultos com LMC em FA confirmada	Imatinibe 600mg/dia	NA	Alto: série de casos para inferir eficácia
Lahaye et al. 2005 ⁷⁰	Estudo experimental não controlado (série de casos), prospectivo	Avaliar desfechos de eficácia e segurança de longo prazo do imatinibe em pacientes com LMC, LMC em FA, LMC em FB e LLA. Apenas os resultados nos pacientes com LMC em FA serão apresentados	Pacientes adultos com LMC em FA	Imatinibe 600mg/dia	NA	Alto: série de casos para inferir eficácia, sem análises ajustadas
Olavarria et al. 2003 ⁷¹	Estudo observacional não controlado (série de casos) retrospectivo	Avaliar a eficácia do imatinibe na recorrência de LMC Ph+ confirmado no pós-transplante alogênico de medula óssea	Pacientes com LMC transplantados de medula óssea que apresentaram recorrência de LMC e LMC em FA. Apenas os dados referentes à	Imatinibe 600mg/dia	NA	Alto: Série de casos para inferir eficácia, dados obtidos de forma retrospectiva por meio de questionários

Auton one	Desenho de	Objetivo do estudo	Donulogão	Detalhes da	Detalhes do	Risco de viés
Autor, ano	estudo	Objectivo do estado	População	Intervenção	Controle	Risco de vies
			população com LMC em FA			
			foram apresentados			
	Estudo			Dose inicial de		
	experimental não	Avelier desfeabes de eficéeie e		imatinibe de 400mg,		Moderado: Série de
Talpaz et al. 2002	controlado,	Avaliar desfechos de eficácia e segurança do imatinibe em	Pacientes adultos com LMC	0,	NT A	casos para inferir
72	multicêntrico,		Ph+ confirmada em FA	que foi aumentada para 600mg após	NA	eficácia, mas com
	prospectivo, fase	pacientes com LMC em FA				análises ajustadas
	II			emenda de protocolo		

LMC: leucemia mieloide crônica; FA: fase de transformação; mg: miligramas; FB: fase blástica; LLA: leucemia linfoblástica aguda; Ph+: cromossomo Philadelphia; NA: Não se aplica.

Tabela B1 - Características dos participantes dos estudos que avaliaram as eficácia e segurança do imatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação

Autor, ano	N intervenção	N controle	Idade intervenção	Idade controle	% sexo masculino intervenção	% sexo masculino controle	Tempo de tratamento	Suspensão	Razão para suspensão	Tempo de seguimento
Jiang et al.	87	45	44 (22-60)	34 (10-59)	51/87 (58,6)	30/45 (66,7)	NR	NR	NR	Imatinibe: 32 meses (1-108); Transplante: 51 meses (1,7-108)
Palandri et al. 2009	111	NA	58 (26-82)	NA	70/111 (63)	NA	NR	90/111 (81)	EA: 7/90 (6); Perda ou ausência de resposta RHC ou RCC 80/90 (72)	82 meses (73-87)
Lahaye et al. 2005	80	NA	60,9 (30,9–81,8)	NA	53/80 (66)	NA	24 meses (0,4-50)	6/80 (7,5)	EA 6/6 (100)	28 meses (0,4-50)
Olavarria et al. 2003	128, sendo 31 com recorrência de LMC em FA	NA	Toda a coorte: 42 (15–64)	NA	Toda a coorte: 80/128 (62,5)	NR	NR	NR	NR	9 meses (2-34)
Talpaz et al. 2002	181	NA	57 (22-86)	NA	92/181 (51)	NA	11 meses (0,2-15)	100/235 (42,5)	Progressão de doença 73/100 (73), EA 14/100(14); óbito (7); outros 6/100 (6)	Pelo menos 3 meses, até óbito

N: número de participantes no grupo; n: número/proporção entre o grupo; NR: não reportado; NA: não se aplica; EA: eventos adversos; RHC: resposta hematológica completa; RCC: resposta citogenética completa; LMC: leucemia mieloide crônica; FA: fase de transformação. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela C1 - Desfechos de eficácia dos estudos que avaliaram as eficácia e segurança do imatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação

Autor, ano	Grupo	Mortalidade/Sobrevida	Resposta		Tempo até resposta	Duração da resposta intervenção
Jiang et al.	Intervenção	Mortalidade: 34/87 (39,1) SLE em 6 anos: 39,2% (IC95% 32,7%-45,7%) SG em 6 anos: 51,4% (IC95% 44,3%- 58,5%) SLP em 6 anos: 48,3% (IC95% 41,8%- 54,8%)	Toda a coorte (entre sobreviventes e não sobreviventes): RHC: 74/87 (85,1) RCM: 43/87 (49,4) RCC: 41/87 (47,1) RMM: 30/87 (34,5) RMC: 16/87 (18,4) Perda de RHC: 16/87 (18,4) Recorrência de FA: 25/87 (28,7)	Desfechos entre os sobreviventes: RHC: 36/39 (92,3) RCM: 33/39 (84,6) RCC: 33/39 (84,6) RMM: 29/39 (74,4) RMC: 16/39 (41)	Recorrência FA: 10 meses (2,5-68)	NR
2011	Controle	Mortalidade relacionada ao transplante: 5/45 (11,1) Mortalidade total: 7/45 (15,6) SLE em 6 anos: 71,8% (IC 95% 64,8%-78,8%) SG em 6 anos: 83,3% (IC 95% 77,4%-89,2%) SLP em 6 anos: 95,2% (IC 95% 91,9%-98,5%)	Toda a coorte (entre sobreviventes e não sobreviventes): RMC entre 3-6 meses: 41/43 (95,3) Recorrência molecular: 5/44 (11,4) Recorrência de FA: 2/45 (4,4) RCC: 38/38 (100) RMC: 37/38 (97,4)	Desfechos entre os sobreviventes: RHC: 38/38 (100) RCM: 38/38 (100) RCC: 38/38 (100) RMM: 38/38 (100) RMC: 37/38 (97,4)	Recorrência molecular: 13 meses (12-24) Mortalidade: 16 meses (1,7-41)	NR

