

CD56brightCD16- ( $p = 0.0051$ ) and CD56dimCD16+ ( $p = 0.072$ ) than other risk categories or controls ( $p = 0.0053$ ). Favorable risk group showed lower percentages of CD27-CD11b- and higher percentages of CD27-CD11b+ NK cells ( $p = 0.0401$  and  $p = 0.0545$ ). Normal BM displayed lower frequency of CD27-CD11b- and higher expression of CD27+CD11b- ( $P = 0.2591$ ) and CD27+CD11b+ NK cells ( $p = 0.0106$ ) than AML samples. In normal or abnormal karyotype groups the frequency of total CD56/CD16 NK subtypes was not significant, but increased total NK numbers were found in normal karyotype patients ( $p = 0.1994$ ). Of note, CD27CD11b- NK cells were mostly found in abnormal karyotype samples ( $p = 0.0984$ ), and a higher frequency of CD27-CD11b+ NK cells was noted in normal karyotype samples ( $p = 0.0285$ ). Patients with *FLT3-ITD* or *NPM1* mutations showed lower numbers of CD56dimCD16+ ( $p = 0.0388$  and  $p = 0.0364$ ). In addition, total NK ( $p = 0.0159$ ) and both CD56brightCD16- ( $p = 0.0386$ ) or CD56dimCD16+ ( $p = 0.0337$ ) frequency was higher in *CBFB-MYH11* leukemia. Lastly, an intermediate correlation between LSC quantification and CD27+CD11b- NK cells was found ( $R = 0.429$ ,  $p < 0.01$ ). **Conclusion:** Phenotypic changes in NK cells may be related to risk stratification in AML. The higher frequency of NK cells and its cytotoxic subtypes in favorable-risk patients suggests that activated NK cells may contribute to better outcomes. Patients without karyotype abnormalities or *FLT3-ITD* mutation also showed higher expression of cytotoxic cells, what could be confirmed in *CBFB-MYH11* leukemia, which presented higher counts of NK cells and its subtypes. In contrast, abnormal karyotype and more adverse-risk patients showed higher numbers of immature non-effective NK cells. The correlation between LSC quantification and increased immature secretory NK cells leads us to believe that numerical and/or functional NK impairment may contribute to AML maintenance. Conclusions regarding NK profile, treatment response, and long-term outcomes need to be determined to further justify immunotherapy mediated by NK cells.

<https://doi.org/10.1016/j.htct.2020.10.243>

242

#### AVALIAÇÃO DOS CUSTOS HOSPITALARES DE INTERNAÇÕES POR LEUCEMIA NO PIAUÍ

M.E.S.O. Araújo<sup>a</sup>, R.D.N. Benvindo<sup>a</sup>, I.D. Rêgo<sup>a</sup>, G.L.D. Miranda<sup>a</sup>, I.P. Silva<sup>b</sup>, M.F.M. Soares<sup>a</sup>, P.G.L. Gonçalves<sup>a</sup>, A.C.C.F.S. Melo<sup>a</sup>, M.V.C. Azevedo<sup>a</sup>, A.D.S. Oliveira<sup>a</sup>

<sup>a</sup> Centro Universitário Uninovafapi, Teresina, PI, Brasil

<sup>b</sup> Universidade Federal do Piauí (UFPI), Teresina, PI, Brasil

**Objetivo:** Avaliar os custos hospitalares de internações por leucemia no Piauí. **Material e métodos:** Pesquisa epidemiológica, exploratória, descritiva, de caráter quantitativo e longitudinal. Os dados foram coletados no Sistema de Informações Hospitalares - DATASUS. Foram incluídos todos os casos de internação hospitalar por leucemia no Piauí, no período de 2013 a julho de 2020. **Resultados:** Os dados apontam que o Sistema Único de Saúde - SUS no Piauí tem

gastos relevantes quanto ao tratamento de pacientes leucêmicos, majoritariamente realizado através da quimioterapia, e grande parte se concentra no período de até trinta dias de tratamento, seguido dos pacientes que necessitam de mais de sessenta dias, com faixa etária entre 55 a 59 anos. Predominou o sexo masculino, com faixa etária entre 0 e 19 anos. O número de casos e internações tem sido crescente do ano de 2015 aos dias atuais, alimentando a perspectiva de elevação dos custos hospitalares no Piauí. **Discussão:** A leucemia é uma doença que para ser tratada é necessário respeitar a individualidade de cada paciente. Desse modo, o número de internações não necessariamente acompanha de forma proporcional o valor dos gastos hospitalares. O valor médio por internação tem crescido, assim como os de serviços hospitalares - no período de 2015 à 2019, e boa parte deve-se às pesquisas e descobertas no campo, como medicações, equipamentos, terapias que promovem mais chances de cura; diante disso, seu custo se torna mais elevado para financiamento pelo sistema público. **Conclusão:** O estudo conclui que os gastos referentes a tratamento de pacientes com leucemia tem tido discreto aumento ao longo dos anos pesquisados, justificado pelo crescente número de internações e pelas novas descobertas que aumentam a chance de cura.

<https://doi.org/10.1016/j.htct.2020.10.244>

243

#### BLINATUMUMABE EM LEUCEMIA LINFÓIDE AGUDA DO ADULTO RECIDIVADA/REFRATÁRIA COM ALTA CARGA TUMORAL: RELATO DE CASO

G.S.C. Junior<sup>a</sup>, M.R. Tarla<sup>a</sup>, A.C.G.C. Ribeiro<sup>a</sup>, I.C. Agostini<sup>b</sup>, J. Mazaroski<sup>a</sup>, M.C. Crippa<sup>a</sup>, M.V. Pacheco<sup>a</sup>, M.P.M. Cruz<sup>a</sup>, V.O. Codarin<sup>c</sup>

<sup>a</sup> Centro Universitário Barão de Mauá (CBM), Ribeirão Preto, SP, Brasil

<sup>b</sup> Faculdade Ceres, São José do Rio Preto, SP, Brasil

<sup>c</sup> Universidade de Ribeirão Preto (UNAERP), Ribeirão Preto, SP, Brasil

Embora apresente elevadas taxas de incidência e de sobrevida global na infância, a Leucemia Linfóide Aguda - LLA inverte esta tendência nos adultos, apresentando baixas taxas de incidência e de sobrevida global. Isto ocorre, dentre outros motivos, por diferenças no perfil citogenético, tendo as crianças mais fatores de bom prognóstico e os adultos mais fatores de mau prognóstico. Na tentativa de reverter esta desvantagem terapêutica, tratamentos inspirados nos protocolos pediátricos, em especial no BFM, têm sido utilizados, resultando em um incremento na taxa de sobrevida global. Apesar deste ganho, a LLA em adultos permanece com resultados terapêuticos ainda aquém do esperado. Para buscar novos incrementos na taxa de reposta e sobrevida, novas drogas estão sendo utilizadas, dentre elas os anticorpos monoclonais. Este relato se refere a uma paciente de gênero feminino, 35 anos, que foi diagnosticada com Leucemia Linfóide Aguda Pró-B, com 90% de blastos, em outubro de 2016. As pesquisas para a mutação BCR/ABL e infiltração de sistema nervoso central - SNC foram negativas. A paciente foi

