



## DOCUMENTOS NECESSÁRIOS PARA OS MEDICAMENTOS DO COMPONENTE ESPECIALIZADO DE ACORDO COM OS PROTOCOLOS CLÍNICOS E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS

SITUAÇÃO CLÍNICA Medicamentos	ABERTURA PROCESSO (1ª vez)	MONITORIZAÇÃO (Renovação de Exames)	CID-10 Médico Especialista
<b>ACNE GRAVE</b> (Protocolo MS)  Isotretinoína 10mg e 20mg cáps.  <a href="#">Acne Grave</a>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo de Solicitação, Avaliação e Autorização de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica original (LME)</li><li>- Colesterol Total e frações, Triglicerídeos e ALT/TGP e AST/TGO (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Beta HCG (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</li><li>- Informar em laudo médico ou no LME o tempo de tratamento e medicamentos utilizados anteriormente.</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Colesterol Total e frações, Triglicerídeos, ALT/TGP e AST/TGO. <b>Periodicidade:</b> aos 30 dias e, após, trimestral.</li><li>- BHCG para mulheres em idade fértil. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</li></ul>	<b>L70.0</b> <b>L70.1</b> <b>L70.8</b>  Dermatologista (Preferencialmente)  <a href="#">Acne Grave</a> (PCDT)
<b>ACROMEGALIA</b> (Protocolo MS)  Cabergolina 0,5mg comp.  Lanreotida 60mg, 90mg e 120mg seringa preenchida  Octreotida 0,1mg/ml ampola, 20mg e 30mg pó para suspensão F/A  <a href="#">Acromegalia</a>	<ul style="list-style-type: none"><li>- LME contendo informações sobre a clínica do paciente e se há contra-indicação ou refratariedade ao tratamento cirúrgico (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Dosagem de GH e IGF-1 basal e teste de supressão de GH após sobrecarga de glicose (dispensado se o paciente for diabético) (<b>validade 180 dias</b>);</li><li>- Ressonância magnética de sela turca, preferencialmente, ou tomografia computadorizada (<b>validade 24 meses</b>);</li><li>- Glicose de jejum, cortisol, TSH, T4 livre, prolactina, LH, FSH, testosterona total (para homens) (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de GH e IGF-1 basais e teste de supressão de GH após sobrecarga de glicose (dispensado se o paciente for diabético). <b>Periodicidade:</b> Trimestral até um ano após controle da doença, e depois anualmente.</li></ul>	<b>E22.0</b>  Endocrinologista (Exclusivamente)  Devem ser atendidos em serviços especializados em Neurocirurgia com endocrinologia ou neuroendocrinologia, preferentemente de centros de referência.  <a href="#">Acromegalia</a> (PCDT)
<b>ANEMIA EM PACIENTES COM INSUFICIÊNCIA RENAL CRÔNICA</b> (Protocolo MS)  Alfaepoetina/Eritropoetina Recombinante Humana 1.000 UI, 2.000 UI, 3.000 UI, 4.000 UI, 10.000 UI  <a href="#">Anemia na Doença Renal Crônica</a> <a href="#">Alfaepoetina-Eritropoetina_MS</a>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma Completo (<b>validade 30 dias</b>);</li><li>- Índice de Saturação de Transferrina (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Ferritina Sérica (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Creatinina sérica (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Informação do estágio da DRC, e se paciente encontra-se em Terapia Renal Substitutiva – hemodiálise ou diálise peritoneal, descrito no próprio LME ou em laudo médico à parte (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemoglobina e Hematócrito. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</li><li>- Ferritina sérica, índice de saturação de transferrina e hemograma completo. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</li><li>- Creatinina sérica. <b>Periodicidade:</b> Anual.</li></ul>	<b>N18.0</b> <b>N18.8</b>  Nefrologista (Exclusivamente)  Devem ser acompanhados em serviços especializados de nefrologia com terapia renal substitutiva (hemodiálise e diálise peritoneal).

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

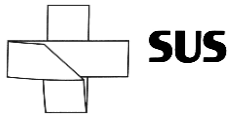
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



			<a href="#">Anemia em pacientes com Insuficiência Renal Crônica - Alfaepoetina (PCDT)</a>
<p><b>ANEMIA EM PACIENTES COM INSUFICIÊNCIA RENAL CRÔNICA – REPOSIÇÃO DE FERRO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Sacarato de Hidróxido de Ferro III 100mg/5mL EV amp.</b></p> <p><a href="#">Anemia na Doença Renal Crônica - Reposição de Ferro - Sacarato Hidroxido de Ferro MS</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma Completo, Hematócrito e hemoglobina (<b>validade 30 dias</b>);</li><li>- Índice de Saturação de Transferrina (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Ferritina sérica (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Creatinina Sérica (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Informação do estágio da DRC, se paciente está em programa de hemodiálise, descrito no próprio LME ou em laudo médico à parte. Caso paciente esteja em tratamento conservador ou diálise peritoneal informar se paciente usou ferro oral e apresentou intolerância gastrointestinal, inadequada adesão ou resposta insuficiente (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemoglobina e hematócrito. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</li><li>- Ferritina sérica, Índice de saturação de transferrina e Hemograma completo. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</li></ul>	<p><b>N18.0</b> <b>N18.8</b></p> <p>Nefrologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser acompanhados em serviços especializados de hemodiálise/nefrologia.</p> <p><a href="#">Anemia em pacientes com Insuficiência Renal Crônica - Reposição de Ferro (PCDT)</a></p>
<p><b>ANEMIA HEMOLÍTICA AUTOIMUNE (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Ciclofosfamida 50mg drágea</b></p> <p><b>Ciclosporina: cáps. de 25mg, 50mg e 100mg e solução oral com 100mg/mL em frasco de 50 ml.</b></p> <p><b>Imunoglobulina humana: frasco com 2,5g, 5g.</b></p> <p><a href="#">Anemia Hemolítica Autoimune</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo;</li><li>- Teste de Coombs direto;</li><li>- Teste para comprovação de hemólise: Reticulócitos <u>ou</u> Desidrogenase láctica (DHL) <u>ou</u> Dosagem de haptoglobina <u>ou</u> Bilirrubina (total e frações).</li><li>- <b>Identificação do subtipo:</b><ul style="list-style-type: none"><li>* Para anemia por anticorpos quentes: detecção do anticorpo ligado por anti-IgG ou anti-IgA, <b>OU</b></li><li>* Para doença das aglutininas a frio (crioaglutininas): apresentar complemento ligado por anti-C3 e pesquisa de crioaglutininas positiva com títulos superiores a 1:40, <b>OU</b></li><li>* Para hemoglobinúria paroxística a frio: apresentar anticorpo ligado por anti-IgG, com teste de Donath-Landsteiner positivo.</li></ul></li><li>- <b>Para Ciclosporina:</b><ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina e aferição da pressão arterial.</li></ul></li></ul> <p><b>* Validade dos exames - 90 dias.</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma com contagem de plaquetas, DHL, reticulócitos e haptoglobina (a Hemoglobina deve ser mantida acima de 10 g/dl para garantir melhora dos sintomas clínicos). <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</li><li>- <b>Para Ciclofosfamida:</b><ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo. <b>Periodicidade:</b> Mensal ou em caso de mudança de dose.</li></ul></li><li>- ALT, AST, GGT e bilirrubinas. <b>Periodicidade:</b> Mensal até 6 meses, depois trimestralmente.</li><li>- <b>Para Ciclosporina:</b><ul style="list-style-type: none"><li>- Nível sérico do fármaco, creatinina e aferição da pressão arterial. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</li></ul></li><li>- <b>Para Imunoglobulina:</b><ul style="list-style-type: none"><li>- Nível sérico de Creatinina e hemograma.</li></ul></li></ul>	<p><b>D59.0</b> <b>D59.1</b></p> <p>Hematologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados em Hematologia.</p> <p><a href="#">Anemia Hemolítica Autoimune (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

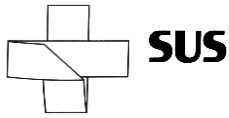
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



		<b>Periodicidade:</b> Trimestral.	
<p><b>ANGIOEDEMA</b> <b>(Protocolo Estadual)</b></p> <p><b>Ácido tranexâmico 250mg comp.</b></p> <p><b>Danazol 100mg cáps. (Protocolo MS)</b> <b>(Indisponível - Nota Técnica nº 021/2024)</b></p> <p><b>Icatibanto 10mg/mL seringa preenchida</b></p> <p><a href="#">Angioedema</a></p> <p>*atualizado em 08/02/2022</p>	<p><b>Todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de complemento C4 (sem validade);</li><li>- Dosagem da fração C1-INH quantitativo (sem validade);</li><li>- Dosagem da fração C1-INH funcional (sem validade).</li></ul> <p><b>Para Danazol:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico descrevendo a frequência dos episódios de angioedema e situações que contraindiquem o uso do danazol: (1) Mulher com sangramento genital de origem desconhecida; (2) Disfunção grave hepática, renal ou cardíaca; (3) Gravidez ou lactação; (4) Porfiria; (5) hipersensibilidade ou intolerância ao medicamento; (6) Neoplasia de próstata.(validade 90 dias)</li></ul>	<p>Apenas <b>Danazol:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hematócrito e hemoglobina, TGO, TGP, gama GT, fosfatase alcalina;</li><li>- Colesterol total e frações, triglicerídeos;</li><li>- Exame qualitativo de urina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Ultrassonografia abdominal.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p>	<p><b>D84.1</b></p> <p>Alergista e Imunologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Angioedema</a> <a href="#">(PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>ARTRITE PSORÍACA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Adalimumabe 40mg seringa</b></p> <p><b>Certolizumabe pegol 200mg/ml - injetável (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Ciclosporina 25mg, 50mg e 100mg cáps. e 100mg/ml solução oral</b></p> <p><b>Etanercepte 25mg e 50mg seringa</b></p> <p><b>Golimumabe 50mg injetável (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Infliximabe 100mg F/A</b></p> <p><b>Leflunomida 20mg comp.</b></p> <p><b>Metotrexato 25mg/ml solução injetável e 2,5mg comp.</b></p> <p><b>Naproxeno 500mg comp.</b></p> <p><b>Sulfassalazina 500mg comp.</b></p> <p><b>Secuquinumabe 150 mg/mL injetável (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Tofacitinibe 5mg</b></p> <p><a href="#">Artrite Psoriaca</a></p> <p>* atualizado em 18/01/2021</p>	<p><b>Para Todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Exigido uma única vez na abertura de processo, não necessário para substituição de medicamentos:<ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo de imagem (Raios-X ou Ressonância Magnética) da(s) área(s) afetada(s) (validade 1 ano);</li></ul></li><li>- Necessário para abertura e nas substituições de medicamentos:<ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo médico contendo valor do índice da atividade da doença segundo o componente predominante (DAPSA ou ASDAS ou LEI ou PASI) (validade 3 meses)</li><li>o Hemograma, contagem de plaquetas, AST/TGO, ALT/TGP, creatinina, uréia, Proteína C Reativa, Velocidade de hemossedimentação (VHS) (validade 3 meses).</li></ul></li></ul> <p><b>Para Adalimumabe, CertolizumabePegol, Etanercepte, Golimumabe, Infliximabe e Secuquinumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- PPD (validade 2 anos);</li><li>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano).</li><li>- Laudo de Raios-X de tórax (validade 1 ano)</li><li>- Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.</li></ul>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo detalhando a evolução clínica contendo o valor do índice composto de atividade da doença - <i>MinimalDiseaseActivity</i>(MDA) e a resposta terapêutica utilizando o DAPSA; e</li><li>- Hemograma, contagem de plaquetas, AST/TGO, ALT/TGP, creatinina e uréia.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral</p>	<p><b>M07.0 M07.2 M07.3</b> Reumatologista (Preferencialmente)</p> <p>Devem ser atendidos por equipe em serviço especializado, que conte com reumatologista ou médicos com experiência e familiaridade com manifestações clínicas próprias desta doença.</p> <p><a href="#">Artrite Psoriaca</a> (PCDT)</p>
---	--	--	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

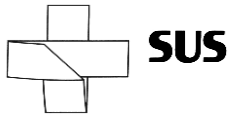
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>ARTRITE REATIVA - DOENÇA DE REITER (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Sulfassalazina 500mg comp.</b></p> <p><a href="#">Artrite Reativa</a></p> <p>* atualizado em 10/08/2021</p>	<p>- Quadro clínico de monoartrite ou oligoartrite assimétrica predominantemente de membros inferiores, com história comprovada ou sugestiva de infecção genitourinária ou gastrointestinal nas 4 semanas anteriores ao aparecimento dos sinais articulares.</p> <p>(Validade 90 dias).</p>	<p>- Hemograma completo, EAS, Velocidade de sedimentação globular ou hemossedimentação.</p> <p><b>Periodicidade:</b> no primeiro mês e após, a cada 6 meses.</p>	<p><b>M02.3</b> <b>M02.1</b> <b>M03.2</b> <b>M03.6</b></p> <p>Reumatologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Artrite Reativa (PCDT)</a></p>
<p><b>ARTRITE REUMATÓIDE E ARTRITE IDIOPÁTICA JUVENIL (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Abatacepte 250mg injetável – intravenoso (Indisponível - Nota Técnica 003/2023)</b></p> <p><b>Abatacepte 125mg injetável - Subcutâneo (acima de 18 anos) (Indisponível - Nota Técnica 003/2023)</b></p> <p><b>Adalimumabe 40mg injetável - Frasco-ampola (uso pediátrico – 2 a 18 anos)</b></p> <p><b>Adalimumabe 40mg injetável – seringa</b></p> <p><b>Azatioprina 50mg comp.</b></p> <p><b>Baricitinibe 2mg e 4mg comp. (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Certolizumabe pegol 200mg/ml - injetável (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Ciclosporina 25mg, 50mg e 100mg cáps. e sol. Oral 100mg/ml</b></p> <p><b>Etanercepte 25mg e 50mg injet.</b></p> <p><b>Golimumabe 50mg – injet. (acima de 18 anos)</b></p>	<p><b>Para Todos:</b></p> <p>- Exigido somente uma única vez na abertura de processo, não necessário para substituição de medicamentos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo de imagem (Raios-X ou Ressonância Magnética) da(s) área(s) afetada(s) (validade 1 ano);</li><li>o Fator reumatoide sérico OU anti-CCP (sem validade).</li></ul> <p>- Necessário para abertura e nas substituições de medicamentos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Índice Combinado de Atividade da Doença (ICAD): DAS 28 OU SDAI OU CDAI (validade 3 meses)</li><li>o Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP, Proteína C Reativa, VHS (validade 3 meses).</li></ul> <p><b>Para Hidroxicloroquina:</b></p> <p>- Avaliação oftalmológica (validade 1 ano).</p> <p><b>Para Ciclosporina, Leflunomida, Metotrexato e Naproxeno:</b></p> <p>- Creatinina e uréia (validade 3 meses).</p> <p><b>Para Abatacepte, Adalimumabe, Baricitinibe, Certolizumabe pegol, Etanercepte, Golimumabe, Infliximabe, Rituximabe, Tocilizumabe, Tofacitinibe e Upadacitinibe:</b></p> <p>- Creatinina e uréia (validade 3 meses);</p> <p>- PPD (validade 2 anos).</p> <p>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano).</p> <p>- Laudo de Raio X de tórax (validade 1 ano)</p> <p>- Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.</p>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <p>- Índice Combinado de Atividade da Doença (ICAD): <b>DAS 28 OU SDAI OU CDAI</b>.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral. Se remissão sustentada e sem eventos adversos, semestral.</p> <p>- Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP, creatinina.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral. Se remissão sustentada e sem eventos adversos, semestral</p> <p><b>Para Hidroxicloroquina:</b></p> <p>- Avaliação oftalmológica.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p><b>Para Tocilizumabe:</b></p> <p>- Colesterol total, HDL, LDL e triglicerídeos.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p>	<p><b>M05.0 (exceto Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M05.1 (somente para Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M05.2 (somente para Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M05.3 (exceto Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M05.8 (exceto Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M06.0 exceto Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M06.8 (exceto Azatioprina e Ciclosporina)</b></p> <p><b>M08.0 (exceto Abatacepte 125mg injetável, Baricitinibe, Certolizumabe, Golimumabe, Rituximabe, Tofacitinibe e Upadacitinibe)</b></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



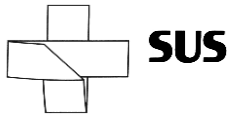
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA  
FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL



<p>Infliximabe 100mg injetável</p> <p>Hidroxicloroquina 400mg comp.</p> <p>Leflunomida 20mg comp.</p> <p>Metotrexato 2,5mg comp. e 25mg/ml injetável</p> <p>Naproxeno 500mg comp.</p> <p>Rituximabe 500mg F/A – injet. (acima de 18 anos)</p> <p>Sulfassalazina 500mg comp.</p> <p>Tocilizumabe 20mg/ml</p> <p>Tofacitinibe 5mg – comp (acima de 18 anos)</p> <p>Upadacitinibe 15 mg - comp. (acima de 18 anos)</p> <p><a href="#">Artrite Reumatoide e Idiopatica Juvenil</a></p> <p>*atualizado em 12/05/2022</p>			<p>Reumatologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Artrite Reumatoide e Artrite Idiopática Juvenil (AIJ)</a> (PCDT)</p>
---	--	--	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

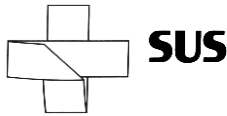
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>ASMA GRAVE</b> (Protocolo MS)</p> <p>Budesonida 200mcg cápsula inalante ou pó inalante ou aerossol bucal</p> <p>Formoterol 12mcg cápsula inalante ou pó inalante</p> <p>Formoterol + budesonida 6+200mcg e 12+400mcg cápsula inalante ou pó inalante</p> <p>Mepolizumabe 100mg/mL injetável (acima 18 anos)</p> <p>Omalizumabe 150mg seringa preenchida (acima de 6 anos)</p> <p><a href="#">Asma Grave</a></p> <p>* atualizado em 18/04/2022</p>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <a href="#">Formulário de inclusão Asma</a></li><li>- Espirometria para pacientes acima de 5 anos (validade 180 dias).</li></ul> <p><b>*ATENÇÃO:</b> Na impossibilidade da realização da espirometria, deverá apresentar justificativa pormenorizada desta impossibilidade em relatório médico para avaliação.</p> <p><b>Para Mepolizumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma (validade 90 dias);</li><li>- Laudo de exame de imagem do Tórax (Raio-X em PA e Perfil ou tomografia computadorizada) (validade 360 dias).</li><li>- Teste de Controle de Asma - ACT do mês anterior a prescrição.</li></ul> <p><b>Para Omalizumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma (validade 90 dias);</li><li>- IgE total (validade 90 dias);</li><li>- IgE específica positiva ou teste cutâneo de leitura imediata positivo (sem validade);</li><li>- Laudo de exame de imagem do Tórax (Raio-X em PA e Perfil ou tomografia computadorizada) (validade 360 dias).</li><li>- Teste de Controle de Asma - ACT do mês anterior a prescrição.</li></ul> <ul style="list-style-type: none"><li>- <a href="#">pacientes abaixo de 12 anos.</a></li><li>- <a href="#">pacientes acima de 12 anos.</a></li></ul>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Espirometria.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p><b>Para Omalizumabe e Mepolizumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico informando resposta ao tratamento e o número de exacerbações no período;</li><li>- ACT do último mês.</li></ul> <ul style="list-style-type: none"><li>- <a href="#">pacientes abaixo de 12 anos.</a></li><li>- <a href="#">pacientes acima de 12 anos.</a></li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral</p>	<p><b>J45.0</b> <b>J45.1</b> <b>J45.8</b></p> <p>Pneumologista Alergista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Asma</a> (PCDT)</p>
<p><b>ASMA</b> (Protocolo Estadual)</p> <p>Salmeterol + fluticasona 25mcg + 125mcg aerossol</p> <p>Montelucaste 4mg sachê e comp.</p> <p><a href="#">Asma</a></p> <p>* atualizado em 19/01/2024</p>	<p>- <a href="#">Formulário de inclusão para Asma.</a></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Espirometria para pacientes acima de 5 anos (validade 180 dias).</li></ul> <p><b>*ATENÇÃO:</b> Na impossibilidade da realização da espirometria, deverá apresentar justificativa pormenorizada desta impossibilidade em relatório médico para avaliação.</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Espirometria.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>J45.0</b> <b>J45.8</b> <b>J45.9</b></p> <p>Pneumologista Alergista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Protocolo Estadual para Utilização dos medicamentos Salmeterol + Fluticasona e Montelucaste, no tratamento da Asma</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>Atrofia Muscular Espinhal 5q tipos I e II (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Nusinersena 2,4 mg/mL - injetável</b></p> <p><b>Risdiplam 0,75 mg/mL – pó para solução oral</b></p> <p><a href="#">Atrofia Muscular Espinhal Tipo I e II</a></p> <p><b>*atualizado em 18/07/2023</b></p>	<p>- Para abertura de processo:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Resultado laboratorial genético confirmando AME 5q (qPCR ou MLPA ou NGS) e presença de até três cópias de SMN2 (sem validade);</li><li>○ Laudo médico informando a evolução clínica, as condições de nutrição e hidratação atuais do paciente e se paciente for:<ul style="list-style-type: none"><li>▪ pré-sintomático: informar histórico familiar de AME;</li><li>▪ sintomáticos: informar a data de início dos sintomas (validade 90 dias);</li></ul></li><li>○ Cartão de vacinação ou declaração de vacinação atualizada (validade 30 dias);</li><li>○ Questionário de avaliação clínica de pacientes com ame 5q tipos I e II (validade 90 dias) (link questionário – apêndice 1 do PCDT-MS)</li></ul> <p>- Para substituição de medicamentos, necessário apenas:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Relatório médico descrevendo os motivos para substituição do medicamento, conforme os critérios do PCDT-MS (validade 90 dias)</li><li>○ Questionário de avaliação clínica de pacientes com ame 5q tipos I e II (validade 90 dias)</li></ul>	<p>- Questionário de avaliação clínica de pacientes com AME 5q tipos I e II. Períodicidade: trimestral.</p> <p>- Cartão de vacinação ou declaração de vacinação atualizada; Períodicidade: trimestral.</p>	<p><b>G12.0</b> <b>G12.1</b></p> <p><b>Equipe médica do Centro de Referência Estadual – Hospital Infantil Nossa Senhora da Glória (HINSG)</b></p> <p><a href="#">Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipos I e II (PCDT)</a></p>
<p><b>COLANGITE BILIAR PRIMÁRIA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Ácido Ursodesoxicólico 50 mg, 150mg e 300mg comp.</b></p> <p><a href="#">Colangite Biliar Primária</a></p> <p>*Atualizado em 13/11/19</p>	<p>- Laudo médico descrevendo o quadro clínico do paciente em LME;</p> <p>- AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina (FA), gama GT, bilirrubina, albumina sérica (<b>validade 3 meses</b>)</p> <p>- Exames que documentem dois dos critérios abaixo:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Duas dosagens séricas com valores acima do referência de fosfatase alcalina (FA) e/ou gama GT com intervalo mínimo de 6 meses (<b>sem validade</b>);</li><li>- Presença de Anticorpos antimitocondriais (AAM) ou Anticorpo Antinúcleo (AAN) (padrões específicos à imunofluorescência ou anti-gp210 e anti-sp-100 por Elisa) (<b>sem validade</b>);</li></ul> <p>- Biópsia Hepática de colangite destrutiva não-supurativa (<b>sem validade</b>).</p>	<p>- AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina (FA), gama GT, bilirrubina, albumina sérica; <b>Periodicidade:</b> semestral no primeiro ano, após anual.</p>	<p><b>K74.3</b></p> <p>Gastroenterologista Nutrólogo Proctologista (Preferencialmente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados, preferentemente em centros de referência em hepatologia.</p> <p><a href="#">Colangite Biliar Primária (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.





