**Opióides na dor oncológica e o seu uso em circunstâncias particulares**

***Opioids for cancer pain under particular conditions***

Autores: Cláudia Vieira 1,2,3, Marta Brás 4, Maria Fragoso 1,5

1

Medical Oncology Department, Instituto Português de Oncologia do Porto Francisco

Gentil (IPO-PORTO), Porto, Portugal

2

Research Centre - Molecular Oncology Group – Research Center. Instituto Português de Oncologia do Porto Francisco Gentil (IPO-PORTO), Porto, Portugal

3

Faculty of Medicine, University of Porto, Porto, Portugal.

4

Internal Medicine Department, Hospital Distrital da Figueira da Foz, Portugal

5

Unit for the Study and Treatment of Pain, Instituto Português de Oncologia do Porto

Francisco Gentil (IPO-PORTO), Porto, Portugal

**Subsídio (s) ou bolsa (s) que contribuíram para a realização do trabalho**: Nenhum

**Autor para correspondência:** Cláudia Vieira, MD Medical Oncology

Medical Oncology Department, Francisco Gentil Portuguese Institute of Oncology, Porto, Rua Dr. António Bernardino de Almeida, 4200-072 Porto – Portugal. Tel: 351 22 508 40 00 (ext. 7627); Fax: 351 22 508 40 01; Correio eletrónico: [claudiampvieira@gmail.com](mailto:claudiampvieira@gmail.com).

Título breve para cabeçalho: **Opióides na dor oncológica**

***Opioids for cancer pain***

**Resumo Português**

Introdução: A dor é equiparada a quinto sinal vital e deve ser avaliada de forma sistemática em todas as consultas de um paciente com cancro. Os fármacos utilizados na prática oncológica para tratar os doentes com dor crónica moderada a severa incluem analgésicos de ação periférica e central que têm sido abordados em múltiplas diretrizes nacionais e internacionais. No entanto, na prática clínica há que equacionar outros problemas e eventuais comorbilidades, que podem levantar dúvidas no momento da prescrição. Material e Métodos: Fez-se uma revisão da literatura, tentando refletir sobre algumas situações específicas na utilização de opióides, nomeadamente perda da via oral, insuficiência renal (hemodiálise), insuficiência hepática, interações medicamentosas e formulações de ação imediata.

Resultados: Os opiáceos naturais (morfina e codeína) e os seus derivados sintéticos e semissintéticos (hidromorfona, oxicodona, fentanilo), o agonista parcial buprenorfina e finalmente o tramadol e tapentadol foram selecionados para esta análise. Os sistemas transdérmicos estão apenas disponíveis para a buprenorfina e o fentanilo. Na insuficiência hepática, o fentanilo foi considerado seguro, mas com exceção da codeína e do tramadol, podem todos ser usados com precaução. Na insuficiência renal, o fentanilo, a hidromorfona e o tapentadol foram considerados seguros. Deve evitar-se a morfina, os restantes poderão ser usados com precaução. Em pacientes em hemodiálise pode usar-se buprenorfina, fentanilo, hidromorfona e tramadol (em doses até 200mg/dia).

Conclusão: A prescrição de opióides é segura e efetiva, mesmo em situações de comorbilidades moderadas a graves como insuficiência renal e hepática e em doentes sem via oral disponível. Neste caso, como quando considerámos as interações farmacológicas, o plano terapêutico deve ser individualizado e o paciente deve ser avaliado regularmente. A seleção inadequada e/ou dose mal ajustada de um fármaco, o não reconhecimento do impacto dos efeitos adversos, frequentemente justificam o mau controlo da dor e a toxicidade excessiva.

**Palavras-chave:** Comorbilidades, Cancro, Dor Oncológica, Disfagia, Insuficiência Hepática, Insuficiência Renal, Opóide.

**Resumo Inglês**

Introduction: All health professionals should be alert to the evaluation of pain - fifth vital sign- in cancer patients as part of daily routine. Peripheral and central acting analgesics are widely used to treat moderate to severe pain, particularly cancer pain. Many guidelines have addressed this issue. However real life patients’ have other problems and comorbidities that may raise doubts when prescribing. Material and methods: Authors made a literature search, trying to clarify same specific situations: loss of oral route, renal impairment (hemodialysis), hepatic impairment, frequent opiod interactions and the availability of short-acting formulations. Results: For this analysis were included: the natural opiates (morphine and codeine), their synthetic and semi-synthetic derivatives (hydromorphone, oxycodone, and fentanyl), the partial agonist buprenorphine and finally tramadol and tapentadol.

Transdermal systems are only available for buprenorphine and fentanyl. In hepatic impairment, fentanyl is safe, but with the exception of codeine and tramadol; use others opioids with caution. In renal failure: fentanyl, hydromorphone, and tapentadol are safe. Avoid morphine; use others opioids with caution. In hemodialysis buprenorphine, fentanyl, hydromorphone and tramadol (at doses up to 200mg / day) may be used.

Conclusion: Opioid prescription is safe and effective, even in moderate to severe comorbidities such as renal and hepatic impairment and in patients with no oral route available. In this case, as when considering pharmacological interactions, individualized therapeutic scheme is the best solution and regularly patient evaluation. Unadjusted doses may relate to bad pain control and a higher prevalence of adverse events.

**Key-Words:** Cancer Pain, Comorbidity, Dysphagia, Impairment, Opioid, liver, kidney.

1. **Introdução**

A Organização Mundial da Saúde (OMS) propôs uma abordagem em pirâmide ou escada, com três degraus para o tratamento farmacológico da dor oncológica. No terceiro nível, com dor mais intensa, a OMS recomenda a utilização de opióides *major* [1](#_ENREF_1" \o "WHO, 1996 #72). Estudos clínicos não controlados comprovaram que estas orientações são efetivas em 70 a 100 % dos pacientes com cancro [2](#_ENREF_2" \o "Jadad, 1995 #73).

A dor em oncologia pode ser causada por efeitos diretos do tumor (por exemplo a invasão do osso, a compressão do nervo...) ou por complicações do tratamento (por exemplo fibrose radiogéna, neuropatia induzida pela quimioterapia, a dor do pós-operatório...).[3](#_ENREF_3" \o "Alcock, 2017 #41),[4](#_ENREF_4" \o "Marcus, 2005 #12) Além disso, existe a possibilidade de a dor poder não estar relacionada diretamente com o cancro ou o seu tratamento. [5-7](#_ENREF_5" \o "Williams, 2016 #44)

A dor tem impacto na qualidade de vida, interferindo a nível do funcionamento físico, psicológico e social (na medida em que altera o sono, o humor e a capacidade de desfrutar a vida); o seu controlo é por isso um objetivo major no tratamento oncológico.[8-10](#_ENREF_8" \o "Christensen, 2016 #312) Apesar disso, é referenciado que mais de 50% dos doentes oncológicos em tratamento ativo, mesmo em países desenvolvidos, têm dor não controlada.[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)

Um artigo de revisão de 2016, que analisou revisões sistemáticas e meta-análises em doentes oncológicos estiva uma prevalência de dor de 39.3% após um tratamento curativo, 55.0% durante o tratamento oncológico e 66.4% na doença avançada, metastática e em doentes terminais. [12](#_ENREF_12" \o "van den Beuken-van Everdingen, 2016 #3041) Um artigo com pacientes portugueses, publicado em 2017 sugere taxas de subtratamento da dor oncológica em um quarto dos doentes avaliados. [13](#_ENREF_13" \o "Reis-Pina, 2017 #3042) Este trabalho conclui que o subtratamento da dor oncológica é um problema de saúde pública major. Os mesmos autores, num outro artigo, analisam as barreiras à prescrição de opióides e consequentemente ao ótimo controlo da dor oncológica. [14](#_ENREF_14" \o "Reis-Pina, 2015 #3028)

A analgesia farmacológica é parte integrante da estratégia do tratamento antitumoral e paliativo em fases mais avançadas da doença[15](#_ENREF_15" \o "Fernandes J., 2009 #67). A morfina e outros analgésicos de ação central são indicados no tratamento da dor crónica moderada a severa, particularmente na dor oncológica [7](#_ENREF_7" \o "Saúde, 2008 #70), [16](#_ENREF_16" \o "Pentheroudakis, 2016 #66). Apesar de universalmente aceite, a prescrição e a aplicação de analgesia são muitas das vezes dificultadas ou mesmo impossibilitadas por condicionantes individuais[17](#_ENREF_17" \o "Nielsen, 2015 #560) que podem ter a ver com comorbilidades e/ou complicações da doença oncológica que condicionam a escolha do analgésico (s) ideal (ais) (de base ou de resgate) ou mesmo adjuvantes e a aplicação dessas orientações. [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[14](#_ENREF_14" \o "Reis-Pina, 2015 #3028)

Este trabalho tem como objetivo uma revisão bibliográfica sobre a utilização prática de opióides em algumas situações específicas como perda de via oral, insuficiência renal (IR) e hepática (IH). Serão ainda referenciadas as principais interações farmacológicas dos analgésicos de ação central bem como a utilização de formulações de ação imediata no contexto da dor crónica.

