

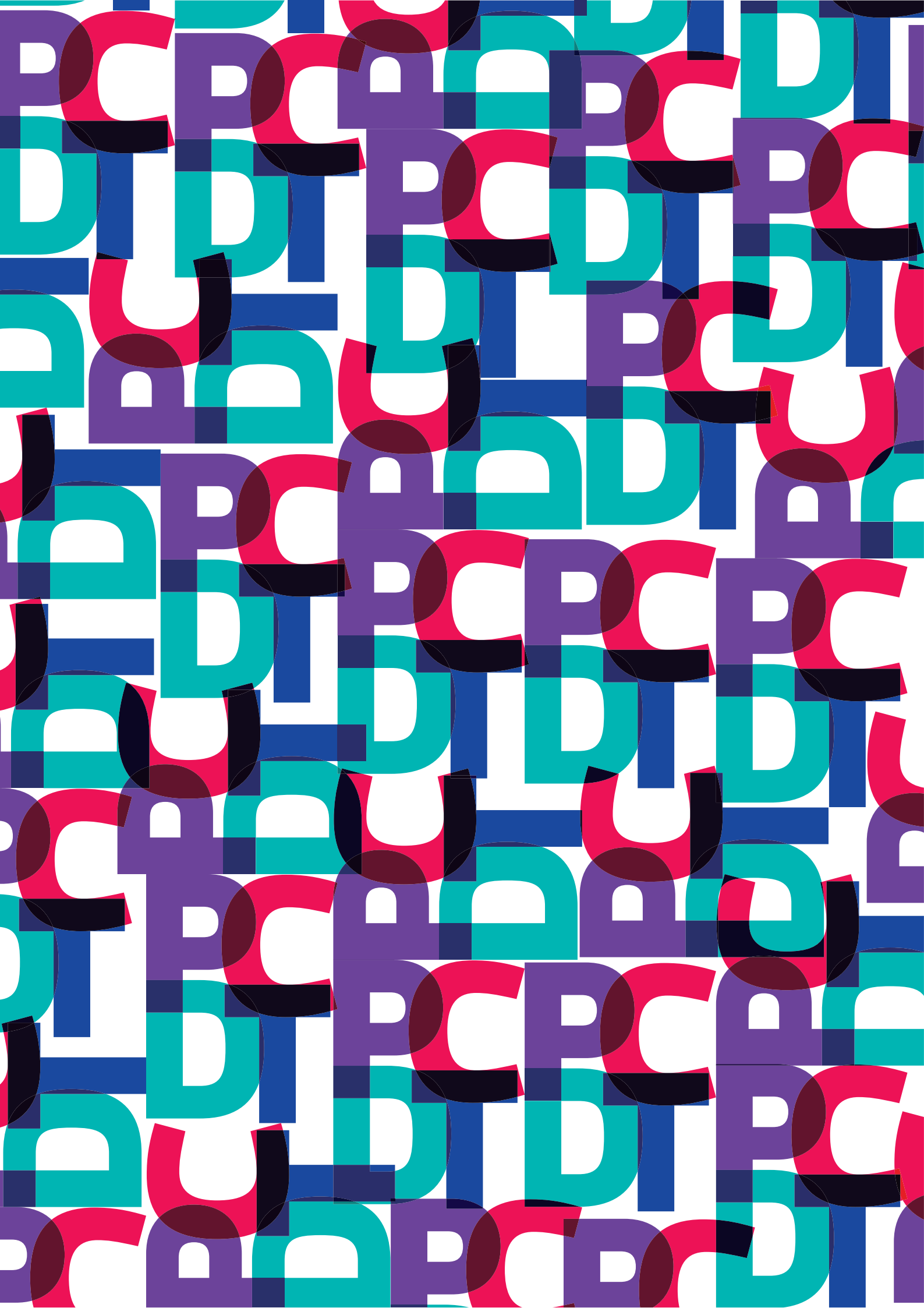
2019

MINISTÉRIO DA SAÚDE

PROTOCOLO CLÍNICO  
E DIRETRIZES  
TERAPÊUTICAS PARA  
HEPATITE C  
E COINFECÇÕES

Brasília - DF





MINISTÉRIO DA SAÚDE  
Secretaria de Vigilância em Saúde  
Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das Infecções  
Sexualmente Transmissíveis, do HIV/Aids e das Hepatites Virais

PROTOCOLO CLÍNICO  
E DIRETRIZES  
TERAPÊUTICAS PARA  
HEPATITE C  
E COINFECÇÕES



Brasília – DF  
2019

2019 Ministério da Saúde.



Esta obra é disponibilizada nos termos da Licença Creative Commons – Atribuição – Não Comercial – Compartilhamento pela mesma licença 4.0 Internacional. É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte. A coleção institucional do Ministério da Saúde pode ser acessada, na íntegra, na Biblioteca Virtual em Saúde do Ministério da Saúde: <[www.saude.gov.br/bvs](http://www.saude.gov.br/bvs)>.

Tiragem: 1ª edição – 2019 – 500 exemplares

*Elaboração, distribuição e informações:*

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
Secretaria de Vigilância em Saúde  
Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das Infecções Sexualmente Transmissíveis, do HIV/Aids e das Hepatites Virais  
SRTVN, Quadra 701, lote D, Edifício PO700, 5º andar  
CEP: 70719-040 – Brasília/DF  
Site: [www.aids.gov.br](http://www.aids.gov.br)  
E-mail: [aids@ids.gov.br](mailto:aids@ids.gov.br)

*Organização:*

Adele Schwartz Benzaken  
Alexandre Fonseca Santos  
Elisa Cattapan  
Elton Carlos de Almeida  
Fábio O'Brien  
Igor Massaki Kohiyama  
José Nilton Gomes  
Karen Cristine Tonini  
Maria Cássia Jacintho Mendes Corrêa  
Neide Fernandes  
Renato Girade Correa  
Simone Monzani Vivaldini

*Colaboração:*

Adele Schwartz Benzaken  
Alessandro Ricardo Caruso da Cunha  
Alexandre Fonseca Santos  
Ana Mônica Melo  
Carlos Eduardo Brandão de Melo  
Dênis Roberto da Silva Petuco  
Elisa Cattapan  
Elton Carlos de Almeida  
Evaldo Stanislau Affonso de Araújo  
Fábio O'Brien  
Fernanda Fernandes Fonseca  
Fernanda Fernandes Souza  
Fernanda Moreira Rick  
Francisco José Dutra Souto  
Gerson Fernando Mendes Pereira  
Gilda Porta  
Gilvane Casimiro da Silva  
Gláucio Mosimann Jr.  
Igor Massaki Kohiyama  
Jeová Pessin Fragoso  
José Boulosa Alonso Neto  
José David Urbaz Brito  
José Nilton Neris Gomes

Juan Miguel Villalobos Salcedo  
Karen Cristine Tonini  
Kycia Maria Rodrigues do Ó  
Leandro Soares Sereno  
Leila Maria Moreira Beltrão Pereira  
Leticia Cancelli Nabuco  
Márcia Rejane Colombo  
Marcelo Simão Ferreira  
Maria Cássia Jacintho Mendes Corrêa  
Maria Lúcia Cardoso Gomez Ferraz  
Mário Guimarães Pessoa  
Mário Reis da Silva  
Neide Fernandes  
Nick Walsh  
Paulo Lisboa Bittencourt  
Paulo Roberto Abrão Ferreira  
Raymundo Paraná Ferreira Filho  
Renato Girade Correa  
Romina do Socorro Marques de Oliveira  
Sergio Cimerman  
Simone Monzani Vivaldini  
Thor Oliveira Dantas  
Wornei Silva Miranda Braga

*Revisão:*

Angela Gasperin Martinazzo

*Projeto Gráfico:*

Milena Hernández Bendicho

*Normalização:*

Editora MS/CGDI

Impresso no Brasil / Printed in Brazil

Ficha Catalográfica

---

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das Infecções Sexualmente Transmissíveis, do HIV/Aids e das Hepatites Virais.

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Hepatite C e Coinfecções / Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das Infecções Sexualmente Transmissíveis, do HIV/Aids e das Hepatites Virais. – Brasília : Ministério da Saúde, 2019.

68 p. : il.

ISBN

1. Infecções por HCV. 2. Política Nacional de combate à hepatite C. 3. Prevenção de Doenças.

CDU 616.98:578.828

---

Catálogo na fonte – Coordenação-Geral de Documentação e Informação – Editora MS – OS 2019/0314

*Título para indexação:*

Clinical Protocol and Therapeutic Guidelines for Hepatitis C and Coinfections

# LISTA DE FIGURAS

Figura 1 – Fluxograma laboratorial para diagnóstico da infecção pelo vírus da hepatite C	17
--	----

# LISTA DE QUADROS

Quadro 1 – Caracterização de fibrose hepática conforme valores de APRI e FIB4	20
Quadro 2 – Classificação da alteração arquitetural (fibrose)	21
Quadro 3 – Classificação da atividade inflamatória (A)	21
Quadro 4 – Pontos de corte da elastografia baseada em ultrassonografia, segundo aparelho, para classificação do estágio de fibrose hepática	22
Quadro 5 – Pontos de corte da elastografia baseada em ressonância magnética, segundo aparelho, para classificação do estágio de fibrose hepática	22
Quadro 6 – Fator de classificação de Child-Pugh	23
Quadro 7 – Exames complementares recomendados a todos os portadores de hepatite C crônica, a serem solicitados na primeira consulta e durante o acompanhamento ambulatorial	25
Quadro 8 – Exames recomendados para acompanhamento ambulatorial dos pacientes com hepatite C crônica sem cirrose	26
Quadro 9 – Exames recomendados para acompanhamento ambulatorial dos pacientes com hepatite C crônica com cirrose	26
Quadro 10 – Exames recomendados para rastreamento de carcinoma hepatocelular em paciente com estadiamento de fibrose F3 ou F4	27
Quadro 11 – Posologia dos medicamentos para hepatite C	40

Quadro 12 – Tratamento da hepatite C aguda e crônica para pacientes com idade maior ou igual 18 anos, não submetidos a tratamentos prévios com DAA	42
Quadro 13 – Tratamento da hepatite C para pacientes submetidos a tratamentos prévios com DAA	43
Quadro 14 – Tratamento da hepatite C aguda e crônica para pacientes pediátricos com idade entre 3 e 17 anos	44

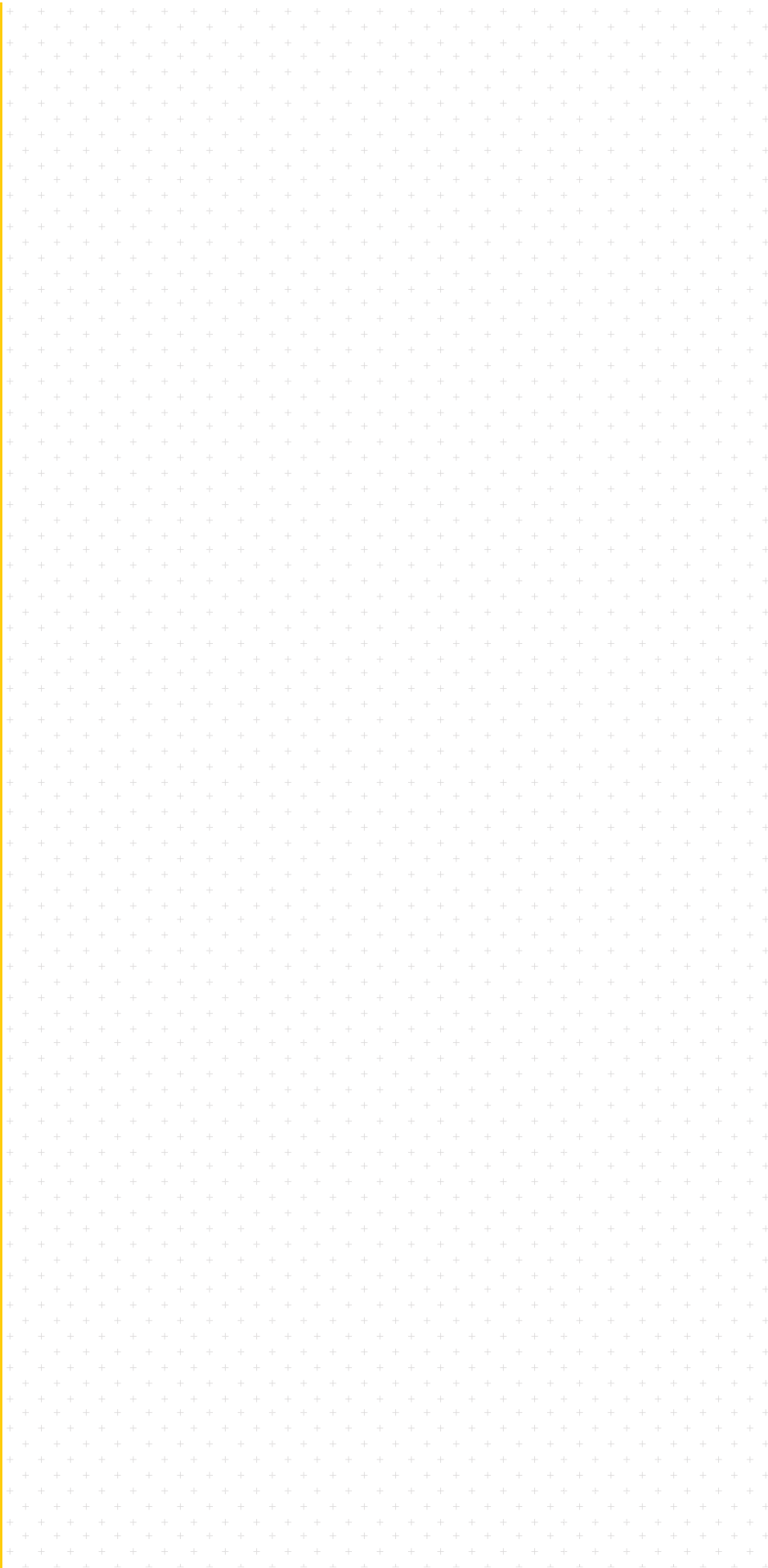
# SUMÁRIO

1	INTRODUÇÃO	9
1.1	Epidemiologia	10
1.2	Vigilância epidemiológica das hepatites virais	11
1.3	Classificação estatística internacional de doenças e problemas relacionados à saúde – CID-10	11
2	DIAGNÓSTICO	13
2.1	Diagnóstico clínico	14
2.2	Diagnóstico laboratorial	15
3	CRITÉRIOS DE INCLUSÃO E DE EXCLUSÃO	29
3.1	Crítérios de inclusão	29
3.2	Crítérios de exclusão	29
4	CASOS ESPECIAIS	33
4.1	Crianças	33
4.2	Gestantes	34
4.3	Pacientes com doença renal crônica	34
4.4	Pacientes com coinfeccões	35
5	FÁRMACOS	39
5.1	Posologias	40
5.2	Esquemas de tratamento	41

6	MONITORIZAÇÃO	47
7	OBJETIVOS E CRITÉRIOS DE SUSPENSÃO DO TRATAMENTO	51
7.1	Objetivos do tratamento	51
7.2	Critérios de suspensão do tratamento	52
7.3	Seguimento após RVS	52
8	REGULAÇÃO/ CONTROLE/ AVALIAÇÃO PELO GESTOR	55
	REFERÊNCIAS	57
	ANEXOS	63









# INTRODUÇÃO

O vírus da hepatite C (HCV) pertence ao gênero *Hepacivirus*, família *Flaviviridae* (THIEL et al., 2012). Sua estrutura genômica é composta por uma fita simples de ácido ribonucleico (RNA), de polaridade positiva, com aproximadamente 9.400 nucleotídeos. Existem, pelo menos, sete genótipos e 67 subtipos do vírus (SMITH et al., 2014).

A transmissão do HCV ocorre principalmente por via parenteral, por meio do contato com sangue contaminado, a exemplo do compartilhamento de agulhas, seringas e outros objetos para uso de drogas, reutilização ou falha de esterilização de equipamentos médicos ou odontológicos, falha de esterilização de equipamentos de manicure e reutilização de material para realização de tatuagem, além do uso de sangue e seus derivados contaminados (WESTBROOK; DUSHEIKO, 2014; WHO, 2018). A transmissão sexual do HCV também tem sido relatada de forma esporádica. De modo geral, a transmissão sexual desse vírus é pouco comum e ocorre em relações sem uso de preservativo. Há também a possibilidade de transmissão vertical, em menor proporção dos casos (FAUTEUX-DANIEL et al., 2017).

Em geral, a hepatite C aguda apresenta evolução subclínica. A maioria dos casos tem apresentação assintomática e anictérica, o que dificulta o diagnóstico. Habitualmente, a hepatite C é descoberta em sua fase crônica e, como os sintomas são muitas vezes escassos e inespecíficos, a doença pode evoluir durante décadas sem suspeição clínica. Normalmente, o diagnóstico ocorre após teste sorológico de rotina ou por doação de sangue. Esse fato reitera a importância do conhecimento técnico por toda a equipe multiprofissional, bem como o aumento da oferta de testes sorológicos – especialmente para as populações vulneráveis ao HCV.

A hepatite crônica pelo HCV é uma doença de caráter insidioso e se caracteriza por um processo inflamatório persistente. Na ausência de tratamento, há cronificação em

60% a 85% dos casos e, em média, 20% evoluem para cirrose ao longo do tempo. Uma vez estabelecido o diagnóstico de cirrose hepática, o risco anual para o surgimento de carcinoma hepatocelular (CHC) é de 1% a 5% (WESTBROOK; DUSHEIKO, 2014). O risco anual de descompensação hepática é de 3% a 6%. Após um primeiro episódio de descompensação hepática, o risco de óbito, nos 12 meses seguintes, é de 15% a 20% (WESTBROOK; DUSHEIKO, 2014).

No entanto, a taxa de progressão para cirrose é variável e pode ser mais acelerada em determinados grupos de pacientes, como alcoolistas ou coinfectados pelo HIV (WESTBROOK; DUSHEIKO, 2014). A evolução para óbito, geralmente, decorre de complicações da hepatopatia crônica, como insuficiência hepatocelular, hipertensão portal (varizes gastresofágicas, hemorragia digestiva alta, ascite) e encefalopatia hepática, além de trombocitopenia e desenvolvimento de CHC.

## 1.1 Epidemiologia

Estima-se que cerca de 71 milhões de pessoas estejam infectadas pelo HCV em todo o mundo e que cerca de 400 mil por ano vão a óbito devido a complicações dessa doença, principalmente por cirrose e CHC (WESTBROOK; DUSHEIKO, 2014; WHO, 2018).

O Ministério da Saúde (MS), em parceria com a Organização Pan-Americana da Saúde (Opas) e o *Center for Diseases Analysis* (CDA), por meio da elaboração do Modelo Matemático, atualizou os dados epidemiológicos relativos à epidemia da hepatite C no Brasil, visando aprimorar as ações de atenção, prevenção, vigilância e tratamento das hepatites virais no país. Estima-se que a prevalência de pessoas sororreagentes (anti-HCV) seja de aproximadamente 0,7% no Brasil, o que corresponde a cerca de 700 mil casos virêmicos, que necessitam de tratamento (BENZAKEN et al., 2018). Ressalta-se que a prevalência de 0,7% é referente à população geral compreendida na faixa etária de 15 a 69 anos, até o ano de 2016.

