

P-149 - GLECAPREVIR/PIBRENTASVIR NO TRATAMENTO DA HEPATITE C (GENÓTIPOS 1, 2 OU 4) EM DOENTES PORTUGUESES SEM CIRROSE

M.J. Silva¹; P. Ferreira²; A.P. Tavares³; P. Andrade⁴; M.J. Velez⁵; G. Macedo⁴; J. Mendez³; R. Tato Marinho²; J. Bissau⁶; S. Pedro⁶; F. Calinas¹

1 - Hospital Santo António dos Capuchos - Centro Hospitalar Lisboa Central, Lisboa; 2 - Hospital Santa Maria - Centro Hospitalar de Lisboa Norte, Lisboa; 3 - Centro Hospitalar do Porto, Hospitalar de São João, Porto; 5 - Centro Hospitalar do Baixo Vouga, Aveiro; 6 - AbbVie, Departamento Médico, Lisboa

Introdução: Existem poucas publicações sobre dados de ensaios clínicos no tratamento da hepatite C em doentes portugueses. O objectivo do estudo foi avaliar a segurança e eficácia do tratamento durante 8 ou 12 semanas com glecaprevir/pibrentasvir (G/P) em doentes portugueses não cirróticos infetados pelo vírus da hepatite C (VHC) -genótipos 1, 2 ou 4, que foram incluídos nos ensaios de registo do G/P.

Métodos: Análise integrada dos dados da Resposta Virológica Sustentada à semana 12 pós-tratamento (RVS12), extraídos de 3 ensaios clínicos internacionais multicêntricos (fases 2/3: ENDURANCE 1, 2 e 4), referentes aos doentes portugueses tratados com G/P (300/120 mg) sem ribavirina, em toma única diária, durante 8 ou 12 semanas.

Resultados: Dos 36 doentes incluídos (GT1: n=21 [58,3%]; GT2: n=4 [11,1%]; GT4: n=11 [30,6%]), 14 (38,9%) tinham experiência prévia a regimes baseados em interferão. Dezoito doentes (50%) apresentavam perturbações neuropsiquiátricas e 23 (63,9%) tinham utilizado drogas. Todos apresentavam TFGe ≥ 60 mL/min/1,73m². Vinte e dois doentes (61,1%) apresentaram eventos adversos (grau ≤ 2), 9 dos quais (25,0%) com possibilidade razoável de estar relacionados com G/P. Os eventos mais comuns foram perda de peso (n=5; 13,9%), cefaleia (n=4; 11,1%) e nasofaringite (n=3; 8,3%). Nenhum evento adverso levou à descontinuação do tratamento. Nenhum doente apresentou elevação da ALT ou AST durante o tratamento; Dois apresentaram elevação da bilirrubina de grau 1. Todos os doentes atingiram RVS12 após 8 semanas (RVS12: 100,0% [74,1%-100,0%; n=11]) ou 12 semanas de tratamento (RVS12: 100,0% [86,7%-100,0%]; n=25]), independentemente de genótipo, carga viral basal, experiência terapêutica prévia ou comorbilidades. Observou-se normalização das transaminases em todos os doentes com elevação basal de grau ≤ 4 da ALT (n=24) e da AST (n=14).

Conclusão: O tratamento com glecaprevir/pibrentasvir demonstrou ser muito bem tolerado, tendo a RVS12 sido atingida por todos os doentes Portugueses, independentemente das suas características basais.