Autor, ano	Grupo	Mortalidade/Sobrevida	Respos	Resposta		Duração da resposta intervenção
				Entre sobreviventes:		
		Mortalidade: NR		RHC: p=0,24		
	p para	SLE: p=0,008	Toda a coorte: NR	RCM: p=0,025	NR	NA
	comparação	SG: p=0,023	Toda a coorte. TVIC	RCC: p=0,025	THE	14/1
		SLP: p<0,001		RMM: p=0,001		
				RMC: p<0,0001		
		Mortalidade: 70/111 (63)	RHC: 79/11	1 (71)		
		SG em 7 anos:	Perda da RHC:	43/79 (54)		
Nalass Jud 44 al		43% (IC95% 33%-53%)	RCC: 23/11	1 (20,7)	RHC: 2 meses (1-7)	
Palandri et al.	Intervenção	ntervenção SLP em 7 anos: RCP: 10/111 (9)		11 (9)	RCC: 6 meses (1-42)	RCC: 66 meses (41-75)
009		36,5% (IC95% 27%-45%)	RCMenor: 6/2	111 (5,4)	Perda RCC: 10 (3-36)	
		SLE em 7 anos:	RCMin: 14/1	11(12,6)		
		15% (IC95% 27%-45%)	Perda RCC: 6	5/23 (26)		
			RCM: 25/8	0 (31)		
			RCC: 21/8	0 (26)		
		M . 11.1 . 21/00 (20)	RCP: 4/80	0 (5)		
Lahaye et al.	T . ~	Mortalidade: 31/80 (39)	RCMin: 29/	80 (36)	N.D.	RH: 38 meses (1-49)
2005	Intervenção	SG pós início do tratamento:	RMBCR-ABL/ABL	0,1%: 9/80 (11)	NR	RCM: 38 meses (2-36)
		44 meses (0,4-50)	RHC: 49/8	0 (61)		
			Recorrência hematoló	ógica: 26/80 (32)		
			Progressão para fase bl	ástica: 15/36 (42)		
			RHC: 24/2	9 (83)		
Olavarria et	τ., ~	Mortalidade: 6/31 (19,4)	RHP: 3/29	(10)	ND	ND
al. 2003	Intervenção	SG em 2 anos: 86%	RCC: 13/2	7 (48)	NR	NR
			RCP: 5/27	' (19)		

		RMC: 8/24 (33)		
		RCM: 43/181 (24; IC 95% 17,8-30,6)		
Talpaz et al.	SG em 12 meses: 74% (IC	RCC: 30/181 (17)	RH: 1 mês (NR)	$RH \le 4$ meses: 13,4 meses (NR)
Taipaz et an	2 2 3 m 12 meses. 7 170 (1e			

Resposta

Autor, ano

2002

Grupo

Intervenção

Mortalidade/Sobrevida

95% 68%-81%)

Duração da resposta

intervenção

RC: 9 meses em 64% (IC 95%

48%-80%) dos pacientes

Tempo até resposta

RC: 2,4 meses (NR)

Progressão: 8,8 meses (NR)

RCMin: 31/181 (17) RH sustentada por \leq 4 meses: 69%, sendo 34% RHC

RCP: 13/181 (7)

SLE: sobrevida livre de eventos; SG: sobrevida global; SLP: sobrevida livre de progressão; RHC: resposta hematológica completa; RCM: resposta citigenética maior; RCC: resposta citigenética completa; RCM: resposta citigenética maior; RCC: resposta citigenética maior; RCM: respos

Tabela D1 - Características dos estudos que avaliaram as eficácia e segurança do dasatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação

Autor, ano	Desenho de estudo	Objetivo do estudo	População	Detalhes da Intervenção	Detalhes do controle	Risco de viés
Kantarjian et al. 2009 ²⁰	Ensaio clínico randomizado, multicêntrico	Avaliar desfechos de eficácia e segurança do dasatinibe 140mg 1x/dia e 70mg 2x/dia em pacientes com LMC em FA resistentes ou intolerantes ao imatinibe	Pacientes adultos com LMC em FA resistentes ou intolerantes ao imatinibe	Dasatinibe 140mg 1x/dia	Dasatinibe 70mg 2x/dia	Alto: não há descrição da randomização e sigilo da alocação, estudo aberto
START A, 2009 ^{73, 74}	Estudo experimental não comparativo (série de casos), fase II	Avaliar desfechos de eficácia e segurança do dasatinibe 70mg 2x/dia em pacientes com LMC em FA resistentes ou intolerantes ao imatinibe	Pacientes adultos com LMC em FA resistentes ou intolerantes ao imatinibe	Dasatinibe 70mg 2x/dia	NA	Alto: série de casos para inferir eficácia, sem análises ajustadas
Talpaz et al. 2006 ⁷⁵	Estudo experimental não comparativo (série de casos) fase I, multicêntrico, internacional	Avaliar desfechos de eficácia e segurança do dasatinibe 70mg 2x/dia em pacientes com LMC em FA resistentes ou intolerantes ao imatinibe	Pacientes adultos com LMC em FA resistentes ou intolerantes ao imatinibe	Dasatinibe 15mg a 240mg	NA	Alto risco: série de casos para inferir eficácia sem análises ajustadas

LMC: leucemia mieloide crônica; FA: fase de transformação; mg: miligramas; NA: Não se aplica.