<p><b>COMPORTAMENTO AGRESSIVO NO TRANSTORNO DO ESPECTRO DO AUTISMO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Risperidona 1mg e 2mg comp.</b></p> <p><b>Risperidona sol. oral 1mg/ml solução oral</b></p> <p>Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo</p>	<p>- Ter idade maior ou igual a 5 anos;</p> <p>- Registro do valor da pressão arterial, idade e dados antropométricos: peso, altura e IMC;</p> <p>- Dosagens de colesterol total e frações;</p> <p>-Triglicerídeos;</p> <p>-Glicemia de jejum.</p> <p><b>(Validade 90 dias).</b></p>	<p>- Registro do valor da pressão arterial, idade e dados antropométricos: peso, altura e IMC. <b>Periodicidade:</b> em 3, 6 e 12 meses.</p> <p>- Dosagens de colesterol total e frações;</p> <p>- Triglicerídeos;</p> <p>- Glicemia de jejum;</p> <p>- Hemograma completo;</p> <p>- Prolactina.</p> <p><b>Periodicidade:</b> em 3 e 12 meses. Após, anualmente.</p>	<p><b>F84.0 / F84.1 F84.3 / F84.5 F84.8</b></p> <p>Psiquiatra Neurologista (Preferencialmente). Devem ter acesso a uma equipe multidisciplinar (incluindo, minimamente, um médico com experiência em saúde mental e um psicólogo).</p> <p><a href="#">Comportamento Agressivo no Transtorno do Espectro do Autismo (PCDT)</a></p>
<p><b>DERMATITE ATÓPICA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Ciclosporina 25, 50, 100 mg cápsula e 100 mg/ml solução oral</b></p> <p><a href="#">Dermatite atópica</a></p> <p>*Atualizado em 24/01/2024</p>	<p><a href="#">- Formulário para solicitação de medicamento para o tratamento de dermatite atópica</a></p> <p>- Hemograma, contagem de plaquetas, creatinina, uréia.</p>	<p>- Relato médico detalhando a evolução clínica contendo a pontuação atualizada da escala de avaliação da gravidade da doença. Utilizar a mesma escala mencionada no início de tratamento. <b>Periodicidade:</b> semestral.</p> <p>- Dosagem sérica de creatinina e uréia. <b>Periodicidade:</b> semestral.</p>	<p><b>L20.0 L20.8</b></p> <p>Alergologista ou Dermatologistas (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Dermatite atópica</a></p>
<p><b>DERMATOMIOSITE E POLIMIOSITE (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Azatioprina 50mg comp.</b></p> <p><b>Ciclosporina 25, 50 e 100mg comp. e solução oral 100 mg/mL</b></p> <p><b>Hidroxiclороquina 400mg comp.</b></p> <p><b>Imunoglobulina humana: frasco com 2,5g e 5g.</b></p> <p><b>Metotrexato 2,5mg comp. e 25mg/mL injetável</b></p>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <p>- Hemograma (<b>validade 90 dias</b>); <b>e</b></p> <p>- creatinofosfoquinase (CPK) <b>OU</b> aldolase <b>OU</b> desidrogenase láctica (DHL) <b>OU</b> AST/TGO e ALT/TGP (<b>validade 90 dias</b>); <b>e</b></p> <p>- Eletroneuromiografia compatível com miopatia ou biópsia muscular (<b>validade 1 ano</b>);</p> <p><b>Para Ciclosporina e Metotrexato:</b></p> <p>- creatinina e uréia (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p><b>Para Hidroxiclороquina:</b></p> <p>- Exame oftalmológico (<b>validade 1 ano</b>).</p> <p><a href="#">Dermatomiosite e Polimiosite</a></p> <p>*Atualizado em 13/11/19</p>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <p>- Hemograma Completo, ALT/TGP, AST/TGO. <b>Periodicidade:</b> trimestral.</p> <p><b>Para Ciclosporina, Imunoglobulina e metotrexato</b></p> <p>- Creatinina e uréia. <b>Periodicidade:</b> trimestral.</p> <p><b>Para Hidroxiclороquina:</b></p> <p>- Exame oftalmológico. <b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>M33.0 M33.1 M33.2 (exceto para hidroxiclороquina)</b></p> <p>Reumatologista (Preferencialmente)</p> <p>Recomenda-se que os pacientes sejam atendidos em serviços especializados em reumatologia ou de clínica médica.</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

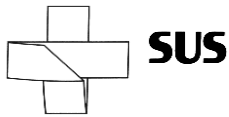
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><a href="#">Dermatomiosite e Polimiosite</a></p>			<p><a href="#">Dermatomiosite e Polimiosite (PCDT)</a></p>
<p><b>DEFICIÊNCIA DO HORMÔNIO DO CRESCIMENTO - HIPOPITUITARISMO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Somatropina 4UI e 12UI</b> F/A</p> <p>Deficiência do Hormônio do Crescimento</p>	<p><b><u>Para crianças e adolescentes:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Idade cronológica maior que 02 anos;</li><li>- Idade, peso e altura atuais;</li><li>- Curva de crescimento com ao menos duas medidas de peso e estatura com intervalo mínimo de 06 meses entre elas;</li><li>- Estadiamento puberal de Tanner;</li><li>- Altura dos pais biológicos;</li><li>- Descrição clínica em laudo médico ou no próprio LME, da deficiência de GH/hipopituitarismo e tratamentos prévios para tal agravo, se houver (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Laudo de radiografia de mãos e punhos com determinação de idade óssea;</li><li>- IGF-1, glicemia, TSH (e demais exames do eixo hipofisário no caso de panhipopituitarismo) e as reposições hormonais realizadas (<b>validade 180 dias</b>);</li><li>- Ressonância Magnética de hipófise, preferencialmente, ou Tomografia (<b>validade 24 meses</b>);</li><li>- Dois (2) testes para GH com datas e estímulos diferentes (com insulina, clonidina, levodopa ou glucagon). Validade do teste estímulo: 24 meses.</li></ul> <p><a href="#">Formulário Teste Provocativo Somatropina</a></p> <p>- Em casos com alterações anatômicas hipotálamo-hipofisária, história de tratamento com radioterapia e/ou deficiência associada a outros hormônios hipofisários, pode-se aceitar um teste.</p> <p><b><u>Para adultos:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Descrição clínica em laudo médico ou no próprio LME, da deficiência de GH/hipopituitarismo e tratamentos prévios para tal agravo, se houver;</li><li>- IGF-1, glicemia, TSH e demais exames do eixo hipofisário no caso de panhipopituitarismo, e as reposições hormonais realizadas (<b>validade 180 dias</b>);</li></ul>	<p><b><u>Para crianças e adolescentes:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Peso e estatura.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo de Radiografia de mãos e punhos (com idade óssea), glicemia em jejum, TSH e T4 livre.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de IGF-1 (Fator de Crescimento de Insulina Símile)</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual ou se houver mudança de dose.</p> <p><b><u>Para adultos:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de IGF-1.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual ou quando houver ajuste de dose.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Densitometria óssea, perfil lipídico, glicemia, TSH e T4 livre.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico declarando ausência de características acromegálicas e miocardiopatia hipertrófica.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>E23.0</b></p> <p>Endocrinologista (Exclusivamente)</p> <p><b>Devem passar por avaliação diagnóstica e ter acompanhamento terapêutico com endocrinologistas ou endocrinologistas pediátricos.</b></p> <p><a href="#">Deficiência do Hormônio de Crescimento - Hipopituitarismo (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



	<ul style="list-style-type: none"><li>- Colesterol total, HDL e triglicerídeos (validade 90 dias);</li><li>- Exame de imagem (Ressonância Magnética de hipófise, preferencialmente, ou Tomografia) – <b>(validade 24 meses)</b>;</li><li>- Um (1) teste de estímulo para GH (com insulina, GHRH-arginina ou glucagon);</li><li>- Densitometria óssea <b>(validade 12 meses)</b>.</li></ul>		
<p><b>DIABETES INSÍPIDO</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Desmopressina 0,1mg/ml aplicação nasal – frasco</b></p> <p><b>Desmopressina 0,2mg comp</b> (Indisponível – Ofício Circular n°39/2022/CGCEAF/DAF/SECTIE/MS)</p> <p><a href="#">Diabetes Insipido</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relatório de alta hospitalar ou exames que documentem a resposta à administração de desmopressina:<ul style="list-style-type: none"><li>o Dosagem de volume urinário em 24 hs;</li><li>o Dosagem sódio e glicose;</li><li>o Osmolalidade urinária e plasmática;</li></ul></li></ul> <p><b>(Validade 90 dias).</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Volume urinário em 24 hs, sódio plasmático e densidade urinária.</li></ul> <p>Periodicidade: Semestral até estabilização do volume urinário e do sódio plasmático, após anual.</p>	<p><b>E23.2</b></p> <p>Endocrinologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados com endocrinologista ou nefrologista.).</p> <p><a href="#">Diabete Insípido</a> (PCDT)</p>
<p><b>DIABETES - ANÁLOGO DA INSULINA DE LONGA DURAÇÃO</b> (Protocolo Estadual)</p> <p><b>Insulina Glargina 100UI/mL F/A</b></p> <p><b>Insulina Detemir 100UI/mL F/A</b></p> <p><a href="#">Diabetes - Análogo da Insulina de Longa Duração</a> (Protocolo Estadual)</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Três determinações nos últimos 12 meses dos exames de:<ul style="list-style-type: none"><li>• Hemoglobina glicada (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>• Glicemia de jejum (<b>validade 180 dias</b>);</li><li>• Glicemia pós-prandial (<b>validade 12 meses</b>).</li></ul></li><li>- Comprovação de pelo menos 2 episódios de hipoglicemia, num período de 6 meses, mediante apresentação de exames laboratoriais e/ou laudo de atendimento médico no momento da crise e/ou histórico de glicemia capilar;</li><li>- Informação se houve uso prévio das insulinas convencionais e esquema posológico utilizado, descrito no próprio LME ou em laudo médico à parte (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul> <p><a href="#">Formulário - solicitação de análogos de Insulina</a></p> <p><b>* Medicamentos dispensado apenas para maiores de 6 anos.</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemoglobina glicada;</li><li>- Glicemia de jejum;</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>E10/ E10.2 / E10.3</b> <b>E10.4 / E10.5/ E10.6</b> <b>E10.7/ E10.8 / E10.9</b> <b>E11/ E11.2 / E11.3</b> <b>E11.4 / E11.5/ E11.6</b> <b>E11.7/ E11.8 / E11.9</b></p> <p>Endocrinologista</p> <p><a href="#">Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Dispensação do Análogo de Insulina de Longa Duração (Glargina e/ou Detemir)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

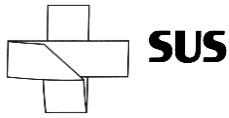
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DIABETES – MELLITUS TIPO I</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO RÁPIDA 100 UI/ML (TUBETES DE 3ML)</b></p> <p><b>Insulina Asparte 100 UI/mL (caneta de 3mL)</b></p> <p><a href="#">Diabetes Mellitus Tipo I</a></p>	<p>- Laudo médico detalhando o tipo de diabetes, o tempo de diagnóstico, o período de uso e quais insulinas utilizadas previamente e se houve ocorrência de hipoglicemias não relacionadas a fatores causais nos últimos três meses (validade 90 dias); <b>E</b></p> <p>- Duas determinações sanguíneas em dias diferentes: Hemoglobina glicada e Glicemia em jejum (validade 90 dias); <b>E</b></p> <p>- Cópia do registro de automonitorização glicêmica (relatório padrão diário) dos últimos 30 dias, preferencialmente, impresso através de software do glicosímetro.</p>	<p>- Dosagem de hemoglobina glicada;</p> <p>- Cópia do registro de automonitorização glicêmica (relatório padrão diário) dos últimos 30 dias, preferencialmente, impresso através de software do glicosímetro.</p> <p><b>Periodicidade:</b> trimestral.</p> <p><b>Gestantes:</b> - BetaHCG ou Ultrassonografia na primeira dispensação.</p>	<p><b>E10.0 / E10.5</b> <b>E10.1 / E10.6</b> <b>E10.2 / E10.7</b> <b>E10.3 / E10.8</b> <b>E10.4 / E10.9</b></p> <p>Endocrinologista</p> <p><a href="#">Diabete Mellito Tipo 1</a> (PCDT)</p>
<p><b>DIABETES MELITO TIPO 2</b> (Protocolo MS)</p> <p>Dapagliflozina 10mg comp</p> <p><a href="#">Diabetes Mellito Tipo 2</a></p> <p>*Atualizado em 28/02/2024</p>	<p>- Formulário específico para análise de fornecimento de Dapagliflozina e os exames e/ou laudos conforme exigido pelo formulário de acordo com preenchimento de dados; <a href="#">- Formulário Dapagliflozina</a></p> <p>- Duas determinações sanguíneas em dias diferentes: Hemoglobina glicada e Glicemia em jejum (validade 90 dias);</p> <p>- Valor do Clearance de Creatinina estimado com descrição da fórmula utilizada acompanhado da cópia do exame de creatinina sérica ou exame de Clearance de creatinina (validade 90 dias);</p>	<p>- Hemoglobina glicada e Glicemia em jejum</p> <p><b>Periodicidade: semestral ou se houver alteração de dose</b></p> <p>- Valor do Clearance de Creatinina estimado com descrição da fórmula utilizada acompanhado da cópia do exame de creatinina sérica ou exame de Clearance de creatinina</p> <p><b>Periodicidade:</b> anual</p>	<p><b>E11.2</b> <b>E11.3</b> <b>E11.4</b> <b>E11.5</b> <b>E11.6</b> <b>E11.7</b> <b>E11.8</b> <b>E11.9</b></p> <p>Endocrinologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Diabete Mellito Tipo 2</a> (PCDT)</p>
<p><b>DISLIPIDEMIAS</b> (Protocolo MS)</p> <p>Acido Nicotínico 250mg comp lib prol, 500mg comp lib prol e 750 comp lib prol.</p> <p>Atorvastatina 10mg, 20mg e 40mg comp.</p> <p>Bezafibrato 200mg comp e 400mg comp lib prol.</p> <p>Ciprofibrato 100mg comp.</p> <p>Fenofibrato 200mg cápsula e 250mg cápsula de liberação retardada.</p>	<p>- Colesterol Total, HDL, Triglicerídeo, TSH, CPK, AST/TGO, ALT/TGP (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- Beta HCG (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</p> <p><b>Para Atorvastatina:</b> laudo médico que contemple um dos critérios de inclusão para estatinas e justificativa para impossibilidade de uso da sinvastatina. (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p><b>Genfibrozila</b> laudo médico que contemple um dos critérios de inclusão para genfibrozila. (<b>validade 90 dias</b>). <b>e</b></p> <p>- Caso paciente apresente triglicerídeo &gt; 200mg/dL e HDL &lt; 40mg/dL, deverá fornecer duas determinações de cada um desses exames num intervalo mínimo de 2 semanas (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p><b>Para Ciprofibrato, Fenofibrato e Bezafibrato:</b> Laudo médico que contemple um dos critérios de inclusão para fibratos. (<b>validade 90</b></p>	<p>- CPK, TGO e TGP.</p> <p><b>Periodicidade:</b> semestral ou sempre que houver ajuste de dose.</p> <p>- Colesterol Total, HDL e Triglicerídeo</p> <p><b>Periodicidade:</b> anualmente.</p>	<p><b>E78.0 / E78.1</b> <b>E78.2 / E78.3</b> <b>E78.4 / E78.5</b> <b>E78.6 / E78.8</b></p> <p>Endocrinologista Cardiologista* (Preferencialmente)</p> <p>* Médicos em atendimento no Serviço de Assistência Especializada em HIV/Aids poderão prescrever atorvastatina para pacientes infectados pelo HIV.</p> <p><a href="#">Dislipidemia</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

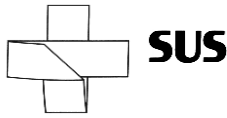
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>Genfibrozila 600mg comp.</b> (Indisponível - Nota Técnica 012/2022)</p> <p><a href="#">Dislipidemia</a></p> <p>*Atualizado em 11/11/19</p>	<p>dias)</p> <p><b>Para Ácido nicotínico:</b></p> <p>Laudo médico que contemple a indicação de uso de estatinas, porém intolerantes ou com contraindicação a elas e que não preencham os critérios para uso de fibratos. <b>(validade 90 dias)</b></p>		
<p><b>DISTONIAS FOCAIS E ESPASMO HEMIFACIAL</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Toxina Botulínica tipo A</b> 100UI F/A</p> <p><b>Toxina Botulínica tipo A</b> 500UI F/A</p> <p><a href="#">Distonias Focais e Espasmo Hemifacial</a></p>	<p>- βHcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</p>		<p><b>G24.3</b> <b>G24.4 / G24.5</b> <b>G24.8</b> <b>G51.3 / G51.8</b></p> <p>Neurologista Ortopedista Oftalmologista (Preferencialmente)</p> <p>Recomendam-se serviços especializados e com profissionais capacitados para a aplicação de TBA, contando com especialista(s) em neurologia, neurocirurgia ou fisioterapia.</p> <p><a href="#">Distonias e Espasmo Hemifacial</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p style="text-align: center;"><b>DISTÚRBO MINERAL ÓSSEO NA DOENÇA RENAL CRÔNICA (Protocolo MS)</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Calcitriol 0,25mcg cápsula</b></p> <p><b>Cinacalcete 30mg e 60mg comprimido</b></p> <p><b>Desferroxamina 500mg frasco-ampola contendo 500mg de pó liofilizado para solução injetável</b></p> <p><b>Paricalcitol ampola de 5mcg/mL contendo 1mL de solução</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Sevelâmer 800mg comprimido</b></p> <p style="text-align: center;"><a href="#">Distúrbio Mineral e Osseo na Doença Renal Crônica</a></p> <p>*atualizado em 30/08/2022</p>	<p><b>Para Sevelâmer:</b> <u>Adultos</u> - Laudo médico contendo informações sobre a DRC: fase não dialítica ou dialítica, se apresenta contraindicação aos quelantes de fósforo à base de cálcio (enviar exame comprobatório) e se acompanha com nutricionista (validade 90 dias); - Fósforo sérico (2 determinações, sendo a última com validade de 30 dias).</p> <p><u>Crianças e adolescentes</u> - Laudo médico contendo informações sobre a DRC: estágio, fase não dialítica ou dialítica, se acompanha com nutricionista e se faz uso de quelantes de fósforo à base de cálcio (validade 90 dias); - Fósforo sérico (2 determinações, sendo a última com validade de 30 dias); - Cálcio sérico total + albumina ou cálcio iônico (1 determinação com validade de 30 dias).</p> <p><b>Para Calcitriol/Paricalcitol:</b> - Laudo médico contendo informações sobre a DRC: estágio, fase não dialítica ou dialítica (hemodiálise ou diálise peritoneal), e se o paciente foi submetido à paratireoidectomia (validade 90 dias); - Fósforo sérico (1 determinação com validade de 30 dias); - Cálcio sérico total + albumina ou cálcio iônico (1 determinação com validade de 30 dias); - PTH sérico (2 determinações consecutivas, sendo a última com validade de 90 dias).</p> <p><b>Para Cinacalcete:</b> -Laudo médico contendo informações sobre a DRC: fase não dialítica ou dialítica, tempo de terapia renal substitutiva, e se foi submetido ao transplante renal (validade 90 dias); - Cálcio sérico total + albumina ou cálcio iônico (1 determinação com validade de 30 dias); - PTH sérico (2 determinações consecutivas, sendo a última com validade de 90 dias).</p> <p><b>Para Desferroxamina:</b> <u>Para realização do teste de diagnóstico de excesso de alumínio:</u> - Alumínio (<b>validade 90 dias</b>) <b>OU</b> - Laudo médico informando se o paciente apresenta sinais e sintomas clínicos sugestivos de intoxicação por alumínio ou se há programação de paratireoidectomia (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p><u>Para realização do tratamento da intoxicação aluminica:</u> - Alumínio sérico (<b>validade 90 dias</b>); - Teste positivo da desferroxamina ou biópsia óssea (<b>sem validade</b>); - Avaliação Oftalmológica e Otorrinolaringológica (<b>validade 1 ano</b>).</p>	<p><b>Para Sevelâmer:</b> - Fósforo sérico; Periodicidade: 30 dias para pacientes com DRC em diálise; 90 dias para pacientes com DRC em tratamento conservador.</p> <p><b>Para Calcitriol:</b> - Cálcio sérico total ou iônico; - Fósforo sérico; Periodicidade: 30 dias para pacientes com DRC em diálise; 90 dias para pacientes com DRC em tratamento conservador. - PTH. Periodicidade: 90 dias.</p> <p><b>Para Paricalcitol:</b> - Cálcio sérico total ou iônico; - Fósforo sérico; Periodicidade: 30 dias. - PTH. Periodicidade: 90 dias.</p> <p><b>Para Cinacalcete:</b> - Cálcio sérico total ou iônico; Periodicidade: 30 dias para pacientes com DRC em diálise; 90 dias para pacientes transplantados. - PTH. Periodicidade: 90 dias.</p> <p><b>Para Desferroxamina:</b> - Avaliação Oftalmológica e Otorrinolaringológica. Periodicidade: Anual.</p>	<p style="text-align: center;"><b>N18.2</b> <b>N18.3</b> <b>N18.4</b> <b>N18.5</b> <b>N25.0</b> Nefrologista (Exclusivamente)</p> <p style="text-align: center;">Devem ser atendidos em serviços especializados.</p> <p style="text-align: center;"><a href="#">Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica</a> (PCDT)</p>
--	--	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

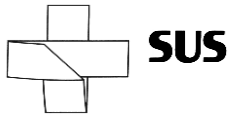
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DOENÇA DE ALZHEIMER</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Donepezila 5mg e 10mg comp.</b></p> <p><b>Galantamina 8mg,16mg e 24mg cáps de liberação prolongada.</b></p> <p><b>Memantina 10mg comp.</b></p> <p><b>Rivastigmina 1,5mg, 3mg, 4,5mg e 6mg cápsula e 2mg/mL frasco.</b> <b>Rivastigmina 9mg (5cm<sup>2</sup>) e 18mg (10 cm<sup>2</sup>) adesivo transdérmico.</b></p> <p><a href="#">Doença de Alzheimer</a></p> <p>* atualizado em 11/12/19.</p>	<p><b>- Exigido uma única vez para abertura de processo, não necessário para substituição de medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Tomografia computadorizada <u>ou</u> Ressonância magnética do encéfalo (<b>validade 24meses</b>);</li><li>○ Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP, creatinina, sódio, potássio, cálcio, glicose, TSH, vitamina B12 e ácido fólico, (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>○ Sorologia: VDRL (<b>validade 1 ano</b>);</li><li>○ Para pacientes abaixo de 60 anos: Anti-HIV (<b>validade 1 ano</b>)</li></ul> <p><b>- Necessário para abertura e nas substituições de medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Mini-Exame do Estado Mental (MEEM) - (<b>validade 90 dias</b>);</li></ul> <p><a href="#">Mini exame do estado mental</a></p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Escala de Avaliação Clínica da Demência (CDR) - (<b>validade 90 dias</b>);</li></ul> <p><a href="#">AVALIAÇÃO CLÍNICA DA DEMÊNCIA – (CDR) - DOENÇA DE ALZHEIMER</a></p>	<p><b>Para todos:</b></p> <p>- Mini-Exame do Estado Mental (MEEM); - Escala de Avaliação Clínica da Demência (CDR). <b>Periodicidade:</b> Aos três meses de tratamento e, após, semestral.</p> <p>Para <b>Galantamina:</b> - Creatinina, ALT/TGP, AST/TGO. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</p>	<p><b>F00.0</b> <b>F00.1</b> <b>F00.2</b> <b>G30.0</b> <b>G30.1</b> <b>G30.8</b></p> <p>Neurologista Geriatra Psiquiatria (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser encaminhados para serviço especializado em neurologia, geriatria ou psiquiatria.</p> <p><a href="#">Doença de Alzheimer</a> (PCDT)</p>
<p><b>DOENÇA DE CROHN</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Adalimumabe 40mg injetável.</b> <b>(A partir de 6 anos de idade)</b></p> <p><b>Azatioprina 50mg comp.</b></p> <p><b>Certolizumabe pegol 200mg/mL injetável.</b> <b>(Acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Infliximabe 100mg injetável.</b> <b>(A partir de 6 anos de idade)</b></p> <p><b>Mesalazina 400mg comp, 500mg comp e 800mg comp.</b></p> <p><b>Metotrexato 25mg/mL injetável.</b></p> <p><b>Sulfasalazina 500mg comp.</b></p> <p><a href="#">Doença de Crohn</a></p>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <p>- Laudo médico informando detalhadamente a clínica do paciente, tratamentos prévios realizados e recaída doença/ano (validade 3 meses); - Índice de Harvey-Bradshaw (IHB) (validade 3 meses); - Laudo dos exames (validade 12 meses): - endoscópico (colonoscopia); ou radiológico (radiografia de trânsito do delgado ou TC enteral ou RM enteral); ou anátomo-patológico; ou cirúrgico.</p> <p><b>Para Sulfasalazina e Mesalazina, acrescentar:</b></p> <p>- Hemograma, EQU (EAS) e creatinina (validade 90 dias).</p> <p><b>Para Azatioprina, acrescentar:</b></p> <p>- Hemograma Completo, AST/TGO, ALT/TGP (validade 90 dias).</p> <p><b>Para Metotrexato, acrescentar:</b></p> <p>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP, creatinina e uréia (validade 90 dias).</p> <p><b>Para Adalimumabe, Certolizumabe pegol e Infliximabe, acrescentar:</b></p> <p>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP, creatinina e uréia (validade 90 dias), - PPD (validade 2 anos). - HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano). - Laudo de Raios-X de tórax (validade 1 ano) - Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem</p>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <p>- Índice de Harvey-Bradshaw (IHB). <b>Periodicidade:</b> Semestral e quando houver mudança de dose ou troca do medicamento.</p> <p>Para <b>Azatioprina:</b> - Hemograma completo, AST/TGP e ALT/TGO. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>Para <b>Metotrexato:</b> - Hemograma completo, AST/TGP e ALT/TGO, creatinina e uréia. <b>Periodicidade:</b> Trimestral</p> <p>Para <b>Sulfasalazina e Mesalazina:</b> - Hemograma, EQU (EAS) e creatinina. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p>Para <b>Adalimumabe, Certolizumabe pegol e Infliximabe:</b> - Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>K50.0</b> <b>K50.1</b> <b>K50.8</b></p> <p><b>K50.0</b> <b>K50.1</b> <b>K50.8</b></p> <p>Gastroenterologista Proctologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Doença de Crohn</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.