1. **Material e Métodos**

Neste artigo os autores fizeram uma revisão dos analgésicos opióides de ação central, disponíveis em Portugal, em farmácia não hospitalar (segundo prontuário terapêutico português), com indicação no tratamento da dor oncológica e dando particular ênfase àqueles disponíveis em formulações entéricas, transdérmicas (TD) e subcutâneas (SC).[18](#_ENREF_18" \o "INFARMED, 2016 #65) Os fármacos e doses são descritos segundo informação baseada no resumo das características do medicamento (RCM) e no folheto informativo para o doente, informação constante no prontuário terapêutico *on-line* (último acesso em Janeiro 2018) e pesquisa dos autores (disponibilizada na bibliografia). A designação de marca comercial foi referida pontualmente no sentido de salientar aspetos particulares de determinadas apresentações.

O principal objetivo da pesquisa bibliográfica foi refletir sobre soluções possíveis em caso de perda de via oral, IH e renal; foram também abordadas algumas interações farmacológicas; são também referidas as formulações de ação imediata disponíveis em Portugal.

co[2](#_ENREF_2" \o "Jadad, 1995 #73),[19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323),[20](#_ENREF_20" \o "Jost, 2008 #421)

Neste trabalho o efeito da idade, da perda ponderal/síndrome anorexia-caquexia e da insuficiência respiratória não são objeto de revisão dirigida, onde na generalidade se aconselha uma titulação mais cuidada e uma vigilância mais apertada.

1. **Resultados**

O prontuário terapêutico português (tabela 1) classifica os analgésicos de ação central em opióides agonistas (agonistas dos recetores µ), como os alcalóides naturais do ópio (morfina e codeína), os análogos semissintéticos (hidromorfona, oxicodona) e os compostos sintéticos (fentanilo); agonistas-antagonistas mistos; agonistas parciais (buprenorfina); o tramadol como agonista fraco dos recetores opóides µ, contribuindo para o efeito analgésico a potenciação da transmissão serotoninérgica e inibição da recaptação de noradrenalina e o tapentadol que tem um duplo mecanismo de ação, sendo agonista do recetor opióide e inibidor da recaptação de noradrenalina.[18](#_ENREF_18" \o "INFARMED, 2016 #65),[21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321),[22](#_ENREF_22" \o "Faria, 2018 #562)

Nas tabelas 1 e 2 encontram-se sumarizados, por ordem alfabética, os analgésicos opióides disponíveis em Portugal [18](#_ENREF_18" \o "INFARMED, 2016 #65), para a dor oncológica, selecionados segundo os critérios referidos na secção Material e Métodos.

A morfina e o tramadol são os únicos opióides fortes com formulações parentéricas, passíveis de administração por via endovenosa (EV) e subcutânea (SC).

Os efeitos adversos (EA) e as interações medicamentosas são um efeito de classe no que respeita à potenciação do efeito do álcool, hidroxizina, benzodiazepinas e outros depressores do sistema nervoso central (SNC). Existem outros EA que dependem do perfil metabólico; merece aqui particular destaque a via do citocromo P450, pelo número de fármacos que utilizam esta via metabólica.

* 1. **Disfagia/ Perda de Via Oral**

Os princípios do controlo da dor, definidos em 1986, afirmavam que devem ser respeitados quatro princípios fundamentais: prescrição pela boca, pelo relógio (intervalos regulares, de acordo com o tempo de ação de cada fármaco), pela intensidade e em função do indivíduo. Assim sendo, a via oral deveria ser, sempre que possível, equacionada como via de administração preferencial; entretanto a via TD surgiu também como alternativa, em função das condições do doente, e mais recente a via SC é também utilizada, na inexistência de outras alternativas e face à possibilidade crescente de cuidados de enfermagem no domicílio. A via EV é utilizada quase exclusivamente em ambiente hospitalar, particularmente no contexto da rotação de opióides. As vias rectal e intramuscular (IM) são uma alternativa em casos muito pontuais.[15](#_ENREF_15" \o "Fernandes J., 2009 #67)

Em oncologia, a perda de via oral pode resultar de obstrução mecânica (neoplasias da cabeça e pescoço e esófago) ou funcional (síndromes oclusivos altos e baixos com incapacidade para alimentação entérica) ou dos EA dos tratamentos (mucosite e emese). O tratamento dirigido destas entidades é fundamental no manejo da dor, [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[16](#_ENREF_16" \o "Pentheroudakis, 2016 #66),[23](#_ENREF_23" \o "Pereira D., 2015 #325) e tem de evoluir a par do tratamento da dor. Várias doenças (não oncológicas) podem afetar a deglutição, como doenças generalizadas da função neuromuscular (ex.: miastenia grave, esclerose lateral amiotrófica, acidente vascular cerebral, doença de Parkinson) e distúrbios da motilidade esofágica, [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[15](#_ENREF_15" \o "Fernandes J., 2009 #67),[16](#_ENREF_16" \o "Pentheroudakis, 2016 #66),[23](#_ENREF_23" \o "Pereira D., 2015 #325) que podem surgir no contexto da doença oncológica, quer como doenças primárias quer como síndromes paraneoplásicas.

Além disso, alguns fármacos, incluindo opióides, podem agravar os problemas de deglutição/ingestão por via oral, na medida em que podem induzir xerostomia, diminuir a pressão do esfíncter esofágico inferior ou diminuir o peristaltismo digestivo. [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[15](#_ENREF_15" \o "Fernandes J., 2009 #67),[19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323)

A tabela 1 sumariza as diferentes formulações disponíveis para cada fármaco opióide; a solução deverá ser individualizada caso a caso após caracterização da disfagia, comorbilidades e medicação concomitante.

Nas situações em que seja necessária a colocação de uma sonda digestiva nasogástrica (SNG) ou gastrostomia/ jejunostomia percutânea endoscópica (PEG), por exemplo para manter o estado nutricional do doente até melhoria/resolução da obstrução com o tratamento dirigido à neoplasia, ou para melhorar a tolerância (ex.: mucosite oral da radioterapia a tumores cabeça e pescoço) poderão ser utilizadas algumas das formulações indicadas para a via oral. [16](#_ENREF_16" \o "Pentheroudakis, 2016 #66),[23](#_ENREF_23" \o "Pereira D., 2015 #325)

Nos doentes com SNG ou PEG é possível administrar os comprimidos efervescentes como paracetamol com ou sem tramadol, ou as soluções orais, como a de morfina, codeína ou tramadol. Os comprimidos de libertação imediata (LI) podem ser esmagados mantendo o perfil de LI (ex. sevredol ®). [19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323) Nesta situação há que ponderar a biodisponibilidade farmacológica sempre que há estase ou alteração da barreira mucosa. Os comprimidos de libertação retardada não devem ser esmagados, uma vez que se irá alterar a farmacocinética do opióide (passam a ser absorvidos como opióides de ação imediata). A absorção do fármaco nestas formulações pode também ser comprometida em situações de encurtamento do tubo digestivo (por exemplo após enterectomia). [19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323)

Os sistemas de aplicação TD poderão ser uma solução para os doentes que não podem deglutir ou que têm alteração da biodisponibilidade do fármaco oral, nas situações de má adesão terapêutica ou polimedicação e na rotação de opióides para controlo de EA (alguns autores defendem que os sistemas TD condicionam menos obstipação).[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323) Os sistemas TD não devem ser aplicados sobre pele lesada ou depilada e poderá ocorrer absorção acelerada, em caso de febre ou calor externo. Na conversão para o sistema TD é necessário manter a dose de morfina (ou outro analgésico) que se vinha administrando durante 12 a 24 horas, após primeira aplicação. Na retirada, até pelo menos 12 h após, não deverá ser administrado opióide de ação prolongada.[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)

Segundo a Sociedade Europeia de Oncologia (ESMO), o fentanilo e a buprenorfina TD deverão ser reservados para pacientes cujas necessidades de opióides são estáveis, não sendo os fármacos ideais para titulação de dose. O seu uso é recomendado nos pacientes sem via oral disponível, com má tolerância à morfina ou má adesão ao tratamento analgésico oral.[24](#_ENREF_24" \o "Ripamonti, 2012 #702),[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578) A sua utilização requer monotorização, especialmente nas situações clínicas agudizadas, por ex. mucosite, em que a rápida melhoria das lesões poderá condicionar EA por excesso de dose.

