

ficha técnica sobre medicamentos

última atualização 28/01/2016

ELTROMBOPAGUE OLAMINA PARA O TRATAMENTO DA PÚRPURA TROMBOCITOPÊNICA IDIOPÁTICA (PTI)

MEDICAMENTO (PRINCÍPIO ATIVO)

Eltrombopague olamina

MARCAS DISPONÍVEIS NO MERCADO

Revolade® - comprimido revestido de 25 mg (caixa com 14 e 28)

Revolade® - comprimido revestido de 50 mg (caixa com 14 e 28)

POSSUI GENÉRICO sim não

RECOMENDAÇÃO DA CONITEC não avaliado em análise incorporar não incorporar exclusão

INDICAÇÃO DE USO NA BULA

Indicado para tratamento de pacientes com púrpura trombocitopênica idiopática que apresentam risco aumentado de sangramento e hemorragia. Recomenda-se que não deve ser usado simplesmente para aumentar a contagem de plaquetas.

DISPONÍVEL NO SUS PARA O TRATAMENTO DA PTI sim não

RELAÇÃO NACIONAL DE MEDICAMENTOS ESSENCIAIS (RENAME) sim não

OUTROS MEDICAMENTOS DISPONÍVEIS NO SUS PARA A MESMA INDICAÇÃO

Medicamento	Forma farmacêutica	Concentração
Prednisona	Comprimido	5mg e 20mg
Dexametasona	Comprimido	4mg

RENAME, PCDT, RENASES e RELATÓRIOS DE INCORPORAÇÃO disponíveis em <http://conitec.gov.br>

ficha técnica sobre medicamentos

	Ampola	4mg/ml
Metilprednisolona	Ampola	500mg
Imunoglobulina humana	Ampola	0,5g; 1,0g; 2,5g, 3g; 5g e 6 g
Ciclofosfamida	Drágea	50 mg
Azatioprina	Comprimido	50 mg
Danazol	Cápsula	100 mg e 200 mg
Vincristina	Frasco-ampola	1 mg/ml

PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS (PCDT) DA DOENÇA sim não

<http://portalsaude.saude.gov.br/images/pdf/2014/junho/13/Retifica----o-Portaria-1316-de-2013.pdf>

PREÇOS (PREÇO MÁXIMO DE VENDA AO GOVERNO - PMVG - ICMS 0%)

Medicamento	Valor (em Reais)
Revolade® – comprimido revestido de 25 mg (caixa com 28)	R\$ 2065,83
Revolade® – comprimido revestido de 50 mg (caixa com 28)	R\$ 4132,06

OBSERVAÇÕES:

O PCDT da Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI) faz a referência ao Eltrombopag, justificando a sua não incorporação no SUS, como segue:

"O uso de eltrombopag, um estimulador da trombopoetina, tem se mostrado eficaz na elevação da contagem de plaquetas e na redução de sangramentos em pacientes com PTI previamente tratados com pelo menos uma linha de tratamento, através do resultado de ensaios clínicos randomizados com período curto de acompanhamento, variando de 6 semanas a 6 meses. Porém o medicamento está associado com eventos adversos graves, como tromboembolia venosa, e sua segurança a longo prazo é desconhecida. Trata-se de um medicamento potencialmente útil no tratamento da PTI crônica, mas que deverá contar com mais elementos de eficácia, efetividade e segurança para ser considerado como alternativa terapêutica, fora de ensaios clínicos."