O genótipo 1 é prevalente no mundo, sendo responsável por 46% de todas as infecções pelo HCV, seguido pelo genótipo 3 (30%) (MESSINA et al., 2015; WHO, 2016). O mesmo se observa no Brasil, com pequenas variações na proporção de prevalência desses genótipos. O genótipo 2 é frequente na região Centro-Oeste (11% dos casos), enquanto o genótipo 3 é mais comumente detectado na região Sul (43%) (CAMPIOTTO et al., 2005).

## 1.2 Vigilância epidemiológica das hepatites virais

Por representarem um problema de saúde pública no Brasil, as hepatites virais são agravos de notificação compulsória desde o ano de 1996. O objetivo geral da vigilância epidemiológica das hepatites virais é monitorar o comportamento da doença e seus fatores condicionantes e determinantes, com a finalidade de recomendar e adotar medidas de prevenção e controle, bem como avaliar o seu impacto.

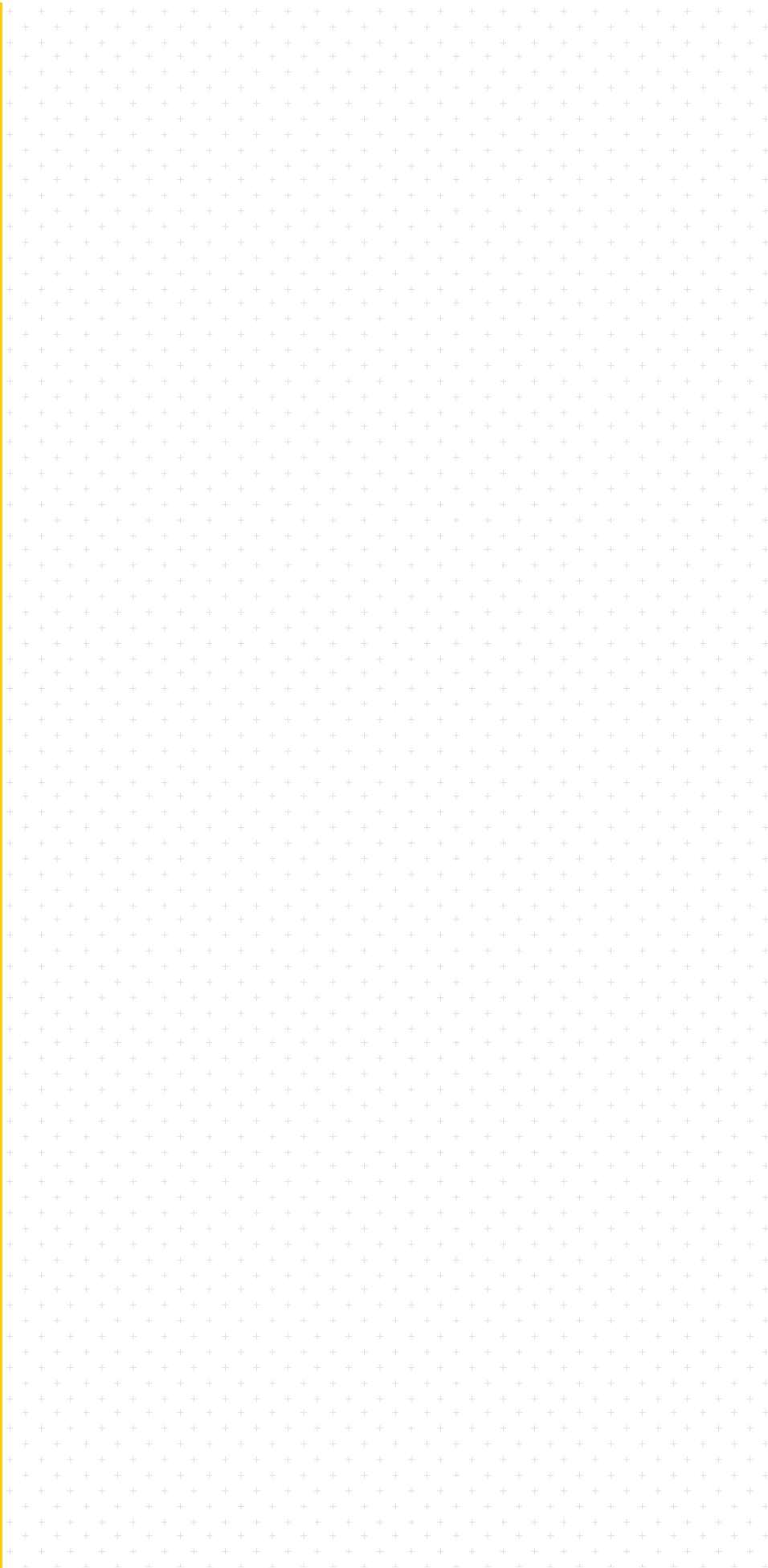
*As hepatites virais são doenças de notificação compulsória regular. Todos os casos confirmados devem ser notificados e registrados no Sistema de Informação de Agravos de Notificação (Sinan) em até sete dias.*

Portanto, todos os casos confirmados e surtos devem ser notificados e registrados no Sistema de Informação de Agravos de Notificação (Sinan) por meio da "Ficha de Investigação das Hepatites Virais", que deve ser encaminhada periodicamente ao órgão responsável pela vigilância epidemiológica local.

As principais fontes notificadoras são: unidades de saúde, hemocentros e bancos de sangue, clínicas de hemodiálise, laboratórios, comunidade, escolas e creches, dentre outras. A identificação de fatores de risco e da doença em seu estágio inicial e o encaminhamento ágil e adequado para o atendimento especializado conferem à Atenção Básica um papel essencial para o alcance de um melhor resultado terapêutico e prognóstico dos casos.

## 1.3 Classificação estatística internacional de doenças e problemas relacionados à saúde – CID-10

- › B17.1 – Hepatite viral aguda C
- › B18.2 – Hepatite viral crônica C





## DIAGNÓSTICO

Com o objetivo de ampliar o acesso ao diagnóstico e ao tratamento da hepatite C em todo o território nacional, recomenda-se que os grupos populacionais mencionados a seguir sejam prioritariamente testados quanto à presença do HCV. Alguns desses grupos populacionais, por sua maior vulnerabilidade no que concerne à chance de exposição ao HCV, devem ser testados de forma periódica pelo menos uma vez ao ano ou em intervalo menor, se clinicamente indicado:

- › Pessoas vivendo com o vírus da imunodeficiência humana (HIV) – PVHIV;
- › Pessoas sexualmente ativas prestes a iniciar Profilaxia Pré-Exposição (PrEP) ao HIV (a indicação de testagem seguirá o protocolo de PrEP);
- › Pessoas com múltiplos parceiros sexuais ou com múltiplas infecções sexualmente transmissíveis;
- › Pessoas trans;
- › Trabalhadores(as) do sexo;
- › Pessoas em situação de rua.

Os seguintes grupos populacionais devem também ser prioritariamente testados, mas basta que a testagem seja realizada uma única vez, desde que essas pessoas não apresentem histórico de exposições associadas ao risco de aquisição de nova infecção:

- › Pessoas com idade igual ou superior a 40 anos;
- › Pacientes ou profissionais de saúde que tenham frequentado ambientes de hemodiálise em qualquer época;

- › Pessoas que usam álcool e outras drogas;
- › Pessoas com antecedente de uso de drogas injetáveis em qualquer época, incluindo aquelas que as utilizaram apenas uma vez;
- › Pessoas privadas de liberdade;
- › Pessoas que receberam transfusão de sangue ou hemoderivados antes de 1993 ou transplantes em qualquer época;
- › Pessoas com antecedente de exposição percutânea/parenteral a sangue ou outros materiais biológicos em locais que não obedecem às normas da vigilância sanitária (ambientes de assistência à saúde, realização de tatuagens, escarificações, *piercing*, manicure, uso de lâminas de barbear ou outros instrumentos perfurocortantes);
- › Pessoas com antecedente ou em risco de exposição a sangue ou outros materiais biológicos contaminados: profissionais de saúde, cuidadores de pacientes, bombeiros, policiais, etc.;
- › Crianças nascidas de mães que vivem com o HCV;
- › Familiares ou outros contatos íntimos (comunicantes), incluindo parceiros sexuais, de pessoas que vivem com ou têm antecedente de infecção pelo HCV;
- › Pessoas com antecedente de uso, em qualquer época, de agulhas, seringas de vidro ou seringas não adequadamente esterilizadas, ou de uso compartilhado, para aplicação de medicamentos intravenosos ou outras substâncias lícitas ou ilícitas recreativas (vitamínicos, estimulantes em ex-atletas, etc.);
- › Pacientes com diagnóstico de diabetes, doenças cardiovasculares, antecedentes psiquiátricos, histórico de patologia hepática sem diagnóstico, elevação de ALT e/ou AST, antecedente de doença renal ou de imunodepressão, a qualquer tempo.

## 2.1 Diagnóstico clínico

Os sintomas da infecção pelo HCV estão presentes na minoria de casos (20% a 30%) e geralmente são inespecíficos, tais como anorexia, astenia, mal-estar e dor abdominal. Uma menor parte dos pacientes apresenta icterícia ou escurecimento da urina (WESTBROOK; DUSHEIKO, 2014). Casos de insuficiência hepática ou casos fulminantes são extremamente raros (FARCI et al., 1996). A eliminação viral espontânea, após a infecção aguda pelo HCV, ocorre em 15% a 40% dos casos. Alguns fatores do



hospedeiro parecem associados à eliminação viral espontânea, tais como idade inferior a 40 anos, sexo feminino, aparecimento de icterícia e fatores genéticos, como polimorfismo CC da interleucina-28B (IL28B) (SHARMA; FELD, 2014). Quando estão presentes sintomas inespecíficos, o diagnóstico diferencial é possível apenas com a realização de testes para detecção de anticorpos ou para a detecção do RNA do HCV (HCV-RNA).

## 2.2 Diagnóstico laboratorial

### 2.2.1 Hepatite C aguda

O RNA do HCV pode ser identificado no soro ou plasma antes da presença do anti-HCV. A presença do HCV-RNA pode ocorrer cerca de duas semanas após a exposição ao agente infeccioso. A presença dos anticorpos anti-HCV é mais tardia e ocorre cerca de 30 a 60 dias após a exposição ao vírus. Os níveis séricos do HCV-RNA aumentam rapidamente durante as primeiras semanas, atingindo os valores máximos de  $10^5$  a  $10^7$  UI/mL imediatamente antes do pico dos níveis séricos de aminotransferases, podendo coincidir com o início dos sintomas.

Nos pacientes sintomáticos, os sintomas da infecção aguda costumam ocorrer entre 4 e 12 semanas após a exposição ao HCV. A fase aguda da hepatite C pode durar até seis meses, mas sua resolução costuma acontecer até a 12ª semana (GREBELY; MATTHEWS; DORE, 2011). A definição de hepatite C aguda se dá por:

- › Soroconversão recente (há menos de seis meses) e com documentação de anti-HCV não reagente no início dos sintomas ou no momento da exposição, e anti-HCV reagente na segunda dosagem, realizada com intervalo de 90 dias; OU
- › Anti-HCV não reagente e detecção do HCV-RNA em até 90 dias após o início dos sintomas ou a partir da data de exposição, quando esta for conhecida.

### 2.2.2 Hepatite C crônica

#### *Anti-HCV e HCV-RNA*

A investigação da infecção pelo HCV pode ser feita em ambiente laboratorial ou ambulatorial, em ações de rua ou mediante campanhas em regiões de difícil acesso. A testagem para o anti-HCV realizada em ambiente laboratorial utiliza testes sorológicos,

como os do tipo Elisa (*Enzyme-Linked Immunosorbent Assay*). Os exames que podem ser realizados fora do ambiente laboratorial são os testes por imunocromatografia de fluxo, mais conhecidos como teste rápido (TR).

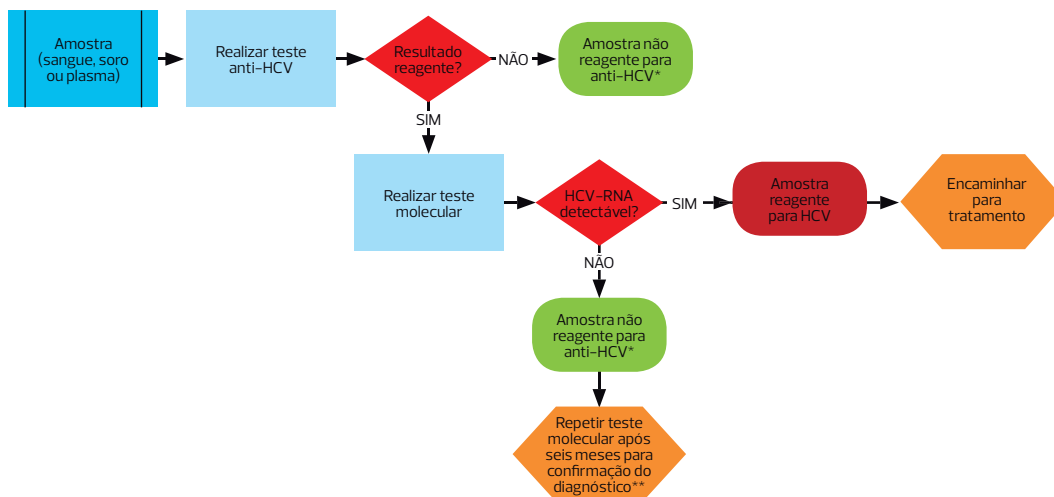
O anti-HCV é um marcador que indica contato prévio com o vírus. Isoladamente, um resultado reagente para o anticorpo não permite diferenciar uma infecção resolvida naturalmente de uma infecção ativa. Por isso, para o diagnóstico laboratorial da infecção, um resultado anti-HCV reagente precisa ser complementado por meio de um teste para detecção direta do vírus. Os testes de ácidos nucleicos (ou testes moleculares) devem ser utilizados para detectar o HCV-RNA circulante no paciente e, portanto, confirmar a presença de infecção ativa.

Os testes moleculares quantitativos também são conhecidos como testes de carga viral (CV), e são capazes de quantificar o número de cópias de genomas virais circulantes em um paciente. As metodologias quantitativas disponíveis hoje são similares às metodologias qualitativas no que se refere à sensibilidade e especificidade do teste. No âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), o MS mantém uma rede de laboratórios que realiza testes para a detecção quantitativa do HCV-RNA.

Dessa forma, recomenda-se que o diagnóstico laboratorial da hepatite C seja realizado com, pelo menos, dois testes, conforme detalhado no texto anterior e no fluxograma da Figura 1.

O teste inicial deve ser realizado mediante pesquisa de anticorpos para o HCV. A pesquisa de anticorpos pode ser feita por meio de metodologia sorológica clássica (tipo Elisa) ou de testes rápidos.

Caso o primeiro teste seja reagente por qualquer uma dessas metodologias, em uma segunda etapa deve-se realizar a investigação da presença de replicação viral, por meio de teste de biologia molecular que identifique a presença do RNA viral, conforme o fluxograma a seguir:

**Figura 1 – Fluxograma laboratorial para diagnóstico da infecção pelo vírus da hepatite C**

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

\* Caso a suspeita de infecção pelo HCV persista, sugere-se que uma nova amostra seja coletada 30 dias após a data da primeira amostra.

\*\* A repetição do teste molecular está indicada, a critério médico, nos seguintes casos: (1) suspeita de nova exposição nos seis meses que antecedem a realização da sorologia; (2) forte suspeita clínica de doença pelo HCV; (3) qualquer suspeita em relação ao manuseio ou armazenamento do material utilizado para realização do teste molecular. Além disso, o teste molecular deverá ser repetido nos casos de pacientes em diálise.

A definição de hepatite C crônica se dá por:

- › Anti-HCV reagente por mais de seis meses; E
- › Confirmação diagnóstica com HCV-RNA detectável por mais de seis meses.

Não existe necessidade de confirmação sorológica (teste tipo Elisa) após a realização de um TR cujo resultado seja reagente. Ambos os testes são equivalentes e devem ser seguidos por método complementar de biologia molecular.

Vale mencionar que em determinadas situações clínicas, a exemplo de pacientes com doença aguda pelo HCV em fase inicial (até 30 dias) e pacientes imunodeprimidos e/ou dialíticos, pode não haver presença de anticorpos anti-HCV, em razão da incapacidade imunológica desses pacientes para produzir anticorpos. Nessas situações, o diagnóstico da infecção pelo HCV deverá ser realizado pela presença do HCV-RNA, por método de biologia molecular.

Com o objetivo de normatizar o diagnóstico do HCV e coinfeções, o MS disponibiliza o "Manual Técnico para o Diagnóstico das Hepatites Virais" (BRASIL, 2018a), que deverá ser consultado pelos profissionais nos serviços de saúde.

## Genotipagem

O exame de genotipagem do HCV utiliza testes moleculares capazes de identificar os genótipos, subtipos e populações mistas do HCV. A metodologia utilizada para a genotipagem exige que a amostra apresente carga viral mínima de 500 UI/mL, comprovada por teste de quantificação de HCV-RNA realizado em um período anterior máximo de 12 meses.

*Quando não for possível caracterizar o genótipo, como nos casos que apresentam carga viral do HCV inferior ao limite de detecção (500UI/mL), deve-se considerar o mesmo esquema terapêutico proposto para o genótipo 3.*

Este Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) versa sobre esquemas terapêuticos para os subtipos "a" e "b" do genótipo 1 da hepatite C. Nas situações em que o subtipo do genótipo 1 não puder ser determinado ou quando outros subtipos do genótipo 1 forem identificados (1c ou outros), devem-se adotar os esquemas de tratamento indicados para o genótipo 1a.

Ressalta-se que a necessidade de realização do teste de genotipagem dependerá da alternativa terapêutica a ser ofertada. Posto isso, a orientação acerca das condições para realização da genotipagem será feita por meio de Nota Técnica específica, conforme o item 5.2 deste PCDT.

## Estadiamento da doença hepática

O tratamento da hepatite C está indicado na presença da infecção aguda ou crônica pelo HCV, independentemente do estadiamento da fibrose hepática. No entanto, é fundamental saber se o paciente tem fibrose avançada (F3) ou cirrose (F4), pois a confirmação desse diagnóstico poderá afetar a condução clínica do paciente e o esquema de tratamento proposto.

Dessa forma, recomenda-se que o estadiamento da doença hepática seja realizado para todos os pacientes infectados pelo HCV, coinfetados ou não pelo HIV, de modo a caracterizar ausência ou presença de doença avançada, a fim de definir o esquema terapêutico mais adequado.

O estadiamento poderá ser realizado por qualquer um dos métodos disponíveis: APRI ou FIB4, biópsia hepática ou elastografia hepática.

*Devido à maior praticidade e disponibilidade da utilização dos métodos APRI e FIB4, estes devem ser preferencialmente indicados para definir o estadiamento da doença hepática.*

Para a recomendação de esquemas terapêuticos específicos aos pacientes com cirrose compensada ou descompensada, é necessária a caracterização clínica da doença avançada. As características clínicas ou ultrassonográficas que definem doença hepática avançada/cirrose são: presença de circulação colateral, fígado e bordas irregulares, esplenomegalia, aumento do calibre da veia porta, redução do fluxo portal, ascite e varizes esofágicas. Dessa forma, exames complementares que caracterizem a doença avançada poderão substituir o estadiamento da doença hepática pelos métodos descritos a seguir.

