

What is new about contraception? Best Articles from 2024

O que há de novo na contraceção? Os melhores artigos de 2024

Pedro Viana Pinto^{1,2,3}, Ana Rosa Costa^{1,2,3}
Sociedade Portuguesa de Contraceção (SPDC)

Abstract

Contraceptive methods are fundamental in the dynamics of today's society. They are widely used, and their non-contraceptive benefits are also thoroughly explored. However, persistently associated controversial topics are thromboembolic risk and the risk of developing neoplasms. In-depth knowledge of these topics is essential for adequate contraceptive advice.

Keywords: Contraception; Thromboembolism; Malign neoplasia.

Resumo

Os métodos contraceptivos são fundamentais na dinâmica da sociedade atual. São amplamente utilizados, sendo explorados também os seus benefícios não contraceptivos. No entanto, temas controversos persistentemente associados são o risco tromboembólico e o risco de desenvolvimento de neoplasias. É fundamental um conhecimento profundo sobre estes temas para um adequado aconselhamento em contraceção.

Palavras-chave: Contraceção; Trombo-embolismo; Neoplasias malignas.

O Planeamento Familiar no geral e a contraceção, em particular, promovem uma vivência adequada da sexualidade e do planeamento reprodutivo, constituindo uma forma privilegiada de diminuir as gravidezes indesejadas e programar a gravidez em mulheres com condições e em situações de saúde especiais.

São múltiplos os métodos contraceptivos disponíveis em Portugal, desde métodos hormonais ou não hormonais, com riscos e efeitos laterais diferentes, bem como diferentes benefícios não contraceptivos.

CONTRACEÇÃO E RISCO TROMBOEMBÓLICO

Um dos fatores de risco mais relevantes para um trom-

boembolismo venoso (TEV) em mulheres em idade fértil é a utilização de contraceção hormonal combinada (CHC). Tal risco deve-se à interferência estrogénica na função hepática, sendo modulado pelo progestativo em associação. Deste modo, em contraceptivos combinados incluindo etinilestradiol, os principais fatores de risco para TEV são a concentração do mesmo e o tipo de progestativo combinado, sendo progestativos androgénicos aparentemente mais seguros.

Atualmente, estudos genéticos demonstram que apenas cerca de 6% dos TEV podem ser explicados pela hereditariedade. De forma a identificar mulheres sob CHC com risco de TEV, Lo Faro et al., conduziram um estudo cujo objetivo principal era estimar o risco de TEV associado ao início da toma de CHC bem como ao seu uso continuado. Incluíram mulheres com risco genético elevado, utilizando scores de risco poligénico e fatores de risco como FV Leiden ou mutações da protrombina¹.

1. Serviço de Ginecologia, ULS São João.

2. Faculdade de Medicina da Universidade do Porto.

3. Sociedade Portuguesa de Contraceção (SPDC).

Para tal usaram a população do UK Biobank, uma coorte com mais de 500.000 pessoas, criada entre 2006 e 2010, de forma prospetiva. Nesta análise foram avaliadas 244.420 mulheres, com 10.856 eventos de TEV. Independentemente do risco genético, foi observado um risco aumentado de TEV durante os primeiros 2 anos de utilização de contraceptivos (*hazard ratio*, 3,09; IC 95%, 3,00-3,20), mas não durante o uso continuado (*hazard ratio*, 0,92; IC 95%, 0,80-1,05). No entanto, quando o risco genético foi considerado, as mulheres na categoria de pontuação de risco poligénico mais elevada tiveram uma maior prevalência de TEV durante os primeiros 2 anos de utilização de contraceptivos orais (*hazard ratio*, 6,35; IC 95%, 4,98-8,09), tal como nas mulheres com mutações do FV Leiden (*hazard ratio*, 5,73; IC 95%, 5,31-6,17) e da protrombina (*hazard ratio*, 5,23; IC 95%, 4,67-5,87). As mulheres com alto risco genético também mantiveram um risco aumentado de TEV durante o uso continuado de CHC. Nesta base de dados, não foram discriminados os tipos de contraceptivos usados. Os autores concluem que a avaliação de alterações genéticas comuns e conferidoras de risco de TEV em mulheres que pretendem iniciar CHC pode ser útil na sua estratificação de risco de TEV.