Tabela E1 - Características dos participantes dos estudos que avaliaram as eficácia e segurança do dasatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação

Autor, ano	N intervenção	N controle	Idade intervenção	Idade controle	% sexo masculino intervenção	% sexo masculino controle	Tempo de tratamento	Suspensão	Razão para suspensão (n)	Tempo de seguimento
Kantarjian et al. 2009	157	159	56,0 (17,0-81,0)	56,0 (19,0-84,0)	88/158 (56)	94/159 (59)	1x/dia: 15,4 meses (0,03- 31,15) 2x/dia: 12 meses (0,39-28,8)	1x/dia: 100/157 (64) 2x/dia: 117 (74)	1x/dia: Progressão doença (39); Toxicidade (32); EA (9); Outros (23) 2x/dia: Progressão doença: (32); Toxicidade (39); EA (7); Outros (25)	15 meses (0,16-34,5)
START A (Apperley et al. 2009)	174	NA	57 (22-86)	NA	96/174 (55)	NA	13,5 meses (0,1-21,7)	NR	NR	Mediana 14,1 meses
START A (Guilhot et al. 2007)	107	NA	57 (23-86)	NA	51/107 (47,7)	NA	8,3 meses (0,2-12,9)	NR	NR	Mínimo 8 meses
Talpaz et al. 2006	O estudo incluiu 84 pacientes, mas apenas 11 com LMC em FA	NA	63 (40-73)	NA	3/11 (27)	NA	NR	NR	NR	Mediana >5 meses

N: número de participantes no grupo; n: número/proporção entre o grupo; NA: não se aplica; NR: não reportado; LMC: leucemia mieloide crônica; FA: fase de transformação. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela F1 - Desfechos de eficácia dos estudos que avaliaram as eficácia e segurança do dasatinibe em pacientes com LMC em fase de transformação

Autor, ano	Grupo	Mortalidade/Sobrevida	Resposta	Tempo até resposta	Duração da resposta
	Intervenção	SLP em 12 meses: 68% (IC95% 61%-76%) SLP em 24 meses: 51% (IC95% 42%-60%) SG em 12 meses: 78% (IC95% 71%-84%) SG em 24 meses: 63% (IC95% 56%-71%) Mortalidade por progressão doença: 52%	RHM: 66% (IC95% 59%-74%) RHC: 47% (IC95% 40%-56%) RHM sustentada em 12 meses: 85% RHM sustentada em 24 meses: 65% RCM: 39% (IC95% 31%-47%) RCC: 32% (NR) RCM sustentada em 12 meses: 91% RCM sustentada em 24 meses: 63%	RHM: 1,9 meses (NR) RCM: 2,8 meses (IC95% 2,1-5,6)	SLP: 25,1 (NR) SG: não alcançado
Kantarjian et al. 2009	Controle	SLP em 12 meses: 69% (IC 95% 61%-77%) SLP em 24 meses: 55% (IC 95% 46%-64%) SG em 12 meses: 84% (IC 95% 79%-90%) SG em 24 meses: 72% (IC 95% 65%-79%) Mortalidade por progressão doença: 43%	RHM: 68% (IC95% 60%-75%) RHC: 52% (IC95% 44%-60%) RHM sustentada em 12 meses: 82% RHM sustentada em 24 meses: 60% RCM: 43% (IC95% 35%-51%) RCC: 33% (NR) RCM sustentada em 12 meses: 82% RCM sustentada em 24 meses: 75%	RHM: 1,9 meses (NR) RCM: 2,5 meses (IC95% 1,9-3,0)	SLP: 26,0 (NR) SG: 30,7 (NR)
	p para comparação	SLP em 12 meses: NR SLP em 24 meses: p=0,566 SG em 12 meses: p=0,140 SG em 24 meses: p=0,435 Mortalidade por progressão doença: NR	NR	NR	NR

utor, ano	Grupo	Mortalidade/Sobrevida	Resp	oosta	Tempo até resposta	Duração da resposta
			RHM: 111/174 (64%)	; IC95% 56,2%-70,9%		
ADT A		SLP em 12 meses: 66%	RHC: 78/174 (45%	RHM: 64 dias		
START A	I	SG em 12 meses: 82%	RCM: 67/174 (39%);	IC95% 31,2%-46,2%	(IC95% 57-83)	ND
perley et	Intervenção		RCC: 55/174 (32%); IC95% 25%-39%	RCM: 58 dias	NR
2009)		Mortalidade: 31/174 (17,8)	Perda RHM:	18/111 (16,2)	(IC95% 57-85)	
			Perda RCM	: 9/67 (13,4)		
			Em 6 meses:	Em 8 meses:		
	Intervenção		RHC: 35/107 (33)	RHM: 69/107 (64)	RHM: 58 dias (26- 256)	
ART A		SLP em 8 meses: 76%	RHM: 63/107 (59)	RHC: 42/107 (39)		
ilhot et al.			RHmin: 23/107 (22)	RHmin: 18/107 (17)		NR
2007)		Mortalidade: 14/107 (13)	RCC: 23/107 (22)	RCC: 26/107 (24)		
			RCM: 33/107 (31)	RCM: 35/107 (33)		
			RCmin: 19/107 (18)	RCmin: 20/107 (19)		
			RHM: 9	9/11(82)		
			RHC: 5	/11 (45)		
4 1			RHM	Ле: 0	NR	
paz et al.	Intervenção	NR	RCM: 3	/11 (27)		NR
2006			RCC: 2	/11 (18)		
			RCP: 1	/11 (9)		
			RCmin:	1/11 (9)		
6	intervenção	NK	RCC: 2 RCP: 1	/11 (18) /11 (9)	NK	

SLP: sobrevida livre de progressão, SG: sobrevida global; RHM: resposta hematológica maior; RHC: resposta hematológica completa; RCM: resposta citogenética maior; NR: não reportado; RCC: resposta citogenética completa; RHmin: resposta hematológica mínima; RCmin: resposta citogenética mínima; RCmin: resposta citogenética mínima; RHMe: resposta hematológica menor; RCP: resposta citogenética parcial. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo) ou n/N (%).