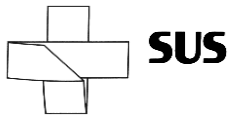


	<p>validade) em mulheres em idade fértil.</p> <p><b>Para substituição/troca entre Adalimumabe, Certolizumabe pegol e Infliximabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico detalhando os sintomas clínicos;</li><li>- Índice de Harvey-Bradshaw (IHB).</li><li>-Laudo de exame endoscópio (colonoscopia ou retossigmoidoscopia) (validade 12 meses);</li><li>- Exames atualizados:<ul style="list-style-type: none"><li>- PPD (validade 2 anos);</li><li>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano)</li><li>- Laudo de Raios-X de tórax (validade 1 ano)</li></ul></li></ul> <p><a href="#">Doença de Crohn - Índice de Harvey-Bradshaw PDF</a></p>	<p>Para otimização de dose de <b>Adalimumabe, Certolizumabe pegol e Infliximabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Demonstração de doença ativa, determinada por sintomas clínicos em laudo médico ou por marcadores biológicos de inflamação ou por achados endoscópicos (colonoscopia).</li><li>- Índice de Harvey-Bradshaw (IHB).</li></ul>	
<p><b>DOENÇA DE POMPE</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>ALFA-ALGLICOSIDASE 50MG</b> <b>INJETÁVEL</b></p> <p><a href="#">Doença de Pompe</a></p> <p><b>*Atualizado em 03/08/2022</b></p>	<p>- Laudo médico descrevendo os sinais e sintomas do diagnóstico de Doença de Pompe Precoce iniciados durante o primeiro ano de vida</p> <p>Exame laboratorial:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Atividade da enzima alfa glicosidase ácida <b>em fibroblastos ou leucócitos</b>, com atividade da enzima de referência, avaliada na mesma amostra e pelo mesmo método; <b>ou</b></li><li>- Exame genético de pesquisa de variantes patogênicas em homozigose ou heterozigose composta no gene GAA:</li></ul>	<p>- Relato médico descrevendo a evolução clínica, o estado nutricional, o número de infusão realizada no período e adesão ao tratamento</p> <p><b>Periodicidade:</b> semestral</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo fonoaudiológico</li><li>- Laudo de pneumologista</li><li>- Ecocardiograma.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> anual</p>	<p><b>E74.0</b></p> <p><a href="#">Doença de Pompe (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

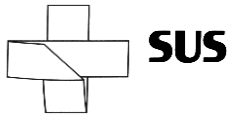




<p><b>DOENÇA DE FABRY (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Alfagalsidase 1mg/mL F/A (acima de de 7 anos)</b></p> <p><b>Betagalsidase 35 mg F/A (acima de de 7 anos)</b></p> <p><a href="#">Doença de Fabry</a></p> <p><b>*Atualizado em 27/01/2025</b></p>	<p><b>Para TODOS:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo de Eletrocardiograma (sem validade)</li><li>- Cópias dos exames:<ul style="list-style-type: none"><li>o Hemograma com plaquetas, eletrólitos, creatinina, uréia, perfil lipídico (HDL, colesterol total, triglicerídeos, LDL-C) e glicemia de jejum (validade 90 dias); e</li><li>o Albuminúria, proteinúria e taxa de filtração glomerular (TFG) estimada ou clearance de creatinina. (validade 90 dias)</li></ul></li></ul> <p><b>Exigido uma única vez para abertura de processo, não necessário para substituição/troca de medicamentos, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Para homens com 18 anos ou mais de idade:<ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo de exame da atividade da enzima <math>\alpha</math>GAL-A; (sem validade) ou</li><li>o Laudo de exame genético (análise do DNA) que demonstre mutação patogênica do gene que codifica a enzima <math>\alpha</math>GAL-A (sem validade).</li></ul></li><li>- Para mulheres com 18 anos ou mais de idade:<ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo de exame genético (análise do DNA) que demonstre mutação patogênica do gene que codifica a enzima <math>\alpha</math>GAL-A; (sem validade) ou</li><li>o Laudo de exame genético familiar que documente ser paciente heterozigota portadora de mutação patogênica no gene da <math>\alpha</math>GAL-A; (sem validade) ou</li><li>o Comprovação de ao menos uma das alterações bioquímicas extremamente sugestivas do diagnóstico de DF:<ul style="list-style-type: none"><li>▪ aumento na excreção urinária de GL-3; ou evidência histológica de acúmulo de GL-3), associada a, ao menos, uma das manifestações clínicas altamente sugestivas de DF (angioqueratoma confirmado por biópsia ou córnea verticilata) (sem validade)</li></ul></li></ul></li><li>- Para crianças (7 a 17 anos):<ul style="list-style-type: none"><li>o relato médico informando o diagnóstico clínico do paciente, detalhando as manifestações e sintomas da doença (validade 90 dias); ou</li><li>o Laudo de biópsia renal demonstrando lesão podocitária (sem validade)</li></ul></li></ul>	<p><b>Para TODOS:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo de Eletrocardiograma</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma com plaquetas, eletrólitos, creatinina, uréia, perfil lipídico (HDL, colesterol total, triglicerídeos, LDL-C) e glicemia de jejum;</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Albuminúria, proteinúria e taxa de filtração glomerular (TFG) estimada ou clearance de creatinina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> anual.</p>	<p><b>E75.2</b></p> <p>Devem ser atendidas em serviços especializados em genética.</p> <p><a href="#">Doença de Fabry</a> (PCDT)</p>
--	---	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

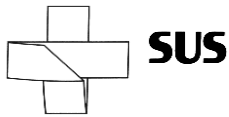
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DOENÇA DE GAUCHER (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Imiglucerase 400 U injetável F/A</b></p> <p><b>Alfavelaglicerase 400 U injetável F/A</b></p> <p><b>Alfataliglicerase 200 U injetável F/A</b></p> <p><b>Miglustate 100mg cáps.</b></p> <p><a href="#">Doença de Gaucher</a></p>	<p><b>Validade 90 dias:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- LME com diagnóstico clínico de DG tipo 1 ou tipo 3;</li><li>- Diagnóstico Bioquímico ou Genético demonstrado por um dos exames a seguir: exame da atividade da enzima beta-glicocerebrosidase em leucócitos ou fibroblastos ou análise do gene GBA1;</li><li>- Pelo menos um exame ou laudo médico que contemple um dos critérios menores de acordo com o protocolo clínico;</li><li>- Avaliação clínica (anamnese e exame físico, incluindo medida do tamanho do fígado e do baço com fita métrica);</li><li>- Hemograma completo, TGO, TGP, gama GT, tempo de protrombina, ferritina;</li><li>- Ultrasonografia ou ressonância magnética do Abdômem (<b>1 ano e dois anos respectivamente</b>);</li><li>- Densitometria óssea (para &gt; 19 anos) – (<b>validade 1 ano</b>);</li><li>- Radiografia de coluna vertebral em perfil, quadril em Antero posterior e de ossos longos (<b>validade 1 ano</b>);</li><li>- Eletroforese de proteína (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul> <p><b>Para Miglustate atentar também para:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Idade igual ou superior a 18 anos;</li><li>- Teste de gravidez (beta-Hcg sérico) negativo para mulheres em idade reprodutiva (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade);</li><li>- Pelo menos um exame ou laudo médico que contemple um dos critérios menores para o miglustate de acordo com o protocolo clínico.</li></ul> <p>Atenção: Outros exames podem ser solicitados a critério da comissão avaliadora.</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Avaliação clínica (anamnese e exame físico, incluindo medida do tamanho do fígado e do baço com fita métrica). <b>Periodicidade:</b> Trimestral nos primeiros seis meses, e após, semestral.</li><li>- TGO / TGP / GGT / tempo de protrombina, ferritina. <b>Periodicidade:</b> Anual.</li><li>- Eletroforese de proteínas. <b>Periodicidade:</b> a cada 3 anos.</li></ul> <p>Atenção: Outros exames podem ser solicitados a critério da comissão avaliadora.</p>	<p><b>E75.2</b></p> <p>Hematologista (Preferencialmente)</p> <p>Inicialmente, deverão ser atendidos em Centro de Referência. Recomenda-se que o Centro de Referência disponha de equipe multidisciplinar da qual façam parte hematologistas, geneticistas, gastroenterologistas, pediatras e neurologista. A continuidade do atendimento poderá ser descentralizada, mantendo-se o Centro de Referência conforme mencionado no item 7 Centros de Referência, No sub-item 8.4 Esquemas de Administração e no item 9 Monitorização.</p> <p><a href="#">Doença de Gaucher</a> (PCDT)</p>
---	--	---	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

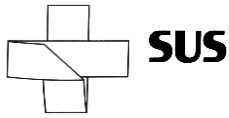
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DOENÇA DE PAGET</b> (Protocolo MS)</p> <p>Ácido Zoledrônico 5mg/100mL F/A</p> <p>Calcitonina 200UI Spray Nasal</p> <p>Risedronato 35mg comp.</p> <p><a href="#">Doença de Paget</a></p>	<p>- Laudo médico detalhando a clínica do paciente, descrevendo, quando presente, a sintomatologia apresentada (validade 6 meses);</p> <p>- Exame de imagem (cintilografia óssea ou radiografia simples ou Tomografia computadorizada ou Ressonância Magnética do crânio e ossos longos) comprovando o Diagnóstico da doença (validade 1 ano);</p> <p>- Fosfatase Alcalina, PTH, Cálcio sérico, Vitamina D, AST/TGO, ALT/TGP, Bilirrubina total e frações (validade 90 dias);</p> <p>- Valor do Clearance de Creatinina estimado com descrição da fórmula utilizada acompanhado da cópia do exame de creatinina sérica ou exame de Clearance de creatinina (validade 90 dias);</p> <p><b>Para ácido zoledrônico:</b></p> <p>- Laudo de gastroenterologista e/ou exame de endoscopia digestiva alta referente a impossibilidade/contra-indicação de uso aos bifosfonatos orais (validade 180 dias).</p>	<p>- Fosfatase Alcalina e cálcio sérico;</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral no primeiro ano, após, anual.</p>	<p><b>M88.0</b> <b>M88.8</b></p> <p>Reumatologista Ortopedista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Doença de Paget</a> (PCDT)</p>
---	--	---	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

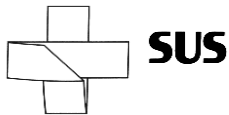
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DOENÇA DE PARKINSON (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Amantadina 100mg comp.</b></p> <p><b>Bromocriptina 2,5mg comp.</b></p> <p><b>Clozapina 25mg e 100mg comp.</b></p> <p><b>Entacapona 200mg comp.</b></p> <p><b>Pramipexol 0,125mg, 0,25mg e 1mg comp.</b></p> <p><b>Rasagilina 1mg comp.</b></p> <p><b>Selegilina 5mg comp.</b></p> <p><b>Triexifenidil 5mg comp.*</b> (*item atualmente sem demanda. Após abertura e deferimento do processo, seu fornecimento deverá aguardar finalização de processo licitatório).</p> <p><a href="#">Doença de Parkinson</a></p> <p>* Atualizado em 17/02/2020.</p>	<p>- Informações médica sobre a clínica do paciente confirmando o diagnóstico de parkinson, que pode estar descrita no próprio LME ou em laudo médico à parte.</p> <p><b>Para Amantadina:</b> - Uréia e creatinina (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p><b>Para Clozapina:</b> - Hemograma completo (<b>validade 90 dias</b>)</p>	<p>Para <b>Bromocriptina:</b> - Ecocardiograma. <b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p>Para <b>Tolcapona:</b> - ALT/TGP, AST/TGO. <b>Periodicidade:</b> Mensal nos primeiros 18 meses. Após, trimestral.</p> <p>Para <b>Amantadina:</b> - Ureia, creatinina. <b>Periodicidade:</b> Trimestral no primeiro ano. Após, Semestral.</p> <p>Para <b>Clozapina:</b> - Hemograma completo. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</p>	<p><b>G20</b> Neurologista Geriatra (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Doença de Parkinson</a> (PCDT)</p>
--	---	--	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

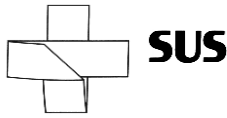
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DOENÇA DE WILSON</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Penicilamina 250mg cápsula</b></p> <p><b>Trientina 250mg cápsula</b></p> <p><a href="#">Doença de Wilson-1</a></p>	<p>- Formulário de avaliação para diagnóstico de doença de Wilson</p> <p><a href="#">Formulário para Avaliação para Doença de Wilson</a></p> <p>Cópias dos exames comprobatórios das pontuações do formulário.</p>	<p>Para todos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de cobre urinário de 24h.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Após o primeiro e terceiro mês de tratamento.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de cobre sérico livre</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Após os 3 meses iniciais de tratamento até o correto ajuste de dose. Após ajuste, monitorização deve ser semestral</p> <p>Para Penicilamina, acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- TGO e TGP, bilirrubina total e frações, fosfatase alcalina. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</li></ul> <p>Para Trientina, acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Ferritina sérica</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> semestral</p>	<p><b>E83.0</b></p> <p>Neurologista Gastroenterologistas (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços que disponibilizem o acesso a gastroenterologistas e neurologistas.</p> <p><a href="#">Doença de Wilson</a> (PCDT)</p>
--	--	---	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

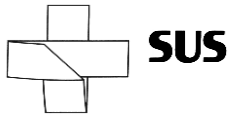
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DOENÇA FALCIFORME</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Hidroxiuréia 500 mg cáps.</b></p> <p><a href="#">Doença Falciforme</a></p>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma com contagem de reticulócitos,</li><li>- Eletroforese de Hemoglobina com dosagem de HbF;</li><li>- AST/TGO, ALT/TGP, creatinina, uréia e ácido úrico (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano)</li><li>- Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</li></ul> <p><b>Para pacientes com idade entre 9 meses e 2 anos, incluir:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo informando se paciente apresenta dactilite (no primeiro ano de vida); <b>ou</b></li><li>- concentração de Hb &lt; 7 g/dL (média de 3 valores fora de evento agudo); <b>ou</b></li><li>- contagem de leucócitos &gt; 20.000/mm<sup>3</sup> (média de 3 valores fora de evento agudo).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma e contagem de reticulócitos. <b>Periodicidade:</b> Mensal até dose de manutenção, após trimestral</li><li>- AST/TGO, ALT/TGP, creatinina, uréia, Gama-GT e Beta HCG (mulheres em idade fértil). <b>Periodicidade:</b> Trimestral</li><li>- Dosagem de ácido úrico (<i>Solicitar somente quando níveis basais estiverem acima do limite normal</i>). <b>Periodicidade:</b> Mensal até obtenção de níveis dentro dos valores de referência.</li><li>- Eletroforese de Hemoglobina com dosagem de HbF. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</li></ul>	<p><b>D57.0</b> <b>D57.1</b> <b>D57.2</b></p> <p>Hematologista (Exclusivamente)</p> <p>Nefrologista (Se insuficiência renal)</p> <p>Devem ser acompanhadas no centro de referência para DF, que deve contar com médico hematologista.</p> <p><a href="#">Doença Falciforme</a> (PCDT)</p>
<p><b>DOENÇA PELO HIV RESULTANDO EM OUTRAS DOENÇAS (MS)</b></p> <p><b>Filgrastim 300mcg injetável F/A</b></p> <p><b>Imunoglobulina humana: frasco com 2,5g, 5g.</b></p>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Idade inferior ou igual a 12 anos;</li><li>2. Confirmação do diagnóstico de infecção pelo HIV através de:<ol style="list-style-type: none"><li>2.1. <u>Crianças com idade &lt; 18 meses:</u> quantificação do RNA viral plasmático e detecção do DNA pró-viral e carga viral entre 1 e 6 meses devida, sendo um destes após o quarto mês de vida;</li><li>2.2- Crianças com idade &gt; 18 meses: teste de triagem (ELISA) para detecção de anti-HIV 1 e anti-HIV 2 e pelo menos um teste confirmatório (IMUNOBLOT ou WESTERN BLOT) ou dois testes rápidos;</li></ol></li><li>3. <b>Para HIV:</b> laudo médico relatando ocorrência de infecções recorrentes;</li><li>4. <b>Para púrpura trombocitopênica:</b> laudo médico confirmando o diagnóstico de púrpura trombocitopênica associada ao HIV.</li></ol>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina, TGO e TGP. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</li></ul>	<p><b>B20.0 – B20.1</b> <b>B20.2 – B20.3</b> <b>B20.4 – B20.5</b> <b>B20.6 – B20.7</b> <b>B20.8 – B20.9</b> <b>B22.0 – B22.1</b> <b>B22.2 - B22.7</b> <b>B23.0 – B23.1</b> <b>B23.2 – B23.8</b> <b>B24</b></p> <p>Pediatra ou Infectologista (Preferencialmente)</p> <p>Caso Especial: Não consta PCDT específico. Estes Medicamentos estão previstos em outros protocolos, mas que ao ser consequência do HIV, a GEAF parametriza de forma segregada. Tais pacientes são atendidos normalmente em Serviço Assistência Especializados em HIV.</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>DPOC (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Budesonida 200 mcg cápsula inalante ou pó inalante ou aerossol bucal</b></p> <p><b>Budesonida 400 mcg cápsula inalante</b></p> <p><b>Formoterol 12mcg cápsula inalante ou pó inalante</b></p> <p><b>Formoterol + budesonida 6+200mcg e 12+400mcg cápsula inalante ou pó inalante</b></p> <p><b>Umeclidínio + Vilanterol 62,5+25mcg pó inalante</b></p> <p><b>Tiotrópio + olodaterol 2,5+2,5mcg solução para inalação oral.</b></p> <p><a href="#">DPOC - MS</a></p> <p>*atualizado em 25/01/2022</p>	<p>- <a href="#">Formulário de inclusão para DPOC;</a></p> <p>- Espirometria (PROVA DE FUNÇÃO PULMONAR COMPLETA COM BRONCODILATADOR) dentro dos critérios de qualidade das diretrizes brasileiras de função pulmonar da SBPT – <b>validade 180 dias.</b></p> <p>-</p>	<p>- Relato médico em LME ou em laudo médico separado informando parâmetros clínicos: escafo de dispnéia (mMRC ou CAT) e frequência e gravidade das exacerbações.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral</p>	<p><b>J44.0</b> <b>J44.1</b> <b>J44.8</b></p> <p>Pneumologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica</a> (PCDT)</p>
--	---	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



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

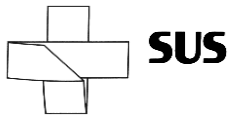


<p><b>DOR CRÔNICA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Gabapentina 300mg e 400mg caps.</b></p> <p><b>Codeína 3mg/ml sol. oral, 30mg e 60mg comp.</b></p> <p><b>Metadona 5mg e 10mg comp</b> <b>Morfina 10mg e 30mg comp.</b></p> <p><b>Morfina 30, 60 e 100 mg liberação prolongada e 10mg/ml sol. Oral</b></p> <p><a href="#">Dor Crônica</a></p>	<p>Necessário para abertura e nas substituições de medicamentos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico (em LME ou em laudo à parte) informando os medicamentos previamente utilizados para alívio da dor e suas respectivas doses e tempo de uso de cada um.</li><li>- Escalas preenchidas de Dor LANSS (classificação da dor de predomínio nociceptivo, neuropático ou misto) e de EVA (intensidade da dor). - <a href="#">Escala de dor Lanns e EVA - Dor Crônica</a></li></ul> <p><b>* Validade 90 dias.</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico em LME informando a evolução clínica do paciente. <b>Periodicidade:</b> Semestral</li></ul>	<p><b>R52.1</b> <b>R52.2</b></p> <p>Devem ser primariamente avaliados em serviços especializados em dor crônica ou cuidados paliativos para seu adequado diagnóstico.</p> <p><a href="#">Dor Crônica</a> (PCDT)</p>
<p><b>DOR CRÔNICA (Critério de Uso – Estadual)</b></p> <p><b>Tramadol 50mg caps. (acima de 16 anos)</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico (em LME ou em laudo à parte) informando os medicamentos previamente utilizados para alívio da dor e suas respectivas doses e tempo de uso de cada um.</li><li>- Escalas preenchidas de Dor LANSS (classificação da dor de predomínio nociceptivo, neuropático ou misto) e de EVA (intensidade da dor). - <a href="#">Escala de dor Lanns e EVA - Dor Crônica</a></li></ul> <p><b>* Validade 90 dias.</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico em LME informando a evolução clínica do paciente. <b>Periodicidade:</b> Semestral</li></ul>	<p><b>M15.3 / M19.9</b> <b>M18.9 / M18.2</b> <b>M19.1 / M18.0</b> <b>M19.0 / M25.5</b> <b>M79.6 / M54.5</b> <b>M54.6 / R52.9</b> <b>M54.9 / M43.9</b> <b>M53.9 / M79.0</b></p>
<p><b>ENDOMETRIOSE (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Danazol 100mg cáps (Indisponível - Nota Técnica nº 021/2024)</b></p> <p><b>Gossereлина 3,6mg injetável</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Informações sobre a clínica do paciente descritas no próprio LME ou em laudo médico à parte, no qual também deve conter a descrição de tratamento prévio com contraceptivos orais ou progestágenos (sem resposta ao tratamento por 6 meses ou com recidiva de sintomatologia de dor relacionada a endometriose).</li><li>- Laparoscopia / laparotomia com laudo descritivo seguindo a classificação revisada da ASRM <u>QU</u> resultado de anatomopatológico de biópsia peritoneal.</li></ul>	<p><b>Para Danazol:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Contagem de plaquetas, TGO, TGP, gama GT, fosfatase alcalina, creatinina;</li><li>- Exame qualitativo de urina;</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral</p>	<p><b>N80.0/ N80.1/ N80.2</b> <b>N80.3/ N80.4/ N80.5</b> <b>N80.8</b></p> <p>Ginecologista e Obstetra (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidas em serviços especializados em ginecologia.</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.





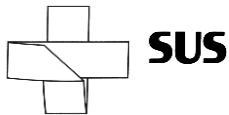
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA  
FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL



<p>Gosserelelina 10,8 mg injetável</p> <p>Leuprorrelina 3,75 mg</p> <p>Leuprorrelina 11,25 mg injetável (Registro descontinuado temporariamente na ANVISA - Nota Técnica nº004/2023)</p> <p>Triptorrelina 3,75mg injetável</p> <p><a href="#">Endometriose</a></p>			<p><a href="#">Endometriose</a> (PCDT)</p>
<p><b>ENXAQUECA</b> (Critério de uso – Estadual)</p> <p>Topiramato 25mg, 50mg e 100mg comp.</p>	<p>- Paciente maior de 18 anos;</p> <p>- Apresentação do Diário de Cefaléia que caracterize padrão de Enxaqueca Crônica;</p> <p>- Laudo médico relatando ser o paciente portador de enxaqueca crônica refratária ou à terapia de primeira linha (ex: antidepressivos tricíclicos, beta-bloqueadores, bloqueador de canal de cálcio e anticonvulsivantes).</p> <p>* <b>Validade 90 dias.</b></p> <p><a href="#">Diário de Cefaléia</a></p>	<p>- Apresentação de DIÁRIO DE CEFALÉIA e laudo médico relatando resposta, pelo menos parcial, ao tratamento realizado.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p><a href="#">Diário de Cefaléia</a></p>	<p><b>G43</b> <b>G43.0</b> <b>G43.1</b> <b>G43.3</b> <b>G43.9</b></p> <p>Neurologista</p> <p><a href="#">Topiramato - Critérios de utilização na profilaxia da enxaqueca crônica</a></p>
<p><b>EPILEPSIA</b> (Protocolo MS)</p> <p>Clobazam 10mg e 20mg comp.</p> <p>Gabapentina 300mg e 400mg cáps.</p> <p>Etossuximida 50mg/ml xarope frasco 120mL</p> <p>Topiramato 25mg, 50mg e 100mg comp.</p> <p>Lamotrigina 25mg, 50mg e 100mg comp.</p> <p>Levetiracetam 250mg, 500mg, 750mg e 1000mg comp.</p>	<p>- Diário de registro de crises (validade 90 dias)</p> <p><a href="#">Diário de crises - Epilepsia</a></p>	<p>- Diário de registros de crises.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral</p> <p><a href="#">Diário de crises - Epilepsia</a></p>	<p><b>G40.0/ G40.1/ G40.2 G40.3/ G40.4/ G40.5/ G40.6/ G40.7/ G40.8</b></p> <p>Neurologista Psiquiatra Geriatra (Preferencialmente)</p> <p>Exige especialidades de acordo com a clínica do paciente: Clínicos gerais, pediatras e médicos da família: podem controlar com monoterapia as crises epiléticas de 50% dos pacientes; Neurologistas e</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p>Levetiracetam 100 mg /ml solução oral (frasco de 100ml ou de 150 ml)</p> <p>Primidona 100mg comp.</p> <p>Vigabatrina 500mg comp.</p> <p><a href="#">Epilepsia</a></p> <p>* Atualizado em 14/10/22</p>			<p>neurologistas pediátricos: podem controlar mais 20% dos pacientes; Epileptologistas, neurocirurgiões e equipe: avaliação para confirmação diagnóstica e tratamento cirúrgico de epilepsia; Neurologista pediátrico, neurologista, pediatra, nutrólogo, nutricionista: avaliação para confirmação diagnóstica e possibilidade de tratamento com a dieta cetogênica.</p> <p><a href="#">Epilepsia</a> (PCDT)</p>
<p><b>ESCLEROSE SISTÊMICA</b> (Protocolo MS)</p> <p>Azatioprina 50mg comp.</p> <p>Ciclofosfamida 50mg drágea</p> <p>Metotrexato 2,5 mg comp e 25 mg/ml sol.inj. Em ampola de 2ml</p> <p>Sildenafil 25mg e 50mg comp.</p> <p><a href="#">Esclerose Sistêmica</a></p>	<p>- Laudo médico informando o acometimento visceral predominante e a estratégia terapêutica definida de acordo com o acometimento visceral predominante (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p>- Autoanticorpos específicos para ES (<b>sem validade</b>);</p> <p>- Hemograma completo (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p><b>Para Azatioprina</b> - AST/TGO e ALT/TGP (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p><b>Para Ciclofosfamida e Metotrexato:</b> - AST/TGO, ALT/TGP, uréia e creatinina (<b>validade 90 dias</b>).</p>	<p><b>Para Azatioprina:</b> - Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP. <b>Periodicidade:</b> Trimestral</p> <p><b>Para Ciclofosfamida e Metotrexato:</b> - hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, uréia e creatinina. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>M34.0</b> <b>M34.1</b> <b>M34.8</b></p> <p>Reumatologista Pneumologista (Preferencialmente)</p> <p>Recomenda-se a constituição de um centro de referência para avaliação, acompanhamento e administração de imunossuppressores em casos especiais de ES juvenil.</p> <p><a href="#">Esclerose Sistêmica</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

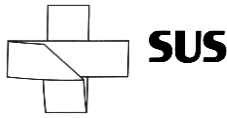
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>ESCLEROSE LATERAL AMIOTRÓFICA – ELA (Protocolo MS)</b></p> <p>Riluzol 50mg comp.</p> <p><a href="#">Esclerose Lateral Amiotrófica</a></p>	<p>- Eletroneuromiografia dos 4 membros (<b>validade 24 meses</b>);</p> <p>- Hemograma completo; Ureia; Creatinina; TGO; TGP e Protrombina (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- βHcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 1 mês</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</p>	<p>- Hemograma completo; - TGO/TGP. <b>Periodicidade:</b> Mensal nos primeiros 3 meses de tratamento, e após, trimestral.</p>	<p><b>G12.2</b></p> <p>Neurologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Esclerose Lateral Amiotrófica (PCDT)</a></p>
<p><b>ESCLEROSE MÚLTIPLA (Protocolo MS)</b></p> <p>Alentuzumabe injetável, 12mg F/A (18 anos)</p> <p>Azatioprina 50mg comp.</p> <p>Betainterferona 1A 6.000.000UI (22mcg) e (30mcg) e de 12.000.000UI (44mcg) ser. ou F/A</p> <p>Betainterferona 1B 9.600.000UI (300mcg) F/A</p> <p>Cladribina 10mg comp.</p> <p>Fingolimode 0,5 mg comp. (18 anos)</p> <p>Fumarato de Dimetila 120mg e 240mg comp (18 anos)</p> <p>Glatirâmer 40mg (seringa preenchida)</p> <p>Natalizumabe 300mg F/A (18 anos)</p> <p>Teriflunomida 14mg comp (18 anos)</p> <p><a href="#">Esclerose Múltipla</a></p> <p>*Atualizado em 27/12/2024</p>	<p><b>Para TODOS:</b></p> <p>- relato médico comprovando o diagnóstico utilizados os critérios de McDonald de 2017 preconizado no PCDT-MS</p> <p>- <b>Exigido uma única vez para abertura de processo, não necessário para substituição/troca de medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Ressonância magnética do crânio (validade 24 meses);</li><li>o Anti-HIV, VDRL e dosagem sérica de Vit B12 (validade 03 meses)</li></ul> <p>- <b>Necessário para abertura e na substituição/troca de medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, gama-GT, fosfatase alcalina e bilirrubinas (validade 03 meses)</li><li>o Valor da Escala EDSS (Escala Expandida do Estado de Disfunção). <a href="#">Escala de EDSS - Esclerose Múltipla</a></li></ul> <p><b>Para Alentuzumabe, acrescentar:</b></p> <p>- relato médico documentando o diagnóstico de EMRR classificada como de alta atividade e informando ocorrência de falha ou contra-indicação ao uso de Cladribina e ausência de contra-indicações ao uso do Alentuzumabe (validade 3 meses)</p> <p>- Laudo de exame de ressonância magnética do crânio (validade 24 meses)</p> <p>- Creatinina sérica, exames de urina e TSH (<b>validade 3 meses</b>)</p> <p>- PPD ou IGRA (validade 2 anos).</p> <p>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano).</p> <p>- Laudo de Raio X de tórax (validade 1 ano)</p> <p><b>Para Betainterferonas, acrescentar:</b></p> <p>- TSH (<b>validade 03 meses</b>)</p> <p><b>Para Cladribina, acrescentar:</b></p> <p>- relato médico documentando o diagnóstico de EMRR classificada como de alta atividade e informando ocorrência de falha ou contra-indicação ao uso de Natalizumabe (validade 3 meses)</p> <p>- Laudo de exame de ressonância magnética do crânio (validade 24 meses)</p> <p>- Hemograma (validade 3 meses)</p> <p>- PPD ou IGRA (validade 2 anos).</p> <p>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano).</p> <p>- Laudo de Raio X de tórax (validade 1 ano)</p> <p>- Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.</p>	<p><b>Para TODOS:</b></p> <p>- Taxa de surtos; - Valor da Escala EDSS; - Relato médico sobre a ocorrência de eventos adversos <b>Periodicidade: semestral</b></p> <p><b>Para Azatioprina:</b></p> <p>- Hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, gama-GT, fosfatase alcalina e bilirrubinas. <b>Periodicidade: Aos 30 e 180 dias de tratamento, e após, semestral.</b></p> <p><b>Para Betainterferonas:</b></p> <p>- Hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina, bilirrubinas e TSH <b>Periodicidade: Aos 30, 60 e 180 dias de tratamento, e após, semestral.</b></p> <p><b>Para Fumarato de Dimetila, Natalizumabe e Teriflunomida:</b></p> <p>- Hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina e bilirrubinas <b>Periodicidade: Aos 30, 60 e 180 dias de tratamento, e após, semestral.</b></p> <p><b>Para Fingolimode:</b></p> <p>- Hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina e bilirrubinas <b>Periodicidade: Aos 30, 60 e 180 dias de tratamento, e após, semestral.</b></p> <p>- Se o paciente for diabético, ou tiver uveíte prévia: avaliação oftalmológica <b>Periodicidade: anualmente.</b></p>	<p><b>G35</b></p> <p>Neurologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados.</p> <p><a href="#">Esclerose Múltipla (PCDT)</a></p>