## I, APRI e FIB4

APRI: Índice de relação aspartato aminotransferase sobre plaquetas

FIB4: *Fibrosis-4*

- › Para calcular o APRI:

$$APRI = \frac{\frac{\text{Valor de AST (UI/L)}}{\text{Limite Superior Normal de AST (UI/L)}}}{\text{Contagem de Plaquetas (10}^9\text{)}} \times 100$$

- › Para calcular o FIB4:

$$FIB4 = \frac{\text{Idade (anos)} \times \text{AST (UI/L)}}{\text{Contagem de Plaquetas (10}^9\text{)} \times \sqrt{\text{ALT (UI/L)}}}$$

Neste PCDT, utiliza-se a escala METAVIR para caracterizar o estadiamento de fibrose e a cirrose hepática. A correlação dos resultados de APRI e FIB4 com a escala METAVIR está apresentada no quadro a seguir:

### Quadro 1 – Caracterização de fibrose hepática conforme valores de APRI e FIB4

<b>APRI (avaliação de fibrose hepática avançada)</b>			
<b>Resultado</b>	<b>&lt;0,5</b>	<b>0,5–1,49</b>	<b>≥1,5</b>
Interpretação	Baixa probabilidade de fibrose hepática F2, F3 ou F4	Não é possível determinar o estágio de fibrose hepática	Alta probabilidade de fibrose hepática F3 ou F4
<b>APRI (avaliação de cirrose hepática)</b>			
<b>Resultado</b>	<b>&lt;1,0</b>	<b>1,0–1,49</b>	<b>≥2,0</b>
Interpretação	Baixa probabilidade de cirrose (F4)	Não é possível determinar o estágio de fibrose hepática	Alta probabilidade de cirrose (F4)
<b>FIB-4 (avaliação de fibrose hepática avançada ou cirrose)</b>			
<b>Resultado</b>	<b>&lt;1,45</b>	<b>1,45–3,24</b>	<b>≥3,25</b>
Interpretação	Baixa probabilidade de F2, F3 ou F4	Não é possível determinar o estágio de fibrose hepática	Alta probabilidade de F3 ou F4

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

APRI e FIB4 são escores de biomarcadores que apresentam boa especificidade, porém baixa sensibilidade. Caso o paciente não seja classificado como F3 ou F4 por esses métodos, a realização de métodos complementares, como a biópsia hepática ou a elastografia hepática, poderá ser indicada a critério do médico assistente responsável. Coinfecções podem afetar os escores, superestimando o grau de comprometimento hepático. Entretanto, na impossibilidade de realização de elastografia ou biópsia hepática em pacientes coinfectados pelo HIV, a utilização do APRI ou FIB 4, alternativamente, poderá ser utilizada na caracterização de doença hepática avançada. No entanto, a realização da biópsia hepática é opcional na indicação do tratamento da hepatite C.

## II. Biópsia hepática

A biópsia hepática é o exame padrão-ouro para a avaliação da fibrose hepática. Pode ser realizada com diferentes técnicas e tipos de agulha (BATESON et al., 1980; COLOMBO et al., 1988; VARGAS-TANK et al., 1985). Além disso, é útil no diagnóstico de outras doenças hepáticas concomitantes – como a doença gordurosa, que influencia de maneira significativa a evolução dos casos e o manejo dos pacientes. Entretanto, a biópsia hepática é um procedimento invasivo, que requer estrutura apropriada.

A biópsia hepática não está indicada para casos de hepatite C aguda, que se caracteriza pela presença predominante de alterações necroinflamatórias no parênquima, em contraposição à hepatite crônica, cuja inflamação é predominantemente portal e sem atividade de interface (BEDOSSA; POYNARD, 1996). Nessa situação, a realização da biópsia hepática poderá ser realizada, excepcionalmente, quando houver dúvida em relação ao diagnóstico, ou quando outros diagnósticos diferenciais estiverem sendo investigados.

Os resultados da biópsia hepática devem ser avaliados conforme a classificação da alteração arquitetural (estágio de fibrose) e da atividade inflamatória. A correspondência das classificações anatomopatológicas à escala METAVIR está detalhada nos quadros a seguir:

**Quadro 2 – Classificação da alteração arquitetural (fibrose)**

SBP, 2000	ISHAK, 1995	METAVIR, 1994
0	0	0
1	1 ou 2	1
2	3	2
3	4 ou 5	3
4	6	4

Fonte: GAYOTTO, 2000; ISHAK et al., 1995; ZIOL et al., 2005.

**Quadro 3 – Classificação da atividade inflamatória (A)**

SBP, 2000 e ISHAK, 1995	METAVIR
0 ou 1	0
0 ou 1	1 ou 2
2	0 – 1
2	2
2	3 – 4
3	0 – 2
3	3 – 4
4	0 – 4

Fonte: GAYOTTO, 2000; ISHAK et al., 1995; ZIOL et al., 2005.

### III. Elastografia hepática

Realizada por meio de diferentes métodos, a elastografia hepática é um procedimento não invasivo que permite a identificação do estágio de fibrose hepática (LUPSOR et al., 2012; MORIKAWA, 2012). Uma das suas principais vantagens é a possibilidade de avaliação de uma área maior do que a avaliada por fragmento de biópsia hepática.

Algumas limitações desse método são a especificidade da tecnologia; a potencial interferência em situações que aumentam a rigidez hepática, independentemente de fibrose, como elevada atividade necroinflamatória (ALT >5x o limite superior da normalidade – LSN); excesso de ingestão de bebidas alcoólicas; colestase extra-hepática; congestão hepática; alto grau de esteatose/obesidade; ausência de jejum de quatro horas; doenças de depósito e infiltração celular anômala no parênquima hepático. A

elastografia apresenta também outras limitações, como valores de referência distintos, variando de acordo com a origem da doença hepática, e eventual mau desempenho em casos de obesidade (IMC >30kg/m<sup>2</sup>), com falhas em aproximadamente 20% dos casos (WONG, 2013). Não é possível realizar a elastografia hepática em pacientes com ascite. A elastografia não está indicada para pessoas que apresentem comorbidades com alterações do parênquima ou da função hepática, como a esquistossomose ou a leishmaniose.

Todo resultado diagnóstico deve ser avaliado no contexto do caso em questão e as disparidades necessitam ser checadas por outros métodos, mais precisos. Recomenda-se, para melhorar a acurácia do diagnóstico, a associação de APRI e/ou FIB4 com elastografia.

Os pontos de corte da elastografia para classificação do estadiamento de fibrose hepática conforme a escala METAVIR são apresentados segundo modalidade de imagem e aparelho utilizado.

**Quadro 4 – Pontos de corte da elastografia baseada em ultrassonografia, segundo aparelho, para classificação do estágio de fibrose hepática**

Estágio da fibrose hepática pela escala METAVIR	Philips (m/seg)	SuperSonic Imagine (m/seg)	Toshiba (m/seg)	GE (m/seg)	ET KPa	Siemens (m/seg)
Fibrose ≥2	1,22	1,5	NA	1,66	7,1	1,34
Fibrose ≥3	1,49	1,7	NA	1,77	9,5	1,55
Fibrose ≥4	2,21	1,9	2,23	1,99	12,5	1,8

Fonte: CASTÉRA et al., 2005; FRIEDRICH-RUST et al., 2012; DARNELL et al., 2015.

**Quadro 5 – Pontos de corte da elastografia baseada em ressonância magnética, segundo aparelho, para classificação do estágio de fibrose hepática**

Estágio da fibrose hepática pela escala METAVIR	GE KPa	Siemens KPa	Philips KPa
Fibrose ≥2	3,5	3,5	3,5
Fibrose ≥3	4,0	4,0	4,0
Fibrose ≥4	5,0	5,0	5,0

Fonte: CASTÉRA et al., 2005; FRIEDRICH-RUST et al., 2012; DARNELL et al., 2015.



## IV. Identificação da cirrose descompensada (Child-Pugh)

A cirrose descompensada distingue-se da compensada por meio do escore de Child-Turcotte-Pugh (Child-Pugh), utilizado para avaliar o grau de deterioração da função hepática, além de ser marcador prognóstico.

O escore de Child-Pugh é calculado somando-se os pontos dos cinco fatores a seguir; o resultado poderá variar entre 5 e 15. As classes de Child-Pugh são A (escore de 5 a 6), B (7 a 9) ou C (acima de 10). Em geral, a descompensação indica cirrose com um escore de Child-Pugh >7 (classe B de Child-Pugh), sendo este um critério para inclusão do paciente no cadastro de transplante hepático.

**Quadro 6 – Fator de classificação de Child-Pugh**

Parâmetros	1 ponto	2 pontos	3 pontos
Bilirrubina sérica (mg/dL)	<2,0	2,0–3,0	>3,0
Albumina sérica (g/dL)	>3,5	2,8–3,5	<2,8
Ascite	Ausente	Leve	Moderada
Distúrbio neurológico	Ausente	1 e 2	3 e 4
Tempo de protrombina			
› Segundos de prolongamento	0–4	4–6	>6
› INR	<1,7	1,7–2,3	>2,3

Fonte: CHILD; TURCOTTE, 1964; PUGH et al., 1973.

Nos pacientes com sinais clínicos e/ou achados ecográficos de cirrose hepática, não há necessidade de biópsia hepática ou outro método diagnóstico para indicação de tratamento. O tratamento da hepatite C, quando indicado em pacientes descompensados, exige atenção especial e deve ser realizado em centros especializados.

### *Manifestações extra-hepáticas*

Além das alterações extra-hepáticas, existem manifestações clínicas e laboratoriais extra-hepáticas fortemente relacionadas à hepatite C. Dentre estas, podem-se citar as seguintes: crioglobulinemia, linfoma de células B, porfíria cutânea tarda, líquen plano, neuropatia e glomerulopatias. Quanto às manifestações possivelmente associadas ao HCV, têm-se: úlcera corneana (úlcer de Mooren), doença da tireoide, fibrose pulmonar, síndrome de Sjögren, doença renal crônica, diabetes tipo II, vasculite sistêmica (poliarterite nodosa, poliangiite microscópica), artralgias, mialgias, poliartrite inflamatória, trombocitopenia autoimune e disfunção neurocognitiva, dentre outras.

## *Exames complementares*

A abordagem laboratorial inicial e de rotina do paciente com hepatite C crônica possui diversas finalidades, tais como definir o momento de início do tratamento, estabelecer o esquema terapêutico recomendado, avaliar a qualidade da resposta obtida com a estratégia terapêutica e auxiliar no rastreamento de câncer. A fim de facilitar o monitoramento clínico do paciente com hepatite C crônica e auxiliar no melhor uso dos recursos técnicos e financeiros, este PCDT indica uma relação de exames complementares. Contudo, salienta-se que exames adicionais ou modificações na rotina de exames poderão ocorrer conforme a presença de comorbidades e a introdução – ou não – de tratamento antiviral. As consultas devem ser realizadas considerando-se o estado clínico do paciente, o tratamento em curso e a gravidade da doença.

### Quadro 7 – Exames complementares recomendados a todos os portadores de hepatite C crônica, a serem solicitados na primeira consulta e durante o acompanhamento ambulatorial

Exames	Observações
Teste rápido – hepatite B, sífilis, HIV	Detecção de possíveis coinfeccções
Vacina para hepatites A e B <sup>1</sup>	CRIE (vacina hepatite A); vacina hepatite B, 3 doses (UBS)
β-HCG	A ser realizado ANTES da indicação do tratamento
Endoscopia digestiva alta em pacientes com evidência de doença avançada	Individualizar
Ultrassonografia de abdome superior <sup>2</sup>	A cada 6 meses, na vigência de cirrose
Biópsia hepática <sup>3</sup>	Individualizar
Elastografia hepática <sup>4</sup>	Individualizar
APRI	Individualizar
FIB 4	Individualizar
Hemograma	A cada 3-6 meses
Coagulograma	
Na (sódio)/K (potássio)	
Ureia/ creatinina ( <i>clearance</i> estimado de creatinina) <sup>5</sup>	
AST/TGO (aspartato aminotransferase) ALT/TGP (alanina aminotransferase)	
Fosfatase alcalina (FAL)/Gama glutamil transferase (GGT)/Bilirrubina total e frações (BT+F)	
Glicemia de jejum	
Proteína total/ Albumina	
Urina tipo 1	
TSH/T4L	
HCV-RNA quantitativo (CV-HCV)	Na confirmação do diagnóstico, no pré-tratamento e após o tratamento, conforme a modalidade escolhida, para avaliação da RVS conforme definido neste PCDT
Lípidios (colesterol total e frações, triglicérides) e ferritina	Individualizar

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

<sup>1</sup> A vacina para hepatite A está disponível nos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais (CRIE) e a vacina para hepatite B, nas salas de vacina do SUS.

<sup>2</sup> Características ultrassonográficas que definem doença hepática avançada/cirrose: circulação colateral, fígado reduzido e irregular, esplenomegalia, aumento do calibre da veia porta, redução do fluxo portal, ascite.

<sup>3</sup> A biópsia hepática deve ser realizada a critério médico, pois o tratamento está indicado para todas as pessoas, independentemente do grau de fibrose hepática.

<sup>4</sup> Métodos não invasivos para avaliação de fibrose são úteis para identificar o estágio de fibrose avançada (F3 e F4), com a finalidade de avaliar a duração do tratamento.

<sup>5</sup> A realização do *clearance* de creatinina com periodicidade de três a seis meses está indicada apenas nos casos de doença renal crônica e cirrose.

### Quadro 8 – Exames recomendados para acompanhamento ambulatorial dos pacientes com hepatite C crônica sem cirrose

Exames	Periodicidade
Hemograma	A cada 6 meses
Coagulograma	
Na (sódio)/K (potássio)/Ureia/Creatinina	
Clearance estimado de creatinina	
AST/TGO (aspartato aminotransferase)	
ALT/TGP (alanina aminotransferase)	
Fosfatase alcalina (FAL)/Gama glutamil transferase (GGT)/Bilirrubina total e frações (BT+F)	
Glicemia de jejum	
Proteína total/Albumina	A cada 12 meses
Urina tipo 1	

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

### Quadro 9 – Exames recomendados para acompanhamento ambulatorial dos pacientes com hepatite C crônica com cirrose

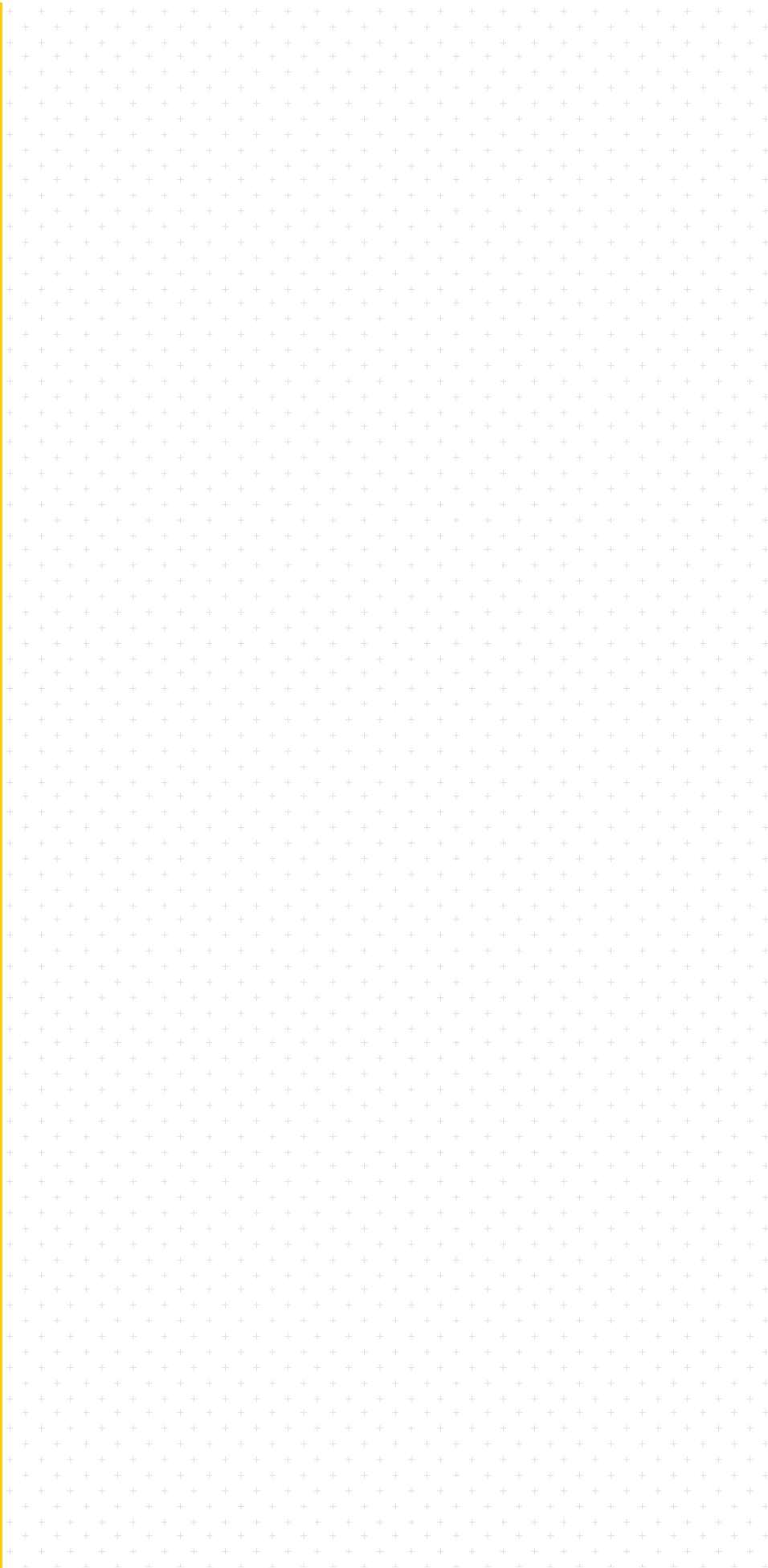
Exames	Periodicidade
Hemograma	A cada 3-4 meses
Coagulograma	
Na (sódio)/K (potássio)/Ureia/Creatinina	
AST/TGO (aspartato aminotransferase)	
ALT/TGP (alanina aminotransferase)	
Fosfatase alcalina (FAL)/Gama glutamil transferase (GGT)/Bilirrubina total e frações (BT+F)	
Glicemia de jejum	
Proteína total/Albumina	A cada 6 meses
Ultrassonografia de abdome superior	
Alfa feto proteína	12 meses (varizes >5 mm) 24 a 36 meses (varizes <5 mm)
Endoscopia digestiva alta	

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

**Quadro 10 – Exames recomendados para rastreamento de carcinoma hepatocelular em paciente com estadiamento de fibrose F3 ou F4**

Exames	Periodicidade
Ultrassonografia de abdome superior Alfa feto proteína	A cada 6 meses

Fonte: DIAHV/SVS/MS.



# 3

## CRITÉRIOS DE INCLUSÃO E DE EXCLUSÃO

### 3.1 Critérios de inclusão

Incluem-se neste PCDT todos os pacientes com diagnóstico de infecção pelo HCV, conforme critérios de diagnóstico estabelecidos no capítulo 2, "Diagnóstico".