Tabela G1 - Eventos adversos de graus 3-5

	Autor, ano									
Eventos adversos (Grau 3-	Lahaye et al. 2005	Talpaz et al. 2002	Kantarjian	et al. 2009	Apperley et al. 200					
5)	Imatinibe	Imatinibe	Dasatinibe	Dasatinibe	Dasatinibe					
	600mg	400/600mg	140mg 1x/dia	70mg 2x/dia	70mg 2x/dia					
Anemia	31/80 (39)	92/235 (39)	74/155 (48)	68/159 (43)	120/174 (69)					
Anorexia	NR	3/235 (1)	NR	NR	1/174 (<1)					
Artralgia	NR	7/235 (3)	0	2/159 (1)	0					
Cefaleia	NR	3/235 (1)	2/157 (1)	1/159 (1)	1/174 (<1)					
Derrame Pleural	NR	NR	11/157 (7)	10/159 6)	8/174 (5)					
Diarreia	NR	1/235 (0,4)	4/157 (3)	5/159 (3)	13/174 (8)					
Dispneia	NR	NR	5/157 (3)	11/159 (7)	7/174 (4)					
Dor nas extremidades	NR	2/235 (0,9)	0	3/159 (2)	0					
Dor abdominal	NR	1/235 (0,4)	NR	NR	0					
Edema	NR	6/235 (3)	NR	NR	NR					
Edema periférico	NR	NR	NR	NR	1/174 (<1)					
Edema superficial	NR	NR	1/157 (1)	0	NR					
Fadiga	NR	6/235 (3)	3/157 (2)	5/159 3)	7/174 (4)					
Infecção	NR	NR	9/157 (6)	3/159 (2)	NR					
Mialgia	NR	3/235 (1)	1/157 (1)	3/159 (2)	1/174 (<1)					
Mucosite	NR	NR	NR	NR	NR					
Náusea	NR	8/235 (3)	1/157 (1)	3/159 (2)	1/174 (<1)					
Neutropenia	38/80 (48)	137/235 (58)	91/155 (59)	109/159 (69)	131/174 (76)					
Neutropenia febril	NR	NR	6/157(4)	16/159 (10)	NR					
Rash	NR	NR	0	1/159 (1)	2/174 (1)					
Sangramento gastrointestinal	NR	NR	9/157 (6)	10/159 (6)	NR					
Trombocitopenia	32/80(40)	102/235 (33)	99/155 (64)	107/159 (67)	141/174 (82)					
Vômito	NR	3/235 (1)	1/157 (1)	2/159 (1)	4/174 (2)					

NR: não reportado. Dados foram apresentados como n/N (%).

Questão de pesquisa 4: Qual a acurácia diagnóstica dos exames FISH, RT-PCR (BCR-ABL), Cariotipagem e pesquisa de mutação na monitorização e no diagnóstico da LMC em adultos?

1) Estratégia de busca

MEDLINE via Pubmed:

(((("Leukemia, Myeloid, Chronic-Phase"[Mesh] OR "Leukemia, Myelogenous, Chronic, BCR-ABL Positive"[Mesh] OR Leukemia, Chronic Myelogenous OR Leukemia, Chronic Myeloid OR Leukemia, Myelocytic, Chronic OR Chronic Myelocytic Leukemia OR Chronic Myeloid Leukemia)) AND (((("Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction"[Mesh] OR Polymerase Chain Reaction, Reverse Transcriptase OR Reverse Transcriptase PCR OR PCR,

Reverse Transcriptase OR Transcriptase PCR, Reverse)) OR ("In Situ Hybridization, Fluorescence" [Mesh] OR Fluorescent in

Situ

Hybridization OR FISH Technic OR FISH Technique OR FISH Techniques))) AND ("Sensitivity and

Specificity" [Mesh] OR Sensitivity OR Specificity)))) AND ((("aged" [MeSH Terms] OR "adult" [MeSH Terms:noexp] OR

"adult" [MeSH Terms] OR of age OR middle age)

Total: 107 referências

Data do acesso: 08/03/2017

EMBASE:

('reverse transcription polymerase chain reaction'/mj AND [embase]/lim) OR ('rt pcr'/mj AND [embase]/lim)

('fluorescence in situ hybridization'/mj AND [embase]/lim) OR (fluorescent AND in AND situ AND 'hybridization'/mj AND

[embase]/lim)

AND

'sensitivity and specificity'/exp OR 'sensitivity and specificity' AND [embase]/lim

AND

('chronic myeloid leukemia'/mj) OR ('leukemia'/mj AND myelogenous AND chronic AND [embase]/lim) OR (chronic AND

myelocytic AND 'leukemia'/mj AND [embase]/lim)

AND

('adult'/exp OR 'adult' AND [embase]/lim) OR ('aged'/exp OR 'aged' AND [embase]/lim)

Total: 65 referências

Data do acesso: 08/03/2017

2) Seleção das evidências

A busca das evidências na base MEDLINE (via PubMed) e Embase resultou em 172 referências (37 no MEDLINE e 153

no Embase). Destas, 24 foram excluídas por estarem duplicadas. Cento e setenta e seis referências foram triadas por meio da

leitura de título e resumos, das quais 36 tiveram seus textos completos avaliados, quando disponíveis, para confirmação da

elegibilidade.

Não foram localizados os textos completos em versão eletrônica correspondentes a três citações. Adicionalmente, oito

estudos foram publicados no idioma chinês e um em japonês. A avaliação da elegibilidade desses estudos foi realizada somente

por meio das informações disponíveis nos resumos.

Vinte e nove estudos foram excluídos por não apresentarem dados de sensibilidade, especificidade ou acurácia dos testes de

interesse. Adicionalmente, quatro estudos foram excluídos por abordarem pacientes com diagnósticos de outras condições de

saúde. Por fim, três estudos foram considerados elegíveis ⁷⁶⁻⁷⁸.

3) Descrição dos estudos e seus resultados

A Tabela H1 apresenta as características dos estudos e resultados de sensibilidade, especificidade e acurácia diagnóstica.

