

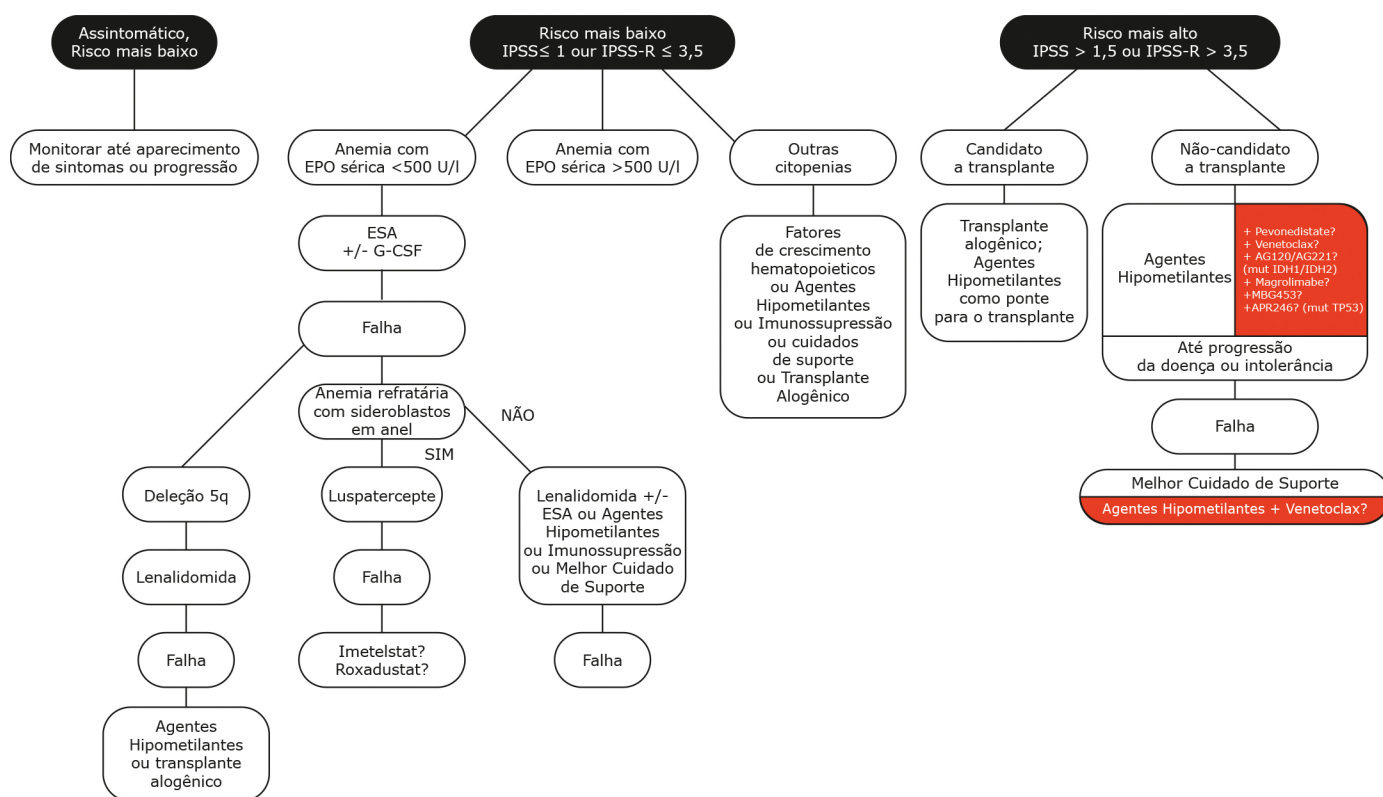
Com exceção do AlloSCT, Estudo ASCO afirma que azacitidina é o único HMA que impacta no sistema operacional e na SL de leucemia em SMD.¹

Resultados

A classificação da síndrome mielodisplásica (SMD) atualmente depende principalmente de suas características morfológicas e da presença ou ausência de uma anormalidade citogenética del(5q).

Porém, avanços recentes no sequenciamento genético permitiram novas classificações de base molecular que podem refletir melhor sua heterogeneidade biológica.

Na tabela, segue o algoritmo de tratamento atual e os tratamentos com potencial no futuro.



Abreviações: IPSS, International Prognostic Scoring System; IPSS-R, International Prognostic Scoring System Revised; sEPO, eritropoietina sérica; ESA, agente estimulador da eritropoiese; MDS-RS, MDS com sideroblastos em anel; HMA, agente hipometilante; AlloSCT, transplante alogênico de células-tronco; IST, terapia imunossupressora; BSC, melhor cuidado de suporte; mut, mutado.

Observação: tratamentos potencialmente futuros estão destacados em vermelho na tabela acima.

Referência: 1. : Hasserjian, RP et al. Current and Potentially Future Treatment Algorithm for Myelodysplastic Syndromes Stratified by Risk Score. American Society of Clinical Oncology Educational Book 41. (2021) 328-350.

Antes de prescrever qualquer medicamento eventualmente citado, recomendamos a leitura da bula completa emitida pelo fabricante e aprovada pela Agência Nacional de Vigilância sanitária (ANVISA) - <https://consultas.anvisa.gov.br/#/bulario/>