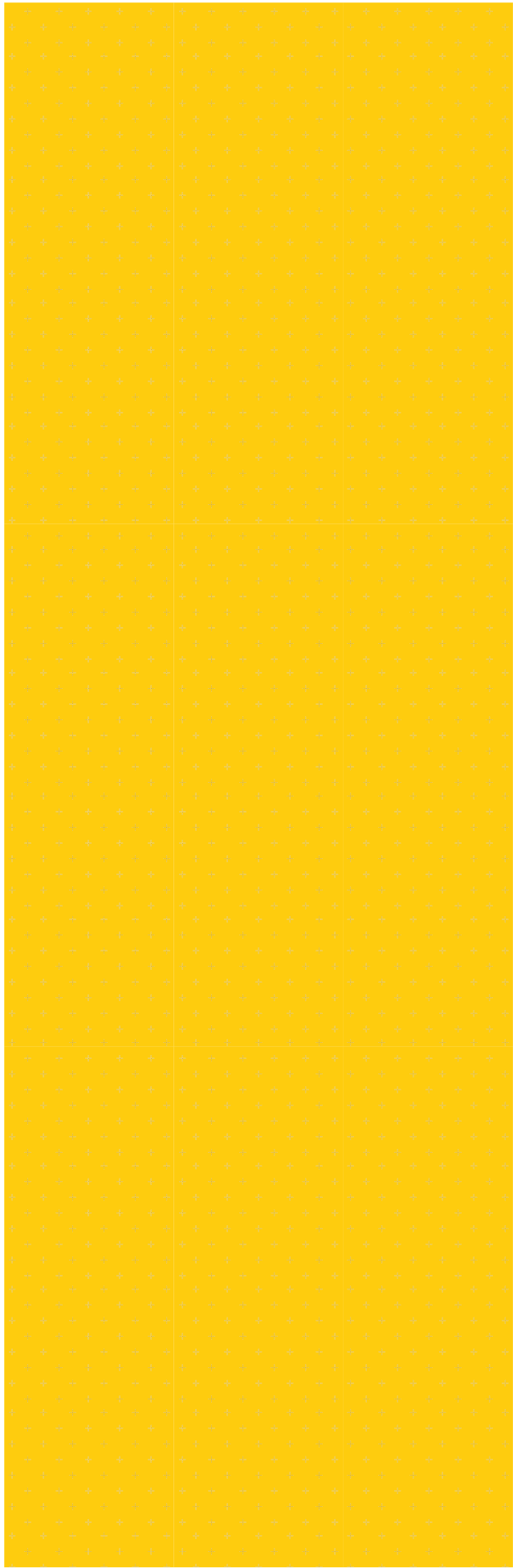
### 3.2 Critérios de exclusão

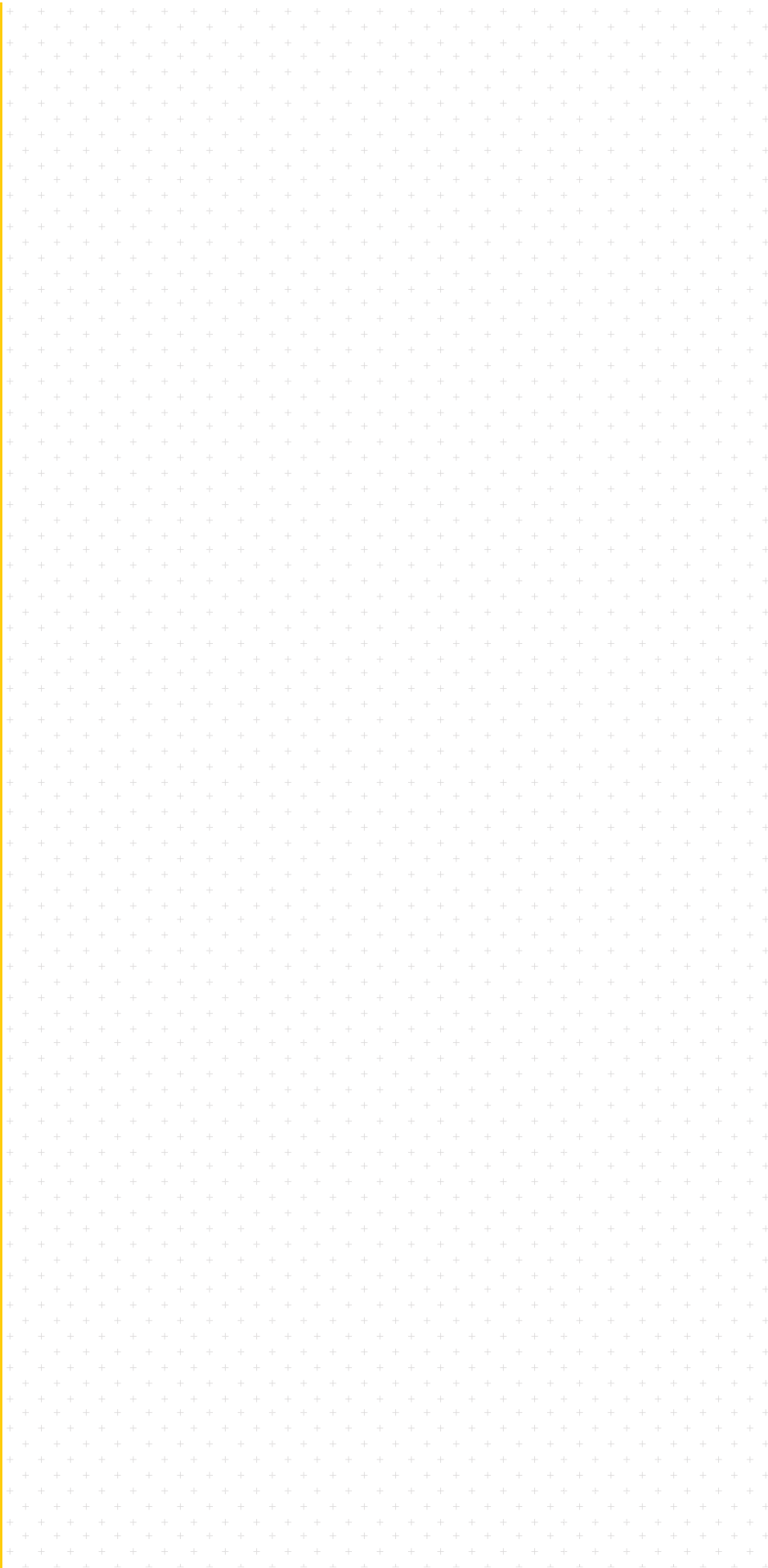
Excluem-se deste PCDT:

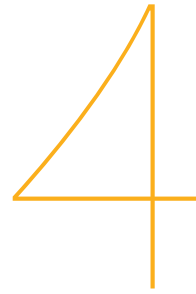
- › Crianças com idade inferior a três anos;
- › Pacientes oncológicos com cirrose Child-Pugh B ou C, ou cuja expectativa de vida seja inferior a 12 meses, sem remissão da doença (nos casos de doença em remissão, a indicação de tratamento poderá ser individualizada);
- › Pacientes adultos com cirrose descompensada e indicação de transplante hepático com MELD score  $\geq 20$ , ainda não submetidos a transplante hepático (caso o tempo de espera na fila para o transplante seja superior a seis meses, a indicação do tratamento medicamentoso poderá ser discutida individualmente);

- › Pacientes cuja expectativa de vida for inferior a 12 meses, devido a hepatopatia e outras comorbidades, os quais poderão ter a indicação de tratamento individualizada (CHUNG et al., 2018);
- › Pacientes com hipersensibilidade ou intolerâncias que impossibilitem o uso de todas as alternativas terapêuticas previstas neste PCDT.









## CASOS ESPECIAIS

### 4.1 Crianças

A prevalência de infecção crônica pelo HCV na infância varia de 0,05% a 0,36% nos Estados Unidos e na Europa e de 1,8% a 5,8% em alguns países em desenvolvimento (EL-SHABRAWI; KAMAL, 2013). Atualmente, a principal fonte de infecção na infância é a transmissão vertical.

Na infância, a evolução da doença é geralmente benigna, com valores de enzimas hepáticas normais ou pouco elevadas, e mínima atividade inflamatória ou fibrose. Crianças com genótipo 3 têm maiores níveis de aminotransferases nos primeiros dois anos de vida, mas podem eliminar espontaneamente o vírus antes dos cinco anos de idade (BORTOLOTTI et al., 2008; GARAZZINO et al., 2014).

A resolução espontânea pode ocorrer em 25% a 40% dos lactentes, sendo menor em pré-escolares – cerca de 6% a 12% – e rara em crianças em idade escolar (BORTOLOTTI et al., 2008; IORIO et al., 2005; JARA et al., 2003; YEUNG et al., 2007).

A maioria das crianças são totalmente assintomáticas. A cirrose na infância é rara, ocorrendo em 1% a 2% dos casos (BORTOLOTTI et al., 2008). O grau de fibrose correlaciona-se, geralmente, com a idade e a duração da infecção. Na idade adulta, a doença pode evoluir para cirrose e CHC, e estima-se que a evolução para o óbito aumente em até 26 vezes nos adultos quando o HCV é adquirido na infância, seja por transmissão vertical ou parenteral (OMLAND et al., 2010).

Para crianças menores de 12 anos, a decisão de iniciar a terapia deverá ser individualizada. Os casos devem ser referenciados para centros com experiência no tratamento de hepatite C.

Os esquemas terapêuticos indicados de acordo com a faixa etária e faixa de peso estão especificados no item 7.2.3 deste PCDT.

## 4.2 Gestantes

Os medicamentos utilizados para o tratamento da hepatite C aguda e crônica são teratogênicos ou não possuem dados que comprovem segurança na gestação; por isso, são contraindicados durante esse período (SPERA et al., 2016).

*A gravidez deve ser evitada durante todo o período do tratamento e até os seis meses seguintes ao término deste. Se confirmada a gestação, o tratamento deverá ser suspenso.*

Caso a paciente não esteja em tratamento antiviral, o aleitamento materno pode ser realizado, desde que na ausência de lesões nos mamilos ou de coinfeção pelo HIV (MURAHOVSKI et al., 2003; POLYWKA et al., 1999; UNICEF, 1999). Para mais informações, orienta-se consultar o "Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Prevenção da Transmissão Vertical do HIV, Sífilis e Hepatites Virais" (BRASIL, 2018b).

## 4.3 Pacientes com doença renal crônica

As pessoas que apresentam doença renal crônica devem ter monitorização periódica da função renal durante toda a duração do tratamento (EASL, 2017). Em pacientes com disfunção renal leve a moderada (depuração de creatinina superior a 30mL/min), não há contraindicação para o uso de antivirais de ação direta (DAA), nem é necessário o ajuste da dose dos medicamentos indicados (AASLD/IDSA HCV GUIDANCE PANEL, 2015; AASLD/IDSA, 2016).

Em pacientes em diálise e potenciais receptores de transplante de rim, o emprego de sofosbuvir deve ser realizado com cautela e de forma individualizada, considerando-se os riscos e benefícios potenciais da terapia antiviral (EASL, 2017), uma vez que não há recomendação para o seu uso em pacientes com depuração de creatinina inferior a 30mL/min (GILEAD, 2017).

As alternativas terapêuticas preconizadas para pacientes com depuração de creatinina inferior a 30mL/min estão especificadas no item 5.2.1 deste PCDT.

## 4.4 Pacientes com coinfeccões

### 4.4.1 Coinfecção pelo HIV

O tratamento da hepatite C crônica está indicado para todos os adultos ( $\geq 18$  anos) coinfectados pelo HIV, independentemente do estadiamento de fibrose hepática ou da contagem de células LT-CD4+. As indicações terapêuticas para as pessoas que apresentam coinfecção HCV-HIV são as mesmas preconizadas para pacientes não coinfectados HCV-HIV.

Para os pacientes cujo diagnóstico de ambas as infecções ocorre concomitantemente, é aconselhável iniciar, primeiramente, o tratamento para o HIV e atingir a supressão viral antes de iniciar o tratamento para o HCV – especialmente em pacientes com imunossupressão grave (contagem de LT-CD4+  $< 200$  células/mm<sup>3</sup>). Para os demais, o tratamento da hepatite C, antes da introdução da terapia antirretroviral (TARV), poderá ser considerado em casos excepcionais e por indicação do médico assistente.

Os medicamentos utilizados para o tratamento da hepatite C em pacientes coinfectados HCV-HIV devem ser compatíveis com a TARV, a fim de evitar interações medicamentosas indesejáveis com os DAA. Dessa forma, recomenda-se sempre avaliar as possíveis interações medicamentosas, sobretudo para os pacientes já em uso de TARV.

As principais interações observadas entre os medicamentos para o tratamento da hepatite C e a TARV estão detalhadas no Anexo I. Eventualmente, serão necessários ajustes posológicos ou substituições medicamentosas a fim de se evitarem essas interações indesejáveis.

Nesse sentido, respeitando-se o histórico de uso de TARV e genotipagens prévias, deve ser avaliada e considerada a substituição de medicamentos contra o HIV por esquemas contendo dolutegravir (DTG). Caso se faça alguma substituição no esquema da TARV, não é obrigatório o retorno ao esquema anterior ao tratamento para HCV após a conclusão deste.

Nos casos em que essa substituição ocorra e que, por indicação médica, haja necessidade de retorno ao esquema de TARV anterior, esse retorno não deve ocorrer antes de duas semanas após a suspensão do tratamento da hepatite C. A extensão do uso do esquema modificado de TARV é necessária devido à meia-vida prolongada de alguns DAA e ao potencial risco de interações medicamentosas caso a TARV seja substituída muito precocemente (DHHS, 2018). **A associação de ribavirina e zidovudina deve ser evitada, devido ao risco de anemia.**

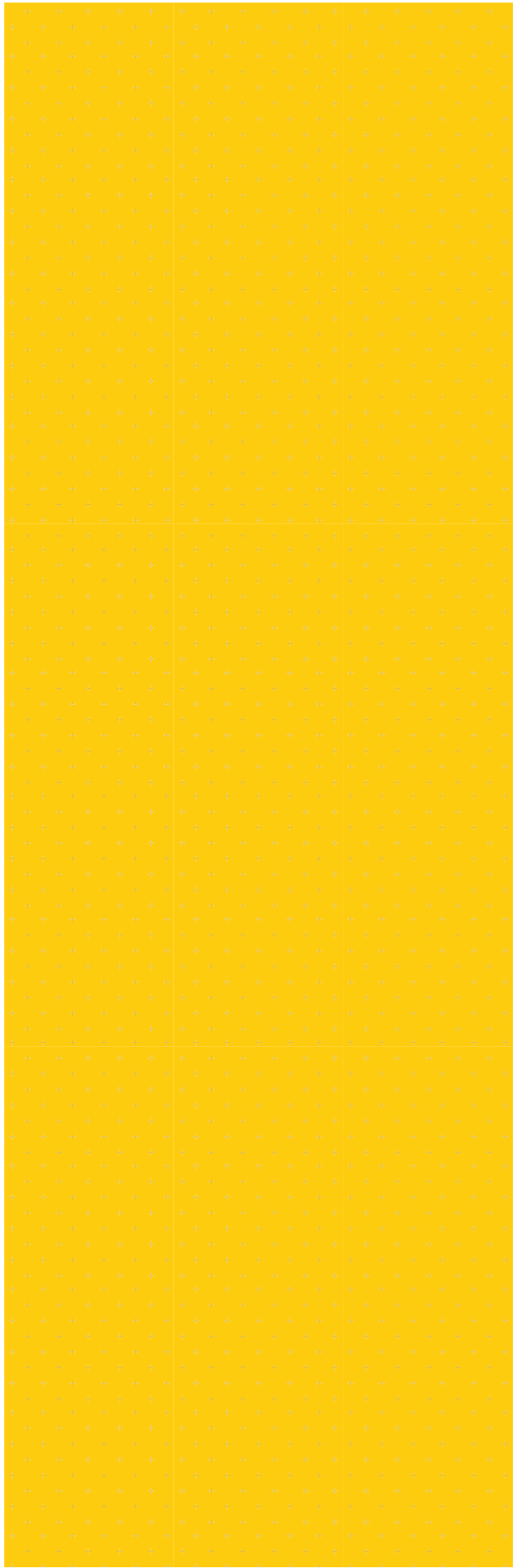
Em pacientes com HBsAg, antes do início dos DAA, é importante dar preferência para a TARV que contenha medicação ativa contra o vírus da hepatite B (lamivudina e

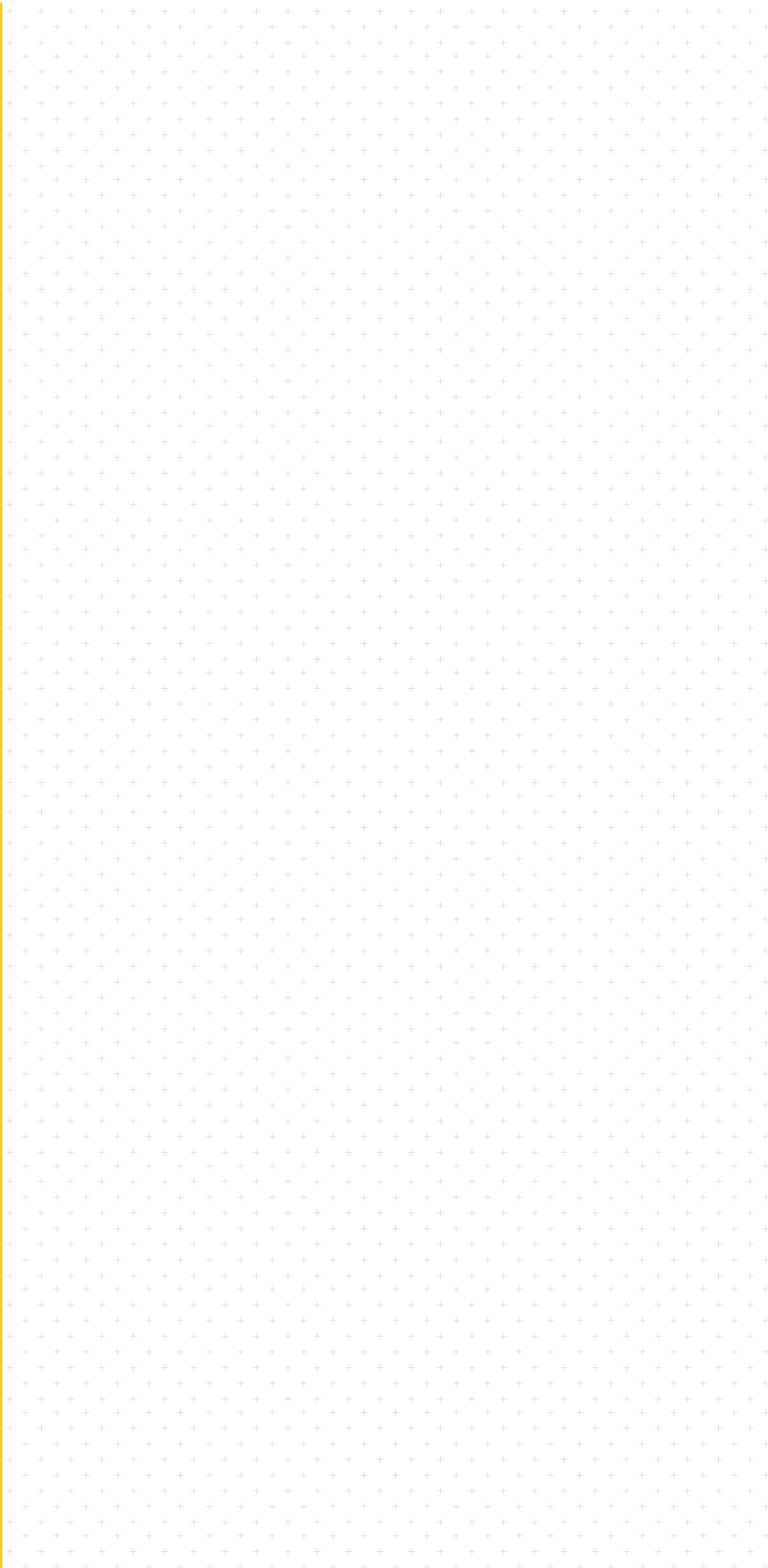
tenofovir), a fim de evitar a reativação da hepatite B devida ao tratamento da hepatite C (BERSOFF-MATCHA et al., 2017; WANG et al., 2017).