Tabela H1 - Características dos estudos e resultados de sensibilidade, especificidade e acurácia diagnóstica

Autor,	Populaçã o	Tamanho de amostra	Idade	Teste avaliado	Teste referênci a	Sensibilidade	Especificidade	Acurácia	Risco de viés
Raanani et al. 2004	Pacientes com LMC	24 pacientes (17 em fase crônica, 4 em fase de transformaçã o e 3 em crise blástica)	51 (23– 72)	RT-PCR multiplex	FISH	RT-PCR multiplex vs. FISH: 85% RT-PCR quantitativo vs. FISH: não determinado pois não foram realizados ambos os testes nas mesmas amostras	RT-PCR multiplex vs. FISH: 81% RT-PCR quantitativo vs. FISH: não determinado pois não foram realizados ambos os testes nas mesmas amostras	NR	Alto: Nem todas as amostras foram submetidas aos dois testes
Savasoglu et al. 2015	Pacientes adultos (>18anos) com LMC	177 amostras	NR	FISH e cariotipage m	RT-PCR quantitati vo	FISH vs. RT-PCR: 22,5% (p=0,064) Cariotipagem vs. RT-PCR: 17,6% (p=0,118)	FISH vs. RT-PCR: 96% (p>0,05) Cariotipagem vs. RT-PCR: 98% (p>0,05)	FISH (referência RT-PCR): 0,578 (p=0,118) Cariotipagem (referência RT- PCR): 0,593 (p=0,064) Cariotipagem (referência FISH): 0,856 (p<0,001)	Alto: Dados registrados em banco de dados (aberto), diagnóstico conhecido
Tashfeen et al. 2014 78	Pacientes com LMC	40 pacientes	37 (16- 73)	Citogenétic a convencion al	RT-PCR	Citogenética convencional vs. RT-PCR: 75,7%	Citogenética convencional vs. RT-PCR: 100%	NR	Baixo: Todas as amostras foram analisadas para ambos os testes. Todos os pacientes tinham

A4	Danula a	Towards do		Torto	Teste				
Autor,	Populaçã	Tamanho de	Idade	Teste	referênci	Sensibilidade	Especificidade	Acurácia	Risco de viés
ano	0	amostra		avaliado	reference	Schishiladae	Especificiande	ricuruciu	Misco de vies
					a				
									11 / 1

diagnóstico de LMC, mas o status de Ph+ era desconhecido.

LMC: Leucemia mieloide crônica; RT-PCR: reverse transcription polimerase chain reaction; FISH: Fluorescence in situ hybridization; NR: não reportado. Quando não especificado, dados foram apresentados em mediana (valor mínimo – valor máximo).

REFERÊNCIAS

- 1. Jabbour E, Kantarjian H. Chronic myeloid leukemia: 2016 update on diagnosis, therapy, and monitoring. Am J Hematol. 2016;91(2):252-65.
- 2. Instituto Nacional de Câncer José Alencar Gomes da Silva. Estimativa biênio 2016-2017 Incidência de câncer no Brasil 2016 [Available from: http://www.inca.gov.br/estimativa/2016/.
- 3. Hehlmann R, Hochhaus A, Baccarani M, European L. Chronic myeloid leukaemia. Lancet. 2007;370(9584):342-50.
- 4. WHO. World Health Organization. WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues WHO Classification of Tumours, : WHO; 2017 [4th [Available from: http://publications.iarc.fr/Book-And-Report-Series/Who-Iarc-Classification-Of-Tumours-Of-Haematopoietic-And-Lymphoid-Tissues-2017.
- 5. Sokal J, Cox E, Baccarani M, Tura S, Gomez G, Robertson J, et al. Prognostic discrimination in good-risk chronic granulocytic leukemia. Blood. 1984;63(4):789-99.
- 6. Hasford J, Pfirrmann M, Hehlmann R, Allan N, Baccarani M, Kluin-Nelemans J, et al. A new prognostic score for survival of patients with chronic myeloid leukemia treated with interferon alfa Writing Committee for the Collaborative CML Prognostic Factors Project Group. JNCI: Journal of the National Cancer Institute. 1998;90(11):850-9.
- 7. Hasford J, Baccarani M, Hoffmann V, Guilhot J, Saussele S, Rosti G, et al. Predicting complete cytogenetic response and subsequent progression-free survival in 2060 patients with CML on imatinib treatment: the EUTOS score. Blood. 2011;118(3):686-92.
- 8. Baccarani (Project 4). Calculation of Relative Risk of CML Patients. https://www.leukemia-net.org/content/leukemias/cml/euro and sokal score/index eng.html: Leukemianet; 2017 [updated 26/10/2015.
- 9. Hochhaus A, Saussele S, Rosti G, Mahon FX, Janssen J, Hjorth-Hansen H, et al. Chronic myeloid leukaemia: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol. 2017;28(suppl 4):iv41-iv51.
- 10. Cross NC, White HE, Colomer D, Ehrencrona H, Foroni L, Gottardi E, et al. Laboratory recommendations for scoring deep molecular responses following treatment for chronic myeloid leukemia. Leukemia. 2015;29(5):999-1003.
- 11. Baccarani M, Druker BJ, Branford S, Kim DW, Pane F, Mongay L, et al. Long-term response to imatinib is not affected by the initial dose in patients with Philadelphia chromosome-positive chronic myeloid leukemia in chronic phase: final update from the Tyrosine Kinase Inhibitor Optimization and Selectivity (TOPS) study. Int J Hematol. 2014;99(5):616-24.
- 12. Hehlmann R, Lauseker M, Saussele S, Pfirrmann M, Krause S, Kolb HJ, et al. Assessment of imatinib as first-line treatment of chronic myeloid leukemia: 10-year survival results of the randomized CML study IV and impact of non-CML determinants. Leukemia. 2017;31(11):2398-406.
- 13. National Comprehensive Cancer Network Foundation. NCCN Guidelines for Patients: Chronic Myeloid Leukemia. Fort Washington, USA: The National Comprehensive Cancer Network, Inc; 2018.
- 14. Soverini S, De Benedittis C, Mancini M, Martinelli G. Best Practices in Chronic Myeloid Leukemia Monitoring and Management. Oncologist. 2016;21(5):626-33.
- 15. Baccarani M, Deininger MW, Rosti G, Hochhaus A, Soverini S, Apperley JF, et al. European LeukemiaNet recommendations for the management of chronic myeloid leukemia: 2013. Blood. 2013;122(6):872-84.
- 16. Druker BJ, Sawyers CL, Kantarjian H, Resta DJ, Reese SF, Ford JM, et al. Activity of a specific inhibitor of the BCR-ABL tyrosine kinase in the blast crisis of chronic myeloid leukemia and acute lymphoblastic leukemia with the Philadelphia chromosome. N Engl J Med. 2001;344(14):1038-42.
- 17. Palandri F, Castagnetti F, Testoni N, Luatti S, Marzocchi G, Bassi S, et al. Chronic myeloid leukemia in blast crisis treated with imatinib 600 mg: outcome of the patients alive after a 6-year follow-up. Haematologica. 2008;93(12):1792-6.