Os estrogénios naturais, apresentam, em ensaios clínicos, aparente menor impacto no metabolismo hepático, pelo seu perfil farmacodinâmico e farmacocinético. No entanto, a evidência existente na comparação de risco tromboembólico entre contraceptivos contendo etinilestradiol (EE) com contraceptivos com estradiol ou estetrol é ainda escassa. Nesse sentido, Douxfils *et al.* realizaram uma revisão sistemática e meta-análise com o objetivo de comparar o risco de TEV entre os estrogénios sintéticos e os naturais², sendo o desfecho primário avaliado a incidência de TEV ou de qualquer tipo de trombose. Foram incluídos 5 estudos, 3 coortes e 2 casos-controlos. O estudo incluiu 560.152 mulheres, tendo encontrado um OR para TEV de 0,67 (95% IC 0,51, 0,87) a favor dos estrogénios naturais avaliados (estradiol e valerato de estradiol). As análises de estratificação utilizando taxas de risco ajustadas dos principais estudos observacionais mostraram uma redução de 49% no risco de TEV com contraceptivos à base de estradiol em comparação com EE em associação com levonorgestrel. Os autores concluíram que os resultados da sua revisão sistemática reforçam o papel dos es-

trogénios naturais na contraceção, nomeadamente no seu menor impacto na hemóstase e risco tromboembólico associado. Um trabalho publicado pelo mesmo grupo, reforça estes mesmos resultados, agora com o estetrol também incluído. Didembourg *et al.* realizaram uma análise de desproporcionalidade, com uma base de dados que incluiu cerca de 43.000 casos de TEV³. Neste trabalho, foi assumido como *gold standard* para comparação de risco de TEV a formulação com EE e levonorgestrel. Os contraceptivos com estrogénios naturais apresentaram taxas de eventos tromboembólicos menores, que as apresentados pelo método *gold standard*, sendo que o contraceptivo contendo estetrol apresentou taxas semelhantes às descritas para a drospirenona isolada: Estradiol-acetato nomegestrol 0,44 (95% IC, 0,38-0,51), Estradiol-dienogeste 0,45 (95% IC, 0,41-0,49) e E4 drospirenona 0,24 (95% CI, 0,17-0,33). De realçar que o contraceptivo com EE e drospirenona apresentou a maior taxa de eventos descritos 2,66 (95% IC, 2,59-2,74). Os autores concluem que este estudo suporta a hipótese de que os estrogénios naturais são mais seguros que o EE em termos de risco de TEV.

CONTRACEÇÃO E NEOPLASIAS

A contraceção hormonal tem sido frequentemente associada a neoplasias, quer num contexto de aumento de risco quer também da sua diminuição. Neste sentido, Aliabadi *et al.* publicaram um documento de orientação clínica, apoiada pelos comités da FIGO (Federação Internacional de Ginecologia e Obstetria) de contraceção e de cancro na mulher⁴, avaliando o papel dos diferentes métodos contraceptivos em neoplasias do sistema reprodutor. Neste documento são detalhadas as principais características das neoplasias do sistema reprodutor, bem como o papel dos métodos contraceptivos em cada uma destas. Na mesma toada, Jahanfar *et al.* conduziram uma revisão sistemática e meta-análise, incluindo ensaios randomizados e estudos observacionais, tendo como objetivo avaliar a evidência sobre a associação entre o uso de métodos contraceptivos e o risco de câncros da mama e do sistema reprodutor⁵. Dos diferentes resultados reportados, destacam-se os associados ao risco de neoplasias em mulheres portadoras

de mutações conferidoras de maior risco neoplásico. Relativamente às mulheres portadoras de mutações BRCA 1 e 2, dois estudos de coorte demonstram que a toma de contraceptivos orais combinados estava associada a menor risco de carcinoma de ovário (*hazard ratio* = 0,55, IC 95% 0,44, 0,69), mas, por outro lado, também em 2 estudos de coorte, a contraceção oral foi associada a um maior risco de carcinoma da mama (*hazard ratio* = 1,39, IC 95% 1,15, 1,67).

No contexto de mulheres portadoras de mutações conferidoras de risco oncológico nos genes BRCA 1 e 2, Phillips K et al., conduziram um estudo observacional, incluindo dados de 4 estudos coorte prospectivos, com o objetivo de avaliar a associação entre a contraceção hormonal e cancro da mama nestas mulheres⁶. Foram incluídas 5.391 mulheres, 3.882 com mutação BRCA1 e 1.509 com BRCA2 com toma em algum momento da sua vida de contraceção hormonal. Nas mulheres com mutação BRCA 1, a toma de contraceção hormonal, foi associada a um risco aumentado de carcinoma da mama (*hazard ratio*, 1,29, IC 95%, 1,04-1,60). Além disso, o risco de cancro da mama aumentou com períodos mais longos de utilização de contraceptivos hormonais, com um aumento estimado do risco de 3% (1%-5%, P = 0,002) por cada ano adicional de utilização. Para a mutação BRCA2 não houve evidência de que o uso atual ou passado de contraceptivos hormonais estivesse associado a aumento do risco de cancro da mama [HR, 0,70 (IC 95%, 0,33-1,47), e 1,07 (0,73-1,57), respetivamente]. Os autores concluem que o uso de contraceção hormonal em mulheres com mutações BRCA1, deve ser criteriosa; enquanto o uso destes contraceptivos numa curta duração pode resultar em pequenos aumentos de risco de cancro da mama, o uso cumulativo prolongado pode resultar em aumentos maiores neste risco absoluto, que podem não ser aceitáveis para algumas mulheres.