#### 4.4.2 Coinfecção pelo vírus da hepatite B (HBV)

A reativação viral da hepatite B tem sido descrita em pacientes tratados com DAA durante ou após o término do tratamento. Os indivíduos com HBsAg reagente devem realizar o teste de HBV-DNA (CV-HBV), e os casos com indicação de tratamento para hepatite B devem iniciá-lo previamente ou de forma concomitante ao início da terapia para hepatite C.

Pacientes com HBV-DNA indetectável ou baixo (<2.000 UI/mL) deverão ser monitorados durante e após o tratamento. A introdução da terapia antiviral deverá ser considerada se houver elevação dos níveis de HBV-DNA (AASLD/IDSA, 2017). Recomenda-se, sempre que possível, que essa situação seja discutida em serviços de referência para tratamento da hepatite B.







# 5

## FÁRMACOS

- › Alfapeguinterferona 2a 180mcg – solução injetável;
- › Ribavirina 250mg – cápsula;
- › Daclatasvir 30mg e 60mg – comprimido;
- › Sofosbuvir 400mg – comprimido;
- › Ledipasvir 90mg/sofosbuvir 400mg – comprimido;
- › Elbasvir 50mg/grazoprevir 100mg – comprimido;
- › Glecaprevir 100mg/pibrentasvir 40mg – comprimido;
- › Sofosbuvir 400mg/velpatasvir 100mg – comprimido;
- › Alfaepoetina 10.000 UI – pó para solução injetável;
- › Filgrastim 300mcg – solução injetável.

## 5.1 Posologias

**Quadro 11 – Posologia dos medicamentos para hepatite C**

Medicamento	Posologia
Alfapeguinterferona 2a	180µg/1,73m <sup>2</sup> , por via subcutânea, uma vez por semana (crianças)
Daclatasvir 60mg	1 comprimido uma vez ao dia, por via oral
Daclatasvir 30mg	1 comprimido uma vez ao dia, por via oral <sup>1</sup>
Sofosbuvir 400mg	1 comprimido uma vez ao dia, por via oral
Glecaprevir 100mg/pibrentasvir 40mg	3 comprimidos uma vez ao dia, por via oral
Sofosbuvir 400mg/velpatasvir 100mg	1 comprimido uma vez ao dia, por via oral
Sofosbuvir 400mg /ledipasvir 90mg	1 comprimido uma vez ao dia, por via oral
Elbasvir 50mg/grazoprevir 100mg	1 comprimido uma vez ao dia, por via oral
Ribavirina 250mg	11mg/kg/dia ou 1g (<75kg) e 1,25g (>75 kg) via oral (adultos) e 15mg/kg/dia (crianças) <sup>2</sup>
Alfaepoetina 10.000 UI	10.000 UI a 40.000 UI, por via subcutânea, uma vez por semana, a critério clínico
Filgrastim 300mcg	300mcg, por via subcutânea, uma ou duas vezes por semana

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

<sup>1</sup> É necessário reduzir a posologia de daclatasvir para 30mg ao dia quando coadministrado com atazanavir /ritonavir ou atazanavir /cobicistate. Quando administrado com efavirenz, etravirina ou nevirapina, recomenda-se elevar a dose de daclatasvir para 90mg/dia.

<sup>2</sup> Em pacientes com cirrose Child-Pugh B e C, a dose inicial de ribavirina deve ser de 500mg ao dia, podendo ser aumentada conforme a tolerância do paciente e avaliação médica. A dose máxima não deve ultrapassar 11mg/kg/dia.

## 5.2 Esquemas de tratamento

As atuais alternativas terapêuticas para o tratamento da hepatite C, com registro no Brasil e incorporadas ao Sistema Único de Saúde (SUS), apresentam alta efetividade terapêutica. De forma geral, a efetividade terapêutica, mensurada pela resposta virológica sustentada (RVS), é absolutamente comparável entre todos os esquemas propostos, quando se avaliam situações clínicas semelhantes. Apenas algumas características específicas desses esquemas os diferenciam entre si, tais como: indicações para determinadas populações, diferenças inerentes à comodidade posológica, dispensabilidade da realização de exames em alguns casos e o preço praticado pelas indústrias fabricantes.

Essa condição de similaridade permite que a análise da oferta dos esquemas terapêuticos no SUS seja baseada em uma análise de custo-minimização, ou seja, priorização das alternativas que implicam um menor impacto financeiro ao sistema, sem deixar de garantir o acesso a terapias seguras e eficazes às pessoas com hepatite C. Tal estratégia proporciona a ampliação do acesso ao tratamento medicamentoso a todos os pacientes infectados pelo HCV, sendo fundamental para o sucesso do Plano para Eliminação da Hepatite C no Brasil como problema de saúde pública até 2030 (BRASIL, 2018c).

Diante do exposto, este PCDT passa a dispor sobre as condições de uso de todas as tecnologias incorporadas no SUS para o tratamento da hepatite C.

*O Ministério da Saúde emitirá recomendação, por meio de Nota Técnica específica, sobre quais tecnologias estarão disponíveis no SUS, de acordo com as indicações deste PCDT e o critério de custo-minimização.*

## 5.2.1 Pacientes com idade maior ou igual 18 anos, não submetidos a tratamentos prévios com DAA

**Quadro 12 – Tratamento da hepatite C aguda e crônica para pacientes com idade maior ou igual a 18 anos, não submetidos a tratamentos prévios com DAA**

INDICAÇÃO DO TEMPO DE TRATAMENTO POR MEDICAMENTO E CONDIÇÃO CLÍNICA						
		Pacientes não submetidos a tratamento prévio com DAA			Pacientes renais com depuração de creatinina inferior a 30mL/min não submetidos a tratamento prévio com DAA	
		Pacientes iniciais sem cirrose	Pacientes iniciais com cirrose Child-A	Pacientes iniciais com cirrose Child-B ou C	Pacientes renais sem cirrose	Pacientes renais com cirrose Child-A
Genótipo 1a	Sofosbuvir+daclatasvir ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Elbasvir / grazoprevir	16 semanas	16 semanas	x	16 semanas	16 semanas
	Sofosbuvir / ledipasvir <sup>2</sup> ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas <sup>2</sup>	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup>	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
Genótipo 1b	Sofosbuvir+daclatasvir± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Elbasvir / grazoprevir OU	12 semanas	12 semanas	x	12 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / ledipasvir <sup>2</sup> ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup>	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
Genótipo 2	Sofosbuvir+daclatasvir ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup>	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
Genótipo 3	Sofosbuvir+daclatasvir ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	24 semanas	24 semanas	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup>	12 semanas	12 semanas	24 semanas	x	x
Genótipo 4	Sofosbuvir+daclatasvir ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Elbasvir / grazoprevir	12 semanas	12 semanas	x	12 semanas	12 semanas
Genótipo 5	Sofosbuvir+daclatasvir ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup>	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
Genótipo 6	Sofosbuvir+daclatasvir ± ribavirina <sup>1</sup> OU	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x
	Glecaprevir / pibrentasvir OU	8 semanas	12 semanas	x	8 semanas	12 semanas
	Sofosbuvir / velpatasvir ± ribavirina <sup>3</sup>	12 semanas	12 semanas	24 semanas <sup>3</sup>	x	x

Fonte: DIAHV / SVS / MS.

<sup>1</sup> Em pacientes com cirrose Child-Pugh B e C, a dose inicial de ribavirina deve ser de 500mg ao dia, podendo ser aumentada conforme a tolerância do paciente e avaliação médica. A dose máxima não deve ultrapassar 11 mg/kg/dia. A adição de ribavirina, quando possível, é sempre recomendada em pacientes cirróticos e em todos aqueles com menor chance de resposta virológica: não respondedores aos esquemas com interferon, genótipo 3, sexo masculino, idade >40 anos, ou a critério da equipe médica. Deve-se investigar intolerância prévia ou o risco de eventos adversos com ribavirina.

<sup>2</sup> Para o ledipasvir/sofosbuvir, o tempo de tratamento poderá ser reduzido para 8 semanas apenas para pacientes virgens de tratamento ("naive", ou seja, pacientes nunca tratados anteriormente, com qualquer esquema terapêutico), com carga viral ≤6 milhões UI/mL, não afrodescendentes e/ou não coinfectados pelo HIV.

<sup>3</sup> Pacientes com genótipos 1, 2, 4, 5 e 6 e com cirrose Child-B ou Child-C, sem contraindicação e tolerantes à ribavirina, poderão ter o tempo de tratamento diminuído para 12 semanas, desde que haja associação da ribavirina ao NS5A indicado.

## 5.2.2 Pacientes submetidos a tratamentos prévios com DAA

**Quadro 13 – Tratamento da hepatite C para pacientes submetidos a tratamentos prévios com DAA**

		PACIENTES SUBMETIDOS A TRATAMENTO PRÉVIO COM MEDICAMENTOS DE AÇÃO DIRETA (DAA)			
		Pacientes sem cirrose ou com cirrose Child-A sem tratamento prévio com NS5A, mas tratados com esquemas com simeprevir (genótipo 1), SOF+RBV* (genótipo 2) ou PR+SOF** (genótipo 3)	Pacientes com cirrose Child-B ou C sem tratamento prévio com NS5A, mas tratados com esquemas com simeprevir (genótipo 1), SOF+RBV* (genótipo 2) ou PR+SOF** (genótipo 3)	Pacientes sem cirrose ou com cirrose Child-A não respondedores a tratamento prévio com NS5A ou ombitasvir/veruprevir/ritonavir + dasabuvir	Pacientes sem cirrose ou com cirrose Child-B ou C não respondedores a tratamento prévio com NS5A
Genótipo 1a	Sofosbuvir+daclatasvir OU	24 semanas	24 semanas	x	x
	Sofosbuvir/ledipasvir OU	24 semanas	24 semanas	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	12 semanas ± sofosbuvir <sup>1</sup>	x	12 semanas + sofosbuvir <sup>2</sup>	x
	Sofosbuvir/velpatasvir	24 semanas	24 semanas	x	24 semanas
Genótipo 1b	Sofosbuvir+daclatasvir OU	24 semanas	24 semanas	x	x
	Sofosbuvir/ledipasvir OU	24 semanas	24 semanas	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	12 semanas ± sofosbuvir <sup>1</sup>	x	12 semanas + sofosbuvir <sup>2</sup>	x
	Sofosbuvir/velpatasvir	24 semanas	24 semanas	x	24 semanas
Genótipo 2	Sofosbuvir+daclatasvir OU	24 semanas	24 semanas	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	12 semanas	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	Sofosbuvir/velpatasvir	24 semanas	24 semanas	x	24 semanas
Genótipo 3	Sofosbuvir+daclatasvir OU	24 semanas	24 semanas	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	16 semanas	x	12 semanas + sofosbuvir + ribavirina <sup>3</sup>	x
	Sofosbuvir/velpatasvir	24 semanas	24 semanas	x	24 semanas
Genótipo 4	Sofosbuvir+daclatasvir OU	x	x	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	x	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	Sofosbuvir/velpatasvir OU	x	x	x	24 semanas
Genótipo 5	Sofosbuvir+daclatasvir OU	x	x	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	x	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	Sofosbuvir/velpatasvir	x	x	x	24 semanas
Genótipo 6	Sofosbuvir+daclatasvir OU	x	x	x	x
	Glecaprevir/pibrentasvir OU	x	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	Sofosbuvir/velpatasvir	x	x	x	24 semanas

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

\*SOF+RBV = sofosbuvir + ribavirina \*\* PR+SOF = alfapeginterferona + ribavirina + sofosbuvir

<sup>1</sup> Nos casos de pacientes não respondedores a uso prévio de simeprevir + sofosbuvir, deve-se associar o sofosbuvir ao glecaprevir/pibrentasvir para o retratamento. Para os demais casos, a saber: SOF+RBV\* (genótipo 2) ou PR+SOF\*\* (genótipo 3), deve-se usar glecaprevir/pibrentasvir por 12 semanas sem necessidade de associação com sofosbuvir.

<sup>2</sup> Nos casos dos pacientes com genótipo 1 sem cirrose ou com cirrose Child-A não respondedores a tratamento prévio com NS5A ou ombitasvir/veruprevir/ritonavir + dasabuvir, o tratamento poderá ser feito por 16 semanas com glecaprevir/pibrentasvir, sem necessidade de associação com sofosbuvir.

<sup>3</sup> Para pacientes com genótipo 3 sem cirrose ou com cirrose Child-A não respondedores a tratamento prévio com NS5A, o tratamento poderá ser feito por 16 semanas com glecaprevir/pibrentasvir+ribavirina, sem necessidade de associação com sofosbuvir.

**A utilização adicional do uso de ribavirina nos esquemas de retratamento de pacientes com cirrose poderá ocorrer a critério do médico assistente.**

## 5.2.3 Pacientes pediátricos com idade entre 3 e 17 anos

**Quadro 14 – Tratamento da hepatite C aguda e crônica para pacientes pediátricos com idade entre 3 e 17 anos**

Idade e faixa de peso	Genótipo	Esquema terapêutico	Tempo de tratamento para pacientes sem cirrose	Tempo de tratamento para pacientes com cirrose Child-A
Pacientes entre 3 e 11 anos	Genótipos 1, 4, 5 e 6	Alfapeguinterferona 2a (180µg/1,73m <sup>2</sup> ), por via subcutânea, uma vez por semana + ribavirina (15mg/kg/dia)	48 semanas	48 semanas
	Genótipos 2 e 3	Alfapeguinterferona 2a (180µg/1,73m <sup>2</sup> ), por via subcutânea, uma vez por semana + ribavirina (15mg/kg/dia)	24 semanas	24 semanas
Pacientes >12 anos e com peso ≥35kg	Genótipo 1	Sofosbuvir/ledipasvir	12 semanas	24 semanas
	Genótipos 2, 3, 4, 5 e 6	Sofosbuvir + ribavirina (15mg/kg/dia)	24 semanas	24 semanas

Fonte: DIAHV/SVS/MS.

## 5.2.4 Manejo da neutropenia

Pacientes com quadro de neutropenia poderão receber tratamento com filgrastim, conforme critérios especificados a seguir:

- › **Indicação:** pacientes com neutropenia severa, caracterizada por neutrófilos <500 células/mm<sup>3</sup> ou <750 células/mm<sup>3</sup>.
- › **Posologia:** 300mcg, SC, uma a duas vezes por semana.
- › **Tempo de uso:** variável, conforme a necessidade para manter o paciente com neutrófilos ≥750 células/mm<sup>3</sup>.
- › **Indicador de resposta:** elevação de neutrófilos para valores ≥750 células/mm<sup>3</sup>.

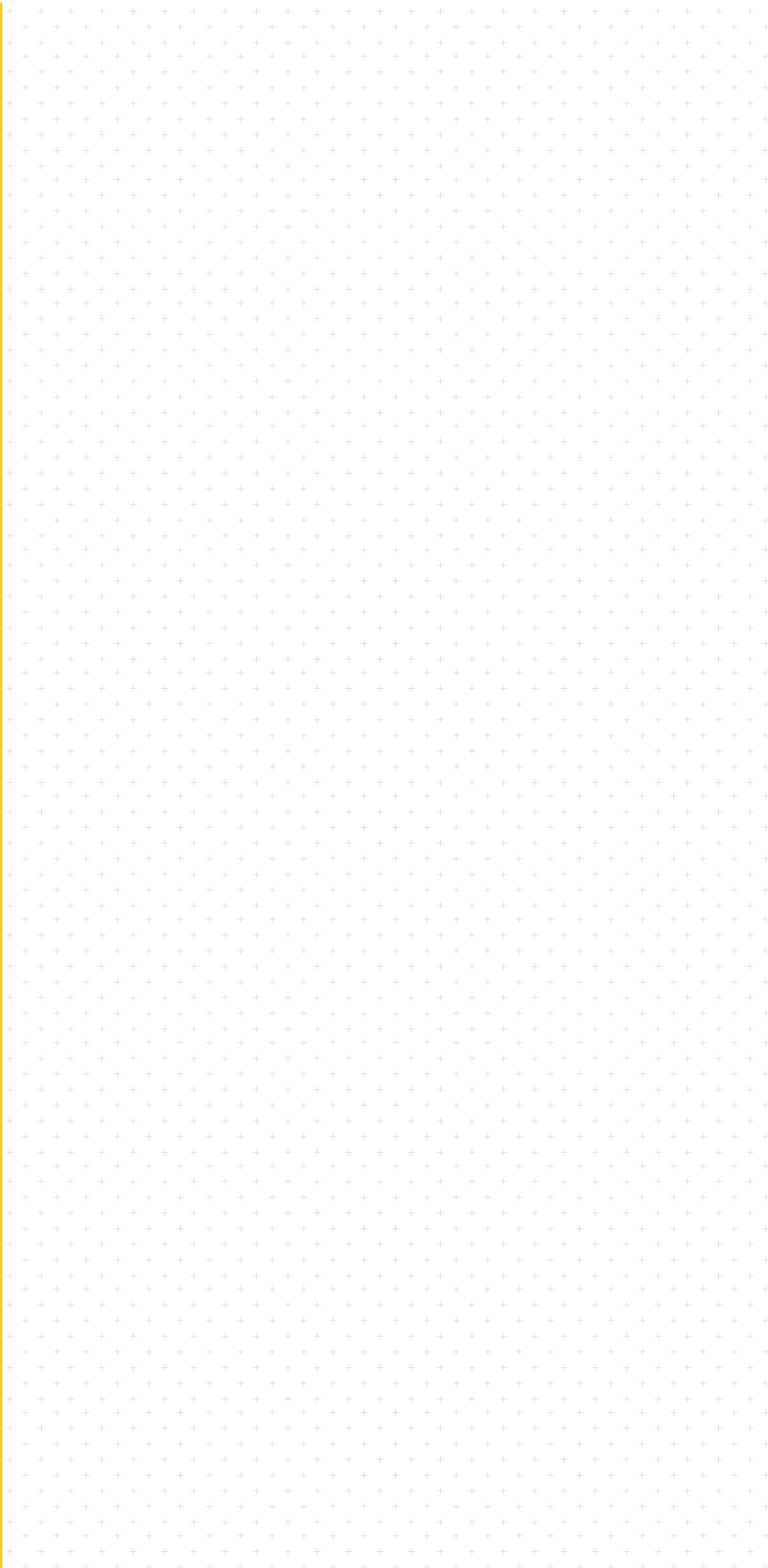
## 5.2.5 Manejo da anemia

A alfaepoetina está indicada para o manejo da anemia, de acordo com os seguintes critérios:

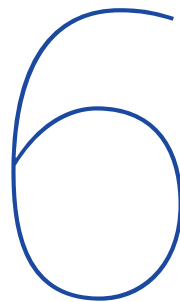
- › Hemoglobina atual  $<10\text{g/dL}$  ou queda  $>3,0\text{g/dL}$  em relação ao nível pré-tratamento;
- › Pacientes sintomáticos.