O uso de opióides de ação imediata está condicionado às situações de dor irruptiva de acordo com a definição em uso. [26](#_ENREF_26" \o "Davies, 2016 #712) Os fármacos idealmente desenhados para a dor irruptiva é o fentanilo, no formato transmucoso, sublingual e película. A morfina injectável também pode ser utilizada, porém as formulações orais de morfina estão indicadas para a dor incidental (que dever ser diferenciada da dor irruptiva).[27](#_ENREF_27" \o "Barbosa A,  #3044)

A via SC apresenta a melhor evidência disponível, quando procurámos uma via alternativa à via oral, com uma revisão sistemática e três ensaios clínicos controlados e randomizados.32 E dado o menor risco de complicações, face à via EV, deve ser a preferida.[28](#_ENREF_28" \o "Radbruch, 2011 #700)

Na perda de via oral, e no que respeita à dor, há que equacionar a necessidade de manter fármacos adjuvantes; esta ponderação será feita caso a caso, em função das condições clínicas e analíticas do doente e da disponibilidade de formulações alternativas; é frequente a necessidade de suspender anti-inflamatórios não esteroides (AINEs), e eventualmente antidepressivos e anticonvulsivantes; para estes últimos equacionar sempre o risco de abstinência.

Nos cuidados de fim de vida, em casos específicos com boa rede social de apoio e possibilidade de cuidados de saúde no domicílio (ou de proximidade), poderá administrar-se tramadol ou morfina SC em ambulatório.

**3.2 Insuficiência hepática (IH)**

A IH, caracterizada por deterioração grave da função hepática, pode ser devida a doença aguda ou crónica.[29](#_ENREF_29" \o "Fauci AS, 2008 #513),[30](#_ENREF_30" \o "Lee, 2012 #514)

O impacto da IH na metabolização de fármacos está bem descrito na literatura pela importância que este órgão assume na metabolização de fármacos e pró-fármacos; [31](#_ENREF_31" \o "Johnson, Update em 30 Novembro 2007. #501),[32](#_ENREF_32" \o "Chandok, 2010 #515)acresce que em situação de ascite, de hipoalbuminémia, a IH pode também condicionar alterações da absorção e distribuição dos fármacos. [33](#_ENREF_33" \o "Hamilton, 2016 #516)

Na presença de cirrose associada a gastrite, gastropatia hipertensiva, atraso do esvaziamento gástrico e consequente diminuição da absorção recomendam-se formulações de LI.[33](#_ENREF_33" \o "Hamilton, 2016 #516)

A morfina oral sofre um acentuado fenómeno de primeira passagem no fígado, do qual resulta que cerca de 90% da quantidade que entra em circulação será inativada no fígado por glicuronoconjugação (assim aparecendo na urina). Em doente com IH grave, os efeitos da morfina estão potenciados por diminuição da biotransformação, por diminuição da albumina circulante, quantitativa e qualitativamente (diminuição do volume de distribuição). [21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321)

Tanto a morfina, como a oxicodona e a hidromorfona são opióides hidrofílicos pelo que devem ser iniciados em menor dose e titulados de forma progressiva e lenta na presença de ascite. A buprenorfina liga-se às frações de α-globulina e β-globulina[34](#_ENREF_34" \o "Heel, 1979 #784). Contudo estando estas proteínas também diminuídas na cirrose avançada, recomenda-se o tratamento com doses mais baixas de buprenorfina.[35](#_ENREF_35" \o "UpToDate,  #504),[36](#_ENREF_36" \o "Mercadante, 2011 #553)

No que respeita ao metabolismo hepático dos fármacos é importante ter em conta o cálculo do ratio de extração hepática, definido na literatura de cada fármaco. Considera-se um ratio de extração hepática de 0 quando o fígado é incapaz de metabolizar o fármaco e de 1 quando todo o fármaco é metabolizado na primeira passagem. Dando como exemplos, a morfina e fentanilo têm ratio > 0.7 (ratio de extração alto) e a metadona um ratio < 0.3 (ratio de extração baixo). Em situações de shunt porto-sistémico a diminuição da capacidade metabólica hepática, poderá aumentar a biodisponibilidade do fármaco se este tiver um elevado ratio de extração hepática.[35](#_ENREF_35" \o "UpToDate,  #504)

A codeína é absorvida por via oral e a sua eliminação ocorre quase exclusivamente por biodegradação hepática em metabólitos inativos excretados na urina (apenas 10% sofre desmetilação em morfina); [21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321) o seu uso na IH é contraindicado.

Nos casos de IH (também é válido para a IR e para pacientes idosos) deve efetuar-se uma titulação lenta da morfina e iniciar com doses baixas (ex.: início por 5 mg de morfina de LI) e aumentar-se o intervalo entre doses das habituais 4 horas, para 6 horas. Contudo devem permitir-se doses de resgate, para os picos de dor (mesma dose até ao intervalo mínimo de 1 hora). Passadas 24 a 48 horas, as necessidades diárias devem ser reavaliadas e a dose diária fixa ajustada, até que se obtenha um controlo satisfatório da dor, sem EA significativos. Uma vez controlada a dor, faz-se a manutenção, com uma fórmula de libertação prolongada mais cómoda (a dose diária é sobreponível à da morfina de LI) ou outro opióide em dose equivalente. [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321)

À medida que aumenta o compromisso metabólico secundário à disfunção hepática, também se altera o perfil farmacocinético individual dos vários opióides; a redução de dose para a hidromorfona, o aumento do intervalo entre administrações e redução de dose para o tramadol, tapentadol, morfina e oxicodona; a codeína deverá ser evitada. [30](#_ENREF_30" \o "Lee, 2012 #514),[32](#_ENREF_32" \o "Chandok, 2010 #515),[37](#_ENREF_37" \o "Cardoso, 2014 #324)

A tabela 3 resume as recomendações e indicações dos opióides no caso de IH.

**3.3 Insuficiência renal (IR)**

A doença renal crónica define-se como a alteração da função ou estrutura renal com mais de três meses de evolução [38](#_ENREF_38" \o "Lamb, 2013 #398) sendo a sua gravidade estratificada através da *clearance* de creatinina; considera-se que uma *clearance* abaixo de 30 mL/min traduz IR e abaixo de 15 mL/min traduz falência renal terminal com necessidade de avaliar indicação para suporte dialítico. O conhecimento da farmacocinética e farmacodinâmica dos opióides na doença renal é escasso. [38](#_ENREF_38" \o "Lamb, 2013 #398)Nos doentes sob tratamento dialítico na escolha do fármaco devem ser ponderados as características do fármaco e o tipo de técnica dialítica usada, as propriedades físicas da diálise (nomeadamente tamanho dos poros do filtro), o débito e a eficácia da técnica.[31](#_ENREF_31" \o "Johnson, Update em 30 Novembro 2007. #501)

São reconhecidas várias lacunas no conhecimento da farmacocinética da maioria dos opióides na IR; existem poucos ensaios randomizados, sem seguimento a longo prazo e muitos fatores de viés, para além do efeito da IR propriamente dita. Dado não existir qualquer estudo prospetivo, com um bom nível de evidência, recomenda-se que todos os fármacos sejam utilizados com vigilância frequente e adequada. Contudo a presença de IR não é razão para atrasar a introdução de um opióide quando ele é necessário para controlar a dor, particularmente oncológica. [39](#_ENREF_39" \o "King, 2011 #755)Existem orientações internacionais sobre cada opióide e as doses seguras para os diferentes níveis de IR, cabendo ao médico, a titulação adequada. [40](#_ENREF_40" \o "Hennemann-Krause, 2012 #502)

Para uma taxa de filtração glomerular estimada (TFG) 30-89 ml / min (IR leve a moderada) pode ser considerado tratamento com quase todos os opióides (com indicação na dor oncológica), com eventual ajuste de dose e frequência. A função renal deverá ser monitorizada e o tratamento alterado se registo de deterioração, não esquecendo a correção de fatores reversíveis da função renal e a ponderação de fatores de confundimento tais como a caquexia, hipoalbuminémia, edemas ou agudização da IR crónica. [39](#_ENREF_39" \o "King, 2011 #755)

Um documento de consenso recente promovido pela *European Federation of IASP Chapters* (EFIC) conclui que com base nos dados farmacocinéticos disponíveis, os opióides com menor potencial de dano nos pacientes com insuficiência real são o fentanilo e a buprenorfina. A hidromorfona e a oxicodona poderão ser utilizadas com vigilância mais apertada. A Codeína, a morfina e o tramadol deverão ser evitados.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722)

A tabela 4 resume as recomendações conhecidas para os opióides na presença de IR.

