

# 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 - Psoríase</u>

- Cópia da carteira de identidade ou certidão de nascimento
- Cópia do CPF (facultativo)
- 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
PSORÍASE (Protocolo MS)	Para todos os medicamentos: - Laudo médico informando o grau de gravidade das lesões informado o valor do índice de extensão da psoríase – PASI ou do Índice de qualidade de vida em	Para todos os medicamentos - Índice PASI ou DLQI Periodicidade: semestral.	1400
Acitretina 10mg e 25mg caps.  Adalimumabe 40mg seringa	deramatologia (DLQI). Incluir no laudo, a informação sobre o uso de quaisquer medicamentos (validade 90 dias)	Para Acitretina: - Hemograma Completo, Uréia,	L40.0 L40.1 L40.4
(acima 6 anos)	Para Calcipotriol:	Creatinina, Colesterol total e frações, TGO, TGP. Periodicidade: Mensal, nos	L40.8
Calcipotriol 50mcg/g pomada	Cálcio Sério (validade 90 dias)	primeiros 3 meses de tratamento e, após, trimestral.	Dermatologista
Ciclosporina 100mg/ml sol. Oral; 25mg; 50mg e 100mg caps.	Para Todos, exceto calcipotriol: - Hemograma Completo, Uréia, Creatinina, AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina, Gama-GT,(validade 90	- Beta HCG atual em mulheres em idade fértil Periodicidade:	
Clobetasol 0,5mg/g creme e sol	dias) - Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico	Mensal -Para crianças: Raios-X de mãos e punhos. Periodicidade:	
capilar	que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.	Anual.	
Etanercepte 25mg (abaixo de 18 anos) e 50mg seringa	Para Acitretina: - Bilirrubina, Colesterol total e frações, triglicerídeos	Para Ciclosporina: - Uréia, Creatinina.	
Metotrexato 2,5mg comp. e 25mg/ml sol. inj.	e glicose (validade 90 dias) - Para Crianças: Raio X de mãos e punhos (validade 1	Periodicidade: Mensal.  Para Metotrexato:	
Secuquinumabe 150 mg/mL	ano)	- Hemograma Completo, Uréia, Creatinina, TGO, TGP,	
injetável (acima de 18 anos)	Para Ciclosporina - Bilirrubinas, Colesterol total e frações, triglicerídeos, sódio, magnésio, potássio, ácido úrico	Fosfatase Alcalina, Gama-GT, albumina, glicose.	
Ustequinumabe 45 mg/0,5 mL injetável	e EAS. (validade 90 dias) - PPD, HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-	Periodicidade: Mensal nos primeiros 3 meses de tratamento e, após, trimenstral.	
	HIV (validade 1 ano); - Laudo de Raio X de tórax (validade 1 ano);	- Beta HCG atual em mulheres	
	Para Metotrexate: - Albumina, EAS (validade 90 dias);	em idade fértil Periodicidade: Mensal	
* Atualizado em 30/06/2020.	- PPD, HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti- HIV (validade 1 ano);	Para Adalimumabe, Etanercepte, Secuquinumabe e	
	- Laudo de Raio X de tórax (validade 1 ano);	Ustequinumabe: - Hemograma Completo,	
	<ul> <li>Para Adalimumabe, Etanercepte, Secuquinumabe e Ustequinumabe:</li> <li>Proteína C reativa (PCR), EAS (validade 90 dias);</li> </ul>	Creatinina, TGO, TGP, Fosfatase Alcalina, Gama-GT e	
	- Laudo de Raios-X de tórax ( validade 1 ano) - PPD, HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti- HIV (validade 1 ano).	PCR Periodicidade: trimestral	



(hepatite);

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



# TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE ADALIMUMABE, ACITRETINA, CALCIPOTRIOL, CICLOSPORINA, CLOBETASOL, ETANERCEPTE, METOTREXATO E SECUQUINUMABE, USTEQUINUMABE.