NOTA: Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



	<p>- Valor do Clearance de Creatinina estimado com descrição da fórmula utilizada acompanhado da cópia do exame de creatinina sérica ou exame de Clearance de creatinina (validade 90 dias);</p> <p><b>Para Fingolimode, acrescentar:</b></p> <p>- Laudo médico justificando falha terapêutica (definido conforme PCDT-MS) ou intolerância ou reações adversas ou falta de adesão à terapia de 1ª linha (Betainterferonas, Glatirâmer ou Teriflunomida ou Fumarato de Dimetila) E informando a ausência de contraindicação ao uso do fingolimode; E que o paciente não apresenta contra-indicação oftalmológica; <b>(validade 03 meses)</b></p> <p><b>Para Natalizumabe, acrescentar:</b></p> <p>- Relato médico informando a ausência de contraindicação ao uso do Natalizumabe <b>(validade 03 meses)</b>, associado a uma das opções abaixo:</p> <p>Opção 1: se EMRR classificada como de alta atividade:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Relato médico documentado este diagnóstico; <b>(validade 3 meses)</b></li><li>o Laudo de exame de ressonância magnética do crânio; <b>(validade 24 meses)</b></li></ul> <p>Opção 2: se EMRR classificada de baixa ou moderada atividade:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Relato médico documentando este diagnóstico e informando ocorrência de falha ou contraindicação ao uso de fingolimode <b>(validade 3 meses)</b></li><li>o Laudo de exame de ressonância magnética do crânio <b>(validade 24 meses)</b>;</li></ul> <p><b>Para Teriflunomida, acrescentar:</b></p> <p>- PPD ou IGRA (validade 2 anos). - HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano). - Laudo de Raio X de tórax (validade 1 ano) - Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.</p>	<p><b>Para Cladribina:</b></p> <p>- Hemograma completo <b>Periodicidade: 30 dias antes do início do 2º ciclo anual de tratamento</b></p> <p><b>Para Alentuzumabe:</b></p> <p>- Hemograma completo, AST/TGO, ALT/TGP, gama-GT, fosfatase alcalina, Creatinina sérica, Exame de urina, TSH <b>Periodicidade: 30 dias antes do início do ciclo anual de tratamento.</b></p>	
--	---	--	--



<p><b>ESPASTICIDADE</b> (Protocolo MS)</p> <p>Toxina Botulínica tipo A 100UI F/A</p> <p>Toxina Botulínica tipo A 500UI F/A</p> <p><a href="#">Espasticidade</a></p>	<p>- βHcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 1 mês</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</p> <p>- Laudo médico indicando comprometimento funcional, dor ou risco de estabelecimento de deformidades osteomusculoarticulares (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- Avaliação do tônus muscular segundo a Escala de Ashworth Modificada (EAM).</p>		<p><b>G04.1/ G80.0 / G80.1 / G80.2 G81.1/ G82.1 / G82.4/ I69.0 / I69.1 / I69.2/ I69.3 / I69.4 / I69.8 T90.5 / T90.8</b></p> <p><a href="#">Espasticidade</a> (PCDT)</p>
<p><b>ESPONDILITE ANCILOSANTE</b> (Protocolo MS)</p> <p>Adalimumabe 40mg injetável</p> <p>Certolizumabe pegol 200mg/mL injetável (Acima de 18 anos)</p> <p>Etanercepte 25mg (Abaixo de 18 anos)</p> <p>Etanercepte 50mg injetável (Acima de 18 anos)</p> <p>Golimumabe 50mg injetável (Acima de 18 anos)</p> <p>Infliximabe 10mg/ml injetável</p> <p>Metotrexato 25mg/ml solução injetável e 2,5mg comprimido</p> <p>Naproxeno 500mg comprimido</p>	<p><b>Para Todos:</b></p> <p>- Exigido uma única vez na abertura de processo, não necessário para substituição de medicamentos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo de imagem (Raio-X ou Ressonância Magnética) da(s) área(s) afetada(s) (<b>validade 24 meses</b>);</li></ul> <p>- Necessário para abertura e nas substituições de medicamentos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Laudo médico contendo valor do índice composto de atividade de doença (BASDAI ou ASDAS) (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>o Velocidade de hemossedimentação (VHS), Proteína C Reativa, Hemograma completo, Creatinina, uréia, AST/TGO, ALT/TGP (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul> <p><b>Para Adalimumabe, Certolizumabe pegol, Etanercepte, Golimumabe, Infliximabe e Secuquinumabe:</b></p> <p>- PPD (validade 2 anos).</p> <p>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (<b>validade 1 ano</b>).</p> <p>- Laudo de Raio X de tórax (<b>validade 1 ano</b>)</p> <p>- Beta HCG (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</p>	<p><b>Para todos:</b></p> <p>- Valor de BASDAI ou ASDAS; <b>Periodicidade:</b> Trimestral</p> <p>- Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP <b>Periodicidade:</b> Trimestral</p> <p><b>Para Metotrexato e Naproxeno:</b></p> <p>- Creatinina e uréia. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p><b>Para Adalimumabe, Certolizumabe pegol, Etanercepte, Golimumabe, Infliximabe e Secuquinumabe:</b></p> <p>- Hemograma, TGO, TGP. <b>Periodicidade:</b> Trimestral</p>	<p><b>M45 M46.8</b></p> <p>Reumatologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos por equipe em serviço especializado, que conte com reumatologista.</p> <p><a href="#">Espandilite Ancilosante</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

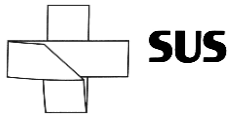
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>Secuquinumabe 150 mg/mL injetável (Acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Sulfassalazina 500mg comprimido</b></p> <p><a href="#">Espondilite Ancilosante</a></p>	<p><b>*Atualizado em 11/11/19.</b></p>		
<p><b>ESQUIZOFRENIA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Clozapina 25mg e 100mg comp.</b></p> <p><b>Olanzapina 5mg e 10mg comp.</b></p> <p><b>Quetiapina 25mg, 100mg, 200mg e 300mg comp.</b></p> <p><b>Risperidona 1mg e 2mg comp.</b></p> <p><b>Ziprasidona 40mg e 80mg comp.</b></p> <p><a href="#">Esquizofrenia</a></p>	<p>- Dosagens de colesterol total e frações, triglicerídios e glicemia de jejum – (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p><b>Só para Clozapina:</b> - Hemograma completo (<b>validade 30 dias</b>).</p>	<p><b>Para Todos:</b> - Dosagens de colesterol total e frações, triglicerídios e glicemia de jejum. <b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p><b>Só para Clozapina:</b> - Hemograma completo. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</p>	<p><b>F20.0</b> <b>F20.1</b> <b>F20.2</b> <b>F20.3</b> <b>F20.4</b> <b>F20.5</b> <b>F20.6</b> <b>F20.8</b></p> <p>Psiquiatra Médico do Programas de Saúde Mental do SUS (Exclusivamente)</p> <p>Casos especiais: <b>Geriatra:</b> Somente para idosos com Doença de Alzheimer <b>Neurologista:</b> pacientes epilépticos que apresentam comorbidades: alteração de comportamento, agressividade e alucinações.</p> <p><a href="#">Esquizofrenia</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

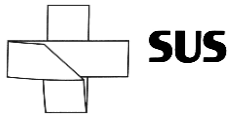
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>ESTRATÉGIAS PARA ATENUAR A PROGRESSÃO DA DOENÇA RENAL CRÔNICA</b></p> <p>Dapagliflozina 10mg comp</p> <p><a href="#">Estratégias para Atenuar a Progressão da Doença Renal Crônica</a></p>	<p>- Relato médico informando: - O estágio da DRC que o paciente se encontra;</p> <p>- Se paciente é diabético ou não;</p> <p>- O tratamento medicamentoso atualmente em uso descrito no próprio LME ou em laudo médico à parte; <b>(validade 90 dias)</b></p> <p>- Creatinina sérica <b>(validade 90 dias)</b>; - Para pacientes não diabéticos, acrescentar razão Albumina/Creatinina (RAC) urinária <b>(validade 90 dias)</b></p>	<p>- Relato médico informando o estágio da DRC que o paciente se encontra. <b>Periodicidade:</b> semestral.</p> <p>- EAS, Creatinina sérica, Potássio sérico e RAC urinária. <b>Periodicidade:</b> Anual (a depender da clínica, pode-se solicitar exames complementares para monitorização).</p>	<p><b>N18.2</b> <b>N18.3</b> <b>N18.4</b> <b>N18.5</b></p> <p><a href="#">Estratégias para Atenuar a Progressão da Doença Renal Crônica</a></p>
<p><b>FENILCETONÚRIA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Complemento alimentar isento de fenilalanina</b></p> <p><b>Sapropterina 100mg compr. (Somente sexo feminino)</b></p>	<p>- Dosagem sérica de Fenilalanina (se entre 8-10 mg/dl, apresentar 3 exames semanais consecutivos) - (sem validade)</p> <p>Para dispensação de Sapropterina para realização do Teste de responsividade, acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>Relato médico informando diagnóstico de Fenilcetonúria (clássica ou leve) ou hiperfenilalaninemia não-FNC e se paciente está em período gestacional ou não (validade 30 dias).</li></ul> <p>Para dispensação de Sapropterina durante o período periconcepcional e gestação, acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>Laudo RESPONSIVO ao teste de responsividade à Sapropterina sapropterina (sem validade);</li><li>Beta HCG ou relato médico que paciente está em período periconcepcional (validade 30 dias);</li></ul>	<p>- Dosagem de Fenilalanina sérica: <b>Periodicidade:</b> trimestral (solicitar a cada três meses, os três últimos meses consecutivos)</p>	<p><b>E70.0</b> <b>E70.1</b></p> <p><a href="#">Fenilcetonúria (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>FIBRILAÇÃO ATRIAL NÃO VALVAR (Critério de Uso - Estadual)</b></p> <p><b>Etexilato de Dabigatrana 110mg e 150mg cápsula</b></p> <p><b>Rivaroxabana 15 e 20mg compr.</b></p> <p><a href="#">Fibrilação Atrial Não Valvar</a></p>	<p>- Exame complementar laudado que documente o diagnóstico: eletrocardiograma ou holter.ou teste ergométrico. <b>(sem validade)</b></p> <p>- Apresentação da Escala de CHA2DS2-VASc) com resultado maior ou igual a 2 <b>(sem validade)</b></p> <p><a href="#">Formulário - Escala de CHA2DS2-VASc</a></p> <p>- Creatinina sérica ou clearance de creatinina <b>(validade 90 dias)</b></p>	<p>- Creatinina sérica ou clearance de creatinina. <b>Periodicidade:</b> semestral.</p> <p><b>Obs 1.:</b> Para pacientes em uso de Dabigatrana, o clearance de creatinina (ClCr) deve estar maior que 30ml/min.</p> <p><b>Obs 2.:</b> Para pacientes em uso de Rivaroxabana, o ClCr deve estar maior que 15ml/min. A dose recomendada é 20 mg 1x/dia. Para pacientes com função renal com alteração moderada (Clearance de Creatinina entre 15 a 50 ml/min) a dose recomendada é 15 mg 1x/dia.</p>	<p>I48 I63.1</p> <p>Neurologista Cardiologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Rivaroxabana Critérios de Utilização na Fibrilação Atrial</a></p> <p><a href="#">Dabigatrana - Critérios de utilização na fibrilação atrial nao valvar</a></p>
--	---	--	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.





<p><b>FIBROSE CÍSTICA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Alfadornase 2,5mg solução injetável *</b></p> <p><b>Elexacaftor 50 mg / Tezacaftor 25 mg / Ivacaftor 37,5 mg + Ivacaftor 75 mg comp.* (Idade entre 6 e 11 anos)</b></p> <p><b>Elexacaftor 100 mg / Tezacaftor 50 mg / Ivacaftor 75 mg + Ivacaftor 150 mg comp.* (acima de 6 anos)</b></p> <p><b>Ivacaftor 150mg comp. (acima 6 anos)</b></p> <p><b>Pancreatina 10.000UI e 25.000UI cáps.</b></p> <p><b>Tobramicina 300mg solução inalatória *</b></p> <p>*medicamento dispensado somente nos centros de referências estaduais em Fibrose Cística (HINSG e Dório Silva)</p> <p><a href="#">Fibrose Cística</a></p> <p>Atualizado em 09/05/2024</p>	<p><b>Para todos:</b> - Laudo emitido pelo Serviço de Referência Estadual (HINSG ou Hospital Dório Silva) documentando o diagnóstico de Fibrose Cística (sem validade);</p> <p><b>Para Alfadornase, acrescentar:</b> - Relato médico descrevendo os sintomas respiratórios do paciente ou exame de radiológico com evidências de doença pulmonar precoce (validade 3 meses)</p> <p><b>Para Pancreatina, acrescentar:</b> - Relato médico descrevendo os sinais clínicos de má-absorção do paciente (validade 3 meses)</p> <p><b>Para Ivacaftor, acrescentar:</b> - Cópia de exame de uma das seguintes mutações de gating (classe III) no gene CFTR: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N ou S549R (sem validade)</p> <p><b>Para Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor, acrescentar:</b> - Relato médico em LME informando dados antropométricos (peso, altura e Índice de Massa Corporal - IMC); o número de exacerbações pulmonares e hospitalizações no último ano e medida da pressão arterial (validade 3 meses); - Cópia de exame de mutação genética F508del no gene CFTR (sem validade); - Dosagem quantitativa de cloreto no suor atualizado (sem validade – no diagnóstico); - Hemograma, fosfatase alcalina (FA), gama GT, bilirrubina, ALT/TGP, AST/TGO, creatinofosfoquinase (CPK), determinação de tempo e atividade da protrombina (validade 3 meses); - Espirometria (validade 180 dias); - Laudo de cultura de secreção respiratória (validade 3 meses); - Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.</p> <p><b>Para Tobramicina, acrescentar:</b> - Laudo de cultura de secreção respiratória colonizada Pseudomonas aeruginosa (validade 3 meses);</p>	<p>- Relato médico informando a evolução clínica e os dados antropométricos atualizados (peso, altura e Índice de Massa Corporal - IMC) em LME. <b>Periodicidade:</b> semestral.</p> <p><b>Para Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor e ivacaftor, acrescentar:</b> - Hemograma, fosfatase alcalina (FA), gama GT, bilirrubina, ALT/TGP, AST/TGO, CPK, determinação de tempo e atividade da protrombina. <b>Periodicidade:</b> no primeiro mês e trimestral no primeiro ano. Após, anual.</p> <p>- Espirometria <b>Periodicidade:</b> anual</p> <p>- Relato médico informando a resposta terapêutica quanto aos objetivos de eficácia preconizados no PCDT-MS, quais sejam: - Estabilização ou aumento do VEF1 em relação ao valor prévio; - Redução do número de exacerbações pulmonares e hospitalizações em relação ao ano anterior; - Melhora ou estabilização dos sintomas respiratórios; - Melhora do estado nutricional, medido pelo valor IMC adequado à idade, exceto se houver outra explicação; - Redução da concentração do cloreto no suor igual ou superior a 20% ou 20mmol/L em relação ao teste pré-modulador. <b>Periodicidade:</b> 12º mês de uso</p> <p>- Dosagem quantitativa de cloreto no suor <b>Periodicidade:</b> Entre o 3º e 12º mês de uso.</p>	<p><b>E84.0</b> (exceto pancreatina)</p> <p><b>E84.1</b> (Exceto alfadornase, Tobramicina e ivacaftor)</p> <p><b>E84.8</b></p> <p>O PCDT recomenda que a prescrição seja realizada por médico vinculado a Centro de Referência de FC.</p> <p><a href="#">Fibrose Cística</a> (PCDT)</p>
<p><b>FIBROSE CÍSTICA (Pacientes do HINSG e DÓRIO SILVA – Estado)</b></p> <p><b>Budesonida 200mcg cáps inal</b></p> <p><b>Formoterol + budesonida 6+200mcg</b></p>			<p><b>E84.0</b> <b>E84.1</b> <b>E84.8</b> <b>E84.9</b></p>

NOTA: Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

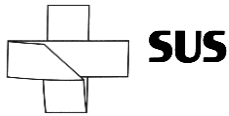
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p>e 12+400mcg cáps inal</p> <p>Insulina glargina 100UI/ML frasco 10ml e refil 3ml</p> <p>Omalizumabe 150mg injetável</p> <p>Salmeterol+fluticasona 125mcg+25mcg e 250mcg+50mcg</p>			
<p><b>GLAUCOMA</b> (Protocolo MS)</p> <p>Acetazolamida 250mg comprimido</p> <p>Bimatoprost 0,3mg/mL sol oftálmica</p> <p>Brimonidina 2mg/mL sol oftálmica</p> <p>Brinzolamida 10mg/mL sol oftálmica</p> <p>Dorzolamida 20mg/mL sol oftálmica</p> <p>Latanoprost 0,05mg/mL sol oftálmica</p> <p>Pilocarpina 20mg/mL sol oftálmica</p> <p>Timolol 5mg/mL sol oftálmica</p> <p>Travoprost 0,04mg/mL sol oftálmica</p> <p><a href="#">Glaucoma</a></p> <p>*Atualizado em 06/11/2023</p>	<p>Para abertura do processo:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <a href="#">Formulário para solicitação de medicamentos para o tratamento de glaucoma preenchido pelo médico assistente</a> (validade 90 dias)</li><li>- Campimetria (<b>validade 12 meses</b>);</li><li>- Avaliação de fundo de olho (mapeamento de retina) - (<b>validade 12 meses</b>);</li></ul> <p>- Para substituição de medicamentos, necessário apenas:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <a href="#">Formulário para solicitação de medicamentos para o tratamento de glaucoma preenchido pelo médico assistente justificando a substituição</a> (validade 90 dias)</li><li>- Exames de monitorização anexados no processo em suas respectivas periodicidades</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Medida da PIO basal. Periodicidade: <b>semestral</b></li><li>- Campimetria. Periodicidade: Anual</li></ul>	<p><b>H40.1</b> <b>H40.2</b> <b>H40.3</b> <b>H40.4</b> <b>H40.5</b> <b>H40.6</b> <b>H40.8</b> <b>Q15.0</b></p> <p>Oftalmologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Glaucoma</a> (PCDT)</p>
<p><b>HEMOGLOBINÚRIA PAROXÍSTICA NOTURNA</b> (Protocolo MS)</p> <p>Ecuzumabe 10mg/mL injetável F/A com 30 mL (idade acima de 14 anos)</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico descrevendo a história clínica recente e a história transfusional nos últimos seis meses (<b>validade 3 meses</b>);</li><li>- Cópia do exame de pesquisa de clone por citometria de fluxo (<b>sem validade</b>)</li><li>- Cópia de exame lactato desidrogenase (<b>Validade 3 meses</b>)</li><li>- Pelo menos, um dos seguintes exames, a depender da clínica: Exame de imagem evidenciando evento tromboembólico com necessidade de anticoagulação terapêutica (<b>sem validade</b>); <b>ou</b> Cópias de hemograma demonstrando anemia crônica (<b>sem validade</b>); <b>ou</b> Cópia de ecocardiograma com PSAP &gt; 35 (<b>sem validade</b>); <b>ou</b> Cópia do exame de taxa de filtração glomerular (resultado do clearance de creatinina ou calculável pela creatinina sérica) (<b>validade 3 meses</b>); <b>ou</b> Dosagem de B-hCG sérico ou ultrassonografia transvaginal ou pélvica (atual) (<b>validade 3 meses</b>).</li><li>- Teste direto de antiglobulina (teste de Coombs direto) (<b>validade 3 meses</b>);</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico descrevendo a evolução clínica. <b>Periodicidade: trimestral.</b></li><li>- Cópia de exame lactato desidrogenase, hemograma completo e reticulócito <b>Periodicidade: trimestral.</b></li><li>- Teste direto de antiglobulina (teste de Coombs direto), Índice de saturação de Transferrina, ferritina sérica, uréia e creatinina. <b>Periodicidade: semestral.</b></li><li>- <a href="#">Questionário de avaliação da qualidade de</a></li></ul>	<p><b>D59.5</b></p> <p>Hematologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Hemoglobinúria Paroxística Noturna</a> (PCDT)</p>

NOTA: Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

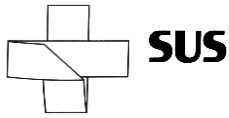
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><a href="#">Hemoglobinúria Paroxística Noturna</a></p>	<p>- Exames laboratoriais, Hemograma completo e reticulócitos, Índice de saturação de Trásferrina, ferritina sérica, uréia e creatinina (<b>validade 3 meses</b>); - <a href="#">Questionário de avaliação da qualidade de vida</a> (<b>validade 3 meses</b>)</p>	<p><a href="#">vida</a>. <b>Periodicidade: semestral.</b></p>	
<p><b>HEPATITE AUTOIMUNE (Protocolo MS)</b> <b>Azatioprina 50mg comp.</b> <a href="#">Hepatite Autoimune</a></p>	<p>- Relato médico em LME descrevendo o quadro clínico e a pontuação obtida nos escore de diagnóstico previstos em PCDT-MS: - escore revisado e adaptado para o diagnóstico de hepatite autoimune - ERDHAI; <b>ou</b> - escore de diagnóstico simplificado - HAI; - Biópsia hepática. Caso não apresente biópsia, deverá apresentar: - Dosagem sérica AST/TGO (Transaminase Glutâmico Oxalacética), - caso esteja abaixo de 10 vezes da normalidade, associar dosagem de gamaglobulina; <b>ou</b> Relato médico com descrição da presença de sintomas constitucionais incapacitantes ou cirrose com atividade inflamatória  <a href="#">- Escore ERDHAI</a></p>	<p>- Hemograma Completo, ALT/TGP, AST/TGO, Bilirrubina, Gama-GT. <b>Periodicidade:</b> Mensal, nos primeiros 6 meses de tratamento e, após, trimestralmente.</p>	<p><b>K75.4</b> Gastroenterologista Infectologista (Preferencialmente) <a href="#">Hepatite Autoimune</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

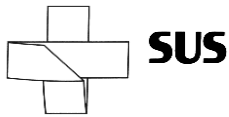
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>HEMANGIOMA INFANTIL</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Alfainterferona 2b</b> <b>3.000.000 UI, 5.000.000 UI e 10.000.000</b> <b>UI</b></p> <p><a href="#">Hemangioma Infantil</a></p>	<p>- Laudo médico detalhado dos sinais e sintomas e tratamentos prévios; - TSH; - TGO/TGP; - TAP.</p> <p><b>* Validade 90 dias.</b></p>	<p>- Hemograma completo; - TGO/ TGP; - TSH (somente para casos de hipotireoidismo). <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>D18.0</b></p> <p>Pediatra (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Hemangioma Infantil</a> (PCDT)</p>
--	---	---	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>HIDRADENITE SUPURATIVA</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Adalimumabe 40mg injetável – seringa preenchida</b> <b>(Acima de 18 anos)</b></p> <p>Hidradenite Supurativa</p>	<p>- Laudo médico informando a história e a localização anatômica das lesões, o estágio evolutivo da doença em que o paciente se encontra utilizando a classificação de <i>Hurley</i> e os tratamentos prévios realizados (<b>validade 90 dias</b>); <b>e</b></p> <p>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP, creatinina e uréia (<b>validade 90 dias</b>); <b>e</b></p> <p>- PPD (<b>validade 2 anos</b>); <b>e</b></p> <p>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (<b>validade 1 ano</b>); <b>e</b></p> <p>- Laudo de Raio X de tórax (<b>validade 1 ano</b>); <b>e</b></p> <p>- Beta HCG (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</p>	<p><b>Para todos:</b></p> <p>- Laudo médico informando a resposta clínica ao tratamento utilizando o valor da <i>HiSCR</i> (<i>Hidradenitis Suppurativa Clinical Response</i>) <b>Periodicidade:</b> trimestral.</p> <p>- Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP <b>Periodicidade:</b> Trimestral</p>	<p><b>L73.2</b></p> <p>Dermatologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Hidradenite Supurativa</a> (PCDT)</p>
<p><b>HIPERPLASIA ADRENAL CONGÊNITA</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Fludrocortisona 0,1mg comp.</b></p> <p><b>Ciproterona 50 mg comp.</b></p> <p>Hiperplasia Adrenal Congenita</p>	<p>- Dosagem de 17-OH-progesterona em amostra de sangue periférico (basal ou após estímulo com 250mg de ACTH);</p> <p>- Dosagem de sódio e potássio séricos <u>OU</u> dosagem renina plasmática e aldosterona.</p> <p><b>* Validade 90 dias</b></p>	<p>- Dosagem de renina plasmática, sódio e potássio séricos. <b>Periodicidade:</b> Trimestral até o 1º ano de vida, e após, semestral.</p> <p>- Registros das medidas de pressão arterial feitas a cada 2 semanas. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>E25.0</b></p> <p>Endocrinologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Hiperplasia Adrenal Congênita</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