- 18. Talpaz M, Silver RT, Druker BJ, Goldman JM, Gambacorti-Passerini C, Guilhot F, et al. Imatinib induces durable hematologic and cytogenetic responses in patients with accelerated phase chronic myeloid leukemia: results of a phase 2 study. Blood. 2002;99(6):1928-37.
- 19. Apperley JF, Cortes JE, Kim DW, Roy L, Roboz GJ, Rosti G, et al. Dasatinib in the treatment of chronic myeloid leukemia in accelerated phase after imatinib failure: the START a trial. J Clin Oncol. 2009;27(21):3472-9.
- 20. Kantarjian H, Cortes J, Kim DW, Dorlhiac-Llacer P, Pasquini R, DiPersio J, et al. Phase 3 study of dasatinib 140 mg once daily versus 70 mg twice daily in patients with chronic myeloid leukemia in accelerated phase resistant or intolerant to imatinib: 15-month median follow-up. Blood. 2009;113(25):6322-9.
- 21. The American Cancer Society medical and editorial content team. Treating Chronic Myeloid Leukemia by Phase.: The American Cancer Society; 2017 [Available from: https://www.cancer.org/cancer/chronic-myeloid-leukemia/treating/treating-by-phase.html.
- 22. Jain P, Kantarjian HM, Ghorab A, Sasaki K, Jabbour EJ, Nogueras Gonzalez G, et al. Prognostic factors and survival outcomes in patients with chronic myeloid leukemia in blast phase in the tyrosine kinase inhibitor era: Cohort study of 477 patients. Cancer. 2017;123(22):4391-402.
- 23. Boons C, Harbers L, Timmers L, de Jong J, Swart EL, Harry Hendrikse N, et al. Needs for information and reasons for (non)adherence in chronic myeloid leukaemia: Be aware of social activities disturbing daily routines. European journal of haematology. 2018.
- 24. Huguet F, Cayuela JM, Cambier N, Carpentier N, Tindel M, Violet I, et al. Nilotinib efficacy, safety, adherence and impact on quality of life in newly diagnosed patients with chronic myeloid leukaemia in chronic phase: a prospective observational study in daily clinical practice. British journal of haematology. 2019;187(5):615-26.
- 25. Sacha T, Gora-Tybor J, Wasak-Szulkowska E, Kyrcz-Krzemien S, Medras E, Becht R, et al. Quality of Life and Adherence to Therapy in Patients With Chronic Myeloid Leukemia Treated With Nilotinib as a Second-Line Therapy: A Multicenter Prospective Observational Study. Clin Lymphoma Myeloma Leuk. 2017;17(5):283-95.
- 26. Santoleri F, Sorice P, Lasala R, Rizzo RC, Costantini A. Patient adherence and persistence with Imatinib, Nilotinib, Dasatinib in clinical practice. PloS one. 2013;8(2):e56813.
- 27. Trivedi D, Landsman-Blumberg P, Darkow T, Smith D, McMorrow D, Mullins CD. Adherence and persistence among chronic myeloid leukemia patients during second-line tyrosine kinase inhibitor treatment. Journal of managed care & specialty pharmacy. 2014;20(10):1006-15.
- 28. Yood MU, Oliveria SA, Cziraky M, Hirji I, Hamdan M, Davis C. Adherence to treatment with second-line therapies, dasatinib and nilotinib, in patients with chronic myeloid leukemia. Current medical research and opinion. 2012;28(2):213-9.
- 29. Negrin RS, Schiffer CA, Larson RA, Rosmarin AG. Treatment of chronic myeloid leukemia in accelerated phase. Waltham, MA: UpToDate Inc.; 2017 [Available from: https://www.uptodate.com/contents/treatment-of-chronic-myeloid-leukemia-in-accelerated-phase.
- 30. Negrin RS, Schiffer CA, Larson RA, Rosmarin AG. Treatment of chronic myeloid leukemia in blast crisis Waltham, MA: UpToDate Inc.; 2016 [Available from: https://www.uptodate.com/contents/treatment-of-chronic-myeloid-leukemia-in-blast-crisis.
- 31. Mesilato de Imatinibe [package insert]. São Paulo, BR: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.; 2015.
- 32. Sprycel (Dasatinibe) [package insert]. São Paulo, BR: AstraZeneca Pharmaceuticals LP 2016.
- 33. Tasigna (Nilotinibe) [package insert]. São Paulo, BR: Novartis Pharma Stein AG; 2015.
- 34. Hydrea (Hidroxiureia) [package insert]. São Paulo, BR: Corden Pharma Latina S.p.A; 2015.
- 35. Roferon-A (alfainterferona 2a) [package insert]. Rio de Janeiro, BR: La Roche Ltd; 2015.