**IRDiscussão**

No ato de prescrição de um opióide as regras universais de segurança devem estar presentes: Diagnóstico cuidadoso; Avaliação psicológica; Consentimento informado; Avaliação pré e pós-intervenção da intensidade e impacto funcional da dor; Titulação apropriada do opióide instituído e/ou medicação coadjuvante; Reavaliação ao longo do tempo seguindo a regra dos 4 As (**A**nalgesia; **A**tividades da vida diária; EA; Comportamento **A**berrante); Revisão periódica do diagnóstico de dor e comorbilidades; Documentação adequada e auditável no processo clínico da avaliação da dor e consumo de fármacos analgésicos (entre outras). [42-44](#_ENREF_42" \o "Argoff, 2009 #369)

A titulação correta do fármaco, o ensino de medidas preventivas dos EA e a rotação de opióides sempre que necessário, ajudam no controlo da dor e na gestão dos eventos adversos.[18](#_ENREF_18" \o "INFARMED, 2016 #65)

A prescrição de procedimentos invasivos, anestésicos ou neurocirúrgicos, pode ser uma opção em doentes que não tenham respondido de forma adequada à medicação instituída ou que tenham EA não toleráveis [45](#_ENREF_45" \o "Hanks, 2001 #484).

[46](#_ENREF_46" \o "Walsh, 2000 #483)[47](#_ENREF_47" \o "Portenoy, 1994 #487)[48](#_ENREF_48" \o "Sutton, 2002 #492)

O prontuário terapêutico português apresenta algumas lacunas, quando comparado com outros países europeus. O fato de não estarem disponíveis em Portugal, o fentanilo aerossol nasal, as cápsulas de sulfato de morfina cujos grânulos podem ser administrados por sondas, as formulações de libertação imediata da hidromorfona ou tapentadol, representa uma dificuldade acrescida no momento da prescrição.

A aplicação de formulações de ação imediata e as interações farmacológicas colocam dúvidas a muitos médicos mas foram abordadas muito sumariamente neste artigo. O efeito da idade, da perda ponderal/síndrome anorexia-caquexia e da insuficiência respiratória não foram objeto desta revisão dirigida. E também não foi dado particular enfoque as síndromes de dor oncológica específicas que necessitam de tratamento dirigido, como é o caso, por exemplo, da dor neuropática por infiltração/compressão nervosas ou a dor associada a um quadro suboclusivo visceral ou a situações de uso inadequado de fármacos por condicionantes biológicas individuais que alteram a farmacocinética e/ou a farmacodinâmica dos medicamentos prescritos. A falta destes temas representa uma limitação mas também uma oportunidade de investigação e artigos futuros.

Outra limitação deste artigo de revisão é a antiguidade de algumas citações, refletindo a antiguidade de algumas ferramentas, artigos e manuais que utilizamos na prática clínica. A necessidade de ensaios clínicos randomizados na área da dor e estudos prospetivos multicêntricos portugueses permitirão que no futuro o nível de evidência do tratamento da dor oncológica seja superior.

**Conclusão**

Na literatura, o opióide de primeira escolha para a dor oncológica moderada a grave continua a ser a morfina [45](#_ENREF_45" \o "Hanks, 2001 #484). A administração oral é a via preferencial. O fentanilo ou buprenorfina TD são recomendados para os pacientes em que a necessidade de opióides é conhecida e estável. São também recomendados nos pacientes com dificuldades na deglutição, baixa tolerância à morfina ou baixa adesão. Pacientes com dor severa, com necessidade de alívio urgente, devem ser tratados como situação urgente, com opióides por via SC ou EV, de acordo com a situação clínica do doente. [20](#_ENREF_20" \o "Jost, 2008 #421),[45](#_ENREF_45" \o "Hanks, 2001 #484)

O não reconhecimento do impacto das várias situações descritas ao longo deste trabalho, nomeadamente a alteração da biodisponibilidade por perda de via oral, por alteração da farmacocinética e farmacodinâmica dos vários fármacos, quer no contexto da insuficiência de órgão responsável pelo metabolismo ou excreção, quer no contexto das interações farmacológicas, condiciona um enorme risco de subtratamento da dor e consequente impacto em termos de qualidade de vida.

**Conflitos de interesses**

CV declara ter recebido apoio de F. Hoffmann-La Roche Ltd, MSD, Novartis, Phizer, Astrazeneca, Merck Serono, Grünenthal S.A. e Laboratórios Vitória, sem relação com este artigo. MB não declara conflitos de interesses. MF declara ter recebido apoio, embora sem conflito de interesse com o trabalho proposto para publicação, pela Grünenthal S.A. e pelos Laboratórios Pfizer, Vitória e Menarini.

**Referências**

1. World Health Organization (WHO). Cancer pain relief and palliative care. World Health Organization; 1996.

2. Jadad AR, Browman GP. The WHO analgesic ladder for cancer pain management. Stepping up the quality of its evaluation. JAMA. 1995;274(23):1870-1873.

3. Alcock MM. Defining pain: past, present, and future. Pain. 2017;158(4):761-762.

4. Marcus NJ. Pain in cancer patients unrelated to the cancer or treatment. Cancer Invest.. 2005;23(1):84-93.

5. Williams AC, Craig KD. Updating the definition of pain. Pain. 2016;157(11):2420-2423.

6. Direcção-Geral da Saúde (DGS). Circular Normativa: A Dor como 5º sinal vital. Registo sistemático da intensidade da Dor. Direcção-Geral da Saúde, Portugal.

7. Direcção-Geral da Saúde (DGS). Circular Normativa: Utilização dos medicamentos opióides fortes na dor crónica não oncológica. 2008;Nº: 09Direcção-Geral da Saúde,Portugal..

8. Christensen HN, Olsson U, From J, Breivik H. Opioid-induced constipation, use of laxatives, and health-related quality of life. Scand J Pain. 2016;11:104-110.

9. von Moos R, Costa L, Ripamonti CI, Niepel D, Santini D. Improving quality of life in patients with advanced cancer: Targeting metastatic bone pain. Eur J Cancer. 2017;71:80-94.

10. Pereira S, Fontes F, Sonin T, Dias T, Fragosos M, Castro-Lopes J, Lunet N. Neuropathic Pain After Breast Cancer Treatment: Characterization and Risk Factors. Journal of pain and symptom management. 2017;54(6):877-888.

11. Gonçalves F. Controlo de sintomas no cancro avançado. Porto: Fundação Calouste Gulbenkian; 2002.

12. van den Beuken-van Everdingen MH, Hochstenbach LM, Joosten EA, Tjan-Heijnen VC, Janssen DJ. Update on Prevalence of Pain in Patients With Cancer: Systematic Review and Meta-Analysis. J Pain Symptom Manage.. 2016;51(6):1070-1090 e1079.

13. Reis-Pina P, Lawlor PG, Barbosa A. Adequacy of cancer-related pain management and predictors of undertreatment at referral to a pain clinic. J Pain Research. 2017;10:2097-2107.

14. Reis-Pina P, Lawlor PG, Barbosa A. Cancer-Related Pain Management and the Optimal Use of Opioids. Acta Med Port. 2015;28(3):376-381.

15. Fernandes JP, Barradas A, Custódio MP, Gago T, Quintela A, Rodrigues R, Ponce P.. Manual de Terapêutica Médica - Hematologia e Oncologia. Lisboa: Lidel; 2009.

16. Pentheroudakis G, Sessa C and Steering Committee Members. ESMO Pocket Guidelines - Supportive Care. Viganello-Lugano: ESMO; 2016.

17. Nielsen LM, Olesen AE, Branford R, Christrup LL, Sato H, Drewes AM. Association Between Human Pain-Related Genotypes and Variability in Opioid Analgesia: An Updated Review. Pain Pract2015;15(6):580-594.