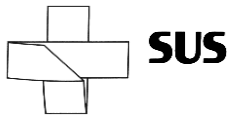
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>HIPERPROLACTINEMIA</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Bromocriptina 2,5 mg comp.</b> (Registro descontinuado temporariamente na ANVISA - Nota Técnica nº016/2021)</p> <p><b>Cabergolina 0,5 mg comp.</b></p> <p><a href="#">Hiperprolactinemia</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Pesquisa de macroprolactina (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Dosagem de prolactina (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Ressonância magnética de sela turca, preferencialmente, <u>OU</u> tomografia computadorizada (<b>validade 1 ano</b>);</li><li>- Dosagem de TSH, TGO, Creatinina (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- <math>\beta</math>HcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 1 mês</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</li><li>- <u>Ecocardiografia transtorácica: obrigatório somente para os pacientes com doses altas de cabergolina (&gt; 3 mg/dia ou 20 mg/semana) - (validade 180 dias).</u></li></ul>	<p>- Dosagem de Prolactina.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Anual ou nos casos de mudança de dose.</p> <p>- Ressonância magnética de sela turca em pacientes com macroadenoma.</p> <p><b>Periodicidade:</b> 3 meses após início do tratamento e posteriormente de acordo com evolução clínica.</p>	<p><b>E22.1</b></p> <p>Ginecologista Endocrinologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Hiperprolactinemia</a> (PCDT)</p>
<p><b>HIPERTENSÃO ARTERIAL PULMONAR</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Sildenafil 20 mg comp.</b></p> <p><b>Ambrisentana 5mg e 10mg comp.</b></p> <p><b>Bosentana 62,5mg e 125mg comp.</b></p> <p><b>Iloprosta 10 mcg/mL solução para nebulização</b></p> <p><b>Selexipague 200mcg, 400mcg, 600mcg, 800mcg, 1000mcg, 1200mcg, 1400mcg e 1600mcg comp.</b></p> <p><a href="#">Hipertensao Arterial Pulmonar</a></p>	<p><b>Para início de tratamento:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Cateterismo cardíaco direito com medida de pressão de átrio direito (AD) e de saturação venosa central (SVO<sub>2</sub>) (<b>validade 1 ano</b>)</li><li>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Laudo médico informando (<b>validade 90 dias</b>):<ul style="list-style-type: none"><li>o Diagnóstico de hipertensão arterial pulmonar com a classificação de <i>Danna Point</i>;</li><li>o Classe funcional NYHA/OMS do paciente;</li><li>o Estratificação de risco do paciente relatando o resultado do teste de caminhada de 6 minutos (TC6M);</li><li>o Tratamento prévios realizados e a resposta terapêutica.</li></ul></li></ul> <p><b>Para associação ou substituição de medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico informando (<b>validade 90 dias</b>):<ul style="list-style-type: none"><li>o Classe funcional NYHA/OMS do paciente;</li></ul></li></ul> <p>Estratificação de risco do paciente relatando o resultado do teste de caminhada de 6 minutos (TC6M).</p>	<p>Para todos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Descrição em LME da avaliação clínica do paciente, informando classe funcional NYHA/OMS e a estratificação de risco do paciente com o resultado do teste de caminhada de 6 minutos (TC6M).</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p>Somente para <b>Ambrisentana e Bosentana:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral no primeiro ano, após semestral.</p>	<p><b>I27.0</b> <b>I27.2</b> <b>I27.8</b></p> <p>Pneumologista (Preferencialmente)</p> <p>Devem ser atendidos em hospitais habilitados em Pneumologia</p> <p><a href="#">Hipertensão Arterial Pulmonar</a> (PCDT)</p>
<p><b>HIPOPARATIREOIDISMO</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Calcitriol 0,25mcg cáps.</b></p> <p><a href="#">Hipoparatireoidismo</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de cálcio total e albumina, <u>OU</u> cálcio iônico;</li><li>- PTH;</li><li>- Fósforo e magnésio;</li><li>- Creatinina e calciúria 24h;</li><li>- Taxa de filtração glomerular estimada ou clearance de creatinina;</li><li>- Peso atual do paciente.</li></ul> <p><b>* Validade 90 dias.</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de cálcio total e albumina ou cálcio iônico, fósforo, calciúria em 24 horas, creatinúria/24 horas.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal até normalização e após, semestral.</p>	<p><b>E20.0 / E20.1</b> <b>E20.8 / E89.2</b></p> <p>Endocrinologista (Exclusivamente)</p> <p>Deve ser realizado em serviços especializados de endocrinologia.</p> <p><a href="#">Hipoparatireoidismo</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>ICTIOSES HEREDITÁRIAS</b> (Protocolo MS)</p> <p>Acitretina 10mg e 25mg cáps.</p> <p><a href="#">Ictiose Hereditaria</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Fosfatase alcalina; Bilirrubinas;</li><li>- Gama-GT; ALT/TGP e AST/TGO;</li><li>- Colesterol Total; HDL; Triglicerídeos;</li><li>- Uréia; Creatinina;</li><li>- Glicose; Hemograma completo;</li><li>- EAS;</li><li>- Laudo de Radiografia de mãos e punhos para DETERMINAÇÃO DE IDADE OSSEA em crianças.</li></ul> <p><b>*Validade 90 dias.</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- βHcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 1 mês</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Colesterol total, HDL e triglicerídeos.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal, nos primeiros 3 meses de tratamento e, após, trimestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, provas de função renal (creatinina), ALT/TGP e AST/TGO.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>Para <b>Crianças (até 19 anos)</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo de Radiografia de coluna cervical, de coluna lombar e de mãos e punhos p/ idade óssea.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Densitometria óssea em maiores 60 anos.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>L44.0/ Q80.0/ Q80.1</b> <b>Q80.2/ Q80.3/ Q80.8</b> <b>Q82.8</b></p> <p>Dermatologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Ictioses Hereditárias</a></p> <p>(PCDT)</p>
<p><b>IMUNODEFICIÊNCIA PRIMÁRIA</b> (Protocolo MS)</p> <p>Imunoglobulina humana: frasco com 2,5g, 5g.</p> <p><a href="#">Imunodeficiência Primária</a></p>	<p><b><u>Para todos os CIDs: Validade 90 dias</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de IgG total, IgA, IgM;</li><li>- Hemograma completo;</li><li>- Uréia e Creatinina;</li><li>- ALT, AST e Albumina sérica.</li></ul> <p><b><u>Incluir somente para o CID D80.3: Validade 90 dias</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Subclasses de IgG.</li></ul> <p><b><u>Incluir somente para os CIDs D80.6 e D80.8:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem das Isohemaglutininas Anti – A e Anti – B;</li><li>- Dosagem dos anticorpos pós- vacinais: anti – tétano, anti – difteria, anti – rubéola, anti – hepatite B, anti– sarampo;</li><li>- Dosagem de anticorpos anti-polissacárides do pneumococo (pré e pós vacinais).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, Uréia, Creatinina, ALT, AST, TP, Albumina e EAS.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>D80.0/ D80.1/ D80.3/ D80.5/ D80.6/ D80.7/ D80.8/ D81.0/ D81.1/ D81.2/ D81.3/ D81.4/ D81.5/ D81.6/ D81.7/ D81.8/ D82.0/ D82.1/ D83.0/ D83.2/ D83.8</b></p> <p>Imunologista e Geneticista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser encaminhados a um Centro de Referência para avaliação e tratamento específicos com imunologista e geneticista.</p> <p><a href="#">Imunodeficiência Primária com predominância de defeitos de Anticorpos</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

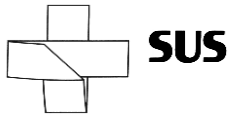


<p><b>IMUNOSSUPRESSÃO NO TRANSPLANTE CARDÍACO (Protocolo MS)</b></p> <p>Azatioprina 50mg (por comprimido)</p> <p>Ciclosporina 25mg, 50mg e 100mg (por cápsula)</p> <p>Ciclosporina 100mg/mL solução oral (por frasco de 50 mL)</p> <p>Everolimo 0,5mg, 0,75mg e 1mg (por comprimido)</p> <p>Micofenolato de mofetila 500mg (por comprimido)</p> <p>Micofenolato de sódio 180mg e 360mg (por comprimido)</p> <p>Tacrolimo 1mg e 5mg (por cápsula)</p> <p><a href="#">Imunossupressão no Transplante Cardíaco</a></p>	<p>- Alta hospitalar ou Laudo médico contendo informação sobre o transplante cardíaco e o esquema de imunossupressor solicitado (indução, manutenção ou rejeição/resgaste)</p> <p>- Não são exigidos exames iniciais.</p> <p>**Para conversão de imunossupressor, laudo médico com justificativa.</p>	<p>Para Azatioprina e Micofenolato: - Hemograma completo Periodicidade: mensal nos primeiros 2 meses de uso, depois a cada alteração de dose ou a critério médico. - Amilase, ALT/TGP e AST/TGO <b>Periodicidade: a critério médico.</b></p> <p>Para Ciclosporina: - Dosagem sérica de ciclosporina, potássio e creatinina. <b>Periodicidade: a critério médico.</b></p> <p>Para Tacrolimo: - Dosagem sérica de tacrolimo, glicose e creatinina <b>Periodicidade: a critério médico.</b></p> <p>Para Everolimo: - Dosagem sérica do medicamento em uso, hemograma, proteinúria e creatinina <b>Periodicidade: a critério médico.</b></p>	<p><b>Z94.1 T86.2</b></p> <p>Devem ser avaliados periodicamente em serviços habilitados pelo Ministério da Saúde, integrantes do Sistema Nacional de Transplantes</p> <p><a href="#">Imunossupressão no Transplante Cardíaco</a> (PCDT)</p>
<p><b>IMUNOSSUPRESSÃO NO TRANSPLANTE HEPÁTICO EM PEDIATRIA (Protocolo MS)</b></p> <p>Azatioprina 50 mg comp.</p> <p>Ciclosporina 25mg; 50mg e 100mg cp. E 100mg/ml sol. Oral</p> <p>Everolimo 0,5mg, 0,75mg e 1mg comp.</p> <p>Micofenolato mofetila 500mg comp.</p> <p>Micofenolato de sódico 180mg e 360mg comp.</p> <p>Tacrolimo 1mg e 5mg cáps.</p>	<p>- Laudo médico com comprovação de transplante hepático em pacientes até 18 anos; - Alta hospitalar.</p> <p>*Validade 90 dias.</p> <p>* Atualizado em 03/06/19.</p> <p><a href="#">Imunossupressão do transplante Hepático em Pediatria</a></p>	<p>Para <b>Azatioprina</b>: - Hemograma completo, TGO, TGP. <b>Periodicidade:</b> na primeira semana e após a cada mudança de dose.</p> <p>Para <b>Ciclosporina e Tacrolimo</b>: - Dosagem sérica. <b>Periodicidade:</b> Mensal no primeiro ano, e após, trimestral.</p>	<p><b>T86.4 Z94.4</b></p> <p>Gastroenterologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados em transplante hepático.</p> <p><a href="#">Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

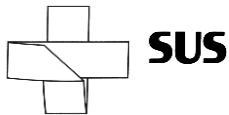




<p><b>Sirolimo 1mg e 2mg.</b></p>			
<p><b>IMUNOSSUPRESSÃO NO TRANSPLANTE HEPÁTICO EM ADULTOS (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Azatioprina 50 mg comp.</b></p> <p><b>Ciclosporina 25mg; 50mg e 100mg cp. e 100mg/ml sol. oral</b></p> <p><b>Everolimo 0,5mg, 0,75mg e 1mg comp.</b></p> <p><b>Micofenolato mofetila 500mg comp.</b></p> <p><b>Micofenolato de sódico 180mg e 360mg comp.</b></p> <p><b>Tacrolimo 1mg e 5mg cáps.</b></p> <p><a href="#">Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos</a></p>	<p>- Laudo médico com comprovação de transplante hepático em pacientes com idade superior a 18 anos (<b>sem validade</b>).</p> <p>- Resumo de alta hospitalar (<b>validade 90 ano</b>).</p> <p><b>* Validade 90 dias</b></p>	<p><b>Para Ciclosporina, Everolimo e Tacrolimo:</b></p> <p>- Dosagem sérica do respectivo medicamento</p> <p><b>Periodicidade:</b> quando houver ajuste de dose.</p> <p><b>Para Ciclosporina, Tacrolimo, Micofenolato de Mofetila, Micofenolato de Sódio e Everolimo:</b></p> <p>- Hemograma Completo, creatinina sérica, glicose, TGO, TGP, Fosfatase Alcalina, Bilirrubinas totais e frações, colesterol total e frações, Triglicerídeos, Sódio, Potássio,</p> <p><b>Periodicidade:</b> a critério médico.</p> <p><b>Para: Azatioprina</b></p> <p>- Hemograma completo.</p> <p><b>Periodicidade:</b> a critério médico.</p> <p>- Creatinina sérica, TGO, TGP, Gama-GT, Fosfatase Alcalina, Bilirrubinas totais e frações.</p> <p><b>Periodicidade:</b> a critério médico.</p>	<p><b>T86.4</b> <b>Z94.4</b></p> <p>Gastroenterologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Imunossupressão no Transplante Hepático em Adultos</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

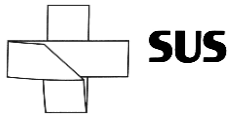
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



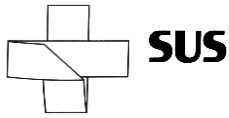
<p><b>IMUNOSSUPRESSÃO NO TRANSPLANTE RENAL (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Azatioprina 50mg comp.</b></p> <p><b>Ciclosporina 25mg; 50mg e 100mg cp. e sol. Oral 100mg/ml</b></p> <p><b>Everolimo 0,5mg, 0,75mg e 1mg comp.</b></p> <p><b>Micofenolato mofetila 500mg comp.</b></p> <p><b>Micofenolato de sódio 180mg e 360mg comp.</b></p> <p><b>Sirolimo: drágeas de 1 e 2mg.</b></p> <p><b>Imunoglobulina humana: frascos de 2,5g, 5,0g.</b></p> <p><b>Tacrolimo 1mg e 5mg cáps.</b></p> <p><a href="#">Imunossupressão do Transplante Renal</a></p>	<p>- Não são exigidos exames iniciais.</p> <p>- Laudo médico ou LME contendo as seguintes informações do transplante renal – validade 90 dias:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Se foi doador vivo relacionado ou não, ou doador falecido (com critério expandido ou não);</li><li>o HLA;</li><li>o Tempo de isquemia;</li><li>o Reatividade contra painel;</li><li>o Se paciente teve intercorrência no PO, como funcionamento tardio do enxerto, rejeição ou qualquer outra intercorrência;</li><li>o Se trata de retransplante.</li></ul> <p>- Alta hospitalar.</p> <p>** Para conversão de imunossupressor, laudo médico com justificativa e exames que comprovem diagnóstico.</p>	<p>Para <b>Azatioprina</b></p> <p>- Hemograma completo</p> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal nos primeiros 2 meses de uso e depois a critério médico.</p> <p>- Creatinina sérica, Glicose, TGO, TGP, Fosfatase Alcalina, Bilirrubinas totais e frações, Colesterol Total, HDL, Triglicerídeos, Sódio, Potássio e Cloro.</p> <p><b>Periodicidade:</b> a critério médico.</p> <p>Para <b>Ciclosporina, Tacrolimo, Micofenolato de Mofetila, Micofenolato de Sódio, Sirolimo e Everolimo:</b></p> <p>- Hemograma Completo, creatinina sérica, glicose, TGO, TGP, Fosfatase Alcalina, Bilirrubinas totais e frações, colesterol total, HDL, Triglicerídeos, Sódio, Potássio, Cloro, Dosagem Sérica de Ciclosporina, Tacrolimo, Sirolimo e Everolimo.</p> <p><b>Periodicidade:</b> a critério médico.</p> <p>Para <b>Ciclosporina, Tacrolimo, Sirolimo e Everolimo:</b></p> <p>- Dosagem sérica do respectivo medicamento quando houver ajuste de dose.</p> <p>** Para conversão de imunossupressor, laudo médico com justificativa e exames que comprovem diagnóstico.</p>	<p><b>Z94.0</b> <b>T86.1</b></p> <p>Nefrologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados, integrantes do Sistema Nacional de Transplantes.</p> <p><a href="#">Imunossupressão no Transplante Renal</a> (PCDT)</p>
---	---	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>INSUFICIÊNCIA ADRENAL PRIMÁRIA - DOENÇA DE ADDISON (Protocolo MS)</b></p> <p><a href="#">Insuficiencia Adrenal Primaria</a></p> <p><b>Fludrocortisona 0,1mg comp.</b></p>	<p>- Dosagem basal de Cortisol e de ACTH <u>ou</u> cortisol após teste de estímulo com 250µg de ACTH (intravenoso ou intramuscular) <u>ou</u> Dosagens séricas da Renina e da Aldosterona.</p> <p><b>* Validade: 90 dias</b></p>	<p>- Dosagens séricas de renina, sódio e potássio. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p>- Solicitar registros das medidas de pressão arterial. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>E27.1</b> <b>E27.4</b></p> <p>Endocrinologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Insuficiência Adrenal</a> (PCDT)</p>
<p><b>INSUFICIÊNCIA CARDÍACA COM FRAÇÃO DE EJEÇÃO REDUZIDA</b></p> <p><b>Dapagliflozina 10mg comp</b></p> <p><b>Sacubitril Valsartana Sódica 50mg, 100mg e 200mg comprimido</b></p> <p><a href="#">Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida</a></p> <p><i>* Atualizado em 17/10/2024</i></p>	<p>- Laudo do médico assistente informando:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Quadro clínico detalhado e classe funcional NYHA em que o paciente se encontra;</li><li>- Tratamento prévio com descrição dos medicamentos utilizados. (validade 90 dias)</li></ul> <p>- Ecocardiograma transtorácico (validade: 12 meses para início de tratamento ou aos pacientes que estão em uso de comprimidos de Dapagliflozina ou sacubitril valsartana apresentar este exame previamente ao início de seu uso (sem validade));</p> <p>Para <b>sacubitril valsartana</b>, acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem do peptídeo natriurético do tipo B (BNP) ou da porção n-terminal do peptídeo natriurético tio B (NT-ProBNP) (sem validade);</li></ul>	<p>- Relato médico informando a evolução clínica do paciente em LME. <b>Periodicidade: semestral.</b></p>	<p><b>I50.0</b> <b>I50.1</b> <b>I50.9</b></p> <p><a href="#">Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida</a> (PCDT)</p>



<p><b>INSUFICIÊNCIA PANCREÁTICA EXÓCRINA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Pancreatina 10.000 ou 25.000 UI cápsulas</b></p> <p><a href="#">Insuficiencia Pancreatica Exocrina</a></p>	<p>- Diagnóstico laboratorial de Esteatorréia (<b>3 meses validade</b>):</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- teste de elastase pancreática fecal; ou gordura fecal positiva pela coloração de Sudan III ou dosagem da excreção fecal</li></ul> <p><b>Associado a:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Exame de imagem com alterações condizentes com pancreatite crônica (sem validade):</li><li>- Radiografia simples de abdome; ou Ultrassonografia de abdome; ou Ecoendoscopia; ou Tomografia computadorizada de abdome; ou Colangiopancreatografia endoscópica retrógrada (CPER); ou ressonância magnética de vias biliares.</li></ul> <p><b>Exceção:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Em casos de câncer pancreático, somente: laudo médico associado a diagnóstico clínico de esteatorréia (sem validade).</li><li>- Em casos de ressecções pancreáticas, somente: laudo cirúrgico ou cópia de exame de imagem, associado a diagnóstico clínico de esteatorréia (sem validade).</li></ul>	<p>- Relato médico detalhando a evolução clínica e o Índice de Massa Corporal (IMC) em LME.</p> <p><b>Periodicidade:</b> semestral.</p>	<p><b>K86.0</b> <b>K86.1</b> <b>K90.3</b></p> <p>Gastroenterologista (Preferencialmente).</p> <p><a href="#">Insuficiência Pancreática Exócrina</a> (PCDT)</p>
<p><b>INCONTINÊNCIA URINÁRIA (Mini-protocolo Estadual)</b></p> <p><b>Oxibutinina 5 mg</b></p> <p><b>Oxibutinina 10 mg</b></p> <p><b>Tolterodina 4 mg*</b> (Registro descontinuado temporariamente na ANVISA - Nota Técnica nº012/2020)</p>	<p>- Laudo médico descrevendo a incontinência urinária decorrente de uma das doenças relacionadas no CID-10 aprovados (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- Laudo médico descrevendo que foram adotadas as medidas recomendadas sobre o controle da ingestão de líquidos e sobre a terapia comportamental, que colaboram no processo terapêutico (<b>validade 90 dias</b>).</p>	<p>-</p>	<p><b>R32</b> <b>N30.0 / N31.0 / N31.9</b> <b>N32.0 / N33.0 / N39.0</b></p> <p>Urologista Nefrologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Oxibutinina - (cloridrato de oxibutinina) e Tolterodina (tartarato de tolterodina) - Critérios de utilização</a></p>
<p><b>LEIOMIOMA DO ÚTERO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Gosserrelina 3,6mg injetável</b></p> <p><b>Gosserrelina 10,8 mg injetável</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Histerosalpingografia <u>OU</u></li><li>- Histeroscopia <u>OU</u></li><li>- Histerossonografia <u>OU</u></li><li>- Ultrassonografia (transabdominal ou transvaginal) <u>OU</u></li><li>- Tomografia computadorizada <u>OU</u></li><li>- Ressonância magnética <u>OU</u></li><li>- Laparoscopia (nos casos em que a imagem do leiomioma foi obtida por laparoscopia realizada por qualquer razão, não há necessidade de exame de imagem).</li></ul>	<p>- Ultrassonografia e hemograma.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>D25.0</b> <b>D25.1</b> <b>D25.2</b></p> <p>Ginecologista e Obstetra (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados em</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p>Leuprorrelina 3,75 mg</p> <p>Leuprorrelina 11,25 mg injetável* (Registro descontinuado temporariamente na ANVISA - Nota Técnica nº004/2023)</p> <p>Triptorrelina 3,75mg injetável</p> <p>Leiomioma do Útero</p>	<p>*Validade 1 ano.</p>		<p>ginecologia.</p> <p><a href="#">Leiomioma (PCDT)</a></p>
<p>LINFANGIOLEIOMIOMATOSE</p> <p>Sirolimo 1mg e 2mg comp</p> <p><a href="#">Linfangioleiomiomatose</a></p>	<p>- Relato médico (em LME ou em laudo à parte) do quadro clínico do paciente</p> <p>- Laudo de Tomografia computadorizada (TC) do Tórax (sem validade)</p> <p>- Espirometria dentro dos critérios de qualidade das Diretrizes brasileiras de função pulmonar da SBPT (Sem validade);</p> <p>- Pelo menos, um dos seguintes documentos/exames para confirmação diagnóstica:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico informando presença do complexo de esclerose tuberosa (sem validade) ou</li><li>- Laudo de TC ou ressonância magnética de abdôme (sem validade); ou</li><li>- Laudo de TC ou ressonância magnética de pelve (sem validade); ou</li><li>- Exame Citopatológico positivo para células LAM ; ou</li><li>- Exame histopatológico de material obtido por biópsia pulmonar (sem validade)</li></ul>	<p>- Dosagem sérica do medicamento.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral ou quando houver ajuste de dose</p> <p>- Colesterol total, HDL, triglicerídeos, proteinúria, ALT/TGP e AST/TGO.</p> <p><b>Periodicidade:</b> anual.</p>	<p><b>J84.8</b></p> <p><a href="#">Linfangioleiomiomatose</a></p>
<p>LUPUS ERITEMATOSO SISTÊMICO (Protocolo MS)</p> <p>Azatioprina 50 mg comp.</p> <p>Ciclosporina 25, 50, 100 mg cápsula e 100 mg/ml solução oral</p> <p>Ciclofosfamida 50 mg drágea</p> <p>Danazol 100mg cáps. (Indisponível - Nota Técnica nº 021/2024)</p> <p>Hidroxicloroquina 400 mg comp.</p> <p>Metotrexato 2,5 mg comp. e 25 mg/ml solução injetável</p>	<p>- Pontuação obtida na ferramenta de avaliação de atividade da doença do paciente SLEDAI (<i>Systemic Lupus Erythematosus Disease Activity Index</i>).</p> <p>- Hemograma completo, AST/TGO e ALT/TGP, Uréia e creatinina, EAS, Complemento C3 e C4, Eletroforese de proteínas, Avaliação de auto-anticorpos: anti-DNA nativo (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p>- FAN (<b>sem validade</b>).</p> <p><b>Para LES + NEFRITE:</b></p> <p>- Urocultura, Proteinúria 24 hs, Albumina, Eletrólitos (sódio e potássio) (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p>- Biópsia renal (caso tenha sido realizado) (<b>sem validade</b>)</p> <p><b>Para LES + manifestação hematológica com anemia hemolítica:</b></p> <p>- Teste de Coombs direto, Reticulócitos, DHL (desidrogenase láctica). (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p><b>Para LES + TROMBOSE:</b></p>	<p>- Pontuação obtida na ferramenta de avaliação de atividade da doença do paciente SLEDAI</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p><b>Para todos:</b></p> <p>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP, VHS, PCR, anti DNA nativo, EAS, complementos C3 e C4.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>Para <b>Metotrexato</b></p> <p>- Creatinina e uréia.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>Para <b>Ciclosporina</b></p>	<p><b>L93.0</b> <b>L93.1</b> <b>M32.1</b> <b>M32.8</b></p> <p>Reumatologista (Preferencialmente)</p> <p>Os casos LES + NEFRITE poderão ser prescritos por Nefrologista.</p> <p>Casos especiais devem ser tratados por médicos qualificados, em serviço especializado. Gestantes, lactantes, crianças e pacientes com manifestações graves</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



