

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL



<u>Documentação necessária para abertura de processos para medicamentos do</u> <u>Componente Especializado - Aplasia Pura Adquirida Crônica</u>

- Cópia da carteira de identidade ou certidão de nascimento
- Cópia do CPF (obrigatório)
- Cópia do comprovante de residência atual em nome do PACIENTE. Quando o endereço estiver em nome de familiares (cônjuge, pais, filhos), trazer comprovante de parentesco (cópia da certidão de casamento, nascimento, etc). Em caso de aluguel, trazer cópia do contrato de aluguel ou, na ausência deste, trazer declaração do proprietário do imóvel, com cópia de RG e CPF, informando que o interessado reside no local.
- Cópia do Cartão Nacional de Saúde Cartão SUS (solicitar na rede municipal de saúde)
- Procuração para representantes de usuários. Levar documento de identificação com a mesma assinatura da procuração e cópia do documento de identidade do representante.
- Receita Médica em duas vias, contendo o nome genérico do medicamento, concentração, posologia, tempo de tratamento, quantitativo mensal, carimbo, assinatura e data.
- LME Laudo para Solicitação/Autorização de Medicamentos de Dispensação Excepcional. É obrigatório o preenchimento de todos os campos pelo médico com o (C.N.S) cartão nacional de saúde do mesmo.
- Termo de Consentimento Informado datado, carimbado e assinado pelo médico e pelo paciente.
- Exames comprobatórios do diagnóstico da doença de acordo com os Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas.

Exames necessários para abertura e continuidade de processo para:

SITUAÇÃO CLÍNICA Medicamentos	ABERTURA PROCESSO (1ª vez)	MONITORIZAÇÃO (Renovação de Exames)	CID-10 Médico Especialista
APLASIA PURA ADQUIRIDA CRÔNICA DA SÉRIE VERMELHA (Protocolo MS) Ciclofosfamida 50mg drágea Ciclosporina 25mg, 50mg e 100mg cáps. e 100mg/ml solução oral Imunoglobulina 2,5g, 5g F/A.	 - LME ou laudo médico contendo informações sobre a clínica do paciente (validade 90 dias); - Hemograma completo com contagem de plaquetas (validade 90 dias); - Reticulócitos (validade 90 dias); - Biópsia e aspirado de medula óssea (sem validade). Exames não obrigatórios: - Tomografia computadorizada de tórax. - Anti HIV, Anti HCV e Anticorpo antinuclear. 	Para Ciclofosfamida: - Hemograma e plaquetas. Periodicidade: Mensal ou se houver mudança de dose ALT, AST, GGT e bilirrubinas. Periodicidade: Trimestral. Para Ciclosporina: - Creatinina. Periodicidade: Mensal. Para Imunoglobulina: - Creatinina, hemograma. Periodicidade: Trimestral.	D60.0 Hematologista



SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL



TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE CICLOFOSFAMIDA. CICLOSPORINA E IMUNOGLOBULINA HUMANA.