18. Prontuário Terapêutico (Formato: Online). Lisboa: ; 2016 [consultado em janeiro 2018]. Disponível em:www.infarmed.pt/web/infarmed/institucional/documentacao.../prontuario-terapeutico.

19. Ritto C, Naves F, Rocha FD, Costa I, Diniz L Raposo MB, Pina PR, Milhomens R, Faustino SA. Manual de Dor Crónica. 2.ª ed. Lisboa: Fundação Grünenthal; 2017. p.123-51, 155-98, 229-38 e 315.

20. Jost L, Roila F, Group EGW. Management of cancer pain: ESMO clinical recommendations. AnnOncol. 2008;19 Suppl 2:ii119-121.

21. Garrett J, Osswald W, GuimarãesSet al. Terapêutica Medicamentosa e suas bases farmacológicas. Vol I.Porto:Porto Editora; 1999.

22. Faria J, Barbosa J, Moreira R, Queiros O, Carvalho F, Dinis-Oliveira RJ. Comparative pharmacology and toxicology of tramadol and tapentadol. Eur JPain. 2018.

23. Pereira D, Vieira C,Ferreira Me painel de autores. Tratamento de Suporte em Oncologia. 1.ª edição. Porto: MSD; 2015.

24. Ripamonti CI, Santini D, Maranzano E, Berti M, Roila F, Group EGW. Management of cancer pain: ESMO Clinical Practice Guidelines. Ann Oncol. 2012;23 Suppl 7:vii139-154.

25National Comprehensive Cancer Network. Adult Cancer Pain. Version 1.2018 [consultado em janeiro 2018]. Disponível em: http://www.nccn.org/professionals/physician\_gls/pdf/pain.pdf.

26. Davies PS. Pharmacologic pain management at the end of life. Nurse Pract. 2016;41(5):26-37.

27. Reis Pina P. Controlo da dor em Cuidados Paliativos. In: Barbosa A, Reis Pina P, Tavares F, Neto IG, Eds. Manual de Cuidados Paliativos. 3ª ed. FMUL; 2016:74-8.

28. Radbruch L, Trottenberg P, Elsner F, Kaasa S, Caraceni A. Systematic review of the role of alternative application routes for opioid treatment for moderate to severe cancer pain: an EPCRC opioid guidelines project. Palliat Med. 2011;25(5):578-596.

29. Fauci AS BE, Kasper DL, Hauser SL, Longo DL, Jameson JL, Braunwald E et al. Harrison’s Principles of Internal Medicine. 16th Edition. New York: McGraw-Hill; 2008.

30. Lee WM, Stravitz RT, Larson AM. Introduction to the revised American Association for the Study of Liver Diseases Position Paper on acute liver failure 2011. Hepatol. 2012;55(3):965-967.

31. Johnson SJ. Opioid Safety in Patients With Renal or Hepatic Dysfunction. Update em 2007 [consultado em janeiro 2018]. Disponível em:[www.Pain-Topics.org](C:\\Users\\PC\\Documents\\2018\\dor_artigo3_actamedica\\www.Pain-Topics.org).

32. Chandok N, Watt KD. Pain management in the cirrhotic patient: the clinical challenge. Mayo Clin Proc. 2010;85(5):451-458.

33. Hamilton JP. Management of pain in patients with advanced chronic liver disease or cirrhosis. 2016 consultado em janeiro 2018]. Disponível em:[www.uptodate.com/contents/management-of-pain-in-patients-with-advanced-chronic-liver-diasease-or-chirrhosis](C:\\Users\\PC\\Documents\\2018\\dor_artigo3_actamedica\\www.uptodate.com\\contents\\management-of-pain-in-patients-with-advanced-chronic-liver-diasease-or-chirrhosis).

34. Heel RC, Brogden RN, Speight TM, Avery GS. Buprenorphine: a review of its pharmacological properties and therapeutic efficacy. Drugs. 1979;17(2):81-110.

35. Buprenorphine/ Codeine/ Fentanyl/ Hydromorphone/ Morphine/ Oxycodone/ Tapentadol/ Tramadol: Drug information. Massachusetts: UpToDate [consultado em janeiro 2018]. Disponível em: www.uptodte.com/home.

36. Mercadante S. The use of high doses of OROS hydromorphone in an acute palliative care unit. Curr Med ResOpin. 2011;27(12):2373-2376.

37. Cardoso A. DISSERTAÇÃO: Controlo da dor em pacientes oncológicos. Porto: Instituto de Ciências Biomédicas Abel Salazar, Porto; 2014.

38. Lamb EJ, Levey AS, Stevens PE. The Kidney Disease Improving Global Outcomes (KDIGO) guideline update for chronic kidney disease: evolution not revolution. ClinChem. 2013;59(3):462-465.

39. King S, Forbes K, Hanks GW, Ferro CJ, Chambers EJ. A systematic review of the use of opioid medication for those with moderate to severe cancer pain and renal impairment: a European Palliative Care Research Collaborative opioid guidelines project. Pall Med. 2011;25(5):525-552.

40. Hennemann-Krause L. Aspectos Práticos Da Prescrição De Analgésicos Na Dor Do Câncer. Revista do Hospital Universitário Pedro Ernesto. 2012;11(2):1-16.

41. O'Brien T, Christrup LL, Drewes AM, Fallon MT, Kress HG, McQuay HJ, et al. European Pain Federation position paper on appropriate opioid use in chronic pain management. Eur JPain. 2017;21(1):3-19.

42. Argoff CE, Silvershein DI. A comparison of long- and short-acting opioids for the treatment of chronic noncancer pain: tailoring therapy to meet patient needs. Mayo Clin Proc. 2009;84(7):602-612.

43. Gourlay DL, Heit HA, Almahrezi A. Universal precautions in pain medicine: a rational approach to the treatment of chronic pain. Pain Med. 2005;6(2):107-112.

44. Coluzzi F, Taylor R, Jr., Pergolizzi JV, Jr., Mattia C, Raffa RB. Good clinical practice guide for opioids in pain management: the three Ts - titration (trial), tweaking (tailoring), transition (tapering). Rev Bras Anestesiol.. 2016;66(3):310-317.

45. Hanks GW, Conno F, Cherny N, Hanna M, Kalso E, McQuay HJ, and others members of the Expert Working Group of the Research Network of the European Association for Palliative Care. Morphine and alternative opioids in cancer pain: the EAPC recommendations. BrJ Cancer. 2001;84(5):587-593.

46. Walsh D. Pharmacological management of cancer pain. Sem Oncol. 2000;27(1):45-63.

47.Portenoy RK, Thaler HT, Kornblith AB, Lepore JM, Friedlander-Klar H, Coyle N et al. Symptom prevalence, characteristics and distress in a cancer population. Qual Life Res.1994;3(3):183-189.

48. Sutton LM, Porter LS, Keefe FJ. Cancer pain at the end of life: a biopsychosocial perspective. Pain. 2002;99(1-2):5-10.

49. Pergolizzi J, Böger RH, Budd K, Dahan A, Erdine S, Hans G, , et al. Opioids and the management of chronic severe pain in the elderly: consensus statement of an International Expert Panel with focus on the six clinically most often used World Health Organization Step III opioids (buprenorphine, fentanyl, hydromorphone, methadone, morphine, oxycodone). Pain Pract. 2008;8(4):287-313.

50. BC Guidelines.ca. Palliative Care for the Patient with Incurable Cancer or Advanced Disease - Part 2: Pain and Symptom Management. 2017. [consultado em janeiro 2018]. Disponível em: https://www2.gov.bc.ca/gov/content/health/practitioner-professional-resources/bc-guidelines/palliative-pain-management.

51. Sacerdote P. Opioids and the immune system. Palliat Med. 2006;20 Suppl 1:s9-15.

52. Weinstein SM. A new extended release formulation (OROS) of hydromorphone in the management of pain. Ther Clin Risk Manag. 2009;5(1):75-80.

53. Davison. Management of chronic pain in chronic kidney disease. Massachusetts: UpToDate 2016 [consultado em janeiro 2018]. Disponível em:[www.uptodate.com/contents/management-of-chronic-pain-in-chronic-kidney-disease](C:\\Users\\PC\\Documents\\2018\\dor_artigo3_actamedica\\www.uptodate.com\\contents\\management-of-chronic-pain-in-chronic-kidney-disease).

54. Davison SN, Moss AH. Supportive Care: Meeting the Needs of Patients with Advanced Chronic Kidney Disease. Clin J Am Soc Nephrol. . 2016;11(10):1879-1880.