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



<p><b>Micofenolato de mofetila 500 mg comp.</b> (somente para Nefrite Lúpica)</p> <p><a href="#">Lupus Eritematoso Sistêmico</a></p> <p>*Atualizado em 16/11/2022</p>	<p>- Anticoagulante lúpico, VDRL, Anticardiolipina IgG e IgM. (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p><b>Para Hidroxicloroquina:</b> Avaliação oftalmológica (<b>validade 1 ano</b>).</p>	<p>- Creatinina e uréia. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>- Dosagem sérica de ciclosporina <b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p>Para <b>Ciclofosfamida</b> - creatinina, uréia, sódio e potássio. <b>Periodicidade:</b> trimestral.</p> <p>- Citologia da urina e exame citopatológico de colo uterino. <b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p>Para <b>Hidroxicloroquina</b> - Avaliação oftalmológica. <b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p>Para <b>Danazol</b> - TGO, TGP, fosfatase alcalina, colesterol total, HDL e triglicérides. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p>associadas ao LES também devem ser encaminhadas para serviço especializado.</p> <p><a href="#">Lúpus Eritematoso Sistêmico</a> <a href="#">PCDT</a></p>
<p><b>LÚPUS ERITEMATOSO SISTÊMICO, DOENÇA DO ENXERTO CONTRA HOSPEDEIRO, MIELOMA MÚLTIPLO E SÍNDROME MIELODISPLÁSICA</b></p> <p><b>Talidomida 100 mg comp.</b></p>	<p>- Não é exigido LME; - Notificação de receita de talidomida; - Termo de responsabilidade / esclarecimento para mulheres com mais de 55 anos de idade ou para homens de qualquer idade <u>OU</u> Termo de responsabilidade / esclarecimento para pacientes do sexo feminino, menores de 55 anos de idade; - Laudo médico com história do paciente e os tratamentos que recebeu até o momento – <b>validade 90 dias</b>; - Dosagem de Beta-HCG ou urinário de alta sensibilidade, para mulheres na idade fértil (pacientes que se encontram entre a menarca e a menopausa) (<b>Validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>).</p>	<p>- Documentos exigidos na RDC nº 11/2011.</p>	<p><b>M32/ L93.0/ L93.1</b> <b>T86.0/ C90.0/D46.0</b> <b>D46.1/ D46.4</b></p> <p>Hematologista Reumatologista (Preferencialmente)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>MIASTENIA GRAVIS</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Azatioprina 50mg comp.</b></p> <p><b>Ciclosporina comp. 25mg, 50mg, 100mg e sol. oral 100mg/mL</b></p> <p><b>Imunoglobulina Humana 2,5g, 5g F/A.</b></p> <p><b>Piridostigmina 60mg comp.</b></p> <p><a href="#">Miastenia Gravis</a></p> <p>* Atualizado em 15/03/19.</p>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Exames confirmatórios de diagnóstico (<b>sem data de validade</b>):<ul style="list-style-type: none"><li>▪ Laudo de Eletroneuromiografia; <b>ou</b></li><li>▪ Teste laboratorial de anticorpo anti-receptor de Acetilcolina</li></ul></li></ul> <p><b>Para Azatioprina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo, TGO, TGP;</li><li>- βHcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 1 mês</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</li></ul> <p><b>Para Ciclosporina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma Completo, Creatinina;</li><li>- βHcG para mulheres em idade fértil (<b>validade 1 mês</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade);</li></ul> <p><b>Para Imunoglobulina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo Médico, onde fique evidenciado que se trata de crise miastênica (tetraparesia flácida, disfagia e disfunção respiratória) – (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul>	<p><b>Para Azatioprina:</b> Hemograma, TGO e TGP. <b>Periodicidade:</b> Mensalmente, nos primeiros três meses, após, Trimestralmente.</p> <p><b>Para Ciclosporina:</b> - Nível sérico de ciclosporina, sódio, potássio, cálcio, magnésio e creatinina <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>G70.0</b></p> <p>Neurologista (Preferencialmente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados, todos os pacientes com dificuldades diagnósticas, refratários ao tratamento clínico ou com intolerância medicamentosa.</p> <p><a href="#">Miastenia Gravis</a> (PCDT)</p>
<p><b>MUCOPOLISSARIDOSE TIPO I</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Laronidase 0,58 mg/ml injetável – frasco 5MI</b></p> <p><a href="#">Mucopolissaridose Tipo I</a></p> <p>* Atualizado em 12/04/2018.</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Informação médica sobre a condição clínica do paciente e a presença dos sintomas e sinais característicos para o diagnóstico clínico;</li><li>- Exames laboratoriais confirmatórios do diagnóstico:<ul style="list-style-type: none"><li>o 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</li><li>o Atividade da enzima alfa-L-iduronidase (IDUA) em plasma, fibroblastos, leucócitos ou em papel-filtro 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.</li></ul></li><li>- Questionário de qualidade de vida validado;</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- 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</li><li>- Dosagem urinária de glicosaminoglicanos totais (GAGs); Periodicidade: semestral.</li><li>- Questionário de qualidade de vida validado; Periodicidade: anual.</li></ul>	<p><b>E76.0</b></p> <p>Tratamento é recomendado que seja feito por equipe em serviços especializados.</p> <p><a href="#">Mucopolissaridose Tipo I</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

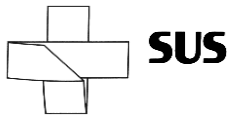
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>MUCOPOLISSACARIDOSE TIPO II (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Idursulfase alfa 2 mg/ml solução injetável frasco com 3 ml</b></p> <p><a href="#">Mucopolissacaridose Tipo II Idursulfase</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Exame de comprovação diagnóstica:<ul style="list-style-type: none"><li>o Cópia de exame de mutação genética reconhecidamente patogênica do gene IDS; <b>ou</b></li><li>o Cópia do exame da atividade de iduronato-2-sulfatase (IDS) determinada na mesma amostra de plasma, fibroblasto, leucócito; <b>e</b> da atividade pelo menos outra sulfatase (medida na mesma amostra na qual determinada a atividade de IDS); <b>e</b> dosagem de glicosaminoglicanos na urina;</li></ul></li><li>- Laudo médico contendo a história clínica, peso, altura, pressão arterial (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Laudo de neurologista descrevendo a avaliação neuropsicomotora (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Hepatimetria e esplenometria (aferidos por exame físico ou ecografia abdominal ou ressonância abdominal);</li><li>- Questionário de qualidade de vida validado;</li><li>- Laudo de radiografias do crânio (perfil), coluna vertebral (perfil, incluindo região cervical), tórax (póstero-anterior), coxofemorais (póstero-anterior) e ambas as mãos (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de glicosaminoglicanos na urina; e</li><li>- Laudo médico contendo a evolução clínica, peso, altura, pressão arterial; e</li><li>- Hepatimetria e esplenometria (aferidos por exame físico ou ecografia abdominal ou ressonância abdominal). <b>Periodicidade:</b> semestral.</li><li>- Questionário de qualidade de vida validado;</li><li>- Laudo de médico neurologista descrevendo o desenvolvimento neuropsicomotor. <b>Periodicidade:</b> anual.</li></ul>	<p><b>E76.1</b></p> <p>Geneticista Neurologista Pediatra (Exclusivamente)</p> <p>Deve ser feito por equipe em serviços especializados, convém que o médico responsável tenha experiência e seja treinado nessa atividade.</p> <p><a href="#">Mucopolissacaridose do tipo II (PCDT)</a></p>
<p><b>MUCOPOLISSACARIDOSE TIPO IV A (PCDT-MS)</b></p> <p><b>Alfaelosulfase 1 mg/ml injetável.</b></p> <p><a href="#">Mucopolissacaridose Tipo IV A-1</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Informação médica sobre a condição clínica do paciente e informação sobre a presença de sintomas e sinais característicos para o diagnóstico clínico;</li><li>- Exames laboratoriais confirmatórios do diagnóstico: Atividade da GALNS em fibroblastos ou leucócitos <b>E</b> Atividade de pelo menos uma outra sulfatase (arilsulfatase A, arilsulfatase B, heparan N-sulfatase ou iduronato-sulfatase) avaliada na mesma amostra e pelo mesmo método; <b>OU</b> Atividade da GALNS em papel-filtro, fibroblastos ou leucócitos <b>E</b> Mutações patogênicas em homozigose ou heterozigose composta no gene GALNS.</li><li>- Distância percorrida no Teste da caminhada de 6 minutos (TC6M) (validade 3 meses);</li><li>- Espirometria (Prova de Função Pulmonar Completa com Broncodilatador) (validade 180 dias);</li><li>- Ecocardiograma (validade 180 dias);</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico informando a evolução do quadro clínico do paciente e a adesão ao número de infusões previstas no período;</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> semestral</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Distância percorrida no Teste da caminhada de 6 minutos (TC6M);</li><li>- Dosagem urinária de glicosaminoglicanos;</li><li>- Ecocardiograma;</li><li>- Espirometria;</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> semestral no primeiro ano, após, anual.</p>	<p><b>E76.2</b></p> <p>Tratamento deve ser feito por equipe multidisciplinar em serviços especializados.</p> <p><a href="#">Mucopolissacaridose tipo IV A (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

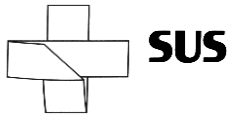




<p><b><u>MUCOPOLISSARIDOSE TIPO VI</u></b> <b>(PCDT-MS)</b></p> <p><b>Galsulfase 1mg/ml injetável</b></p> <p><a href="#">Mucopolissacaridose Tipo VI</a></p>	<p>- Informação médica sobre a condição clínica do paciente e a presença dos sintomas e sinais característicos para o diagnóstico clínico;</p> <p>- Exames laboratoriais confirmatórios do diagnóstico:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Atividade da ASB em fibroblastos ou leucócitos <b>E</b> Atividade de pelo menos uma outra sulfatase (arilsulfatase A, arilsulfatase B, heparan N-sulfatase ou iduronato-sulfatase) avaliada na mesma amostra e pelo mesmo método <b>E</b> Dosagem urinária de Glicosaminaoglicanos totais (GAGs) ou de Dermatan sulfato (DS)</li><li>• <b><u>OU</u></b></li><li>• Atividade da ASB em papel-filtro, fibroblastos ou leucócitos <b>E</b> Atividade de pelo menos uma outra sulfatase (arilsulfatase A, arilsulfatase B, heparan N-sulfatase ou iduronato-sulfatase) avaliada na mesma amostra e pelo mesmo método <b>E</b> Mutações patogênicas em homozigose ou heterozigose composta no gene ASB.</li></ul> <p>- Para pacientes com idade igual ou superior a 7 anos, acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Distância percorrida no Teste da caminhada de 12 minutos (TC12M) (validade 3 meses);</li><li>• Espirometria (Prova de Função Pulmonar Completa com Broncodilatador) (validade 180 dias);</li></ul>	<p>- Laudo médico informando a evolução do quadro clínico do paciente e a adesão ao número de infusões previstas no período; <b>Periodicidade:</b> semestral</p> <p>- Dosagem urinária de glicosaminoglicanos totais (GAGs); <b>Periodicidade:</b> semestral no primeiro ano, após, anual.</p> <p>- Para pacientes com idade igual ou superior a 7 anos, acrescentar: Distância percorrida no Teste da caminhada de 12 minutos (TC12M); <b>Periodicidade:</b> semestral.</p> <p>Espirometria (Prova de Função Pulmonar Completa com Broncodilatador); <b>Periodicidade:</b> semestral no primeiro ano, após, anual.</p>	<p><b>E76.2</b></p> <p>Tratamento deve ser feito em serviços especializados com equipe multidisciplinar</p> <p><a href="#">Mucopolissacaridose tipo VI (PCDT)</a></p>
<p><b>OSTEOMIELITE CRÔNICA (ESTADUAL)</b></p> <p><b>Ertapenem 1g injetável F/A</b></p> <p><b>Teicoplanina 400mg injetável F/A</b></p> <p><a href="#">Osteomielite Crônica</a></p> <p>*Atualizado em 14/10/2022</p>	<p>- Laudo de cultura com Antibiograma ou Teste de Susceptibilidade antimicrobiana (TSA) demonstrando sensibilidade ao medicamento (ertapenem e/ou teicoplanina) solicitado (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p>- Exames laboratoriais: Hemograma completo, velocidade de hemossedimentação (VHS), Proteína C-reativa (PCR), ureia, creatinina, AST/TGO e ALT/TGP..<b>(validade 90 dias)</b></p>	<p>- Hemograma completo, VHS, PCR ureia, creatinina, AST/TGO, ALT/TGP. <b>Periodicidade:</b> trimestral.</p>	<p><b>M46.2</b> <b>M86.4</b> <b>M86.6</b> <b>M86.9</b></p> <p>Infectologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Osteomielite Crônica (Protocolo Estadual)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

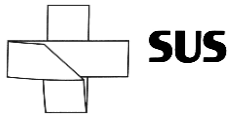
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>OSTEOPOROSE</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Ácido Zoledrônico 5mg/100mL F/A</b></p> <p><b>Calcitonina 200UI Spray Nasal</b></p> <p><b>Calcitriol 0,25mcg cáps.</b></p> <p><b>Pamidronato 60 mg injetável F/A</b></p> <p><b>Raloxifeno 60mg comp.</b></p> <p><b>Risedronato 35 mg comp</b></p> <p><b>Romoszumabe 90mg/mL seringa com 1,17mL</b></p> <p><a href="#">Osteoporose</a></p> <p>* Atualizado em 06/11/2023.</p>	<p><b>Para Todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <a href="#">Formulário para solicitação de medicamentos para o tratamento de osteoporose preenchido pelo médico assistente (validade 90 dias)</a></li><li>- Densitometria óssea (<b>validade 1 ano</b>);</li><li>- Dosagem de 25-hidroxivitamina D e cálcio séricos (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- Creatinina Sérica ou Clearance de Creatinina (<b>validade 90 dias</b>);</li></ul> <p>- Caso apresente histórico de fratura osteoporótica: anexar laudo da radiografia que evidencia a fratura (<b>sem validade</b>);</p> <p>- Caso apresente intolerância ou dificuldades de deglutição aos bisfosfonatos orais: anexar laudo médico detalhado, com descrição dos sintomas, e/ou exame de Endoscopia Digestiva Alta referente à doença gastrointestinal (<b>sem validade</b>).</p> <p><b>Para Romoszumabe</b> acrescentar:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Resultado da avaliação do risco de fratura calculado pelo FRAX® (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- Hemograma, velocidade de hemossedimentação (VHS), fósforo, albumina, fosfatase alcalina, PTH, TSH. (<b>validade 90 dias</b>)</li></ul>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Densitometria óssea</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> a cada 2 anos.</p> <p>- Dosagem sérica de 25-hidroxivitamina D e cálcio e Creatinina Sérica ou Clearance de Creatinina</p> <p>Periodicidade: <b>semestral</b></p> <p><b>Romoszumabe:</b> Período máximo de fornecimento de 1 ano.</p>	<p>M80.0 / M80.1 M81.0 / M81.1 <b>(APENAS PARA MULHERES)</b></p> <p>M80.2 / M80.3 M80.4 / M80.5 M80.8 / M81.2 M81.3 / M81.4 M81.5 / M81.6 M81.8 M82.0 M82.1 / M82.8 M85.8 <b>(AMBOS OS SEXOS)</b></p> <p><a href="#">Osteoporose</a> (PCDT)</p>
<p><b>PALIVIZUMABE PARA PREVENÇÃO DA INFECÇÃO PELO VÍRUS SINCICIAL RESPIRATÓRIO</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Palivizumabe 50mg/mL e 100mg/mL injetável F/A</b></p>	<p><b><u>Para crianças com até 1 ano de idade no início da sazonalidade:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>-Formulário de solicitação de palivizumabe;</li><li>-Receita médica atualizada;</li><li>-Relatório de alta hospitalar (relatório de internação, em caso de crianças internadas em unidade de cuidado neonatal);</li><li>-<u>Para pacientes cardiopatas:</u> relatório médico com descrição da cardiopatia, o grau de hipertensão pulmonar e os medicamentos em uso (<b>Anexo I</b>).</li></ul> <p><b><u>Para crianças no segundo ano de vida no início da sazonalidade:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>-Formulário de solicitação de palivizumabe;</li><li>-Receita médica atualizada;</li><li>-Relatório de alta hospitalar (relatório de internação, em caso de crianças internadas);</li><li>-<u>Para pacientes cardiopatas:</u> relatório médico atualizado ou outro documento que comprove que a cardiopatia congênita continua com repercussão clínica e com necessidade de uso de medicamentos específicos (<b>Anexo II</b>).</li><li>-<u>Para pacientes com doença pulmonar crônica:</u> relatório médico atualizado ou outro documento que comprove que o paciente necessitou de suporte com uso de corticoide, diurético ou suplemento de oxigênio durante os últimos seis meses antes do início da segunda sazonalidade (<b>Anexo III</b>).</li></ul>	<p><a href="#">Formulário para Solicitação de Palivizumabe</a></p>	<p><a href="#">Palivizumabe para Prevenção da Infecção pelo Vírus Sincicial Respiratório</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

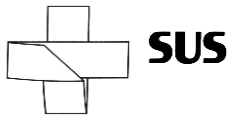
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>PSORÍASE (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Acitretina 10mg e 25mg caps.</b></p> <p><b>Adalimumabe 40mg seringa (acima 6 anos)</b></p> <p><b>Calcipotriol 50mcg/g pomada</b></p> <p><b>Ciclosporina 100mg/ml sol. Oral; 25mg; 50mg e 100mg caps.</b></p> <p><b>Clobetasol 0,5mg/g creme e sol capilar</b></p> <p><b>Etanercepte 25mg e 50mg seringa</b></p> <p><b>Metotrexato 2,5mg comp. e 25mg/ml injetável</b></p> <p><b>Risanquinumabe 75 mg/0,8mL injetável (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Secuquinumabe 150 mg/mL injetável (acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Ustequinumabe 45 mg/0,5 mL injetável</b></p> <p><a href="#">Psoríase</a></p> <p><b>*atualizado em 12/05/2022.</b></p>	<p>Para todos os medicamentos: - Laudo médico informando o grau de gravidade das lesões informando o valor do índice de extensão da psoríase – PASI ou do Índice de qualidade de vida em dermatologia (DLQI). Incluir no laudo, a informação sobre o uso de quaisquer medicamentos (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p>Para Calcipotriol: Cálcio Sérico (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p>Para Todos, exceto calcipotriol: - Hemograma Completo, Uréia, Creatinina, AST/TGO, ALT/TGP, fosfatase alcalina, Gama-GT, (<b>validade 90 dias</b>) - Beta HCG (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</p> <p>Para Acitretina: - Bilirrubina, Colesterol total e frações, triglicerídeos e glicose (<b>validade 90 dias</b>) - Para Crianças: Raio X de mãos e punhos (<b>validade 1 ano</b>)</p> <p>Para Ciclosporina - Bilirrubinas, Colesterol total e frações, triglicerídeos, sódio, magnésio, potássio, ácido úrico e EAS. (<b>validade 90 dias</b>) - PPD, HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano); - Laudo de Raio X de tórax (<b>validade 1 ano</b>);</p> <p>Para Metotrexate: - Albumina, EAS (<b>validade 90 dias</b>); - PPD, HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano); - Laudo de Raio X de tórax (<b>validade 1 ano</b>);</p> <p>Para Adalimumabe, Etanercepte, Risanquinumabe, Secuquinumabe e Ustequinumabe: - Proteína C reativa (PCR), EAS (<b>validade 90 dias</b>); - Laudo de Raios-X de tórax (<b>validade 1 ano</b>) - PPD, HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (<b>validade 1 ano</b>).</p>	<p>Para todos os medicamentos - Índice PASI ou DLQI Periodicidade: semestral.</p> <p>Para Acitretina: - Hemograma Completo, Uréia, Creatinina, Colesterol total e frações, triglicerídeos, AST/TGO, ALT/TGP. Periodicidade: Mensal, nos primeiros 3 meses de tratamento e, após, trimestral. - Beta HCG atual em mulheres em idade fértil Periodicidade: Mensal - Para crianças: Raios-X de mãos e punhos. Periodicidade: Anual.</p> <p>Para Ciclosporina: - Uréia, Creatinina. Periodicidade: Mensal.</p> <p>Para Metotrexato: - Hemograma Completo, Uréia, Creatinina, TGO, TGP, Fosfatase Alcalina, Gama-GT, albumina, glicose. Periodicidade: Mensal nos primeiros 3 meses de tratamento e, após, trimestral.</p> <p>Para Adalimumabe, Etanercepte, Secuquinumabe e Ustequinumabe: - Hemograma Completo, Creatinina, AST/TGO, ALT/TGP, Fosfatase Alcalina, Gama-GT e PCR Periodicidade: trimestral</p>	<p><b>L40.0</b> <b>L40.1</b> <b>L40.4</b> <b>L40.8</b></p> <p>Dermatologista (Preferencialmente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados.</p> <p><a href="#">Psoríase</a> (PCDT)</p>
--	---	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>POLINEUROPATIA AMILOIDÓTICA FAMILIAR (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Tafamidis 20mg - comp (acima de 18 anos)</b></p> <p><a href="#">Polineuropatia Amiloidótica Familiar</a></p>	<p>- Biópsia do órgão afetado com comprovação do depósito amilóide; <u>OU</u> Exame de DNA, com a presença de mutação do gene da TTR; (realizados a qualquer momento – <b>sem prazo de validade</b>);</p> <p>- Laudo médico (<b>validade 90 dias</b>) contendo:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>* Sintomatologia apresentada;</li><li>* Estágios de gravidade da doença (I, II, III ou IV) de acordo com a incapacidade de deambulação do paciente e o grau de assistência necessário;</li><li>* Histórico familiar da doença;</li><li>* Informação se paciente foi submetido a transplante hepático;</li></ul> <p>- Exames laboratoriais (<b>validade 90 dias</b>):</p> <ul style="list-style-type: none"><li>* Uréia, creatinina, sódio, potássio, glicemia, eletroforese de proteínas, colesterol total e frações, triglicerídeo, exame de urina (EAS, proteinúria);</li><li>- Beta HCG <b>atual</b> em mulheres em idade fértil (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>);</li></ul> <p>Obs. Podem ser solicitados pela Farmácia Cidadã, outros exames/documentos complementares para confirmação do diagnóstico e ao estágio de gravidade da doença.</p>	<p>- Uréia, creatinina, sódio, potássio, glicemia, eletroforese de proteínas, colesterol total e frações, triglicerídeo, exame de urina (EAS, proteinúria);</p> <p>- Beta-HCG (mulheres em idade fértil)</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral</p>	<p><b>E85.1</b></p> <p>Neurologista Cardiologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos preferencialmente em serviços de atenção especializada em doenças raras.</p> <p><a href="#">Polineuropatia Amiloidótica Familiar</a></p>
<p><b>PROFILAXIA DA REINFECÇÃO PELO VÍRUS DA HEPATITE B PÓS-TRANSPLANTE HEPÁTICO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Lamivudina 150mg comp. e 10mg/mL solução oral</b></p> <p><b>Imunoglobulina anti-Hepatite B 100UI e 600UI - frasco</b></p>	<p>Para paciente com <b>previsão de transplante para os próximos 3 meses:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Doença hepática Crônica Terminal por vírus B:<ul style="list-style-type: none"><li>- HBsAg (+)</li><li>- HBeAg</li><li>- Se HBeAg(-): Teste de quantificação de DNA-HBV</li></ul></li></ul> <p><u>OU</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Hepatite fulminante por vírus B:<ul style="list-style-type: none"><li>- Anti-HBc IgM (+).</li></ul></li></ul> <p>Para paciente <b>pós – transplantado:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Teste de quantificação do DNA do HBV pela reação em tempo real quantitativa da cadeia de polimerase [não obrigatório para pacientes crônicos HBeAg (-)], HBsAg, Anti-HBc IgM.</li></ul> <p><b>Crítérios de exclusão:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Portadores de cirrose por vírus B com duas quantificações consecutivas do DNA-HBV (com intervalo mínimo de três meses), em uso de lamivudina, com mais 100.000 cópias/ml;</li><li>- Portadores de HIV;</li><li>- Idade &lt; 12 anos;</li><li>- Contra-indicação ao uso de Lamivudina ou Imunoglobulina anti-hepatite B.</li></ul>	<p>- Teste de quantificação do DNA – HBV pela reação em tempo real qualitativa da cadeia de polimerase.</p> <p><b>Periodicidade:</b> 1º, 4º e 7º mês.</p> <p>- Anti – HBs, ALT e AST.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal, no 1º ano de tratamento e, após, semestral, quando estabilizada a dose da Imunoglobulina da Hepatite B(3 doses consecutivas iguais.</p> <p>- HBsAg.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral (não obrigatório).</p>	<p><b>B18.0</b> <b>B18.1</b> <b>B16.0</b> <b>B16.2</b></p> <p>Infectologista Gastroenterologista (Preferencialmente).</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

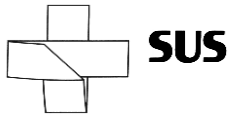
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>PROFILAXIA DE TROMBOSE VENOSA PROFUNDA APÓS CIRURGIA DE ARTROPLASTIA TOTAL DO QUADRIL OU JOELHO</b> <b>(Critério de Uso - Estadual)</b></p> <p><b>Etexilato de Dabigatrana 110mg e 150mg cáps.</b></p>	<p>- Laudo médico relatando tratar-se de pós-operatório imediato de cirurgia de artroplastia de quadril, ou joelho e informando que o paciente não possui nenhum critério de exclusão (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p>- Idade maior que 18 anos.</p> <p>- Resultado de Clearance de Creatinina (CICr), ou pelo menos laudo médico com o valor do Clearance de Creatinina estimado*, <b>OBRIGATORIAMENTE com resultado superior a 30ml/min.</b></p> <p>*O clearance de creatinina estimado deve ser calculado a partir de uma creatinina sérica que tenha validade de no <b>máximo 90 dias</b>.</p> <p>Assim, devem constar no processo: 1- exame de clearance de creatinina (<b>validade 90 dias</b>); OU 2- laudo médico com Clearance estimado acompanhado de exame de creatinina sérica (<b>validade de 90 dias</b>) e peso atualizado do paciente.</p>	<p>Não se aplica, pois o esquema posológico, para esta indicação é o seguinte:</p> <p>- Artroplastia total do joelho = 10 dias (20 cp. de 110 mg, ou 10 cp. de 150 mg, em pacientes com insuficiência renal moderada (CICr de 30-50 ml/min).</p> <p>- Artroplastia total do quadril = 35 dias (70 cp. de 110 mg, ou 35 cp. de 150 mg, em pacientes com insuficiência renal moderada (CICr de 30-50 ml/min).</p>	<p><b>M16: Coxartrose (artrose do quadril) – todos</b></p> <p><b>M17: Gonartrose [artrose do joelho] – todos</b></p> <p><b>M23.9 : Transtorno interno não especificado do joelho</b></p> <p>Ortopedista, Cirurgião Vascular, Intensivista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Dabigatrana - Critérios de utilização na profilaxia da TVP</a></p>
<p><b>PUBERDADE PRECOCE CENTRAL</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Ciproterona 50mg comp.</b></p> <p><b>Gosserrelina 3,6 mg e 10,8mg seringa preenchida</b></p> <p><b>Leuprorrelina 3,75 mg e 45mg injetável</b></p> <p><b>Triptorrelina 3,75 mg, 11,25 mg e 22,5 mg injetável</b></p> <p><a href="#">Puberdade Precoce Central</a></p> <p>*Atualizado em 26/12/2022</p>	<p>- LME informando idade de início do desenvolvimento puberal, características e estadiamento puberal de Tanner atuais, volume testicular nos meninos, altura dos pais biológicos e tempo de evolução entre os estágios (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p>- Curva de crescimento com ao menos duas medidas de peso e estatura com intervalo mínimo de 06 meses entre elas (<b>validade 90 dias</b>)</p> <p>- Laudo da radiografia de mãos e punhos com determinação da idade óssea (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- Ressonância Magnética de Sela Turca para meninos de todas as idades e para meninas até 06 anos. (<b>validade 24 meses</b>).</p> <p>- Ultrassonografia pélvica para meninas (<b>validade 24 meses</b>)</p> <p>- Dosagem de LH (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- Teste de estímulo ao LH e FSH após GnRH ou seu agonista, (exceto para meninas menores de 3 anos) (<b>validade: 24 meses</b>).</p> <p>Para Ciproterona, acrescentar: - ALT/TGP, AST/TGO e bilirrubina (<b>validade 90 dias</b>).</p>	<p><b>Para todos:</b></p> <p>- Curva de crescimento com peso, altura e estadiamento puberal de Tanner. <b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>- Dosagem de LH após aplicação de leuprorrelina ou gosserrelina. <b>Periodicidade:</b> no 3º e no 6º mês de tratamento e em caso de mudança de dose</p> <p>- Laudo da radiografia das mãos e punhos com determinação da idade óssea. <b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p>Para Ciproterona, acrescentar: - ALT/TGP, AST/TGO e bilirrubinas. <b>Periodicidade:</b> semestral</p>	<p><b>E22.8</b></p> <p>Endocrinologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados para seu adequado diagnóstico.</p> <p><a href="#">Puberdade Precoce Central</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