- 36. O'Brien S, Berman E, Borghaei H, Deangelo DJ, Devetten MP, Devine S, et al. NCCN clinical practice guidelines in oncology: chronic myelogenous leukemia. J Natl Compr Canc Netw. 2009;7(9):984-1023.
- 37. Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n°375, de 10 de novembro de 2009. Aprova o roteiro a ser utilizado na elaboração de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas no âmbito da Secretaria de Atenção à Saúde. In: Ministério da Saúde, editor. Brasília 2009
- 38. Shea BJ, Reeves BC, Wells G, Thuku M, Hamel C, Moran J, et al. AMSTAR 2: a critical appraisal tool for systematic reviews that include randomised or non-randomised studies of healthcare interventions, or both. Bmj. 2017;358:j4008.
- 39. Higgins JPT, Green S. Cochrane Handbook for Systematic Reviews of Interventions. The Cochrane Collaboration. 2011.
- 40. Wells G SB, O'Connell D, Peterson J, Welch V, Losos M, Tugwell P. The Newcastle-Ottawa Scale (NOS) for assessing the quality of nonrandomized studies in meta-analyses. 2013.
- 41. Whiting PF, Rutjes AW, Westwood ME, Mallett S, Deeks JJ, Reitsma JB, et al. QUADAS-2: a revised tool for the quality assessment of diagnostic accuracy studies. Annals of internal medicine. 2011;155(8):529-36.
- 42. Guyatt GH, Oxman AD, Vist GE, Kunz R, Falck-Ytter Y, Alonso-Coello P, et al. Rating quality of evidence and strength of recommendations: GRADE: an emerging consensus on rating quality of evidence and strength of recommendations. BMJ: British Medical Journal. 2008;336(7650):924.
- 43. Firwana B, Sonbol MB, Diab M, Raza S, Hasan R, Yousef I, et al. Tyrosine kinase inhibitors as a first-line treatment in patients with newly diagnosed chronic myeloid leukemia in chronic phase: A mixed-treatment comparison. International journal of cancer. 2016;138(6):1545-53.
- 44. Hu B, Kantarjian HM, Ravandi F, Borthakur G, Kadia TM, Ferrajoli A, et al. Survival outcomes of sustained MR4.5 in patients with chronic myeloid leukemia (CML) treated with various tyrosine kinase inhibitors (TKI). Journal of Clinical Oncology. 2016;34 Supplement 15.
- 45. Cortes JE, Saglio G, Kantarjian HM, Baccarani M, Mayer J, Boqué C, et al. Final 5-year study results of DASISION: The dasatinib versus imatinib study in treatment-Naïve chronic myeloid leukemia patients trial. Journal of Clinical Oncology. 2016;34(20):2333-40.
- 46. Jabbour E, Kantarjian HM, Saglio G, Steegmann JL, Shah NP, Boque C, et al. Early response with dasatinib or imatinib in chronic myeloid leukemia: 3-year follow-up from a randomized phase 3 trial (DASISION). Blood. 2014;123(4):494-500.
- 47. Kantarjian H, Shah NP, Hochhaus A, Cortes J, Shah S, Ayala M, et al. Dasatinib versus imatinib in newly diagnosed chronic-phase chronic myeloid leukemia. The New England journal of medicine. 2010;362(24):2260-70.
- 48. Kantarjian HM, Shah NP, Cortes JE, Baccarani M, Agarwal MB, Undurraga MS, et al. Dasatinib or imatinib in newly diagnosed chronic-phase chronic myeloid leukemia: 2-year follow-up from a randomized phase 3 trial (DASISION). Blood. 2012;119(5):1123-9.
- 49. Cortes JE JD, O'Brien S, Jabbour E, Ravandi F, Koller C, Borthakur G, Walker B, Zhao W, Shan J, Kantarjian H. Results of Dasatinib Therapy in Patients With Early Chronic-Phase Chronic Myeloid Leukemia. Journal of Clinical Oncology. 2010;28(3):398-404.
- 50. Hjorth-Hansen H, Stenke L, Soderlund S, Dreimane A, Ehrencrona H, Gedde-Dahl T, et al. Dasatinib induces fast and deep responses in newly diagnosed chronic myeloid leukaemia patients in chronic phase: clinical results from a randomised phase-2 study (NordCML006). European journal of haematology. 2015;94(3):243-50.
- Radich JP, Kopecky KJ, Appelbaum FR, Kamel-Reid S, Stock W, Malnassy G, et al. A randomized trial of dasatinib 100 mg versus imatinib 400 mg in newly diagnosed chronic-phase chronic myeloid leukemia. Blood. 2012;120(19):3898-905.
- 52. Zhou L, Wang JX, Huang XJ, Hu JD, Shen ZX. [Preliminary comparison of efficacy and safety of dasatinib and imatinib in newly diagnosed chronic myeloid leukemia]. Zhonghua xue ye xue za zhi = Zhonghua xueyexue zazhi. 2013;34(2):93-7.