A utilização de alfaepoetina poderá ser realizada em pacientes em uso de DAA e/ou alfapeguinterferona.

- › **Objetivos do uso:** resolução da anemia e manutenção de hemoglobina  $>12\text{g/dL}$ , permitindo o uso de, pelo menos, 80% da dose preconizada de ribavirina.
- › **Posologia:** 10.000 UI a 40.000 UI por semana, SC, a critério clínico.
- › **Tempo de uso:** variável conforme a necessidade, a fim de manter o paciente com hemoglobina  $>10\text{g/dL}$ .







## MONITORIZAÇÃO

As interações medicamentosas entre os DAA e os medicamentos coadministrados podem levar ao aumento do risco de toxicidade ou perda de eficácia do tratamento. É fundamental checar essas interações antes e durante todo o tratamento da hepatite C. O paciente deve ser alertado sobre essa questão e evitar a automedicação.

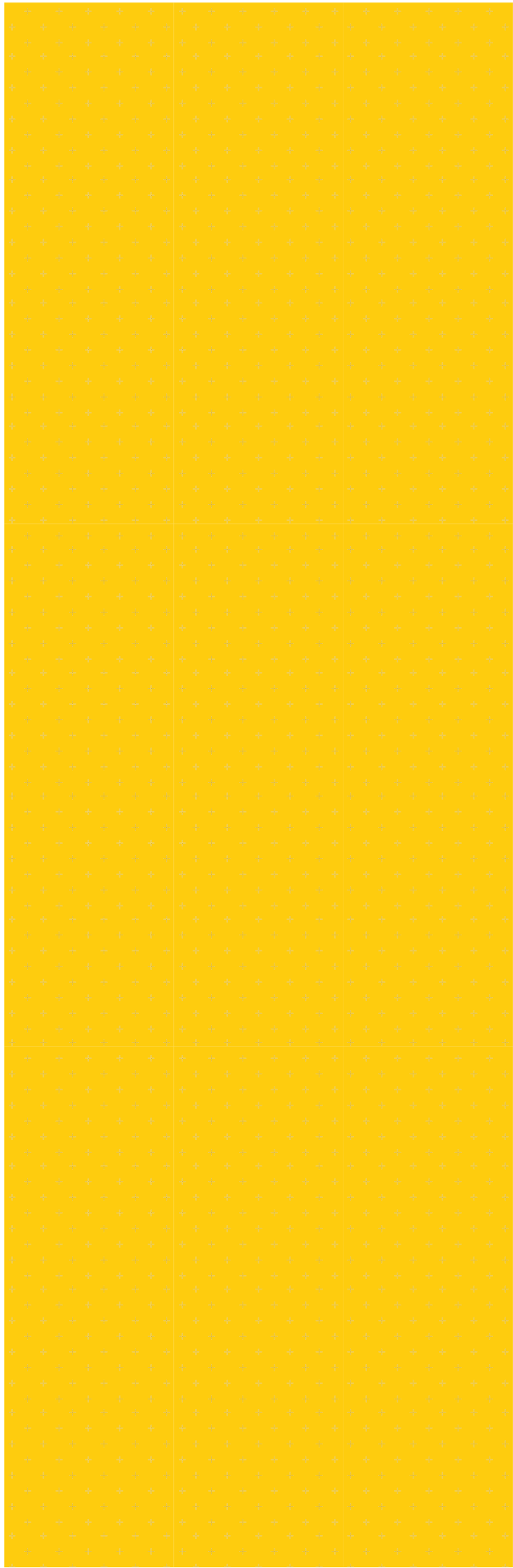
Os novos medicamentos de ação direta, de forma geral, ocasionam menor número de eventos adversos; todavia, não são isentos à sua ocorrência. Portanto, todos os medicamentos utilizados no tratamento da hepatite C podem ocasionar o surgimento de eventos adversos. Dessa forma, é obrigatório o acompanhamento rigoroso de todos os pacientes em tratamento, para monitorar o surgimento desses eventos.

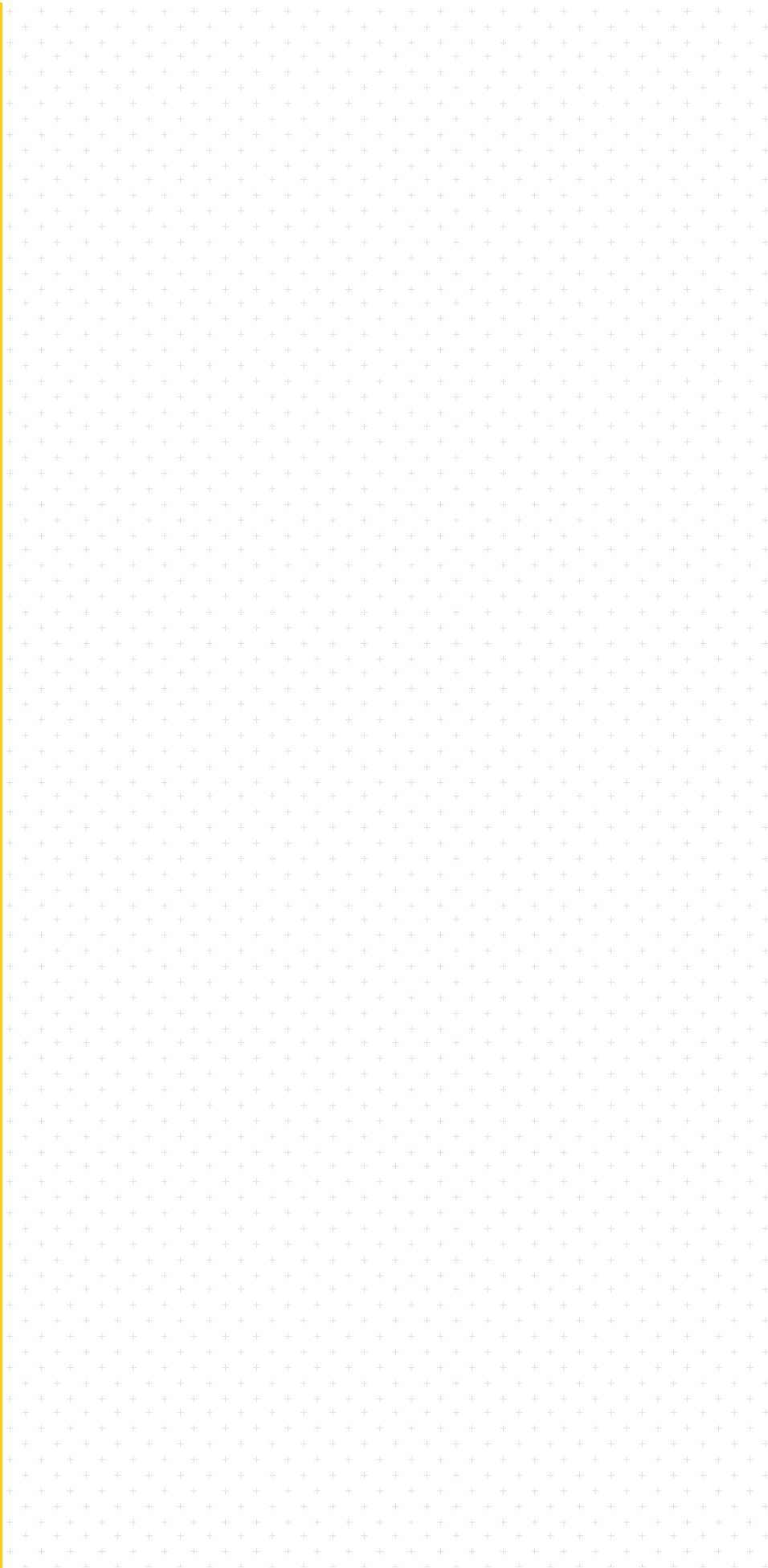
Os pacientes devem realizar hemograma, teste de creatinina (ou *clearance* de creatinina estimado) e exame de função hepática ao início de tratamento e, sempre que clinicamente indicado, devem repetir esses exames durante o tratamento.

Pacientes em uso de ribavirina devem realizar hemograma e teste de creatinina nas semanas 4, 8 e 12 para avaliar anemia, ou com maior frequência, caso necessário. Nos casos de surgimento de anemia, a dose de ribavirina pode ser ajustada, levando-se em consideração a gravidade da anemia, a função renal e a presença de comorbidades, com especial atenção aos portadores de doença renal grave. Em pacientes sem cardiopatia, a dose de ribavirina pode ser reduzida para 500mg ou 750mg por dia, quando a hemoglobina estiver entre 8,5g e 10g/dL, e deverá ser suspensa caso os níveis de hemoglobina baixarem para menos de 8,5 g/dL. Em cardiopatas, a dose de ribavirina deve ser reduzida para 500mg se houver uma queda da hemoglobina  $\geq 2$ g/dL em um período inferior a quatro semanas, devendo ser suspensa em pacientes sintomáticos ou a critério do médico assistente. Essa orientação também se aplica a pacientes com cirrose descompensada, os quais têm maior chance de apresentar esse evento adverso quando em uso de ribavirina.

Pacientes em uso de alfapeguinterferona com plaquetas  $<50.000/\text{mm}^3$  deverão ter a dose do medicamento reduzida em 50%.

Pacientes com cirrose hepática devem ser frequentemente monitorados em relação à função hepática, principalmente aqueles em uso de medicamentos inibidores de protease.





# 7

## OBJETIVOS E CRITÉRIOS DE SUSPENSÃO DO TRATAMENTO

### 7.1 Objetivos do tratamento

*O objetivo do tratamento é a obtenção da resposta virológica sustentada (RVS), que se caracteriza pela ausência de HCV-RNA na 12ª ou 24ª semana após o término da terapia medicamentosa.*

A realização do teste para identificação do HCV-RNA por método de biologia molecular está indicada para confirmar o diagnóstico de hepatite C crônica imediatamente antes de iniciar o tratamento, e na 12ª ou 24ª semana após o término do tratamento, para avaliar a efetividade terapêutica (AASLD/IDSA HCV GUIDANCE PANEL, 2015; EASL, 2017; AASLD/IDSA, 2017). A mensuração do HCV-RNA deve ser realizada por metodologia de PCR em tempo real com limite de detecção de <12 UI/mL.

*A hepatite C não confere imunidade protetora após a primeira infecção, havendo risco de reinfeção.*

Mesmo após a eliminação espontânea do HCV, na fase aguda ou após a RVS, o paciente permanece sujeito à reinfecção caso mantenha a exposição aos fatores relacionados à infecção. Assim, recomenda-se o rastreamento de reinfecção pelo HCV, regularmente, em pacientes em risco contínuo de exposição.

## 7.2 Critérios de suspensão do tratamento

O tratamento deverá ser suspenso nas seguintes situações:

- › Ocorrência de eventos adversos importantes;
- › Ausência de adesão ao tratamento;
- › Identificação de situação que contraindique o tratamento, como a gestação;
- › Elevação das aminotransferases em níveis dez vezes acima do limite superior da normalidade;
- › Infecção bacteriana grave, independentemente da contagem de granulócitos;
- › Ocorrência de sepse;
- › Descompensação hepática, como ascite e encefalopatia, ou significativo aumento de bilirrubina direta, em pacientes previamente compensados;
- › Pacientes em uso de alfapeguinterferona com plaquetas  $<25.000 \text{ mm}^3$ .

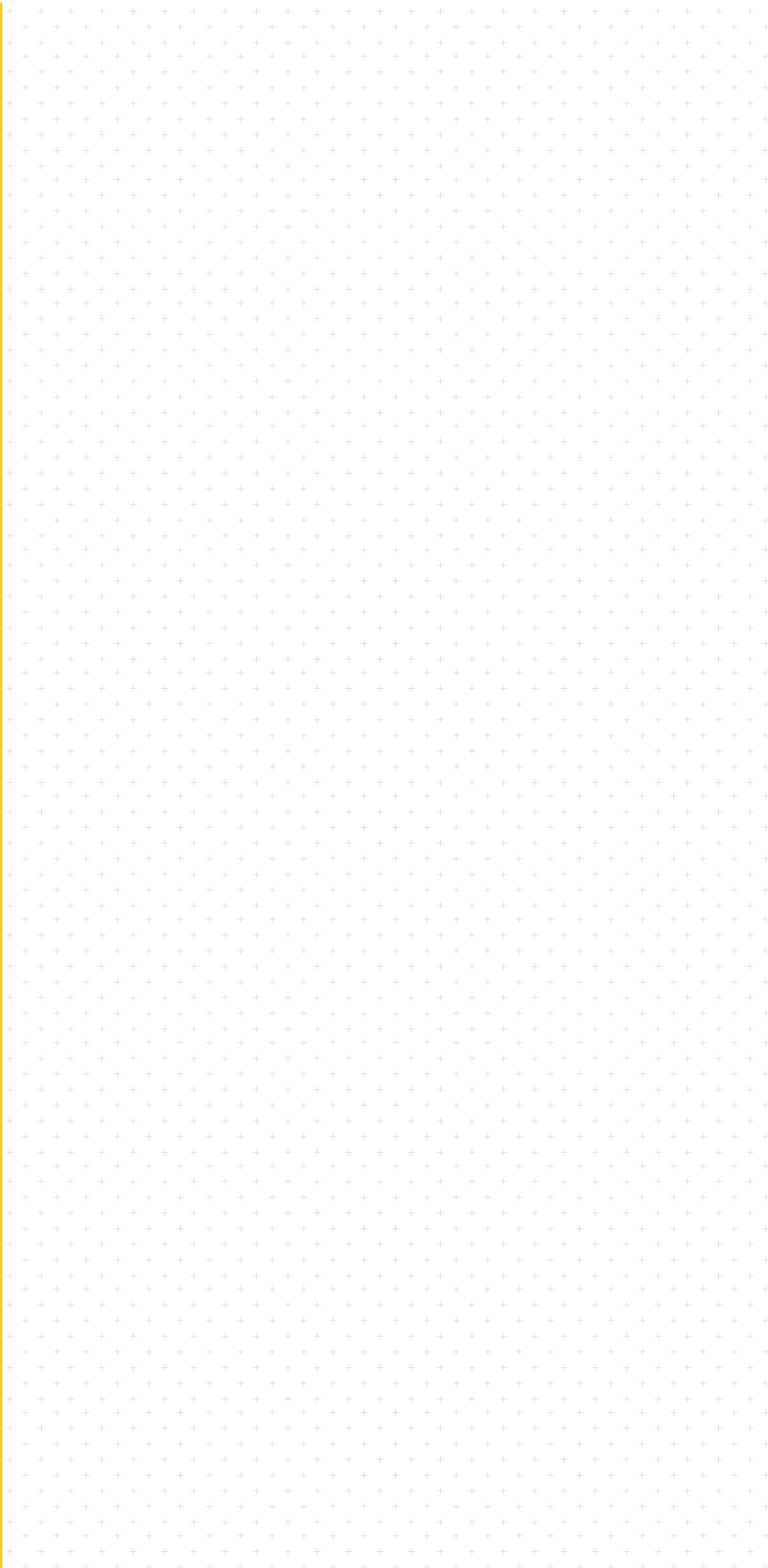
*O tempo de interrupção aceitável para pacientes em uso de DAA não está definido. É possível que interrupções acima de três a quatro dias comprometam significativamente a resposta ao tratamento.*

## 7.3 Seguimento após a RVS

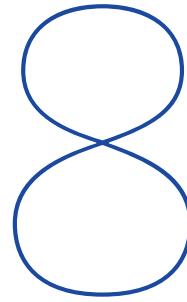
Pacientes com estadiamento de fibrose F3 e F4 não devem receber alta após a RVS. Além do rastreamento contínuo de CHC em pacientes com F3 e F4 e do rastreamento de varizes gastroesofágicas em F4, são sugeridas outras condutas.

Aconselha-se a prevenção da reinfecção; o monitoramento da abstinência de álcool, drogas e tabaco; e o controle das comorbidades, do peso e dos distúrbios metabólicos.

O uso de medicações potencialmente hepatotóxicas deve ser evitado. Pacientes F0-F2, na ausência de outras contraindicações para alta, podem ser liberados, com aconselhamento. Pacientes F2, com outros fatores de risco para progressão de doença hepática (etilistas, coinfectados pelo HIV e/ou HBV, obesos, diabéticos etc.) deverão ser acompanhados ambulatorialmente, a critério do médico assistente.







## REGULAÇÃO / CONTROLE / AVALIAÇÃO PELO GESTOR

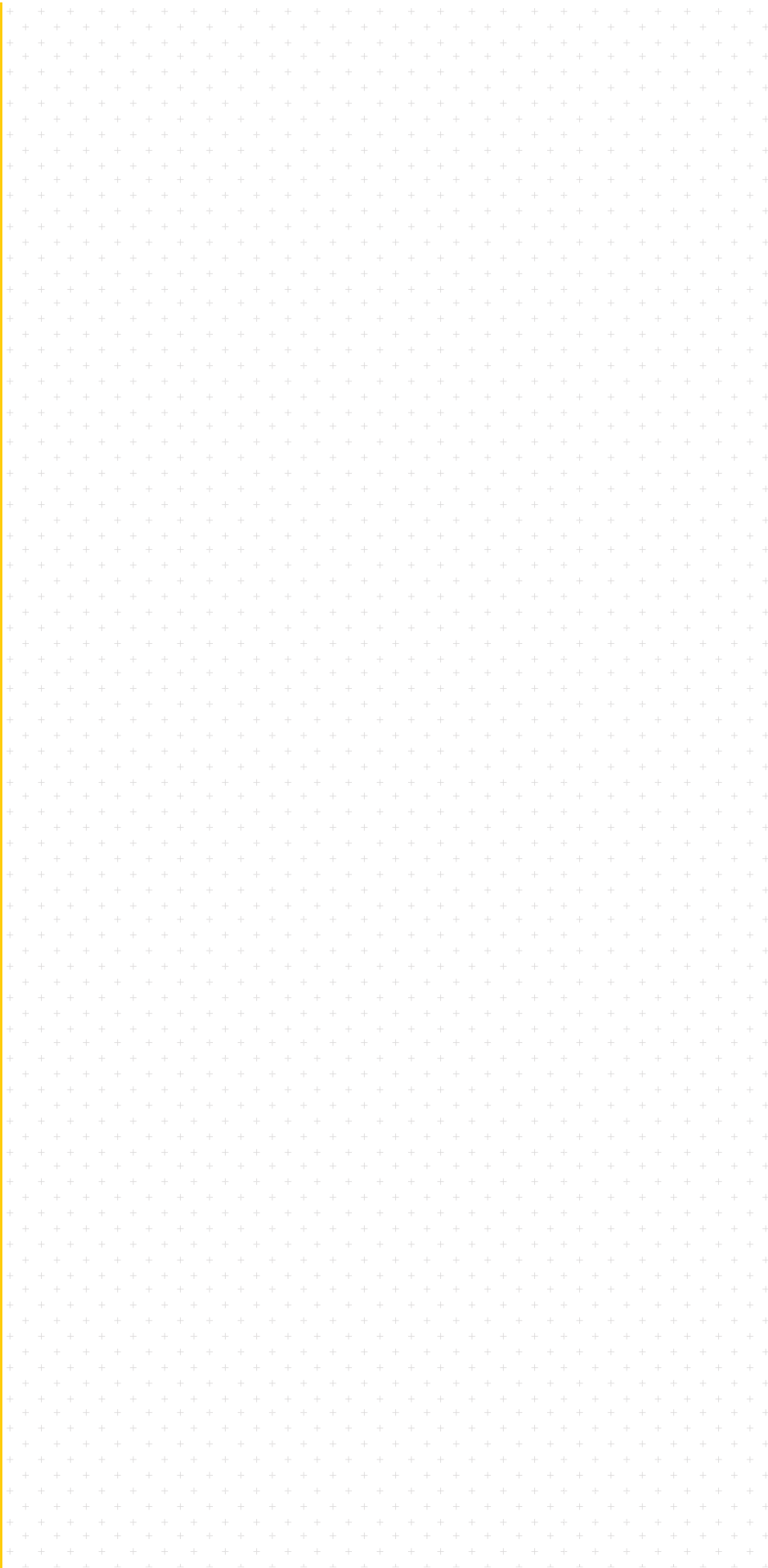
Devem ser observados os critérios de inclusão e exclusão de pacientes constantes neste PCDT e a duração e a monitorização do tratamento, bem como a verificação periódica das doses prescritas e dispensadas, a adequação de uso do medicamento e os critérios de interrupção do tratamento.