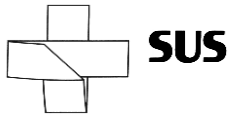
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



	<p><b>Observação 2: para o teste de provocação: documentos necessários estão em termo específico.</b></p> <p><a href="#">Formulário Teste Leuprorrelina</a></p> <p><a href="#">Critérios para realização do teste hormonal provocativo com Leuprorrelina</a></p>		
--	--	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

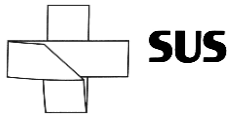
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>PÚRPURA TROMBOCITOPÊNICA IDIOPÁTICA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Azatioprina 50 mg comp.</b></p> <p><b>Ciclofosfamida 50 mg drágea</b></p> <p><b>Danazol 100mg cáps.</b> (Indisponível - Nota Técnica nº 021/2024)</p> <p><b>Eltrombopague 25mg e 50mg.</b></p> <p><b>Imunoglobulina humana: frasco com 2,5g, 5g.</b></p> <p><a href="#">Púrpura Trombocitopenica Idiopatica</a></p>	<p>- Laudo médico detalhando a evolução clínica, tempo de diagnóstico de PTI e os tratamentos prévios realizados (<b>validade 90 dias</b>);</p> <p>- Hemograma completo (<b>validade 30 dias</b>);</p> <p>Para Ciclofosfamida: - Beta HCG em mulheres em idade fértil (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>)</p> <p>Para Eltrombopague: - ALT/TGP, AST/TGO e bilirrubina (<b>validade 90 dias</b>).</p>	<p>Para todos: - Hemograma completo <b>Periodicidade:</b> trimestral ou a cada solicitação de aumento de dose.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral:</p> <p><b>Azatioprina:</b> ALT/TGP e AST/TGO.</p> <p><b>Ciclofosfamida:</b> Creatinina.</p> <p><b>Eltrombopague:</b> ALT/TGP, AST/TGO e bilirrubina.</p> <p>Para <b>Danazol:</b> - TGP, TGO, Fosfatase alcalina, Colesterol total, HDL e triglicérides.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal nos primeiros 3 meses e após, semestral. - Ultrassonografia abdominal.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>D69.3</b></p> <p>Hematologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços de hematologia.</p> <p><a href="#">Púrpura Trombocitopênica Idiopática</a> (PCDT)</p>
--	---	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

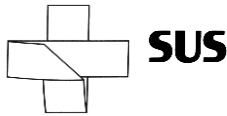


<p><b>RAQUITISMO E OSTEOMALÁCEA</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Burosumabe 10mg/mL, 20mg/mL e 30mg/mL Injetável</b> (início de tratamento com idade entre 1 a 17 anos)</p> <p><b>Calcitriol 0,25mcg cáps</b></p> <p><b>Fósforo elementar 15mg/mL (solução oral fosfatada)</b> (Formulação manipulada - composição conforme Quadro 3 do PCDT)</p> <p><b>Fósforo elementar 250mg cáps</b> (Formulação manipulada - composição conforme Quadro 4 do PCDT)</p> <p><a href="#">Raquitismo e Osteomalacia</a></p>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagens séricas de 25-Hidroxivitamina D, cálcio, fósforo, fosfatase alcalina, PTH, ALT/TGP, AST/TGO, creatinina, uréia, potássio (validade 90 dias)</li><li>- Dosagem urinária de cálcio, de fósforo, clearance de creatinina, medida de pH e densidade urinária (validade 90 dias)</li><li>- Gasometria venosa (validade 90 dias)</li><li>- Radiografia de Antebraço e Joelho (validade 1 ano)</li></ul> <p><b>Para Burosumabe, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Diagnóstico genético de HLX (sem validade)</li></ul> <p><b>Exames não obrigatórios:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Análise histológica do osso, com marcação por tetraciclina (sem validade)</li></ul>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Radiografia das áreas afetadas.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> No 1º e o 3º mês de início de tratamento. Após, trimestral.</p> <p><b>Para burosumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagens séricas de cálcio, fósforo, fosfatase alcalina, 25-Hidroxivitamina D.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> No 1º, 3º e 6º mês de início de tratamento. Após, semestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem urinária de cálcio, fósforo e creatinina. <b>Periodicidade:</b> No 1º, 3º e 6º mês de início de tratamento. Após, semestral.</li><li>- Ultrassonografia de rins e vias urinárias.</li></ul> <p><b>Periodicidade: semestral no primeiro ano.</b> Após, anual.</p> <p><b>Para Calcitriol, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagens séricas de cálcio, fósforo, fosfatase alcalina. <b>Periodicidade: mensal nos primeiros três meses. Depois, Trimestral</b> até manutenção do tratamento. Após, semestral.</li><li>- Dosagem urinária de cálcio. <b>Periodicidade: mensal nos primeiros três meses. Depois, trimestral</b> até manutenção do tratamento. Após, semestral.</li><li>- Ultrassonografia de rins e vias urinárias.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> 1º ano. Após, anual ou bianual conforme orientação médica.</p> <p><b>Para solução oral fosfatada ou cápsula de fósforo elementar, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagens séricas de cálcio, fósforo, creatinina e fosfatase alcalina.</li></ul> <p><b>Periodicidade: Trimestral.</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem urinária de cálcio. <b>Periodicidade: Trimestral</b></li><li>- Dosagens séricas de PTH e Ultrassonografia de rins e vias urinárias.</li></ul> <p><b>Periodicidade: anual.</b></p>	<p><b>E55.0</b> <b>E55.9</b> <b>E64.3</b> <b>E83.3</b> <b>M83.0</b> <b>M83.1</b> <b>M83.2</b> <b>M83.3</b> <b>M83.3</b> <b>M83.8</b></p> <p><b>Endocrinologista</b> <b>(Preferencialmente)</b></p> <p><a href="#">Raquitismo e Osteomalácia</a> (PCDT)</p>
---	--	--	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

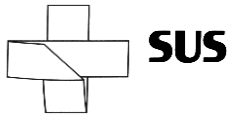




<p><b>RETOCOLITE ULCERATIVA (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Azatioprina 50 mg comp.</b></p> <p><b>Ciclosporina 25 mg; 50 mg e 100 mg comp e 100mg/mL solução oral</b></p> <p><b>Mesalazina 400 mg, 500mg e 800mg compr.</b></p> <p><b>Mesalazina 250mg, 500mg e 1000mg supositório</b></p> <p><b>Mesalazina enema 1g + diluente 100ml</b></p> <p><b>Sulfasalazina 500 mg comp.</b></p> <p><b>Infliximabe 100mg F/A (acima 6 anos)</b></p> <p><b>Tofacitinibe 5mg comp. (acima 18 anos)</b></p> <p><b>Vedolizumabe 300mg F/A (acima 18 anos)</b></p> <p><a href="#">Retocolite Ulcerativa</a></p> <p>* Atualizado em 18/04/2021</p>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico informando detalhadamente a clínica do paciente, tratamentos prévios realizados e recaída doença/ano (validade 3 meses);</li><li>- Laudo dos exames:<ul style="list-style-type: none"><li>o ndoscópio (colonoscopia ou retossigmoidoscopia) (validade 12 meses); e</li><li>o istopatológico (sem validade)*;</li></ul></li></ul> <p>*em caso de diagnóstico recente ou doença ativa poderá ser solicitado exame recente.</p> <p><b>Para Azatioprina, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma Completo, AST/TGO, ALT/TGP (validade 90 dias).</li></ul> <p><b>Para Ciclosporina, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Uréia, Creatinina sérica, Ácido Úrico, Potássio, Lipídios e Magnésio (validade 3 meses)</li></ul> <p><b>Para Sulfasalazina e Mesalazina, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, EQU (EAS) e creatinina (validade 90 dias).</li></ul> <p><b>Para Infliximabe, Tofacitinibe e Vedolizumabe, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma Completo, AST/TGO, ALT/TGP (validade 90 dias).</li><li>- Rastreo para infecções:<ul style="list-style-type: none"><li>- PPD (validade 2 anos);</li><li>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano)</li><li>- Laudo de Raios-X de tórax (validade 1 ano)</li><li>- Beta HCG (validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade) em mulheres em idade fértil.</li></ul></li></ul> <p><b>Para substituição/troca entre Infliximabe, Tofacitinibe e Vedolizumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo de exame endoscópio (colonoscopia ou retossigmoidoscopia) (validade 12 meses);</li><li>- Exames atualizados:<ul style="list-style-type: none"><li>- PPD (validade 2 anos);</li><li>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (validade 1 ano)</li></ul></li><li>- Laudo de Raios-X de tórax (validade 1 ano)</li></ul>	<p><b>Para Azatioprina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo, AST/TGP e ALT/TGO.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral. Se remissão sustentada e sem eventos adversos, semestral.</p> <p><b>Para Ciclosporina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Uréia, Creatinina sérica, Ácido Úrico, Potássio, Lipídios e Magnésio.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral. Se remissão sustentada e sem eventos adversos, semestral.</p> <p><b>Para Sulfasalazina e Mesalazina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, EQU (EAS) e creatinina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p><b>Para Infliximabe, Tofacitinibe e Vedolizumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>Para otimização de dose de <b>Infliximabe, Tofacitinibe e Vedolizumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Demonstração de doença ativa, determinada por sintomas clínicos em laudo médico ou por marcadores biológicos de inflamação ou por achados endoscópicos (colonoscopia).</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>K51.0</b> <b>K51.2</b> <b>K51.3</b> <b>K51.5</b> <b>K51.8</b></p> <p>Gastroenterologista Proctologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Retocolite Ulcerativa</a></p>
---	--	---	--

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>SÍNDROMES CORONARIANAS AGUDAS (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Clopidogrel 75mg comp.</b></p>	<p>- Apresentação de prescrição médica, e laudo para solicitação de medicamentos excepcionais (LME); - Encaminhar Relatório de Alta Médica Hospitalar no caso de Síndrome Coronariana Aguda para comprovação de diagnóstico de Síndrome Coronariana Aguda e/ou laudo de Angioplastia Coronariana; - No caso de alergia ao AAS, encaminhar laudo de alergista; - No caso de intolerância gástrica ao AAS, encaminhar laudo de gastroenterologista ou laudo de endoscopia digestiva alta.</p> <p><b>* Validade 90 dias</b></p>	<p>-</p>	<p><b>I20.0 – I20.1 – I21.0 – I21.1 – I21.2 – I21.3 – I21.4 – I21.9 – I22.0 – I22.1 – I22.8 – I22.9 – I23.0 – I23.1 – I23.2 – I23.3 – I23.4 – I23.5 – I23.6 – I23.8 – I24.0 I24.8 – I24.9</b></p> <p>Cardiologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Síndromes Coronarianas Agudas</a></p>
<p><b>SÍNDROME DE FALÊNCIA MEDULAR (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Ciclosporina 25, 50, 100 mg cápsula e 100 mg/ml solução oral</b></p> <p><b>Ciclofosfamida 50 mg drágea</b></p> <p><b>Eltrombopague 25 mg e 50 mg comprimidos</b></p> <p><b>Filgrastim 300mcg injetável F/A</b></p> <p><b>Imunoglobulina Humana 2,5g e 5,0g injetável F/A</b></p> <p><a href="#">Síndrome de Falência Medular</a></p> <p>*Atualizado em 24/05/2023</p>	<p><b>Para Ciclosporina, Ciclofosfamida, Eltrombopague e Imunoglobulina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Biópsia e/ou aspirado de medula óssea (<b>sem validade</b>)</li><li>- Hemograma completo (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- Contagem de reticulócitos (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- Dosagem de ácido fólico e de vitamina B12 (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- Dosagens séricas de HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (<b>validade 1 ano</b>)</li></ul> <p>- Somente para imunoglobulina, acrescentar: Laudo médico relatando se está em tratamento de imunossupressão (<b>validade 90 dias</b>) e Sorologia para parvovírus B19 (<b>validade 180 dias</b>)</p> <p><b>Para Filgrastim:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Biópsia e/ou aspirado de medula óssea (<b>sem validade</b>)</li><li>- 1 Hemograma com contagem de neutrófilos abaixo de 200/mm<sup>3</sup> ou 6 hemogramas realizados 2 vezes por semana durante 3 semanas (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- Dosagem de ácido fólico e de vitamina B12 (<b>validade 90 dias</b>)</li><li>- Dosagens séricas de HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV</li></ul>	<p><b>Para Ciclosporina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo e contagem de reticulócitos</li><li>- Dosagem sérica de ciclosporina, creatinina, ureia, sódio, potássio e magnésio.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> semestral ou a cada alteração de dose.</p> <p><b>Para Ciclofosfamida:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo e contagem de reticulócitos.</li><li>- Dosagem de creatinina e ureia.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> na alteração de dose, sendo tempo máximo de fornecimento de 6 meses.</p> <p><b>Para Eltrombopague:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo e contagem de reticulócitos.</li><li>- Dosagem de AST/TGO, ALT/TGP, Gama-GT, fosfatase alcalina e bilirrubinas</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> semestral ou a cada alteração de dose.</p> <p><b>Para Filgrastim - Neutropenias:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> mensal até contagem de neutrófilos estabilizada. Após, trimestral.</p> <p><b>Obs.:</b> O PCDT-MS preconiza que o tratamento com imunoglobulina não deve ultrapassar 5 dias.</p>	<p><b>D60.0 (exceto Eltrombopague e Filgrastim)</b> <b>D60.1 (exceto Eltrombopague e Filgrastim)</b> <b>D60.8 (exceto Eltrombopague e Filgrastim)</b></p> <p><b>D61.0 (exceto Ciclofosfamida)</b> <b>D61.1 (exceto Ciclofosfamida)</b> <b>D61.2 (exceto Ciclofosfamida)</b> <b>D61.3 (exceto Ciclofosfamida)</b> <b>D61.8 (exceto Ciclofosfamida)</b></p> <p><b>D69.3 (exceto Filgrastim e Ciclosporina)</b></p> <p><b>D70 (apenas Filgrastim)</b></p> <p><b>Z94.8 (apenas Filgrastim)</b></p> <p>Hematologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos em serviços especializados em hematologia.</p> <p><a href="#">Síndrome de falência Medular</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



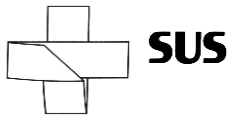
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA  
FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL



<p><b>SÍNDROME DE GUILLAIN-BARRE</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Imunoglobulina Humana</b> <b>2,5 g, 5 g F/A</b></p> <p><a href="#">Síndrome de Guillain-Barre</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo Médico detalhado, onde fique evidenciado que se trata de síndrome de Guillain-Barre, com manifestação de déficit motor, e/ou evolução para disfunção respiratória, condição caracterizada como emergência neurológica, onde o uso da imunoglobulina é fundamental (<b>Validade 90 dias</b>);</li><li>- Liquor (com resultado de celularidade e proteína);</li><li>- Receita em duas vias;</li><li>-LME;</li><li>- A dosagem de IgA e exame complementar (estudo neurofisiológico ou anticorpos anti-receptor da acetilcolina), podem ser entregue posteriormente uma vez que seus resultados não são imediatos e trata-se de uma emergência médica.</li></ul>	<p>*** Por ser uma emergência neurológica, pacientes hospitalizados podem ser atendidos.</p> <p>Não será necessário apresentar a ALTA HOSPITALAR para retirada do medicamento.</p>	<p><b>G61.0</b></p> <p>Neurologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Síndrome de Guillain-Barré</a> (PCDT)</p>
<p><b>SÍNDROME DAS PERNAS INQUIETAS</b> <b>(SPI)</b> <b>(Critérios de uso – Estadual)</b></p> <p><b>Pramipexol 0,25mg</b></p> <p><a href="#">Termo Síndrome das Pernas Inquietas Pramipexol</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico relatando ser o paciente portador de SPI;</li><li>-Tomografia computadorizada ou ressonância magnética do crânio;</li><li>- Dosagem de ferritina sérica;</li><li>- Uréia e creatinina;</li><li>- Paciente maior que 18 anos.</li></ul> <p><b>* Validade 90 dias</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo médico relatando resposta clínica do paciente ao tratamento.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Uréia e Creatinina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral no primeiro ano. Após, semestralmente.</p>	<p><b>G25.8</b></p> <p>Neurologista (Preferencialmente)</p> <p>Exige médico neurologista</p> <p><a href="#">Pramipexol - Critérios de utilização na síndrome das pernas inquietas</a></p>
<p><b>SÍNDROME DE TURNER</b> <b>(Protocolo MS)</b></p> <p><b>Somatropina 4 UI e 12 UI pó p/ solução injetável F/A</b></p> <p><a href="#">Síndrome de Turner-1</a></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Determinação de Cariótipo em sangue periférico;</li><li>- Curva de crescimento da Organização Mundial de Saúde (OMS) se menor de 05 anos, e do National Center for Health Statistics (NCHS) se maior de 05 anos;</li><li>- Se possível anotar ao menos 02 medidas de peso e estatura com intervalo mínimo de 06 meses entre elas.</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Medidas antropométricas acompanhadas pelas curvas de altura de Lyon específicas para síndrome de Turner.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Glicemia de jejum, TSH, Laudo de raio X de mãos e punhos com determinação de idade óssea.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- IGF-1 (Fator de crescimento insulina similar).</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual ou quando houver ajuste de dose.</p>	<p><b>Q96.0/ Q96.1/ Q96.2/ Q96.3/ Q96.4 Q96.8</b></p> <p>Endocrinologista Geneticista Endocrinopediatra (Preferencialmente)</p> <p>É preferível que as pacientes sejam atendidas por médicos especialistas em endocrinologia ou endocrinologia pediátrica.</p> <p><a href="#">Síndrome de Turner</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>SÍNDROME DE OVÁRIOS POLICÍSTICOS E HIRSUTISMO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Ciproterona 50 mg comp.</b></p> <p><a href="#">Síndrome de Ovarios Policisticos</a></p>	<p><b>* Validade 90 dias:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Ultrassonografia pélvica;</li><li>- Diagnóstico de SOP com irregularidade menstrual e evidência clínica de hiperandrogenismo (hirsutismo, acne, alopecia androgênica) <u>ou</u> evidência laboratorial de hiperandrogenismo (nível sérico de testosterona);</li><li>- Diagnóstico de hirsutismo idiopático com ciclos regulares e ovulatórios, hirsutismo isolado e ausência de ovários policísticos à ultrassonografia pélvica;</li><li>- Medida sérica de 17-hidroxiprogesterona;</li><li>- Prolactina sérica;</li><li>- Glicemia de jejum e após sobrecarga de 75g de glicose (para mulheres obesas ou com história familiar de diabetes melito);</li><li>- Sulfato de deidroepiandrosterona;</li><li>- TSH;</li><li>- Colesterol total, HDL e triglicerídeos (para pacientes com suspeita de síndrome metabólica);</li><li>- TGO, TGP e bilirrubinas;</li><li>- Beta HCG <b>atual</b> em mulheres em idade fértil (<b>Validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- TGO, TGP e bilirrubinas. <b>Periodicidade:</b> Semestral.</li><li>- Dosagem sérica de testosterona. <b>Periodicidade:</b> Após 3 meses do tratamento (para determinar a eficácia clínica e os níveis de androgênios).</li></ul>	<p><b>E28.0</b> <b>E28.2</b> <b>L68.0</b></p> <p>Ginecologia Endocrinologia (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser encaminhadas para um serviço especializado em Ginecologia ou Endocrinologia.</p> <p><a href="#">Síndrome de Ovários Policísticos</a></p>
<p><b>SÍNDROME MIELODISPLÁSICA DE BAIXO RISCO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Alfaepoetina 10.000UI F/A</b></p> <p><b>Filgrastim 300mcg injetável F/A</b></p> <p><b>Talidomida 100 mg comp</b></p> <p><a href="#">Síndrome Mielodisplásica de baixo risco</a></p> <p><b>*Atualizado em 08/12/2022</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico informando a categoria de risco do paciente de acordo com os seguintes escores:<ul style="list-style-type: none"><li>* Sistema Internacional de Escore Prognóstico (IPSS), categorizado em: Baixo, Intermediário 1, Intermediário 2 ou Alto risco; <b>ou</b></li><li>* Sistema Internacional de Escore Prognóstico Revisado (IPSS-R), categorizada em: Muito baixo, Baixo, Intermediário Alto e muito alto. Neste caso, deve-se informar a pontuação obtida do paciente.</li></ul></li><li>- Hemograma completo (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul> <p><b>Para Filgrastim, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico informando resposta ao tratamento com Alfaepotina e seu tempo de uso.</li></ul> <p><b>Para Talidomida, acrescentar:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Relato médico informando resposta ao tratamento com Alfaepotina e seu tempo de uso.</li></ul>	<p><b>Para Alfaepoetina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> mensal, pelo menos até o primeiro semestre. Após, se resposta completa, trimestral.</p> <p><b>Para Filgrastim:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> mensal até a definição da dose ideal de acordo com a necessidade e resposta. Após, trimestral.</p> <p><b>Para Talidomida:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo, fosfatase alcalina e AST/TGO e ALT/TGP</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> trimestral.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Beta HCG atual em mulheres em idade fértil</li></ul>	<p><b>D46.0</b> <b>D46.1</b> <b>D46.4</b> <b>D46.7</b></p> <p>Hematologista (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Síndrome Mielodisplásica de baixo risco (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

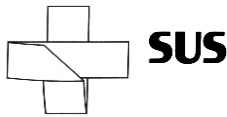
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



	<ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem de Beta-HCG ou urinário de alta sensibilidade, para mulheres na idade fértil (pacientes que se encontram entre a menarca e a menopausa) (Validade 30 dias) ou documento médico que ateste a esterilização (sem validade).</li><li>- Documentos exigidos conforme RDC nº 11/2011 da ANVISA:<ul style="list-style-type: none"><li>* Notificação de receita de talidomida;</li><li>* Termo de Responsabilidade/Esclarecimento específico para o usuário da Talidomida</li></ul></li></ul>	<b>Periodicidade:</b> Mensal	
<p><b>SÍNDROME NEFRÓTICA PRIMÁRIA EM ADULTOS</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Ciclofosfamida 50 mg drágea</b></p> <p><b>Ciclosporina cápsulas de 25, 50 e 100 mg e solução oral de 100 mg/ml 50 ml.</b></p> <p><a href="#">Síndrome Nefrótica Primária em Adultos</a></p> <p><b>*Atualizado em 11/05/2020</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- biópsia renal (diagnóstico histopatológico de biópsia renal);</li><li>- proteinúria 24 h ou índice proteína/creatinina(IPC) em amostra de urina;</li><li>- EAS;</li><li>- albumina sérica;</li><li>- colesterol total, HDL e triglicerídeos;</li><li>- creatinina sérica ou clearance de creatinina;</li><li>- hemograma completo e contagem de plaquetas;</li><li>- glicose;</li><li>-TGO,TGP;</li><li>- laudo médico (LME) informando se foi descartado causas secundárias como diabetes melito, hepatites virais, soropositividade para HIV, sífilis, colagenoses, infecções virais ou bacterianas, uso de medicamentos, neoplasias, etc.</li></ul> <p><b>* Validade 90 dias</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Beta HCG <b>atual</b> em mulheres em idade fértil (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) (para ciclofosfamida);</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina sérica, proteinúria 24 horas ou índice proteína/creatinina em amostra de urina, albumina sérica, colesterol total, HDL, triglicerídeos, EAS, hemograma completo e glicose.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> A cada 3 meses.</p> <p><b>Para Ciclofosfamida:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo, TGO, TGP.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal.</p> <p><b>Para Ciclosporina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Dosagem sérica de ciclosporina e creatinina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal.</p>	<p><b>N04.0/ N04.1/ N04.2 N04.3/ N04.4/ N04.5 N04.6/ N04.7/ N04.8 N04.9</b></p> <p>Nefrologista (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser atendidos, especialmente na fase aguda, em serviços especializados.</p> <p><a href="#">Síndrome Nefrótica Primária em Adultos</a></p>
<p><b>SÍNDROME NEFRÓTICA PRIMÁRIA EM CRIANÇAS E ADOLESCENTES</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Ciclosporina cápsula de 25, 50 e 100mg e solução oral 10mg/ml</b></p> <p><b>Ciclofosfamida 50mg drágea</b></p> <p><b>Tacrolimo 1 e 5mg cáps.</b></p> <p><a href="#">Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes</a></p> <p><b>*Atualizado em 11/05/2020</b></p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Proteinúria;</li><li>- Albumina;</li><li>- Lipídios;</li><li>- HBsAg, anti-HCV e anti-HIV) e o fator antinuclear (FAN).</li></ul> <p><b>* Validade 90 dias</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Biópsia renal (Em pacientes com hematúria macroscópica ou hipertensão sustentada, ou complemento sérico diminuído) – <b>sem validade</b>;</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Albumina sérica;</li><li>- Colesterol total e triglicerídeos;</li><li>- Hemograma;</li><li>- Glicose;</li><li>- EQU(EAS);</li><li>- Creatinina sérica;</li><li>- Índice proteína/creatinina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p>A solicitação de outros exames deve ser individualizada</p>	<p><b>N04.0/ N04.1/ N04.2 N04.3/ N04.4/ N04.5 N04.6/ N04.7/ N04.8 N04.9</b></p> <p>Nefrologista (Preferencialmente)</p> <p>É recomendável que os pacientes sejam acompanhados, especialmente na fase aguda, em serviços especializados em nefrologia.</p> <p><a href="#">Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