Г	(nama da (a) nacionta) doclara tarcida informada (a) cobre hanafícias viscos
	(nome do (a) paciente), declaro ter sido informado (a) sobre benefícios, riscos
	ões e principais efeitos adversos relacionados ao uso de <u>clobetasol, calcipotriol, acitretina, metotrexato, ciclosporina</u>
	e, etanercepte, secuquinumabe e ustequinumabe indicados para o tratamento de psoríase. Os termos médicos foran
explicados e t	codas as dúvidas foram esclarecidas pelo médico (nome do médico que
prescreve).	
Assim, declar	o que fui claramente informado (a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer os seguintes benefícios: -
melhora dos s	intomas da doença;
– melhora da	aparência das lesões na pele, com melhora da qualidade de vida. Fui também informado (a) a respeito das seguinte
contraindicaç	ões, potenciais efeitos adversos e riscos:
<ul><li>calcipotriol</li></ul>	, adalimumabe, secuquinumabe e ustequinumabe: medicamentos classificados na gestação como fator de risco l
(estudos em a	animais não mostraram anormalidades, embora estudos em mulheres não tenham sido feitos; o medicamento deve se
prescrito com	cautela);
- clobetasol	e ciclosporina: medicamentos classificados na gestação como fator de risco C (estudos em animais mostraran
anormalidade	s nos descendentes, porém não há estudos em humanos; o risco para o bebê não pode ser descartado, mas un
benefício pote	encial pode ser maior que os riscos);
– acitretina e	metotrexato: medicamentos classificados na gestação como fator de risco X (seu uso é contraindicado em gestantes ou
em mulhere	s planejando engravidar); – efeitos adversos do ácido salicílico: vermelhidão, ressecamento, queimadura
hiperpigment	ação temporária, formação de crostas; – efeitos adversos do alcatrão mineral: irritação da pele e queimação;
– Efeitos adve	ersos do <b>clobetasol</b> : piora da lesão, surgimento ou piora da coceira, inchaço, dor, ardor ou vermelhidão no local onde fo
usado o medi	camento; em casos de uso prolongado e em áreas extensas, alterações na pele, aumento do crescimento dos pelos no
corpo, sinais	e sintomas do 64 excesso de hormônios da adrenal (aumento da pressão arterial, aparecimento de espinhas, estrias
inchaços, gar	nho de peso inesperado, dor óssea, problemas nos olhos, dor de cabeça); — efeitos adversos do calcipotriol
eventualment	e irritação local transitória, dermatite facial, com aparecimento de coceira, inchaço, dor, ardor ou vermelhidão na pele;
– Efeitos adve	ersos da <b>acitretina</b> : dores musculares, dores nas articulações, dores de cabeça, náuseas, vômitos, secura das mucosas
perda de cab	elo, sede não usual, irritação, secura nos olhos, alteração do paladar, sensibilidade aumentada à luz solar, unha
quebradiças, <sub>l</sub>	prisão de ventre, diarreia, cansaço, aumento do suor, elevação dos níveis de colesterol e triglicerídios; efeitos mais raros
cheiro anorm	al da pele, alergias na pele, inflamação da garganta, inflamação do pâncreas (pancreatite) e inflamação do fígado

- Efeitos adversos do **metotrexato**: problemas gastrointestinais com ou sem sangramento, diminuição no número de glóbulos brancos no sangue, diminuição no número de plaquetas, aumento da sensibilidade da pele aos raios ultravioleta, feridas na boca, inflamação nas gengivas, inflamação na garganta, espinhas, perda do apetite, palidez, coceira, náuseas e vômitos; mais raros e dependendo da dose utilizada: cansaço associado à formação de bolhas e com perda de regiões da pele e de mucosas (síndrome de

Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica) e problemas graves de pele; também pode facilitar o estabelecimento ou agravar infecções;

- Efeitos adversos de ciclosporina: problemas nos rins e no fígado, tremores, aumento da quantidade de pelos no corpo, hipertensão, crescimento da gengiva, aumento dos níveis de colesterol e triglicerídios, formigamentos, dor no peito, batimentos rápidos do coração, convulsões, confusão, ansiedade, depressão, fraqueza, dores 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 do **adalimumabe e etanercepte**: reações no local da aplicação da injeção como dor e coceiras, dor de cabeça, tosse, náuseas, vômitos, febre, cansaço, alteração na pressão arterial; reações mais graves: infecções oportunísticas fúngicas e bacterianas do trato respiratório superior, 65 como faringite, rinite, laringite, tuberculose, histoplasmose, aspergilose e nocardiose, podendo, em casos raros, ser fatal;
- Efeitos adversos do **secuquinumabe** e **ustequinumabe**: reações no local da aplicação da injeção como dor e vermelhidão, tonturas, diarreia, vômitos, enjôos, nasofaringite, dor de cabeça, infecções oportunísticas fúngicas e bacterianas do trato respiratório superior, como faringite, rinite, laringite, coceiras, dores musculares e nas articulações;
- Medicamentos contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula; acitretina também é contraindicada em casos de alergia à vitamina A e seus derivados.
- Alguns medicamentos biológicos aumentam o risco de tuberculose, devendo ser realizada antes do início do tratamento pesquisa de infecção ativa ou de tuberculose latente, para tratamento apropriado; 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. Sei também que continuarei ser atendido (a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

( ) Sim ( ) Não			
Meu tratamento constará do(s)	seguinte(s) medicamento(s):		
( ) clobetasol ( ) Etanercepte	( ) Adalimumabe ( ) calcipotrio	ol ( ) acitretina ( )	Secuquinumabe ( ) metotrexato ( ) ciclosporin
( ) Ustequinumabe			
Local:	Data:		
Nome do paciente:			
Cartão Nacional de Saúde:			
Nome do responsável legal:			
Documento de identificação do resp	oonsável legal:		
	Assinatura do pacien	te ou do responsável le	gal
Médico Responsável:	CRM:		UF:
_			
	Assinatura e c	carimbo do médico	
	Data	1 1	



### 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  Nom			Nome do responsável					
14- Nome do médico solicitante*								
√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		
	CPF	701 (4000111	<u> </u>	.0)				
19- Raça/Cor/Etnia informado pelo paciente ou responsável*	) c <sup>20</sup> ·	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							

<sup>\*</sup> CAMPOS DE PREENCHIMENTO OBRIGATÓRIO