- 53. Kantarjian HM, Hochhaus A, Saglio G, Souza CD, Flinn IW, Stenke L, et al. Nilotinib versus imatinib for the treatment of patients with newly diagnosed chronic phase, Philadelphia chromosome-positive, chronic myeloid leukaemia: 24-month minimum follow-up of the phase 3 randomised ENESTnd trial. The Lancet Oncology. 2011;12(9):841-51.
- 54. Larson RA, Hochhaus A, Hughes TP, Clark RE, Etienne G, Kim DW, et al. Nilotinib vs imatinib in patients with newly diagnosed Philadelphia chromosome-positive chronic myeloid leukemia in chronic phase: ENESTnd 3-year follow-up. Leukemia. 2012;26(10):2197-203.
- 55. Saglio G, Kim DW, Issaragrisil S, le Coutre P, Etienne G, Lobo C, et al. Nilotinib versus imatinib for newly diagnosed chronic myeloid leukemia. N Engl J Med. 2010;362(24):2251-9.
- 56. Cortes JE JD, O'Brien S, Jabbour E, Konopleva M, Ferrajoli A, Kadia T, Borthakur G, Stigliano D, Shan J, Kantarjian H. Nilotinib As Front-Line Treatment for Patients With Chronic Myeloid Leukemia in Early Chronic Phase. Journal of Clinical Oncology. 2010b;28(3):393-7.
- 57. Jabbour E CJ, Nazha A, O'Brien S, Quintas-Cardama A, Pierce S, Garcia-Manero G, Kantarjian H. EUTOS score is not predictive for survival and outcome in patients with early chronic phase chronic myeloid leukemia treated with tyrosine kinase inhibitors: a single institution experience. Blood. 2012;119(19):4524-26.
- 58. Jabbour E, Cortes J, Nazha A, O'Brien S, Quintas-Cardama A, Pierce S, et al. EUTOS score is not predictive for survival and outcome in patients with early chronic phase chronic myeloid leukemia treated with tyrosine kinase inhibitors: a single institution experience. Blood. 2012;119:4524-6.
- 59. Jain P, Kantarjian H, Nazha A, O'Brien S, Jabbour E, Romo CG, et al. Early responses predict better outcomes in patients with newly diagnosed chronic myeloid leukemia: results with four tyrosine kinase inhibitor modalities. Blood. 2013;121:4867-74.
- 60. Stegelmann F, Shah NP, Saglio G, Hochhaus A, Bilmes R, Li L, et al. The predictive value of early molecular response by relative risk in patients (pts) with chronic myeloid leukemia in chronic phase (CML-CP) treated with dasatinib (DAS) or imatinib (IM) from the phase 3 DASISION trial. Oncology Research and Treatment. 2016;39 Supplement 3:40.
- 61. Kantarjian HM, Shah NP, Cortes JE, Baccarani M, Agarwal MB, Undurraga MS, et al. Dasatinib or imatinib in newly diagnosed chronic-phase chronic myeloid leukemia: 2-year follow-up from a randomized phase 3 trial (DASISION). Blood. 2011;119:1123-9.
- 62. Cortes JE, Saglio G, Kantarjian HM, Baccarani M, Mayer J, Boque C, et al. Final 5-Year Study Results of DASISION: The Dasatinib Versus Imatinib Study in Treatment-Naive Chronic Myeloid Leukemia Patients Trial. J Clin Oncol. 2016;34:2333-40.
- 63. Saglio G, Kim DW, Issaragrisil S, le Coutre P, Etienne G, Lobo C, et al. Nilotinib versus imatinib for newly diagnosed chronic myeloid leukemia. The New England journal of medicine. 2010;362:2251-9.
- 64. Larson RA, Hochhaus A, Hughes TP, Clark RE, Etienne G, Kim DW, et al. Nilotinib vs imatinib in patients with newly diagnosed Philadelphia chromosome-positive chronic myeloid leukemia in chronic phase: ENESTnd 3-year follow-up. Leukemia. 2012;26:2197-203.
- 65. Kantarjian HM, Hochhaus A, Saglio G, De Souza C, Flinn IW, Stenke L, et al. Nilotinib versus imatinib for the treatment of patients with newly diagnosed chronic phase, Philadelphia chromosome-positive, chronic myeloid leukaemia: 24-month minimum follow-up of the phase 3 randomised ENESTnd trial. The Lancet Oncology. 2011b;12:841-51.
- 66. Shah NP, Saglio G, Hochhaus A, Bilmes R, Li L, Cortes JE, et al. Early molecular response in patients (pts) with chronic myeloid leukemia in chronic phase (CML-CP) treated with dasatinib (DAS) or imatinib (IM) from DASISION. Journal of Clinical Oncology. 2016;34 Supplement 15.

- 67. Whiteley J, Iyer S, Candrilli SD, Kaye JA. Treatment patterns and prognostic indicators of response to therapy among patients with chronic myeloid leukemia in Australia, Canada, and South Korea. Current medical research and opinion. 2015;31:299-314.
- 68. Jiang Q, Xu LP, Liu DH, Liu KY, Chen SS, Jiang B, et al. Imatinib mesylate versus allogeneic hematopoietic stem cell transplantation for patients with chronic myelogenous leukemia in the accelerated phase. Blood. 2011;117(11):3032-40.
- 69. Palandri F, Castagnetti F, Alimena G, Testoni N, Breccia M, Luatti S, et al. The long-term durability of cytogenetic responses in patients with accelerated phase chronic myeloid leukemia treated with imatinib 600 mg: The GIMEMA CML Working Party experience after a 7-year follow-up. Haematologica. 2009;94(2):205-12.
- 70. Lahaye T, Riehm B, Berger U, Paschka P, Müller MC, Kreil S, et al. Response and resistance in 300 patients with BCR-ABL-positive leukemias treated with imatinib in a single center: A 4.5-year follow-up. Cancer. 2005;103(8):1659-69.
- 71. Olavarria E, Ottmann OG, Deininger M, Clark RE, Bandini G, Byrne G, et al. Response to imatinib in patients who relapse after allogeneic stem cell transplantation for chronic myeloid leukemia. Leukemia. 2003;17(9):1707-12.
- 72. Talpaz M, Silver RT, Druker BJ, Goldman JM, Gambacorti-Passerini C, Guilhot F, et al. Imatinib induces durable hematologic and cytogenetic responses in patients with accelerated phase chronic myeloid leukemia: Results of a phase 2 study. Blood. 2002;99(6):1928-37.
- 73. Apperley JF, Cortes JE, Kim DW, Roy L, Roboz GJ, Rosti G, et al. Dasatinib in the treatment of chronic myeloid leukemia in accelerated phase after imatinib failure: The START a trial. Journal of Clinical Oncology. 2009;27(21):3472-9.
- 74. Guilhot F, Apperley J, Kim DW, Bullorsky EO, Baccarani M, Roboz GJ, et al. Dasatinib induces significant hematologic and cytogenetic responses in patients with imatinib-resistant or -intolerant chronic myeloid leukemia in accelerated phase. Blood. 2007;109(10):4143-50.
- 75. Talpaz M, Shah NP, Kantarjian H, Donato N, Nicoll J, Paquette R, et al. Dasatinib in imatinib-resistant Philadelphia chromosome-positive leukemias. N Engl J Med. 2006;354(24):2531-41.
- 76. Raanani P BBI, Gan S, Trakhtenbrot L, Mark Z, Ashur-Fabian O, Itskovich S, Brok-Simoni F, Rechavi G, Amariglio N, Nagler A. Assessment of the response to imatinib in chronic myeloid leukemia patients–comparison between the FISH, multiplex and RT-PCR methods. European journal of haematology. 2004;73(4):243-50.
- 77. Savasoglu K PK, Ozdemirkiran F, Berber B. Effectiveness of Quantitative Real Time PCR in Long-Term Follow-up of Chronic Myeloid Leukemia Patients. Journal of the College of Physicians and Surgeons Pakistan. 2015;25(8):568-72.
- 78. Tashfeen S AS, Bhatti FA, Ali N. Real time polymerase chain reaction in diagnosis of chronic myeloid leukemia. J Coll Physicians Surg Pak. 2014;24(3):190-3.