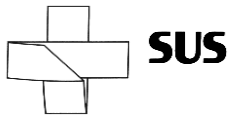
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>SOBRECARGA DE FERRO</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Desferroxamina 500 mg F/A</b></p> <p><b>Deferiprona 500 mg comp.</b></p> <p><b>Deferasirox 125 mg, 250 mg e 500 mg comp.</b></p> <p><a href="#">Sobrecarga de Ferro</a></p>	<p><b>Para todos os medicamentos – (validade 90 dias):</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Ferritina sérica</li><li>- Saturação de Transferrina</li></ul> <p><b>Para Deferiprona:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma (<b>validade 30 dias</b>)</li></ul> <p><b>Para Deferasirox:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- TGO, TGP, creatinina (<b>validade 90 dias</b>)</li></ul> <p><b>Para Desferroxamina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Acuidade visual e auditiva</li></ul>	<p><b>Para Desferroxamina e Deferiprona:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina, TGO, TGP, Gama-GT, fosfatase alcalina, bilirrubinas e ferritina sérica.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p> <p><b>Para Deferiprona:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal.</p> <p><b>Para Deferasirox:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina;</li><li>- TGO, TGP.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Mensal.</p> <p><b>Para Desferroxamina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Acuidade visual e auditiva.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p>	<p><b>T45.4</b> <b>E83.1</b></p> <p>Hematologista (Preferencialmente)</p> <p><a href="#">Sobrecarga de Ferro</a> (PCDT)</p>
<p><b>TRANSTORNO AFETIVO BIPOLAR DO TIPO I</b> (Protocolo MS)</p> <p><b>Clozapina 25mg e 100mg comp.</b></p> <p><b>Lamotrigina 25mg, 50mg e 100mg comp.</b></p> <p><b>Olanzapina 5mg e 10 mg comp.</b></p> <p><b>Quetiapina 25mg, 100mg, 200mg e 300mg comp.</b></p> <p><b>Risperidona 1mg e 2mg comprimido</b></p> <p><a href="#">Transtorno Afetivo Bipolar do Tipo I</a></p>	<p>- Dados antropométricos: peso, altura e IMC e três medidas de pressão arterial em datas diferentes.</p> <p>- Laudo médico detalhado informando a ocorrência ou não de história familiar ou prévia de síndrome neuroléptica maligna (no caso de antipsicóticos), suicídio, obesidade, hipertensão arterial sistêmica, diabetes melito e outras comorbidades – (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p><b>Para Clozapina, Olanzapina, Quetiapina e Risperidona:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo, colesterol total e frações, triglicerídios, glicemia de jejum (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul> <p><b>- Para Lamotrigina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma completo, TGO e TGP (<b>validade 90 dias</b>).</li></ul>	<p><b>Para todos os medicamentos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Registro do valor da pressão arterial e dados antropométricos: peso, altura e IMC</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> 3,6 e 12 meses, após anual.</p> <p><b>Para Lamotrigina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, TGO e TGP</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual</p> <p><b>Para Risperidona, Quetiapina e Olanzapina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Glicemia de jejum, colesterol total e frações, triglicerídios.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral no primeiro ano, após anual.</p> <p><b>Para Clozapina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- hemograma</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> mensal</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Glicemia de jejum, colesterol total e frações, triglicerídios e prolactina</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral no primeiro ano, após anual.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Prolactina.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Anual</p>	<p><b>F31.1</b> <b>F31.2</b> <b>F31.3</b> <b>F31.4</b> <b>F31.5</b> <b>F31.6</b> <b>F31.7</b></p> <p>Psiquiatra Médico do Programas de Saúde Mental do SUS (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser compartilhados entre as equipes de Atenção Básica, os núcleos de Apoio à Saúde da Família (NASF), os serviços estratégicos em saúde mental (Centros de Atenção Psicossocial – CAPS) e outros serviços da RAPS (serviços hospitalares de referência com leitos de saúde mental).</p> <p><a href="#">Transtorno Afetivo Bipolar do tipo I</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

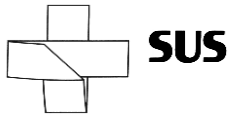


<p><b>TRANSTORNO DO DÉFICIT DE ATENÇÃO E HIPERATIVIDADE (Protocolo Estadual)</b></p> <p><b>Metilfenidato 10mg comp <u>lib imediata</u>.</b></p> <p><b>Metilfenidato 20mg, 30mg e 40mg comp <u>lib prolongada</u>.</b></p> <p><a href="#"><u>Transtorno do Déficit de Atenção e Hiperatividade</u></a></p>	<p>- Dosagem de TSH/ T4 Livre (<b>validade 180 dias</b>);</p> <p>- Formulário "Critérios para solicitação de Metilfenidato" - (<b>validade 90 dias</b>).</p> <p><a href="#"><u>Formulários e Termo de Esclarecimento para Metilfenidato</u></a></p> <p><b>Para Metilfenidato 20, 30 e 40 mg:</b></p> <p>- Laudo médico relatando problemas de adesão ao tratamento com metilfenidato 10 mg com comprometimento de eficácia (<b>validade 90 dias</b>).</p>	<p>- Dosagem de TSH/ T4 Livre.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p>- Formulário "Critérios para solicitação de Metilfenidato".</p> <p><b>Periodicidade:</b> Semestral.</p> <p><a href="#"><u>Formulários e Termo de Esclarecimento para Metilfenidato</u></a></p>	<p><b>F90.0</b> <b>F90.1</b></p> <p><u>Para crianças e adolescentes (6 a 19 anos):</u> Pediatra Psiquiatra Neurologista</p> <p><u>Para adultos (acima de 19 anos)</u> Psiquiatra (Exclusivamente)</p> <p>Sugere-se acompanhamento por equipe multidisciplinar.</p> <p><a href="#"><u>Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para a Dispensação do Metilfenidato</u></a></p>
<p><b>TRANSTORNO ESQUIZOAFETIVO (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Clozapina 25 e 100mg comp.</b></p> <p><b>Olanzapina 5 e 10mg comp.</b></p> <p><b>Quetiapina 25mg, 100mg, 200mg e 300 mg comp.</b></p> <p><b>Risperidona 1mg e 2mg comp.</b></p> <p><b>Ziprasidona 40mg e 80mg comp.</b></p> <p><a href="#"><u>Transtorno Esquizoafetivo</u></a></p>	<p>- Dosagens de Colesterol Total e Frações; - Triglicerídeos; - Glicemia de Jejum. (<b>Validade 90 dias</b>)</p> <p>Só para <b>Clozapina</b>: - Hemograma Completo. (<b>Validade 90 dias</b>)</p>	<p>- Dosagens de Colesterol Total e Frações; - Triglicerídeos; - Glicemia de Jejum.</p> <p><b>Periodicidade:</b> Anual.</p> <p>Só para <b>Clozapina</b>: - Hemograma Completo. <b>Periodicidade:</b> Mensal.</p>	<p><b>F25.0</b> <b>F25.1</b> <b>F25.2</b></p> <p>Psiquiatra (Exclusivamente)</p> <p>Deve seguir critérios, normas e diretrizes estabelecidas pelo Ministério da Saúde para a Rede de Atenção à Saúde Mental.</p> <p><a href="#"><u>Transtorno Esquizoafetivo (PCDT)</u></a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



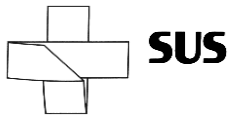


<p><b>TROMBOEMBOLISMO VENOSO EM GESTANTES COM TROMBOFILIA (Protocolo-MS)</b></p> <p><b>Enoxaparina 40mg/0,4mL e 60mg/0,6mL injetável</b></p> <p><a href="#">Tromboembolismo Venoso em Gestantes</a></p> <p>* Atualizado em 13/09/22</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Dosagem de B-hCG sérico ou ultrassonografia transvaginal ou pélvica (atual);</li><li>• - Data provável do parto em laudo médico ou em exame de imagem;</li><li>• - Hemograma completo;</li><li>• - Creatinina sérica ou clearance de creatinina.</li> <li>• Documentos necessários conforme a indicação clínica (pode ser mais que uma indicação):</li><li>• - História pessoal de tromboembolismo venoso (TEV):</li><li>• Exame de imagem (ultrassonografia doppler colorido de vasos ou tomografia computadorizada ou ressonância magnética)</li><li>• Informação médica se TEV é de baixa ou alto risco de recorrência ao paciente conforme PCDT;</li> <li>• - Para Síndrome Antifosfolípideo (SAF):</li><li>• Informações clínicas: Um ou mais episódios de trombose venosa arterial (anexar exame de imagem ou evidência histológica sem sinal de vasculite); <b>ou</b> histórico de pelo menos três abortamentos precoces (com menos de 10 semanas) sem causa aparente; <b>ou</b> histórico de óbito fetal com mais de dez semanas com produto morfológicamente normal e sem causa aparente; <b>ou</b> histórico de parto prematuro antes de 34 semanas com pré-eclâmpsia grave, eclâmpsia ou insuficiência placentária; <b>e</b></li><li>• Exames laboratoriais: Duas dosagem com intervalo mínimo de 12 semanas de anticoagulante lúpico <b>ou</b> anticardiolipinalgG e IgM <b>ou</b> Antibeta-2-glicoproteína I IgG e IgM.</li> <li>• - Para Trombofilia hereditária de alto risco:</li><li>• Exames laboratoriais: Dosagem de mutação homozigótica para o fator V de Leiden; <b>ou</b> mutação homozigótica para o gene da protrombina; <b>ou</b></li></ul>	<p>- Hemograma completo e Creatinina sérica ou clearance de creatinina.</p> <p><b>Periodicidade:</b> trimestral</p>	<p>D68.8/ I82.0/ I82.1 I82.2/ I82.3/ I82.8 O22.3/ O22.5</p> <p>Ginecologista Hematologista Obstetra (Exclusivamente)</p> <p>Devem ser encaminhadas para atenção especializada.</p> <p><a href="#">Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia (PCDT)</a></p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

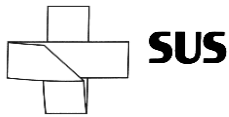




	<p>deficiência da antitrombina III; <b>ou</b> Mutações heterozigóticas para o fator V de Leiden e do gene da protrombina associadas.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Trombofilia hereditária de baixo risco;</li><li>- Exames laboratoriais: Dosagem laboratorial de mutação heterozigótica para o fator V de Leiden; <b>ou</b> mutação heterozigótica para o gene da protrombina; <b>ou</b> Deficiência da proteína C ou da proteína S; <b>ou</b> presença de anticorpo antifosfolípideo na ausência de eventos clínicos.</li></ul>		
<p><b>SUBSTITUIÇÃO TEMPORÁRIA DA ANTICOAGULAÇÃO ORAL DURANTE A GRAVIDEZ (Critério Estadual)</b></p> <p>Enoxaparina 20 mg/0,2ml; 40 mg/0,4ml; 60 mg/0,6ml; 80 mg/0,8ml; 100 mg/ml injetável</p> <p><a href="#">Enoxaparina</a></p> <p><b>*Atualizado em 06/11/2023</b></p>	<p>- Dosagem de B-hCG sérico ou ultrassonografia transvaginal ou pélvica (atual); - Data provável do parto em laudo médico ou em exame de imagem; - Hemograma completo; - Creatinina sérica ou clearance de creatinina. - Relato médico especificando a condição clínica da paciente para a anticoagulação:</p> <p>Documentos necessários conforme a indicação clínica:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Para mulheres com de TVP ou TEP durante a gravidez:<ul style="list-style-type: none"><li>o Exame de imagem (US doppler dos membros inferiores ou Angiografia/venografia dos membros inferiores ou Tomografia/angiogramografia de tórax ou Angiografia de vasos pulmonares ou Cintilografia pulmonar) (validade 6 meses).</li></ul></li><li>- Para mulheres com prótese mecânica valvular cardíaca:<ul style="list-style-type: none"><li>o Exame comprobatório da válvula mecânica (Ecocardiograma ou Laudo do procedimento cardíaco) (sem validade)</li></ul></li><li>- Para condições mórbidas cardíacas como fibrilação atrial crônica e disfunção ventricular grave: Exame comprobatório da condição mórbida (Eletrocardiograma ou Holter ou ecocardiograma) (sem validade)</li></ul>	<p>- Hemograma completo e Creatinina sérica ou clearance de creatinina. Periodicidade: trimestral</p> <p>- <b>Período de fornecimento:</b> Durante a gravidez e até seis semanas pós-parto</p>	<p>Não há restrição por CID-10</p> <p>Ginecologista Hematologista Obstetra (Exclusivamente)</p> <p><a href="#">Enoxaparina</a> (critérios estaduais)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

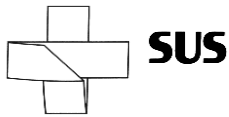
ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>PACIENTES COM TROMBOSE VENOSA PROFUNDA (TVP) OU TROMBOEMBOLISMO PULMONAR (TEP)</b></p> <p>Enoxaparina 20 mg/0,2ml; 40 mg/0,4ml; 60 mg/0,6ml; 80 mg/0,8ml; 100 mg/ml injetável</p> <p>Critérios Estaduais</p> <p><b>*Atualizado em 06/11/2023</b></p>	<p>- Laudo médico informando a condição clínica do paciente (validade 3 meses);</p> <p>- Exame de imagem evidenciando o TVP/TEP (US doppler dos membros inferiores ou Angiografia/venografia dos membros inferiores ou Tomografia/angio-tomografia de tórax ou Angiografia de vasos pulmonares ou Cintilografia pulmonar) (validade 06 meses)</p>	<p>- <b>Período de fornecimento:</b> máximo de 10 dias</p>	<p>Não há restrição por CID-10</p> <p><a href="#">Enoxaparina</a> (Critérios estaduais)</p>
<p><b>SUBSTITUIÇÃO TEMPORÁRIA À ANTICOAGULAÇÃO ORAL</b></p> <p>Enoxaparina 20 mg/0,2ml; 40 mg/0,4ml; 60 mg/0,6ml; 80 mg/0,8ml; 100 mg/ml injetável</p> <p>Critérios Estaduais</p> <p><b>*Atualizado em 06/11/2023</b></p>	<p>- Relato médico informando que paciente está anticoagulado e o procedimento cirúrgico e a data o qual será realizado. (Validade 3 meses);</p>	<p>- <b>Período de fornecimento:</b> máximo de 14 dias, podendo ser iniciado em até 7 antes da data da cirurgia</p>	<p>Não há restrição por CID-10</p> <p><a href="#">Enoxaparina</a> (Critérios estaduais)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>PROFILAXIA DE TVP EM PACIENTES SUBMETIDOS A CIRURGIAS DE JOELHO, QUADRIL, FEMUR OU ABDOMINAL</b></p> <p>Enoxaparina 40mg/0,4m e 60mg/0,6mL</p>	<p>- <u>Para paciente em programação cirúrgica:</u> relato médico informando qual procedimento cirúrgico e a data que será realizado (<b>validade 03 meses</b>);</p> <p>- <u>Para paciente já submetido à cirurgia:</u> relato médico informando o procedimento cirúrgico e documentação comprobatória da realização da cirurgia, como por exemplo relatório de alta hospitalar (<b>validade 03 meses</b>);</p>	<p>- Período de fornecimento:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>○ Cirurgia abdominal = máximo de 21 dias</li><li>○ Cirurgia de Quadril ou Femur = máximo de 5 semanas.</li><li>○ Cirurgia de Joelho = máximo de 3 semanas.</li></ul>	<p>Não há restrição por CID-10</p> <p><a href="#">Enoxaparina</a> (Critérios Estaduais)</p>
<p><b>UVEÍTES NÃO INFECCIOSAS (Protocolo MS)</b></p> <p><b>Adalimumabe 40mg injetável – seringa (Acima de 18 anos)</b></p> <p><b>Azatioprina 50 mg comp.</b></p> <p><b>Ciclosporina 25mg,50mg e 100mg comp. e 100mg/ml solução oral</b></p> <p><a href="#">Uveítes Não Infecciosas</a></p>	<p><b>Para Todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Laudo oftalmológico informando a gravidade da doença, o comprometimento funcional ao paciente e os tratamentos prévios já realizados (<b>validade 3 meses</b>); e</li><li>- Hemograma, AST/TGO, ALT/TGP (<b>validade 3 meses</b>);</li></ul> <p><b>Para Ciclosporina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina e uréia (<b>validade 90 dias</b>);</li></ul> <p><b>Para Adalimumabe:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina e uréia (<b>validade 90 dias</b>);</li><li>- PPD (<b>validade 2 anos</b>).</li><li>- HBsAg; Anti-HBC; Anti-HBs; Anti-HCV; Anti-HIV (<b>validade 1 ano</b>).</li><li>- Laudo de Raios-X de tórax (<b>validade 1 ano</b>)</li><li>- Beta HCG (<b>validade 30 dias</b>) ou documento médico que ateste a esterilização (<b>sem validade</b>) em mulheres em idade fértil.</li></ul>	<p><b>Para todos:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Hemograma, AST/TGO e ALT/TGP</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral</p> <p><b>Para Ciclosporina:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Creatinina, uréia, sódio, potássio, ácido úrico, triglicerídeos, colesterol total e HDL.</li></ul> <p><b>Periodicidade:</b> Trimestral.</p>	<p><b>H15.0 / H20.1 / H30.1 H30.2 / H30.8</b></p> <p>Oftalmologista (Preferencialmente)</p> <p>Recomenda-se que o tratamento da uveíte seja realizado em serviços especializados.</p> <p><a href="#">Uveítes Posteriores Não Infecciosas</a> (PCDT)</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

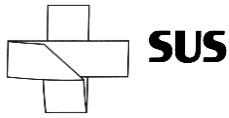


**RELAÇÃO DE SITUAÇÕES CLÍNICAS (E SEUS RESPECTIVOS MEDICAMENTOS) QUE AINDA NÃO POSSUEM PROTOCOLO CLÍNICO**

SITUAÇÃO CLÍNICA Medicamentos	ABERTURA PROCESSO (1ª vez)	MONITORIZAÇÃO (Renovação de Exames)	CID-10 Médico Especialista
<b>TRANSPLANTE DE CORAÇÃO E PULMÃO</b>  Azatioprina 50 mg (por comprimido)  Ciclosporina 10 mg, 25mg, 50mg e 100mg (por cápsula)  Ciclosporina 100 mg/mL solução oral (por frasco de 50 mL)	LME, Receita Médica e Documentos Pessoais.	LME e Receita Médica - Trimestral	<b>Z94.3</b> <b>Z94.2</b>
<b>TRANSPLANTE DE MEDULA OU PÂNCREAS</b>  Alfaepoetina 1.000 UI, 2.000 UI, 3.000 UI, 4.000UI e 10.000UI injetável (por frasco-ampola)  Azatioprina 50 mg (por comprimido)  Ciclosporina 10 mg, 25mg, 50mg e 100mg (por cápsula)  Ciclosporina 100 mg/mL solução oral (por frasco de 50 mL)  Filgrastim 300 mcg injetável (por frasco-ampola ou seringa preenchida)	LME, Receita Médica e Documentos Pessoais.	LME e Receita Médica - Trimestral	<b>Z94.8</b>
<b>OUTRAS IMUNODEFICIÊNCIAS PRIMÁRIAS</b>  Imunoglobulina Humana 2,5 g injetável (por frasco) Imunoglobulina Humana 5,0 g injetável (por frasco)	LME, Receita Médica e Documentos Pessoais.	LME e Receita Médica - Trimestral	<b>D81.0</b> Imunodeficiência combinada grave [SCID] com disgenesia reticular <b>D81.1</b> Imunodeficiência combinada grave [SCID] com números baixos de células T e B <b>D81.2</b> Imunodeficiência combinada grave [SCID] com números baixos ou normais de células B <b>D81.3</b> Deficiência de adenosinadeaminase [ADA] <b>D81.4</b> Síndrome de nezelof <b>D81.5</b> Deficiência de purinanucleosídeo fosforilase [pnp]

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



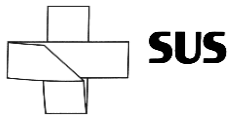
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA  
FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL



			<p><b>D81.6</b> Deficiência major classe I do complexo de histocompatibilidade</p> <p><b>D81.7</b> Deficiência major classe II do complexo de histocompatibilidade</p> <p><b>D81.8</b> Outras deficiências imunitárias combinadas</p> <p><b>D82.0</b> Síndrome de Wiskott-Aldrich</p> <p><b>D82.1</b> Síndrome de di George</p>
--	--	--	---

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.

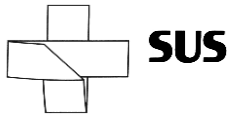


**DOCUMENTAÇÃO TÉCNICA NECESSÁRIA PARA SOLICITAÇÃO DE FÓRMULAS NUTRICIONAIS:**

<b>SITUAÇÃO CLÍNICA</b> Fórmulas Nutricionais	<b>ABERTURA PROCESSO</b> (1ª vez)	<b>MONITORIZAÇÃO</b> (Renovação de Exames)	<b>CID-10</b> Profissional Especialista
<p><b>Fórmulas Infantis para Necessidades Dietoterápicas Especiais</b></p> <p><b>F2</b> – Fórmula infantil para lactentes e de seguimento para lactentes e/ou crianças de primeira infância destinada a necessidades dietoterápicas específicas à base de proteína extensamente hidrolisada do soro do leite com restrição de lactose.</p> <p><b>F3</b> – Fórmula infantil para lactentes e de seguimento para lactentes e/ou crianças de primeira infância destinada a necessidades dietoterápicas específicas à base de aminoácidos livres com restrição de lactose.</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- <b>LFN</b> - Laudo para Solicitação de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO A</a><sup>1</sup>.</li><li>- <b>Termo de Esclarecimento e Responsabilidade</b> para uso de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO B</a>.</li><li>- Para maiores 6 meses - <b>Plano alimentar</b><sup>4</sup>.</li><li>- <b>Curvas</b> de crescimento com no mínimo 2 registros</li><li>- Para crianças menores de 6 meses – <b>Formulário de informações sobre a amamentação</b> emitido por Banco de Leite Humano ou local referenciado pela SESA<sup>2</sup>.</li><li>- <b>Formulário de abertura</b> de processos de fórmulas infantis – <a href="#">ANEXO C</a>.</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- <b>LFN</b> - Laudo para Solicitação de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO A</a><sup>1</sup>. Trimestral</li><li>- Para maiores 6 meses - <b>Plano alimentar</b><sup>4</sup> - Trimestral</li><li>- <b>Curvas</b> de crescimento com no mínimo 2 registros. - Trimestral</li></ul>	<p><b>L50.0</b> <b>T78.3</b> <b>L58.8</b> <b>H13.2</b> <b>J20</b> <b>T78.0</b> <b>K23.8</b> <b>K52.2</b> <b>L27.2</b> <b>J45.9</b> <b>K52.2</b> <b>R 63.8</b></p> <p>Pediatra, outras especialidades em pediatria e nutricionista Profissional de Saúde do Banco de Leite Humano ou de local referenciado pela SESA.</p> <p><b>Médico:</b> Pediatra e outras especialidades em pediatria (Gastropediatra, Alergologista pediatria, Neonatologista, etc).</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.



<p><b>Fórmulas Pediátricas para Nutrição Enteral</b></p> <p><b>P1</b> – Fórmula pediátrica para nutricional enteral nutricionalmente completa, normocalórica, normoproteica, sem adição de lactose e isento de glúten.</p> <p><b>P7</b> – Fórmula pediátrica para nutrição enteral à base de aminoácidos livres com restrição de lactose.</p> <p><b>P8</b> – Fórmula pediátrica para nutrição enteral à base de proteína hidrolisada do soro do leite com restrição de lactose.</p>	<p>- <b>LFN</b> - Laudo para Solicitação de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO A</a><sup>1</sup>.</p> <p>- <b>Termo de Esclarecimento e Responsabilidade</b> para uso de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO B</a>.</p> <p>- Curva de crescimento (Peso para Idade/ Comprimento por idade).</p> <p>- <b>Laudo Médico</b> com CID padronizado em portaria e com CID da doença de base<sup>3</sup>.</p>	<p>- <b>LFN</b> - Laudo para Solicitação de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO A</a><sup>1</sup>. – Trimestral</p> <p>- Curva de crescimento (Peso para Idade/ Comprimento por idade). – Trimestral</p> <p>- <b>Laudo Médico</b> com CID padronizado em portaria e com CID da doença de base<sup>3</sup> - Semestral</p>	<p>Z93.1 Z93.2 Z93.4</p> <p>Pediatra, outras especialidades em pediatria e nutricionista</p> <p><b>Médico:</b> Pediatra e outras especialidades em pediatria (Gastropediatra, Alergologista pediatra, Neonatologista, etc).</p>
<p><b>Fórmulas para Nutrição Enteral</b></p> <p><b>A1</b> – Fórmula para nutrição enteral nutricionalmente completa, normocalórica, normoproteica, polimérica, sem adição de lactose, isento de glúten, fonte de proteína a base de caseinato.</p> <p><b>A2</b> – Fórmula para nutrição enteral nutricionalmente completa, normocalórica, normoproteica, polimérica, isenta de sacarose, lactose e glúten, fonte de proteína a base de soja.</p>	<p>- <b>Laudo Médico</b> CID padronizado em portaria e da com CID da doença de base<sup>3</sup>.</p> <p>- <b>LFN</b> - Laudo para Solicitação de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO A</a><sup>1</sup>.</p> <p>- <b>Termo</b> de Esclarecimento e Responsabilidade para uso de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO B</a>.</p> <p>- <b>Para pacientes de 10 a 19 anos - Curva de crescimento</b> (Peso para Idade/ Comprimento por idade/IMC por idade).</p>	<p>- <b>Laudo Médico</b> CID padronizado em portaria e da com CID da doença de base<sup>3</sup>. – Semestral</p> <p>- <b>LFN</b> - Laudo para Solicitação de Fórmulas Nutricionais - <a href="#">ANEXO A</a><sup>1</sup>. – Trimestral</p> <p>- <b>Para pacientes de 10 a 19 anos - Curva de crescimento</b> (Peso para Idade/ Comprimento por idade/IMC por idade). - Trimestral</p>	<p><b>Z93.1</b> <b>Z93.2</b> <b>Z93.4</b></p> <p>Médico Nutricionista/Médico Nutrólogo Médico ou Nutricionista</p>

**NOTA:** Todos os exames de imagem necessários para a abertura de processos, bem como para a monitorização, devem estar obrigatoriamente acompanhados de Laudo.

ATUALIZADO EM 25/03/2025.