Em função da complexidade dos casos e da necessidade de monitoramento contínuo, os pacientes com cirrose descompensada deverão ser atendidos e tratados exclusivamente em centros de referência.

Casos de coinfeção HCV/HBV em crianças deverão ser, preferencialmente, monitorados e tratados em centros de referência e atendidos por médicos experientes no manejo de crianças com hepatopatias, seguindo-se as recomendações terapêuticas para tratamento das hepatites B e C.

Pacientes com depuração de creatinina inferior a 30mL/min deverão ter tratamento supervisionado por médicos especialistas no tratamento de hepatite C e doença renal avançada.

Deve-se verificar, na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename) vigente, em qual Componente da Assistência Farmacêutica se encontram os medicamentos preconizados neste PCDT.



# REFERÊNCIAS

AASLD/IDSA HCV GUIDANCE PANEL (AMERICAN ASSOCIATION FOR THE STUDY OF LIVER DISEASES AND THE INFECTIOUS DISEASES SOCIETY OF AMERICA). Hepatitis C guidance: AASLD-IDSA recommendations for testing, managing, and treating adults infected with hepatitis C virus. **Hepatology**, v. 62, n. 3, p. 932-954, 2015.

AASLD/IDSA (AMERICAN ASSOCIATION FOR THE STUDY OF LIVER DISEASES AND THE INFECTIOUS DISEASES SOCIETY OF AMERICA). **Recommendations for Testing, Managing, and Treating Hepatitis C**. [On-line], AASLD/IDSA, 2016, p. 1-234.

AASLD/IDSA (AMERICAN ASSOCIATION FOR THE STUDY OF LIVER DISEASES AND THE INFECTIOUS DISEASES SOCIETY OF AMERICA). **HCV Guidance: Recommendations for Testing, Managing, and Treating Hepatitis C**. [On-line], AASLD/IDSA, 2017, p. 247.

BATESON, M. C. et al. A comparative trial of liver biopsy needles. **Journal of Clinical Pathology**, [S.l.], v. 33, n. 2, p. 131-133, 1980.

BEDOSSA, P.; POYNARD, T. An algorithm for the grading of activity in chronic hepatitis C. The METAVIR Cooperative Study Group. **Hepatology**, [S.l.], v. 24, p. 289-293, 1996.

BENZAKEN, A. et al. Hepatitis C elimination by 2030 is feasible in Brazil: a mathematical modelling approach. **Journal of Hepatology**, [S.l.], v. 68, p. S193, 1 abr. 2018.

BERSOFF-MATCHA, S. J. et al. Hepatitis B Virus Reactivation Associated With Direct-Acting Antiviral Therapy for Chronic Hepatitis C Virus: A Review of Cases Reported to the U.S. Food and Drug Administration Adverse Event Reporting System. **Annals of Internal Medicine**, [S.l.], v. 166, n. 11, p. 792-798, jun. 2017.

BORTOLOTTI, F. et al. Long-Term Course of Chronic Hepatitis C in Children: From Viral Clearance to End-Stage Liver Disease. **Gastroenterology**, [S.l.], v. 134, n. 7, p. 1900-1907, 2008.

BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das IST, do HIV/Aids e das Hepatites Virais. **Manual Técnico para o Diagnóstico das Hepatites Virais**. 2. ed. Brasília: Ministério da Saúde, 2018a.

BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das IST, do HIV/Aids e das Hepatites Virais. **Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Prevenção da Transmissão Vertical do HIV, Sífilis e Hepatites Virais**. Brasília: Ministério da Saúde, 2018b.

BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das IST, do HIV/Aids e das Hepatites Virais. **Plano para Eliminação da Hepatite C no Brasil**. Brasília: Ministério da Saúde, 2018c.

CAMPIOTTO, S. P. J. et al. Geographic distribution of hepatitis C virus genotypes in Brazil. **Brazilian Journal of Medicine and Biology Research**, [S.l.], v. 38, n. 1, p. 41-9, jan. 2005.

CASTÉRA, L. et al. Prospective comparison of transient elastography, Fibrotest, APRI, and liver biopsy for the assessment of fibrosis in chronic hepatitis C. **Gastroenterology**, [S.l.], v. 128, n. 2, p. 343-350, 2005.

CHILD, C.; TURCOTTE, J. Surgery and portal hypertension. **Major Probl. Clin. Surg.**, [S.l.], v. 1, p. 1-85, 1964.

CHUNG, R. T. et al. Hepatitis C Guidance 2018 Update: AASLD-IDSA Recommendations for Testing, Managing, and Treating Hepatitis C Virus Infection. **Clinical Infectious Diseases**, [S.l.], v. 67, p. 1477-1492, 2018.

COLOMBO, M. et al. Ultrasound-assisted percutaneous liver biopsy: Superiority of the Tru-Cut over the Menghini needle for diagnosis of cirrhosis. **Gastroenterology**, [S.l.], v. 95, n. 2, p. 487-489, 1988.

DARNELL, A. et al. Liver Imaging Reporting and Data System with MR Imaging: Evaluation in Nodules 20 mm or Smaller Detected in Cirrhosis at Screening US. **Radiology**, [S.l.], v. 275, n. 3, p. 698-707, 2015.

DHHS (DEPARTMENT OF HEALTH AND HUMAN SERVICES). DHHS Panel on Antiretroviral Guidelines for Adults and Adolescents. **Guidelines for the Use of Antiretroviral Agents in Adults and Adolescents Living with HIV**. Last updated October 25, 2018. Disponível em: <<https://aidsinfo.nih.gov/contentfiles/lvguidelines/adultandadolescentgl.pdf>>. Acesso em: 24 dez. 2018.

EL-SHABRAWI, M. H.; KAMAL, N. M. Burden of pediatric hepatitis C. **World J. Gastroenterol.**, [S.l.], v. 19, n. 44, p. 7880-7888, nov. 2013.

EASL (EUROPEAN ASSOCIATION FOR THE STUDY OF THE LIVER). EASL Recommendations on Treatment of Hepatitis C 2016. **Journal of Hepatology**, [S.l.], v. 66, n. 1, p. 153-194, jun. 2017.

FARCI, P. et al. Hepatitis C Virus: Associated Fulminant Hepatic Failure. **New England Journal of Medicine**, [S.l.], v. 335, n. 9, p. 631-634, ago. 1996.

FAUTEUX-DANIEL, S. et al. Vertical Transmission of Hepatitis C Virus: Variable Transmission Bottleneck and Evidence of Midgestation In Utero Infection. **Journal of Virology**, [S.l.], v. 91, n. 23, dez. 2017.

FRIEDRICH-RUST, M. et al. Performance of Acoustic Radiation Force Impulse imaging for the staging of liver fibrosis: a pooled meta-analysis. **Journal of Viral Hepatitis**, [S.l.], v. 19, n. 2, p. e212–9, 2012.

GARAZZINO, S. et al. Natural history of vertically acquired HCV infection and associated autoimmune phenomena. **European Journal of Pediatrics**, [S.l.], v. 173, n. 8, p. 1025–1031, 2014.

GAYOTTO, L. C. C. Visão histórica e consenso nacional sobre a classificação das hepatites crônicas. **GED**, [S.l.], v. 19, p. 137–140, 2000.

GILEAD (GILEAD SCIENCES FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA). **Sovaldi (sofosbuvir)**. Bula. [On-line]. Disponível em: <[https://www.gilead.com/-/media/files/pdfs/other/sovaldi\\_bula-ao-paciente.pdf?la=en&hash=F544D934162CA8211A724837DDAB72AC](https://www.gilead.com/-/media/files/pdfs/other/sovaldi_bula-ao-paciente.pdf?la=en&hash=F544D934162CA8211A724837DDAB72AC)>. Acesso em: 24 dez. 2018.

GREBELY, J.; MATTHEWS, G. V; DORE, G. J. Treatment of acute HCV infection. **Nature Reviews Gastroenterology & Hepatology**, [S.l.], v. 8, p. 265, mar. 2011.

IORIO, R. et al. Chronic hepatitis C in childhood: an 18-year experience. **Clin. Infect. Dis.**, [S.l.], v. 41, n. 10, p. 1431–1437, 2005.

ISHAK, K. et al. Histological grading and staging of chronic hepatitis. **Journal of Hepatology**, [S.l.], v. 22, n. 6, p. 696–699, jun. 1995.

JARA, P. et al. Chronic hepatitis C virus infection in childhood: clinical patterns and evolution in 224 white children. **Clin. Infect. Dis.**, [S.l.], v. 36, n. 3, p. 275–280, fev. 2003.

LUPSOR, M. et al. Non-Invasive Evaluation of Liver Steatosis, Fibrosis and Cirrhosis in Hepatitis C Virus Infected Patients Using Unidimensional Transient Elastography (Fibroscan®). In: TAGAYA, N. (Ed.). **Liver Biopsy: Indications, Procedures, Results**. London: IntechOpen, 2012.

MESSINA, J. P. et al. Global distribution and prevalence of hepatitis C virus genotypes. **Hepatology**, [S.l.], v. 61, n. 1, p. 77–87, jan. 2015.

MORIKAWA, H. Real-Time Tissue Elastography and Transient Elastography for Evaluation of Hepatic Fibrosis. In: TAGAYA, N. (Ed.). **Liver Biopsy: Indications, Procedures, Results**. London: IntechOpen, 2012.

MURAHOVSKI, J. et al. **Cartilha de amamentação... doando amor**. São Paulo: Sarvier, 2003.

OMLAND, L. H. et al. Mortality in patients with chronic and cleared hepatitis C viral infection: a nationwide cohort study. **Journal of Hepatology**, [S.l.], v. 53, n. 1, p. 36–42, jul. 2010.

POLYWKA, S. et al. Low risk of vertical transmission of hepatitis C virus by breast milk. **Clinical Infectious Diseases**, [S.l.], v. 29, n. 5, p. 1327–1329, 1999.

PUGH, R. N. H.; MURRAY-LYON, I. M.; DAWSON, J. L.; PIETRONI, M. C.; WILLIAMS, R. Transection of the oesophagus for bleeding oesophageal varices. **Brit. J. Surg.**, [S.l.], v. 60, n. 8, p. 646–649, 1973.

SHARMA, S. A.; FELD, J. J. Acute hepatitis C: management in the rapidly evolving world of HCV. **Current Gastroenterology Reports**, [S.l.], v. 16, n. 2, p. 371, fev. 2014.

SMITH, D. B. et al. Expanded Classification of Hepatitis C Virus Into 7 Genotypes and 67 Subtypes: Updated Criteria and Genotype Assignment Web Resource. **Hepatology**, [S.l.], v. 59, n. 1, p. 318–327, jan. 2014.

SPERA, A. M. et al. Antiviral therapy for hepatitis C: Has anything changed for pregnant/lactating women? **World Journal of Hepatology**, [S.l.], v. 8, n. 12, p. 557–565, 2016.

THIEL, H.-J. et al. Flaviviridae. In: KING, A. M. Q. et al. (Eds.). **Virus Taxonomy**. Elsevier: 2012.

UNICEF (United Nations International Children's Emergency Fund). **Breastfeeding: Foundation for a Healthy Future**, 1999. Disponível em: <[https://www.unicef.org/publications/files/pub\\_brochure\\_en.pdf](https://www.unicef.org/publications/files/pub_brochure_en.pdf)>. Acesso em: 24 dez. 2018.

VARGAS-TANK, L. et al. Tru-cut and Menghini needles: different yield in the histological diagnosis of liver disease. **Liver**, [S.l.], v. 5, n. 3, p. 178–181, jun. 1985.

WANG, C. et al. Hepatitis due to Reactivation of Hepatitis B Virus in Endemic Areas Among Patients With Hepatitis C Treated With Direct-acting Antiviral Agents. **Clinical Gastroenterology and Hepatology**, [S.l.], v. 15, n. 1, p. 132–136, jan. 2017.

WESTBROOK, R. H.; DUSHEIKO, G. Natural history of hepatitis C. **Journal of Hepatology**, [S.l.], v. 61, n. 1, Suppl, p. S58–68, nov. 2014.

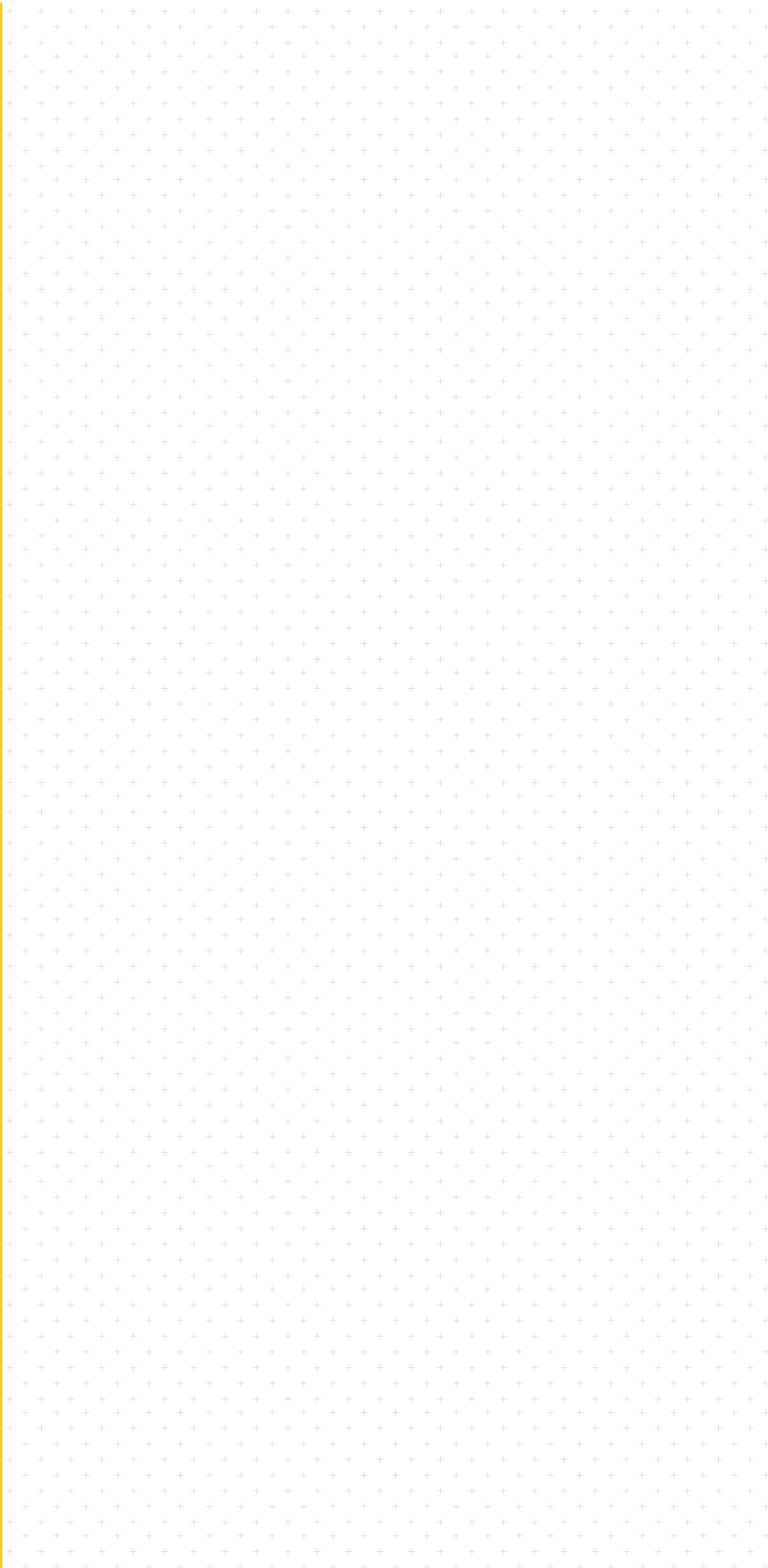
WHO (WORLD HEALTH ORGANIZATION). **Guidelines for the screening, care and treatment of persons with chronic hepatitis C infection**. Updated version, April 2016. Geneva: WHO, 2016.

WHO (WORLD HEALTH ORGANIZATION). **Hepatitis C** [On-line]. Atualizado 18 jul. 2018. Disponível em: <<https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/hepatitis-c>>. Acesso em: 24 dez. 2018.

WONG, G. L.-H. Update of liver fibrosis and steatosis with transient elastography (Fibroscan). **Gastroenterology Report**, Oxford, v. 1, n. 1, p. 19–26, jul. 2013.

YEUNG, L. T. F. et al. Spontaneous clearance of childhood hepatitis C virus infection. **Journal of Viral Hepatitis**, [S.l.], v. 14, n. 11, p. 797–805, nov. 2007.

ZIOL, M. et al. Noninvasive assessment of liver fibrosis by measurement of stiffness in patients with chronic hepatitis C. **Hepatology**, [S.l.], v. 41, n. 1, p. 48–54, jan. 2005.