CICLOI OSI AMIDA, CICLOSI OMINA E IMIONOGEODOLINA HOMANA.
Eu, (nome do (a)
paciente), declaro ter sido informado (a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de ciclofosfamida, ciclosporina e imunoglobulina humana , indicados para o
tratamento de Aplasia Pura Adquirida Crônica da Série Vermelha . Os termos médicos foram explicados e todas as dúvidas foram resolvidas pelo médico
(nome do médico que
prescreve). Assim, declaro que fui claramente informado (a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer a seguinte melhora:
• recuperação da anemia com aumento do número de reticulócitos;
 redução dos sintomas clínicos de anemia; redução da necessidade de transfusões. Fui também claramente informado (a) a respeito das seguintes
contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso deste medicamento:
• não se sabe ao certo os riscos do uso da ciclosporina e imunoglobulina humana na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico;
• ciclofosfamida não deve ser usada durante a gestação pelo risco de má-formação do feto;
 efeitos adversos da ciclofosfamida – náuseas, vômitos, queda de cabelo, risco aumentado de infecções, anemia, toxicidade para a medula óssea, infecções na bexiga, risco de sangramento (redução do número de plaquetas); efeitos adversos da ciclosporina – problemas nos rins e fígado, tremores, aumento da quantidade de pelos no corpo, pressão alta, aumento do crescimento da gengiva, aumento do colesterol e triglicerídios, formigamentos, dor no peito, batimentos rápidos do coração, convulsões, confusão, ansiedade, depressão, fraqueza, dor de cabeça, unhas e cabelos quebradiços, coceira, espinhas, náuseas, vômitos, perda de apetite, soluços, inflamação na boca, dificuldade para engolir, sangramentos, inflamação do pâncreas, prisão de ventre, desconforto abdominal, diminuição das células brancas do sangue, linfoma, calorões, aumento da quantidade de cálcio, magnésio e ácido úrico no sangue, toxicidade para os músculos, problemas respiratórios, sensibilidade aumentada à temperatura e aumento das mamas; efeitos adversos da imunoglobulina humana – dor de cabeça, calafrios, febre, reações no local de aplicação da injeção que incluem dor, coceira e vermelhidão, problemas renais (aumento de creatinina e ureia no sangue, seguido de oligúria e anúria, insuficiência renal aguda, necrose tubular aguda, nefropatia tubular proximal, nefrose osmótica); contraindicado em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos; o risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem. Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido.
Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.
Meu tratamento constará do seguinte medicamento:
[] ciclofosfamida [] ciclosporina [] imunoglobulina humana
Local: Data:
Nome do paciente:
Cartão Nacional de Saúde:
Nome do responsável legal:
Documento de identificação do responsável legal:
Assinatura do paciente ou do responsável legal

UF:

CRM:

Médico Responsável:

Assinatura e carimbo do médico Data://		
Data:/		
	Data:/	



COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

LAUDO DE SOLICITAÇÃO, AVALIAÇÃO E AUTORIZAÇÃO DE MEDICAMENTO(S)

SOLICITAÇÃO DE MEDICAMENTO(S)								
CAMPOS DE PREENCHIMENTO EXCLUSIVO PELO MÉDICO SOLICITANTE								
1-Número do CNES* 2- Nome do estabelecimento de saúde so	olicitante							
3- Nome completo do Paciente*				γ 5-Pes	o do pac	iente*		
						kg		
4- Nome da Mãe do Paciente*				6-Altu	ra do pa			
		8- Qua	ntidade	solicita	ada*	cm		
7- Medicamento(s)*	1º mês	2º mês	3º mês	4º mês	5º mês	6º mês		
2								
3 4								
5								
6						\longrightarrow		
9- CID-10* 10- Diagnóstico								
11- Anamnese*						=		
12- Paciente realizou tratamento prévio ou está em tratamento da doença?*								
□ NÃO □ SIM. Relatar:								
13- Atestado de capacidade*						$\overline{}$		
A solicitação do medicamento deverá ser realizada pelo paciente. Entretanto, fica dispaciente considerado incapaz de acordo com os artigos 3º e 4º do Código Civil. O paciente				da prese	nça físic	a do		
□ NÃO □ SIM. Indicar o nome do responsável pelo paciente, o qual	0 0 00.1010	20.0000	ωρω <u>-</u> .					
poderá realizar a solicitação do medicamento Nome do respons			esponsá	vel		— J		
14- Nome do médico solicitante*		17- As:	sinatura e	carimbo	do médi	co* \		
√15- Número do Cartão Nacional de Saúde (CNS) do médico solicitante* √ 16- Data da solicitac	cão*							
						J		
18-CAMPOS ABAIXO PREENCHIDOS POR*: Paciente Mãe do paciente	Responsá	vel (descrit	o no item	13) Пм	1édico so	licitante		
<u> </u>	CPF	701 (4000111	<u> </u>	.0)				
19- Raça/Cor/Etnia informado pelo paciente ou responsável*) c ²⁰ ·	Telefone	(s) para d	ontato d	o pacient	e		
Branca Amarela Preta Indígena. Informar Etnia:						\longrightarrow		
Parda Sem informação								
21- Número do documento do paciente	23-	Assinatura	do respor	nsável pelo	o preenchi	mento*		
22- Correio eletrônico do paciente	7							

^{*} CAMPOS DE PREENCHIMENTO OBRIGATÓRIO