

TRATAMENTO PARA REMISSÃO DE GRANULOMATOSE COM POLIANGITE: UMA REVISÃO INTEGRATIVA DA LITERATURA

HENRIQUE TOFOLI VIEIRA MACHADO; GABRIELA TOFOLI VIEIRA MACHADO; GIULIA APARECIDA REGIANI; JULIA PIMENTEL NOGUEIRA; SILVIO DE MELO SCANDIUZZI

Introdução: A granulomatose com poliangite ou granulomatose de Wegener - como é mais conhecida - é uma doença rara que se caracteriza por inflamação dos vasos sanguíneos, por meio de vasculite necrosante granulomatosa, podendo haver ainda sintomas específicos, como úlceras nasais. **Objetivo:** Realizar atualização sobre os principais tratamentos utilizados para a doença Granulomatose de Wegener na atualidade. **Materiais e Métodos:** Estudo de revisão integrativa utilizando as bases de dados Pubmed/Medline, *Scientific Electronic Library Online* (SciELO), Biblioteca Virtual em Saúde (BVS), Literatura Latino-Americana e do Caribe em Ciências da Saúde (LILACS). Com um vocabulário controlado na estratégia de busca em cada uma das bases de dados bibliográficas, Pubmed/Medline (*MeSH terms*), SciELO (*DeCs terms*), BVSsalud (*DeCs terms*) & Literatura Latino-Americana e do Caribe em Ciências da Saúde (LILACS), para pesquisa de estudos publicados de 2014 a 2024. A pesquisa foi conduzida considerando os termos “granulomatose de wegner”, “granulomatose com poliangite”, “tratamento”. **Resultados:** A partir da avaliação dos artigos obtidos, o primeiro tratamento elencado é a terapia com corticosteroides, que são frequentemente utilizados de forma inicial para controle de inflamação aguda. Os Imunossupressores também são frequentemente utilizados como forma de controle da doença, reduzindo a necessidade de doses elevadas de corticoide. A ciclofosfamida e o metotrexato são comumente utilizados nestes pacientes, auxiliando o sistema imunológico do paciente contra a patologia. Terapias biológicas, ainda que menos utilizadas, têm se mostrado eficazes no tratamento da granulomatose de Wegener. O maior exemplo desta classe é o rituximabe é um anticorpo monoclonal que tem como alvo as células B do sistema imunológico, auxiliando na redução da inflamação, ao passo que suprime a atividade da doença. O paciente também necessita de uma terapia de manutenção, que é iniciada após a indução da remissão, prevenindo que a doença retorne em algum momento. Esta terapia envolve a redução gradual da dose de corticoide, porém com o uso contínuo de imunossupressores. **Conclusão:** Em resumo, o tratamento da granulomatose de Wegener envolve uma combinação de corticosteroides, imunossupressores, terapias biológicas e, em casos selecionados, transplante de células-tronco hematopoiéticas. É importante que os pacientes sejam acompanhados por uma equipe médica especializada e recebam tratamento individualizado.

Palavras-chave: Granulomatose, Granulomatose de wegener, Manejo, Tratamento, Vasculite.