55. Koppert W, Filitz J, Tröster A, Ihmsen H, Angst M, Flor H et al. Activation of naloxone-sensitive and -insensitive inhibitory systems in a human pain model. JPain. 2005;6(11):757-764.

**Tabela 1 Analgésicos opióides: fármacos, formulações disponíveis e advertências [18](#_ENREF_18" \o "INFARMED, 2016 #65),[21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321),[35](#_ENREF_35" \o "UpToDate,  #504),[49](#_ENREF_49" \o "Pergolizzi, 2008 #535)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Medicamento** | **Formulações disponíveis em Portugal** | **Formulação para dor irruptiva; Utilização por sonda entérica** | **Advertências\*** |
| **Buprenorfina†** | **Sistema transdérmico (TD):** Buprenorfina® várias marcas 35, 52.5 e 70 µg/hora (h) - a cada 3 dias  (o sistema **Transtec**® - 35, 52.5 e 70 µg/h a cada 4 dias; por conveniência, pode mudar duas vezes por semana, dias fixos  **Comprimido sublingual (SL) de buprenorfina** de 0.4, 1, 2, 4, 6 e 8 mg. | - Pode utilizar a formulação SL - a atividade analgésica manifesta-se, geralmente em 30 minutos. [19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323)  - Não pode ser administrada por sonda entérica. | - Pode ser usado em dor neuropática.  - Nos idosos a semivida da buprenorfina não altera de forma significativa.  - Indicação na obstipação refratária. (rotação opióide).28  - Risco de prolongamento do intervalo QT com doses acima de 20 µg/h[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578).  - Precaução se função respiratória comprometida (alguns autores defendem ser a 1ª escolha nesta circunstância)[50](#_ENREF_50" \o "Guidelines, 2017 #503), hipotiroidismo, mixedema, doença de Addison, caquexia e patologia do sistema nervoso central (SNC).  - Sem efeito imunodepressor (estudos pré-clínicos).[51](#_ENREF_51" \o "Sacerdote, 2006 #555)  - Para o sistema TD:  a) - No início de tratamento considerar tempo até início de ação e absorção após retirada do sistema TD[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)  b) Absorção semelhante no tórax, abdómen e coxas (as áreas devem ser rodadas em cada aplicação);  c) Pode ser cortado na diagonal ou na horizontal.[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68) |
| **Codeína** | **Solução Oral**  2 mg/ml.  **Associações:**  Codeína + Feniltoloxamina: Xarope 2.22 + 0.733 mg/ml ou Cáps. 30 + 10 mg;  Paracetamol + Codeína: Cáps. 500 + 30 mg  Comp. 1000 + 60 mg;  Paracetamol + Codeína + Buclizina: Comp. revest. 500 + 8 + 6.25 mg.  **Rectais:** Paracetamol + Codeína 1000 + 60 mg. | As soluções orais podem ser administradas por sonda entérica. | - Hipersensibilidade à codeína (hipersensibilidade a outros opióides), asma, doença pulmonar obstrutiva crónica (DPOC), depressão respiratória.  - Controvérsia quanto à existência de efeito de teto; dose máxima 240 mg/dia (pela dose cumulativa de paracetamol na associação); se > 360 mg/dia, sugere-se substituição por um opióide forte.[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[37](#_ENREF_37" \o "Cardoso, 2014 #324)  - Possibilidade de existirem fenótipos não metabolizadores e consequente ineficácia analgésica.[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578)  Nota - Na nossa prática é mais utilizada como antitússico do que como analgésico |
| **Fentanilo†¦**  **Fentanilo†¦**  **(continua)** | **Sistema transdérmico:**  12, 12.5, 25, 50, 75, 100 µg/h;  (renovação a cada 72 h).  **Pastilha comp.:** **Actiq**® 200, 400, 600 e 800 µg.  **Comp. sublingual:** **Abstral**® 100, 200, 300, 400, 600, 800 µg; **Vellofent**® 67, 133, 267, 400, 533, 800 µg.  **Película bucal:**  **Breakyl**® 200, 400, 600, 800, 120 µg. | Dor irruptiva:  **Pastilha comp.:** **Actiq**®; **Película bucal:** **Breakyl**®; **Comp. sublingual:** **Abstral**® e **Vellofent**®.  - Dose ótima determinada por ajuste crescente.  - Não podem ser administrados por sonda entérica.  - Iniciar tratamento com a menor dosagem disponível; consultar o RCM de cada produto, para indicações específicas; 1-2 aplicações, no máximo 4 tomas/dia. | - Para o sistema TD:  - Indicação na obstipação refractária. (rotação opioide).28, [50](#_ENREF_50" \o "Guidelines, 2017 #503)  - 92% da dose de fentanilo atinge a circulação sistémica inalterada;  - A absorção é semelhante no tórax, abdómen e coxas (as áreas devem ser rodadas em cada aplicação);  - As reações adversas e interações podem observar-se mesmo após remoção do dispositivo;  - No início de tratamento considerar tempo até início de ação e absorção após retirada do sistema TD[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)  - Sem dose máxima.  Para as formulações de ação imediata  - Não são intermutáveis; se alterarmos a formulação há que titular de base. |
| **Hidromorfona†‡¥** | **Comp. libert. prolong.:** **Jurnista®** 4, 8, 16, 32, 64 mg  (dose inicial habitual 4 mg/24h e titulação em incrementos de 4 a 8 mg/24h). | - A formulação para a dor irruptiva (de ação curta) não está disponível em Portugal.  - Não pode ser administrada por sonda entérica. | - Toma única diária.[36](#_ENREF_36" \o "Mercadante, 2011 #553),[52](#_ENREF_52" \o "Weinstein, 2009 #556)  - Sem dose máxima.  - Absorção no colon; alteração da biodisponibilidade nas síndromes com atraso do trânsito digestivo  - Pode ser utilizada para início de tratamento opióide.  - Sem efeito imunodepressor (estudos pré-clínicos).[51](#_ENREF_51" \o "Sacerdote, 2006 #555) |
| **Morfina** | **Sol. Oral**: **Oramorph**® 2, 6, 20 mg/mL (4 gotas = 0,25 ml = 5 mg de sulfato de morfina). A solução oral tem gosto amargo (pode adicionar-se sumo de laranja ou outro). [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)  Dificuldade na preparação (solução oleosa)  **Comp. libert. prolong.:** MST® 10, 30, 60, 100 mg (Libertação controlada em 12 hs).  **Comp. revest. de LI:** Sevredol® 10 e 20 mg. | Dor irruptiva: **Oramorph**® (adequada a SNG/ PEG) e comprimidos de ação imediata como **Sevredol**® (dose igual a 1/6 da dose total de 24h; repetida com intervalos de 1h).[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68) | - O tratamento deve iniciar-se por morfina de LI: 5mg se não fazia opióides e 10 mg se fazia (15 mg em doentes com grande massa muscular) e titular de acordo com as necessidades até de 30/ 30 minutos. [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)  - As preparações orais de **ação retardada (ou libertação modificada)** têm uma biodisponibilidade muito variável que deve ser verificada caso a caso; são preferíveis para a fase de manutenção (iniciar com 10 a 30 mg de 12/ 12h).[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)  - Pode ser usada em dor neuropática.  - Não existe dose teto (o limite é o controlo da dor ou EA intoleráveis); a maioria dos doentes necessita de 200mg/dia ou menos. [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68)  - A solução injetável de morfina: 10 mg/mL ou 20mg/ml pode ser usada por via EV, IM, SC, espinhal ou intraventricular. |
| **Oxicodona‡ /Oxicodona + Naloxona** | **Oxicodona Comp. libert. prolong. Olbete** ® 5, 10, 20, 40, 80 mg; **Oxicodona + naloxona Comp. libert. prolong.** **Targin**® 5 + 2.5 mg; 10 + 5 mg; 20 + 10 mg. | - A formulação de ação curta não está disponível em Portugal.  - Não pode ser dada por sonda entérica. | - Pode ser usado em dor neuropática46.  - Em relação à morfina, parece causar menos sedação, delírio, vómito e prurido, mas mais obstipação na forma isolada.  - Menor incidência de obstipação na associação.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722)  - Segundo estudos pré-clínicos está desprovida de efeito imunossupressor.[51](#_ENREF_51" \o "Sacerdote, 2006 #555) |
| **Tapentadol**  **Tapentadol (continua)** | **Comp. libert. prolong.:** 50, 100, 150, 200, 250 mg; Início com duas tomas diárias de 50 mg (12/ 12 hh).  Recomenda-se aumentos de 50 mg/dia, a cada 3 dias. | - A formulação de ação curta não está disponível em Portugal.  - Não apresenta formulações passíveis de utilização por sonda entérica. | -Eficácia na dor nociceptiva e neuropática. [37](#_ENREF_37" \o "Cardoso, 2014 #324)  - A dose diária máxima recomendada é 500 mg/dia.  - EA mais comuns são as náuseas, vómitos, tonturas e sonolência. [37](#_ENREF_37" \o "Cardoso, 2014 #324)  - EA gastrointestinais são mínimos (menor obstipação associada aos efeitos no sistema noradrenérgico).[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722)-- Precaução em doentes com depressão respiratória, asma, suspeita de íleo paralítico, antecedentes de convulsões. |
| **Tramadol** | **Gotas orais, sol.:** 100 mg/ml**.**  **Comp.** 100 mg: Paxilfar.®  **Cápsula** 50 mg: Tramal®, Tramadol ® várias marcas.  **Comp. libert. prolong.:** Tramal retard® e Tramadol Actavis® 100, 150, 200 mg; Travex Long® 150, 200, 300, 400 mg; Tridural® 100, 200, 300 mg. **Cáps. libert. prolong.:** Travex® e Gelotralib® 50, 100, 150 e 200 mg; Tram-u-ron® OD 100, 150 e 200 mg.  **Solução injectável** 50 mg/mL: várias marcas. | Dor irruptiva:  **Comp. Orodispersível: Travex Rapid**® 50 mg (podem ser dados por sonda entérica) ou **Gotas orais**, sol.: 100 mg/ml (podem ser dadas por sonda entérica).  - As cápsulas de LI podem ser abertas e o seu conteúdo administrado via sonda entérica. | - A solução oral existe sob duas formas: gotas ou em doseador e a dosagem das gotas é variável conforme a marca (ex.: Tramal® gotas orais, solução 1 atuação completa no doseador = 5 gotas = 12,5 mg = 0,125 ml).  - Usa-se na dose de 50 a 100 mg cada 4 a 6 hh. - As formas de libertação modificada usam-se a cada 8, 12 h ou 24h.  - Pode ser usado em dor neuropática.  - Pode causar tonturas e algumas das reações adversas típicas dos opióides- hipotensão (também acontece hipertensão), anafilaxia, alucinações, confusão; crises epiléticas (em doentes suscetíveis e/ ou medicados com fármacos que reduzam o limiar para desencadear crises epiléticas).  - A dose máxima recomendada é de 400mg/dia se LI (300 mg/d se idosos; risco de convulsões). [11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578),[37](#_ENREF_37" \o "Cardoso, 2014 #324)  - Nota: Tram-u-ron® OD e Tridural® 1 tomas única diária;  Restantes marcas: tomas de 6 a 12 hh (excepto Travex Rapid® - tomas de 4/4h). |
| **Tramadol + Dexcetoprofeno** | **Comp. revest**. por película: Skudexa®75 mg + 25 mg | - Não pode ser utilizado por sonda entérica. | - Tratamento sintomático de curta duração da dor aguda moderada a grave em adultos.  - Atenção a patologia inflamatória digestiva.  - Atenção à insuficiênca renal e cardíaca.[11](#_ENREF_11" \o "Gonçalves, 2002 #68),[19](#_ENREF_19" \o "Ritto C., 2017 #323),[21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321)  - Excluir o uso simultâneo de AINES. |
| **Tramadol + Paracetamol** | **Comp. revest. p/ película:** Zaldiar®, Tomin®, Tramadol + Paracetamol ® várias marcas 37.5 mg + 325 mg. **Comp.:** Tramadol + Paracetamol Bluepharma**®** 37.5 mg + 325 mg; Zilpen®, Tramadol + Paracetamol toLife® 75 mg + 650 mg. **Comp. Efervescente:** Zaldiar Efe® 37.5 mg + 325 mg. | Os comprimidos efervescentes podem ser dados sonda entérica. | - A dose é ajustável à intensidade da dor. Como os comprimidos têm 37,5 mg de tramadol e 325 mg de paracetamol, não se deve ultrapassar a dose de 325 mg/dia de tramadol (8 comprimidos). |

