

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 - Mucopolissaridose TIPO I</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	ABERTURA PROCESSO	MONITORIZAÇÃO	CID-10
Medicamentos	(1ª vez)	(Renovação de Exames)	Médico Especialista
MUCOPOLISSARIDOSE TIPO I (Protocolo MS) Laronidase 0,58 mg/ml injetável – frasco 5MI * Atualizado em 12/04/2018.	 Informação médica sobre a condição clínica do paciente e a presença dos sintomas e sinais característicos para o diagnóstico clínico; Exames laboratoriais confirmatórios do diagnóstico: Atividade da enzima alfa-L-iduronidase (IDUA) em plasma, fibroblastos ou leucócitos E atividade da enzima de referência na mesma amostra e pelo mesmo método E Dosagem urinária de Glicosaminaoglicanos totais (GAGs) ou de sulfatos de heparan e dermatan (DS) OU Atividade da enzima alfa-L-iduronidase (IDUA) em plasma, fibroblastos, leucócitos ou em papelfiltro E atividade da enzima de referência na mesma amostra e pelo mesmo método E exame genético com presença de mutações patogênicas em homozigose ou heterozigose composta no gene IDUA. Questionário de qualidade de vida validado; 	- Laudo médico informando a evolução do quadro clínico do paciente com avaliações atualizadas do peso e altura, da pressão arterial, da hepatimetria e da mobilidade articular; e a adesão ao número de infusões previstas no período; Periodicidade: semestral - Dosagem urinária de glicosaminoglicanos totais (GAGs); Periodicidade: semestral. - Questionário de qualidade de vida validado; Periodicidade: anual.	E76.0 Tratamento é recomendado que seja feito por equipe em serviços especializados. Mucopolissaridose Tipo I (PCDT)



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



TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

LARONIDASE

Eu,_								(nome	do(a)	pacie	nte), de	claro te	er siď	lo info	rmado(a)
clara	amente sol	ore benefício	os, riscos, o	contraindicaç	ões e	principai	is efei	tos adver	sos rel	aciona	dos ao us	o de laro	onidase	e, indica	da para o
trata	amento da	mucopolissa	acaridose o	do tipo I.											
Os	termos	médicos	foram	explicados	е	todas	as	minha	s dú	úvidas	foram	resolv	⁄idas	pelo	médico
							(n	ome do m	nédico	que pr	escreve).				
Assi	m, declaro	que fui clara	amente inf	ormado(a) de	que	o medica	ment	o que pas	sso a re	eceber	pode traz	er os seg	uintes	benefíc	ios:
- me	lhora dos s	sintomas da	doença, co	omo da hepat	omeg	galia e da	rigide	z articula	r.						
Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos:															
- medicamento classificado na gestação como fator de risco B (estudos em animais não mostraram anormalidades, embora estudos															
em mulheres não tenham sido feitos; o medicamento deve ser prescrito com cautela);															
- efeitos adversos da laronidase: aqueles relatados em dois ou mais estudos foram erupção cutânea, urticária e febre;															
- cor	ntraindicaç	ão em casos	de hipers	ensibilidade (a	alergi	ia) ao fárr	maco	ou aos co	mpone	entes d	a fórmula				
														~	
		-		nto somente	-		-		-						-
	_		o tratame	nto for interr	ompi	do. Sei ta	ambér	n que cor	ntinuar	ei a se	r atendido	o(a), incli	usive s	e desist	ir de usar
o me	edicamento	0.													
Auto	orizo o Mir	nistário da 9	Saúde e ac	Secretarias (da Sa	uído a fa	zorom	n uso de	inform	ാറ്റാ	relativas	ao mau :	tratam	ento d	lecde aue
		nonimato. (ue sa	iuue a ia	Zeren	i uso ue	111101111	ações	i Ciativas (ao meu	tiataiii	iento, u	lesue que
asse	gurauo o a	nominato. () 31111 ()	Nau											
Loc					Dat	ta:									
	me do pac														
		nal de Saúde													
Nome do responsável legal:															
Do	cumento d	e identificaç	ão do resp	oonsável legal	:										
		_											_		
				Assina	atura	do pacie	nte o	u do resp	onsáve	el legal					
Mé	dico Respo	onsável:		CRM:						UF:					
					Assi	inatura e Data		bo do me	édico						
ı						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 solicitante											
3- Nome completo do Paciente*				5-Pes	o do pac	iente*					
						kg *					
4- Nome da Mãe do Paciente*				6-Altu	ra do pa	ciente"					
7- Medicamento(s)*				solicitada*							
7- Medicamento(s)	1º mês	2º mês	3º mês	4º mês	5º mês	6º mês					
2											
3											
4											
5											
6						$\overline{}$					
9- CID-10* 10- Diagnóstico	<u> </u>										
11- Anamnese*											
12- Paciente realizou tratamento prévio ou está em tratamento da doença?*						$\overline{}$					
□ NÃO □ SIM. Relatar:											
13- Atestado de capacidade*											
A solicitação do medicamento deverá ser realizada pelo paciente. Entretanto, fica d paciente considerado incapaz de acordo com os artigos 3º e 4º do Código Civil. O paciente				da prese	nça fisica	a do					
□ NÃO □ SIM. Indicar o nome do responsável pelo paciente, o qual											
poderá realizar a solicitação do medicamento Nome do responsá											
14- Nome do médico solicitante*											
15- Número do Cartão Nacional de Saúde (CNS) do médico solicitante*, (16- Data da solicita	ıção*										
18 - CAMPOS ABAIXO PREENCHIDOS POR*: Paciente Mãe do paciente	Responsá	vel (descrit	o no item	13) [] N	lédico so	licitante					
Outro, informar nome:e	CPF										
19- Raça/Cor/Etnia informado pelo paciente ou responsável* ☐ Branca ☐ Amarela	20.	Telefone	(s) para d	contato de	o pacient	e					
☐ Branca ☐ Amarela ☐ Preta ☐ Indígena. Informar Etnia:	}										
Parda											
21- Número do documento do paciente	23-	Assinatura	do respor	nsável pelo	preenchi	mento*					
22- Correio eletrônico do paciente	\exists										

^{*} CAMPOS DE PREENCHIMENTO OBRIGATÓRIO