Por último, damos ênfase ao trabalho desenvolvido por Huan Yi et al., ao avaliarem uma coorte de mulheres suecas com idades compreendidas entre os 18 e 50 anos portadoras de um dispositivo intra-uterino com libertação de Levonorgestrel (DIU-LNG), conduzido entre 2005 e 2018⁷. Um total de 514.719 mulheres foi comparada com 1.544.157 mulheres não utilizadoras deste método, selecionadas aleatoriamente. O uso do DIU-LNG foi associado a um risco 13% superior de

cancro da mama (*hazard ratio* ajustado, 1,13; IC 95%, 1,10-1,17), condicionando um aumento de 1,63 casos por 10.000 pessoas-ano. Por outro lado, foi associado a um risco 33% inferior de cancro do endométrio (*hazard ratio* ajustado, 0,67; IC 95%, 0,56-0,80), 14% menor risco de cancro do ovário (*hazard ratio* ajustado, 0,86; IC 95%, 0,75-0,99) e 9% menor risco de cancro do colo do útero (*hazard ratio* ajustado, 0,91; IC 95%, 0,84-0,99). Os autores concluem que neste estudo, o uso de DIU-LNG tem maioritariamente um efeito benéfico em termos de risco de desenvolvimento de uma neoplasia. No entanto, parece estar associado a maior risco de cancro da mama, pelo que deve ser prestada particular atenção à monitorização do desenvolvimento desta doença.

CONCLUSÃO

Os tópicos selecionados são essenciais na prescrição de um método contraceptivo. Em relação ao TEV, percebemos que a atenção aos mais modernos ensaios genéticos pode vir a ser fundamental na prescrição de contraceção hormonal. Por outro lado, é dado destaque ao papel dos estrogénios naturais, aparentemente associados de forma consistente a menor risco de TEV, devendo ser considerados em mulheres com maior risco, sem contra-indicação formal para CHC, incluindo em mulheres >40-45 anos de idade.

Por outro lado, a relação entre contraceção hormonal e carcinomas ginecológicos foi também explorada. Parece haver maior incidência de carcinoma da mama em mulheres com DIU-LNG, bem como nas portadoras de mutações BRCA. É de destacar, que embora tenha sido encontrada esta associação, também foi descoberta uma associação protetora do risco de carcinoma do ovário com métodos contraceptivos hormonais nas mulheres portadoras destas mesmas mutações.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Lo Faro V, Johansson T, Johansson A. The risk of venous thromboembolism in oral contraceptive users: the role of genetic factors-a prospective cohort study of 240,000 women in the UK Biobank. *Am J Obstet Gynecol*. 2024;230(3):360 e1-e13.
2. Douxfils J, Raskin L, Didembourg M, Donis N, Dogne JM, Morimont L, et al. Are natural estrogens used in contraception at lower risk of venous thromboembolism than synthetic ones? A

systematic literature review and meta-analysis. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2024;15:1428597.

3. Didembourg M, Locquet M, Raskin L, Tchimchoua BT, Dogne JM, Beaudart C, et al. Lower reporting of venous thromboembolisms events with natural estrogen-based combined oral contraceptives compared to ethinylestradiol-containing pills: A disproportionality analysis of the Eudravigilance database. *Contraception*. 2024;110727.

4. Aliabadi AR, Wilailak S, McNally O, Berek JS, Sridhar A, Contraception FCo, et al. Contraceptive strategies for reducing the risk of reproductive cancers. *Int J Gynaecol Obstet*. 2024;166(1):141-51.

5. Jahanfar S, Mortazavi J, Lapidow A, Cu C, Al Abosy J, Morris K, et al. Assessing the impact of contraceptive use on reproductive cancer risk among women of reproductive age-a systematic review. *Front Glob Womens Health*. 2024;5:1487820.

6. Phillips KA, Kotsopoulos J, Domchek SM, Terry MB, Chamberlain JA, Bassett JK, et al. Hormonal Contraception and Breast Cancer Risk for Carriers of Germline Mutations in BRCA1 and BRCA2. *J Clin Oncol*. 2024;JCO2400176.

7. Yi H, Zhang N, Huang J, Zheng Y, Hong QH, Sundquist J, et al. Association of levonorgestrel-releasing intrauterine device with gynecologic and breast cancers: a national cohort study in Sweden. *Am J Obstet Gynecol*. 2024;231(4):450 e1- e12.

CONTRIBUTOS DOS AUTORES

PVP – Concetualização; Redação do rascunho original; Redação – revisão e edição.

ARC – Concetualização; Supervisão; Redação – revisão e edição

CONFLITOS DE INTERESSE

Os autores declaram que não têm conflitos de interesse.

ENDEREÇO PARA CORRESPONDÊNCIA

Pedro Viana Pinto

E-mail: pedrovianapinto@gmail.com

<https://orcid.org/0000-0001-8464-6594>

RECEBIDO EM: 05/09/2024

ACEITE PARA PUBLICAÇÃO: 09/09/2024