**\****Insuficiências hepática e renal descritas nas tabelas seguintes.****§*** *Sonda naso-gástrica (SNG), gastrostomia ou jejunostomia (PEG).***†** *A formulação endovenosa (EV) não está disponível em Portugal.***‡** *A solução oral/ xarope não está disponível em Portugal.* ***¥*** *A formulação rectal/ supositório não está disponível em Portugal.****¦*** *A formulação spray nasal não está disponível em Portugal. Abreviaturas: cáps. – cápsulas; comp. – comprimido; revest. – revestido; libert. – libertação; prolong. – prolongada; sol. – solução.*

**Tabela 2 Analgésicos opióides: Interações farmacológicas**

|  |  |
| --- | --- |
| **Medicamento** | **Interações[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578)** |
| **Buprenorfina** | - Com benzodiazepinas: risco de alteração neurocognitiva, colapso respiratório ou cardiovascular.  - Possível aumento da concentração sérica de buprenorfina com antifúngicos azóis, macrólidos, inibidores da protéase do VIH e outros potenciadores do CYP3A4**£**.  - Potencial diminuição da concentração sérica de buprenorfina com enzalutamida e dexametasona.  - Risco de prolongamento do intervalo QT com escitalopram, bortezomib, bevacizumab, dasatinib, degarelix, dolasetrom, doxorrubicina, epirrubicina, fluroquinolonas, granisetrom, lapatinib, metoclopramida, ondansetrom, pazopanib, ribociclib, sorafenib, sunitib, voriconazol, ziprasidona. |
| **Codeína** | - Pode aumentar o efeito sedativo com hidroxizina ou outros fármacos com ação no SNC. |
| **Fentanilo** | - Precaução na associação a inibidores seletivos da recaptação da serotonina (ISRS), inibidores da recaptação da serotonina e noradrenalina (ISRSN) e inibidores de monoaminoxidase (IMAO) pelo risco de síndrome serotoninérgico.  - Pode aumentar a concentração de fentanilo com Claritomicina, cobicistat, eritromicina, fluconazol, imatinib, indinavir, itraconazol, cetoconazol,nelfinavir, nefazodona, posaconazol, ritonavir, saquinavir, voriconazol**£**.  - Potencial diminuição da concentração sérica de fentanilo com enzalutamida e dexametasona. |
| **Hidromorfona** | - Risco de excitação ou depressão do SNC e de hipo/ hipertensão com IMAO -.  - Redução do efeito analgésico e consequente risco de aparecimento de sintomas de abstinência com agonistas/antagonistas da morfina.  - Potencial efeito de bloqueio neuromuscular e depressão respiratória com relaxantes musculares. |
| **Morfina** | - Com IMAO pelos riscos descritos previamente; ranitidina e rifampicina.  - Os depressores do SNC, bloqueadores neuromusculares e agonistas de opióides potenciam efeitos da morfina pelo que as suas doses devem ser iniciadas e tituladas cuidadosamente.  - A naloxona e antagonistas de opióides (como a buprenorfina) diminuem os efeitos da morfina. |
| **Oxicodona /Oxicodona + Naloxona** | - A inibição do citocromo P450, 2D6 e 3A4 não tem relevância clínica; os inibidores potentes de CYP2D6 podem ter efeito sobre a eliminação da oxicodona.  - Potencial aumento da concentração sérica com buprenorfina e fentanilo.**£**  - Potencial diminuição da concentração sérica com enzalutamida e dexametasona. |
| **Tapentadol** | - Desaconselha-se associação a agonistas/antagonistas opióides mistos (como buprenorfina) e com ISRS (casos isolados de síndrome serotoninérgico).  - Uso de indutores enzimáticos (como rifampicina e fenobarbital) pode diminuir os efeitos do tapentadol.  - Desaconselha o uso concomitante ou 14 dias após a última toma de IMAO pelo risco de acontecimentos cardiovasculares.  - Contraindicada a administração concomitante com cetoconazol e fluconazol pela inibição das vias excretoras de tapentadol e aumento da sua concentração plasmática. |
| **Tramadol** | - Contraindicado com IMAO (simultâneo ou até 14 dias da toma destes) e desaconselhado com ISRS e ISRSN pelo risco de síndrome serotoninérgico.  - Redução da concentração plasmática de tramadol com carbamazepina, quinidina e outros indutores; agonistas e antagonistas de opioides (devido ao bloqueio competitivo dos recetores).  - A administração concomitante com antidepressivos tricíclicos, anti-psicóticos, ISRS e ISRSN pode diminuir o limiar de convulsão. |
| **Tramadol + Dexcetoprofeno** | - As de ambos os componentes quando usados isoladamente (ver tramadol). |
| **Tramadol + Paracetamol** | - As de ambos os componentes quando usados isoladamente. A administração de paracetamol com outros fármacos que aumentam a indução enzimática a nível hepático (como fenitoína e carbamazepina) pode provocar ou agravar lesão hepática, não sendo no entanto necessária redução de dose, apenas vigilância cuidadosa da função hepática. |