# ANEXOS

## Anexo A – Interações medicamentosas

◆	Nenhuma interação significativa é esperada.	●	Essas drogas não devem ser coadministradas.
■	Potencial interação: necessidade de ajuste de dose, horário de administração ou monitoramento adicional.	SD	Sem Dados

Antivirais de Ação Direta (DAA) x Fármacos Antilipêmicos					
Fármacos	Sofosbuvir + daclatasvir	Sofosbuvir/ ledipasvir	Grazoprevir/ elbasvir	Sofosbuvir/ velpatasvir	Glecaprevir/ pibrentasvir
Atorvastatina	■	■	■	■	●
Bezafibrato	◆	◆	◆	◆	SD
Ezetimiba	◆	◆	◆	◆	■
Fenofibrato	◆	■	■	◆	◆
Fluvastatina	■	■	■	■	■
Genfibrozila	◆	◆	■	◆	■
Lovastatina	■	■	■	■	●
Pitavastatina	■	■	◆	■	■
Pravastatina	■	■	◆	◆	■
Rosuvastatina	■	●	■	■	■
Sinvastatina	■	■	■	■	●

Fonte: adaptado de AASLD/IDSA, 2017.

Antivirais de Ação Direta (DAA) x Fármacos Antirretrovirais					
Fármacos	Sofosbuvir + daclatasvir	Sofosbuvir/ ledipasvir	Sofosbuvir/ velpatasvir	Grazoprevir/ elbasvir	Glecaprevir/ pibrentasvir
Atazanavir/ritonavir	■	■	■	●	●
Darunavir/ritonavir	◆	■	■	●	●
Tipranavir/ritonavir	●	●	●	●	●
Nevirapina	●	◆	●	●	●
Efavirenz	■	◆	●	●	●
Etravirina	■	◆	●	●	●
Raltegravir	◆	◆	◆	◆	◆
Dolutegravir	◆	◆	◆	◆	◆
Maraviroque	◆	◆	◆	■	■
Tenofovir	◆	■	■	◆	◆
Abacavir	◆	◆	◆	◆	◆
Lamivudina	◆	◆	◆	◆	◆
Zidovudina	◆	◆	◆	◆	◆

Fonte: adaptado de AASLD/IDSA, 2017.

Antivirais de Ação Direta (DAA) x Fármacos Cardiovasculares					
Fármacos	Sofosbuvir + daclatasvir	Sofosbuvir/ ledipasvir	Sofosbuvir/ velpatasvir	Grazoprevir/ elbasvir	Glecaprevir/ pibrentasvir
Amiodarona	●	●	●	■	■
Digoxina	■	■	■	◆	■
Clopidogrel	■	◆	◆	◆	◆
Dabigatrana	■	■	■	■	●
Ticagrelor	◆	■	■	■	■
Varfarina	■	■	■	■	■
Atenolol	◆	◆	◆	◆	◆
Bisoprolol	◆	◆	◆	◆	◆
Carvedilol	◆	◆	■	◆	■
Propranolol	■	◆	■	◆	◆
Anlodipino	■	■	■	■	◆
Diltiazem	■	■	■	◆	■
Nifedipino	■	◆	◆	◆	◆
Alisquireno	■	■	■	◆	●
Candesartana	◆	◆	◆	■	SD
Doxazosina	◆	◆	◆	◆	◆
Enalapril	◆	◆	◆	◆	■
Losartana	■	■	■	■	■

Fonte: adaptado de AASLD/IDSA, 2017.

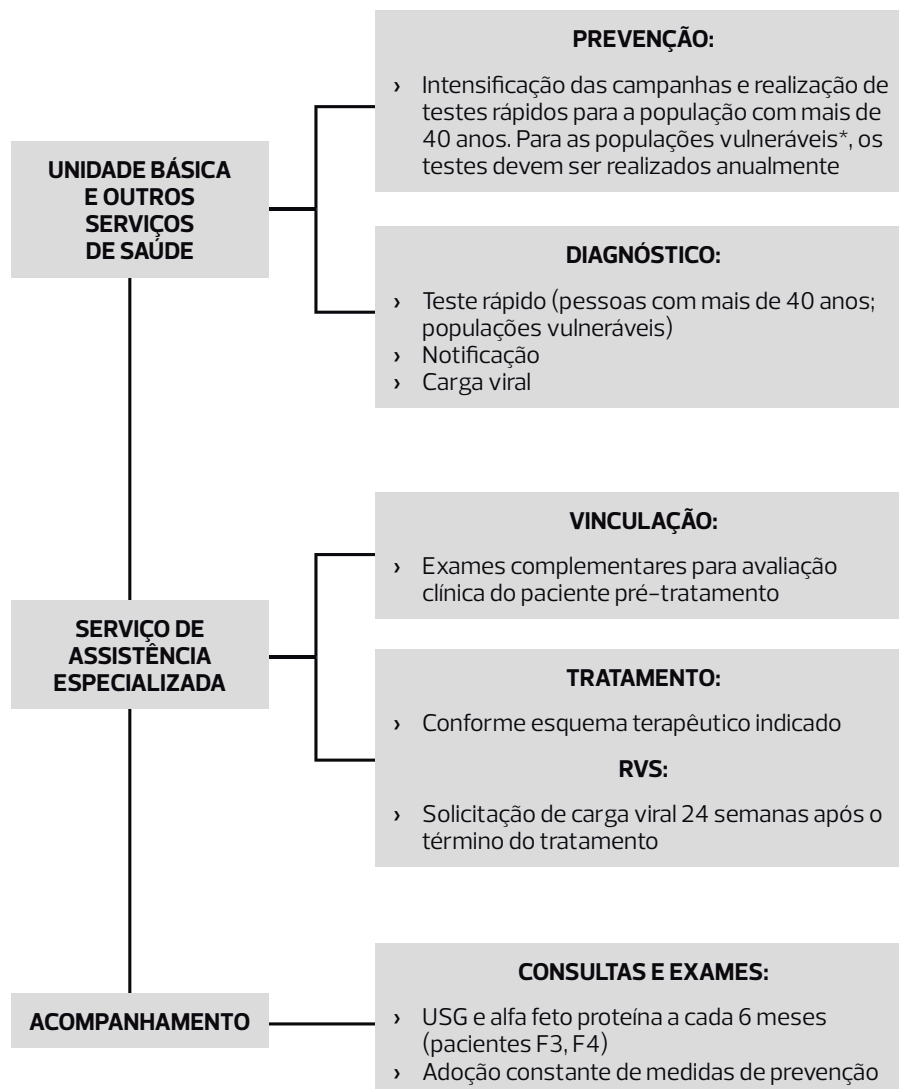
Antivirais de Ação Direta (DAA) x Fármacos do Sistema Nervoso Central					
Fármacos	Sofosbuvir + daclatasvir	Sofosbuvir/ ledipasvir	Sofosbuvir/ velpatasvir	Grazoprevir/ elbasvir	Glecaprevir/ pibrentasvir
Amitriptilina	◆	◆	◆	◆	◆
Citalopram	◆	◆	◆	◆	◆
Duloxetina	◆	◆	◆	◆	◆
Escitalopram	◆	◆	◆	◆	◆
Fluoxetina	◆	◆	◆	◆	◆
Paroxetima	◆	◆	◆	◆	◆
Sertralina	◆	◆	◆	◆	◆
Trazodona	◆	◆	◆	◆	◆
Venlafaxina	◆	◆	◆	◆	◆
Amissulprida	◆	◆	◆	◆	◆
Aripiprazol	◆	◆	◆	■	■
Clorpromazina	◆	◆	◆	◆	◆
Clozapina	◆	◆	◆	◆	■
Flupentixol	◆	◆	◆	◆	◆
Haloperidol	◆	◆	◆	◆	◆
Olanzapina	◆	◆	◆	◆	◆
Paliperidona	■	■	◆	◆	■
Quetiapina	◆	◆	◆	■	■
Risperidona	◆	◆	◆	◆	◆
Zuclopentixol	◆	◆	◆	◆	◆

Fonte: adaptado de AASLD/IDSA, 2017.

Antivirais de Ação Direta (DAA) x Fármacos Imunossupressores					
Fármacos	Sofosbuvir + daclatasvir	Sofosbuvir/ ledipasvir	Sofosbuvir/ velpatasvir	Grazoprevir/ elbasvir	Glecaprevir/ pibrentasvir
Azatioprina	◆	◆	◆	◆	◆
Ciclosporina	◆	◆	◆	●	■
Etanercepte	◆	◆	◆	■	◆
Everolimo	■	■	■	■	SD
Micofenolato	◆	◆	◆	◆	◆
Sirolimo	◆	◆	◆	■	■
Tacrolimo	◆	◆	◆	■	■

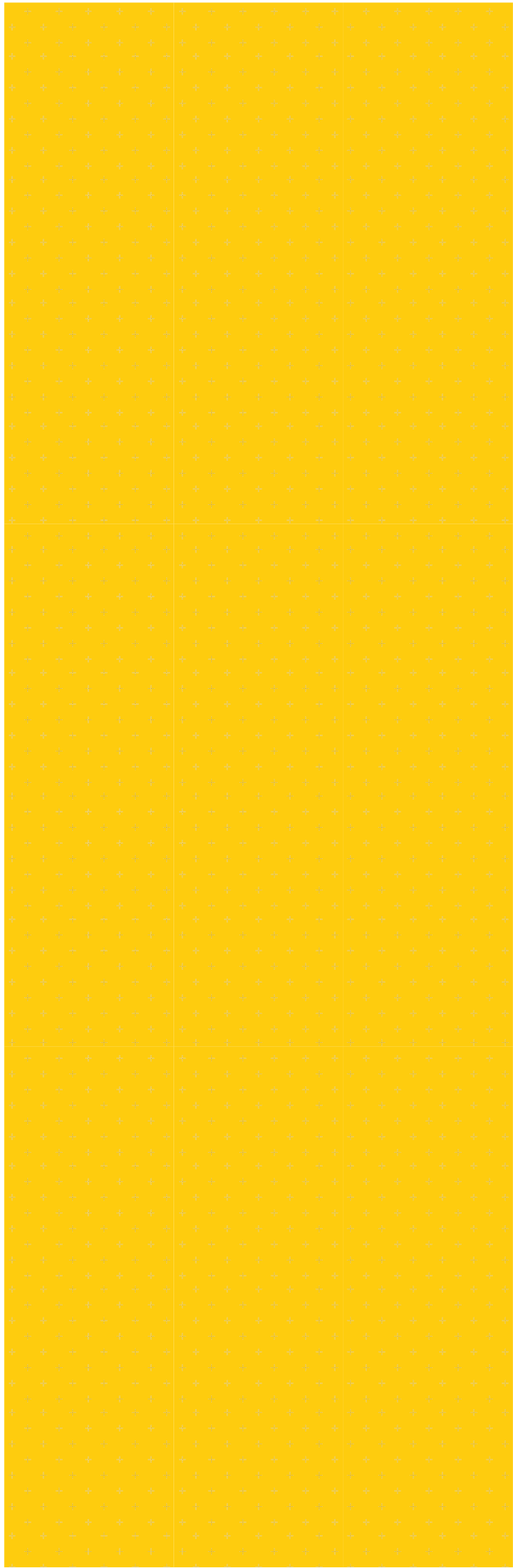
Fonte: adaptado de AASLD/IDSA, 2017.

## ANEXO B – Fluxograma da linha de cuidado



Fonte: DIAHV/SVS/MS.

\*Ver capítulo 2 deste PCDT.



#### ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS DA PUBLICAÇÃO

Capa:

Formato: A4 – 4 pg

Cor: 4/4

Papel: Supremo Couchê Fosco 320 g

Encadernação: Lombada quadrada

Acabamento: BOPP

Miolo:

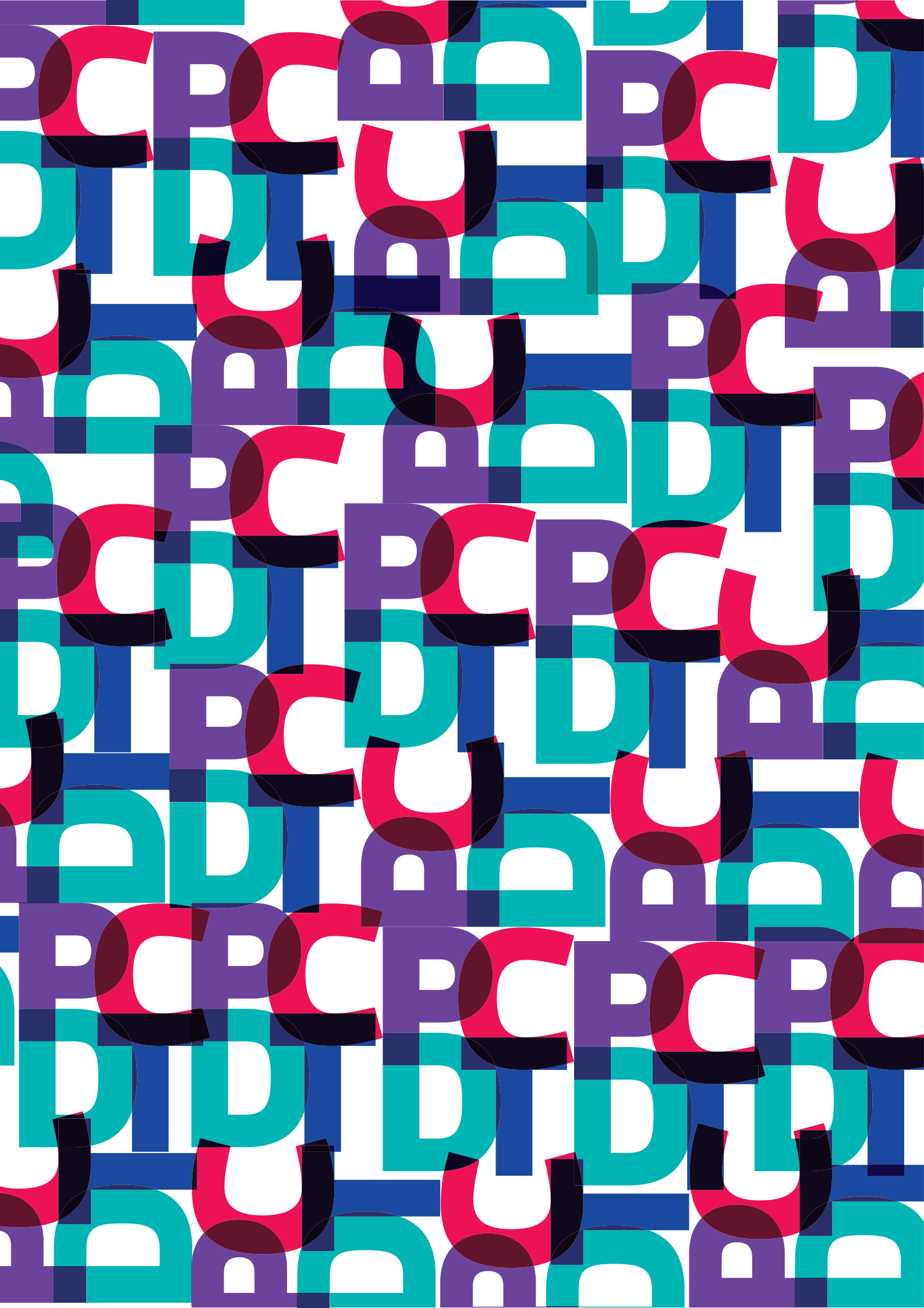
Formato: A4 – 68 pg

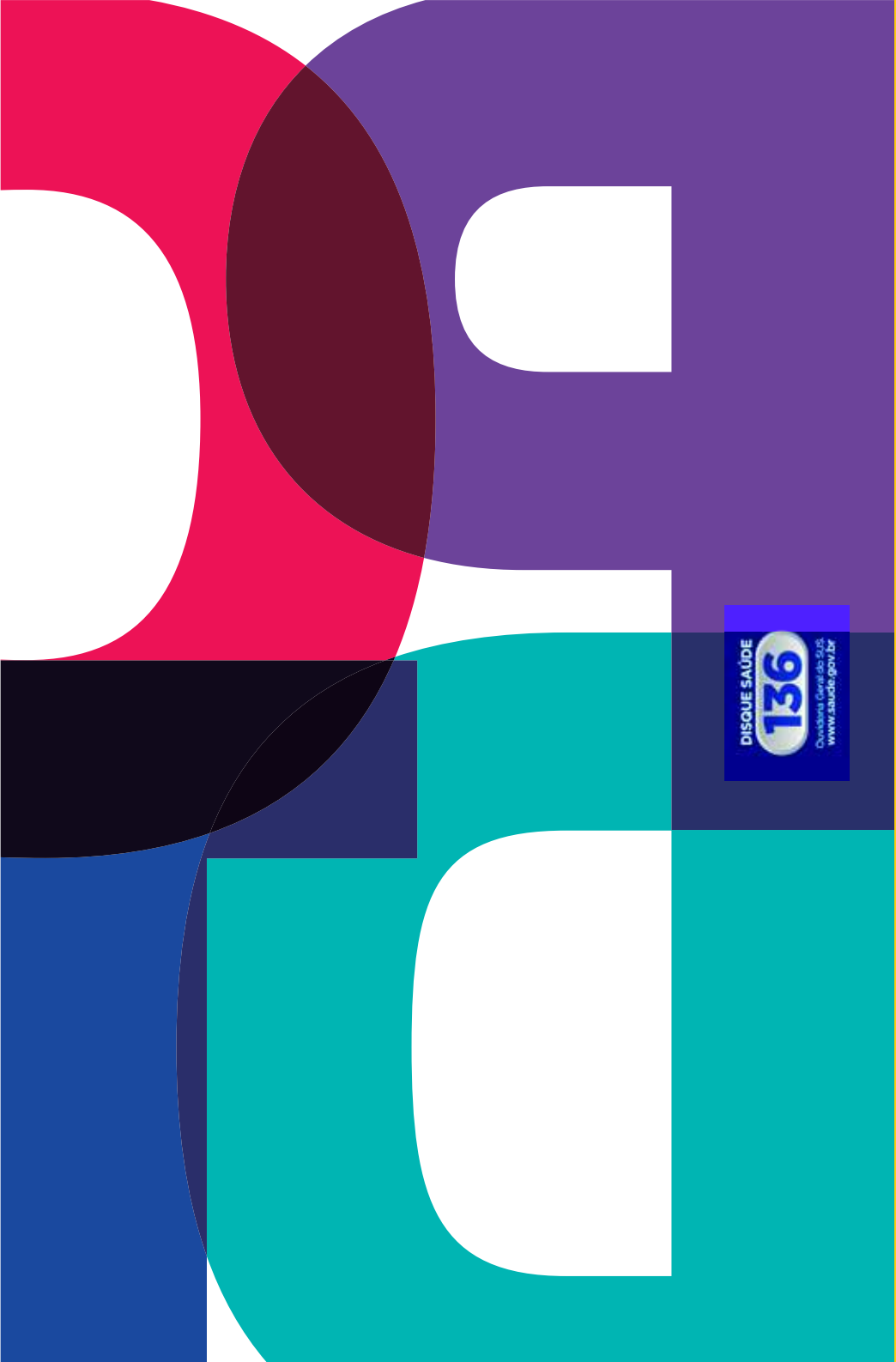
Cor: 4/4

Papel: Couchê Fosco 90 g/m<sup>2</sup>

Gráfica:

Tiragem: 500





Biblioteca Virtual em Saúde do Ministério da Saúde  
[www.saude.gov.br/bvs](http://www.saude.gov.br/bvs)



MINISTÉRIO DA  
SAÚDE



PÁTRIA AMADA  
**BRASIL**  
GOVERNO FEDERAL