*CYP – citocromo P450.*

**Tabela 3 Analgésicos opióides e insuficiência hepática (IH)[21](#_ENREF_21" \o "Garrett J., 1999 #321),[35](#_ENREF_35" \o "UpToDate,  #504),[49](#_ENREF_49" \o "Pergolizzi, 2008 #535)**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Medicamento | Semi-vida | Ligação proteínas plasmáticas | Metabolismo hepático | Recomendação | Indicação | Notas |
| Buprenorfina | 37h | 96%  (lig às alfa e beta globulinas) | CYP450 3A4 | Usar com precaução.  - Sem quantificação da redução de dosagem necessária. Usar com precaução pela extensa metabolização hepática. | Risco de toxicidade hepática. |  |
| Codeína | 4-6h | 7% | CYP450 2D6 | Não se recomenda o uso.  - Sem estudos na doença hepática crónica. | Metabolizada maioritariamente em morfina no fígado. | Pode ter a eficácia reduzida, por menor biotransformação do fármaco no seu metabolito ativo (morfina). |
|  |  | 80% | CYP450 3A4 |  | Sem alterações da farmacocinética. | Pode acumular-se em administrações repetidas devido a ligação a proteínas tecidulares. |
| Fentanil TD | 17h | Seguro.  🞯 Child-Pugh A e B: iniciar tratamento com redução da dose de 50%.  🞯 Child-Pugh C: não usar. |
| Hidromorfona | 1-3h | 15% | Glucoronidação | Usar com precaução.  - Redução da dose em 25-50%.  Titulação lenta. | Risco de overdose (ratio de extração intermédio). |  |
| Oxicodona | 3h | 45% | CYP450 e 3A4 | Usar com precaução. | Iniciar tratamento com redução da dose (33-50%). | Início de ação e eficácia variáveis. |
| Morfina | 3-12h | 35% | Glucoronidação | Usar com precaução.  - Redução da dose e frequência em 50%.  - Titulação de dose lenta. | Risco de overdose (ratio de extração alto). Potencial aumento da biodisponibilidade da morfina oral até 200% na falência hepática. | Aumento da semivida até 2 vezes.  Acumulação de metabólitos com potencial tóxico grave: depressão respiratória, tolerância analgésica, neurotoxicidade. |
| Tapentadol | 6h | 20% | Principalmente glucuronidação e, em menor grau, por CYP2C9 e CYP2C19 | Usar com precaução.  - Redução da dose na IH moderada (utilizar dose diária máxima inferior a 600 mg se libertação prolongada).[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578) | Desaconselha-se a sua prescrição em doentes com IH grave.[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578) | Concentrações séricas máximas da formulação de libertação sustentada são atingidas em 3-6 hh. |
| Tramadol | 7h | 20% | CYP450 2D6 e 3A4 e glucoronidação | Não se recomenda o uso.  LI:  🞯 Poderá usar-se 50mg cada 12h. Alguns estudos referem 25mg cada 8h.  Libertação prolongada:  🞯 Child-Pugh A e B usar com precaução (risco de acumulação).  🞯 Child-Pugh C: não usar. | Alterações da farmacocinética na IH moderada a severa (risco de convulsões).[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578) | . |

*CYP – citocromo P450.*

**Tabela 4 Analgésicos opióidese insuficiência renal(IR)[31](#_ENREF_31" \o "Johnson, Update em 30 Novembro 2007. #501),[35](#_ENREF_35" \o "UpToDate,  #504),[49](#_ENREF_49" \o "Pergolizzi, 2008 #535),[53](#_ENREF_53" \o "Davison, 2016 #505),[54](#_ENREF_54" \o "Davison, 2016 #506)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Fármaco | Semi-vida | Notas | Recomendação | Clearence creatinina  (mL/min/1.73m2) |
| Buprenorfina | 37h | Muito pequena quantidade excretada na urina, sob a forma de 2 metabólitos:  - buprenorfina-3-glucoronida, um composto inactivo e  - norbuprenorfina, um composto ativo mas fraco.  *EAPC Grupo 3* – Dados insuficientes para recomendação.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) | Usar com precaução | Alguns estudos favoráveis (ESMO considera seguro para ClCr <30 ml/min). Usar com precaução.[24](#_ENREF_24" \o "Ripamonti, 2012 #702),[37](#_ENREF_37" \o "Cardoso, 2014 #324),[55](#_ENREF_55" \o "Koppert, 2005 #539)  Uso seguro e efetivo em pacientes em diálise (sem redução de dose).[24](#_ENREF_24" \o "Ripamonti, 2012 #702),[25](#_ENREF_25" \o "Benedetti, 2000 #578),[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) |
| Codeína | 4-6h | Risco de acumulação.  *EAPC Grupo 2* – Metabólitos ativos ou possivelmente ativos, mas risco moderado de toxicidade.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) | usar com precaução | 🞯 ClCr 10-50: iniciar tratamento com 75% e titulação cuidadosa.  🞯 ClCr < 10: iniciar tratamento com 50% da dose e titulação cuidadosa. |
|  |  | Apenas é excretado na urina, sob a forma de metabólitos inativos (75%), *EAPC Grupo 1*.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) |  |  |
| Fentanil TD | 17h | Seguro | Formas transmucosas e transdérmicas são igualmente seguras, sem necessidade de redução de dose.  🞯 ClCr 30-90: redução da dose em 50%.  🞯 ClCr < 30: não se recomenda. |
| Hidromorfona | 1-3h | *EAPC Grupo 2* – Metabólitos ativos ou possivelmente ativos, mas risco reduzido de toxicidade.  .  Acumula entre sessões de diálise mas é bem removida nas mesmas.  Não se recomenda o uso em doentes em últimos dias de vida e/ou com suspensão de diálise pelo risco de acúmulo.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) | Seguro | Nas formas orais de libertação prolongada ponderar redução d 50% se ClCr < 60 e redução de 75% se ClCr < 30.  Uso seguro e efetivo em pacientes em diálise.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) |
| Oxicodona | 3h | Concentração sérica encontra-se aumentada em aproximadamente 50%. *EAPC Grupo 2* – Metabólitos ativos ou possivelmente ativos, mas risco moderado de toxicidade.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) | Usar com precaução | ClCr < 60: Iniciar tratamento com redução de dose (33-50%). |
| Morfina | 3-12h | *EAPC Grupo 2* – Metabólitos ativos ou possivelmente ativos, mas risco moderado de toxicidade.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) | Não se recomenda o uso | Não existem recomendações. Se possível, optar por outro opióide. |
| Tapentadol | 4 h | Maioria dos metabólitos é excretada na urina (não são clinicamente ativos). | Seguro | Não recomendado com IR grave. |
| Tramadol | 7h | Risco de acumulação.  *EAPC Grupo 2* – Metabólitos ativos ou possivelmente ativos, mas risco reduzido de toxicidade.[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722) | Usar com precaução | LI:  🞯 ClCr > 30: usar com precaução.  🞯 ClCr < 30: intervalo mínimo entre doses de 12h (50 mg), dose máxima de 200mg/dia.  🞯 Diálise: 7% dializado, administrar no dia da diálise.  Uso seguro e efetivo em pacientes em diálise (máximo 200 mg/24 h).[41](#_ENREF_41" \o "O'Brien, 2017 #722)  Libertação prolongada:  🞯 ClCr > 30: usar com precaução.  🞯 ClCr < 30: não usar. |

*EAPC - European Association for Palliative Care guidelines; ClCr – clearance da creatinine calculado pela equação de Cockcroft-Gault (Cockcroft DW and Gault MH. Rediction of creatinine clearance from serum creatinine. Nephron 16:31-41, 1976).*