

Elaboração: 2015 Última revisão: 16/05/2022 Próxima Revisão: 05/2024 Revisão: 4

#### **ARTRITE REATIVA**

CID 10: M 02.1; M 02.3; M03.2; M03.6 PORTARIA CONJUNTA Nº 06, DE 22 DE ABRIL DE 2021.

## Informações Gerais

Este é um guia que contém orientações sobre o medicamento do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – CEAF que você está recebendo gratuitamente pelo SUS. Seguindo orientações, você terá mais chance de se beneficiar com o tratamento.

Medicamentos CEAF	
Medicamentos DMARDS Sintéticos	AINES
Sulfassalazina 500 mg, comprimido	Naproxeno 500 mg, comprimido

## Documentos Pessoais a serem apresentados (original e cópia)

- ( ) Carteira de identidade com foto (RG)
- ( ) Cadastro de Pessoa Física (CPF)
- ( ) Comprovante de residência com CEP (conta de água, luz, telefone ou declaração de residência)
- ( ) Cartão Nacional de Saúde (CNS)
- ( ) Declaração Autorizadora, caso deseje credenciar representantes para receber os medicamentos

Documentos a serem emitidos pelo Médico (original e cópia)						
✓ Solicitação inicial	✓ Renovação a cada 6 (seis) meses					
( ) LME - Laudo para Solicitação/Avaliação e Autorização de	( )LME - Laudo para Solicitação/Avaliação e Autorização de					
Medicamentos do CEAF (no campo anamnese, preencher com	Medicamentos do CEAF (em qualquer mudança na terapêutica					
a história clínica do (a) paciente e se o espaço não for	r informar no campo (anamnese) e se o espaço não for					
suficiente utilizar laudo complementar);	suficiente utilizar laudo complementar);					
( )Receita Médica, com posologia para 6 (seis) meses de	e ( )Receita Médica, com posologia para 6 (seis) meses de					
tratamento;	tratamento;					
( ) Laudo Médico, descrevendo histórico clínico do paciente e	( ) <b>Laudo Médico</b> , EM CASO DE ALTERAÇÃO DA PRESCRIÇÃO,					
diagnóstico;	justificando a alteração da dose ou troca do medicamento.					
( ) Termo de Esclarecimento e Responsabilidade						

Exames						
✓ Solicitação inicial	✓ Renovação a cada 6 (seis) meses					
Para todos:	( ) Cópia do exame de Taxa de filtração glomerular (resultado					
( ) Cópia do exame de Taxa de filtração glomerular (resultado	do clearence de creatinina ou calculável pela creatinina sérica)					
do clearence de creatinina ou calculável pela creatinina sérica)	(Validade de 90 dias);					
(Validade de 90 dias);	( )Cópia do exame de AST (Transaminase Glutâmico-					
( )Cópia do exame de AST (Transaminase Glutâmico-	Oxalacética-TGO) (Validade de 90 dias);					
Oxalacética-TGO) (Validade de 90 dias);	( ) Cópia do exame de ALT (Transaminase Glutâmico-Pirúvica –					
( ) Cópia do exame de ALT (Transaminase Glutâmico-Pirúvica –	TGP) (Validade de 90 dias);					
TGP) (Validade de 90 dias);	( ) Cópia do exame de Hemograma completo (Validade de 90					
( ) Cópia do exame de Hemograma completo (Validade de 90	dias);					
dias);						
( ) Cópia do exame de dosagem de Proteína C-reativa (Validade						
de 90 dias);						
( ) Cópia do laudo de radiografia simples OU ultrassonografia						
OU ressonância magnética (Validade de 90 dias);						

O resultado de exames garante uma correta avaliação sobre o que o medicamento está fazendo no seu organismo. Em alguns casos pode ser necessário ajustar a dose ou até interromper o tratamento. Em casos de resultado fora do específicado ou ausência de algum exame o médico deverá justificar para ser analisado.

Dependendo da situação clínica do usuário, exames ou documentos adicionais poderão ser solicitados pelo avaliador técnico, de acordo com o Protocolo Clínico e Diretriz Terapêutica do Ministério da Saúde da respectiva doença.





#### Serviços de Referência

Unidades de Saúde do SUS que atendam a especialidade correspondente a patologia de que trate este documento, regularizadas no CNES – Cadastro Nacional de Estabelecimentos de Saúde.

#### Observações:

- 1. O diagnóstico deve ser realizado pelo especialista correspondente a esta patologia.
- 2. Quando de RENOVAÇÃO DA LME, se não houver alteração do tipo, dose e orientação de uso da medicação, médicos de outras especialidades que não a(s) citada(s) acima poderão fazer o preenchimento para dispensação (embora sempre deverão preencher o item de anamnese o campo que dever conter um relatório sucinto da condição clínica do paciente.
- 3. No mínimo a cada 6 (seis) meses o paciente deverá ser avaliado por especialista.

#### Para receber os medicamentos

De posse dos documentos mencionados, o paciente ou seu representante deve dirigir-se a Farmácia de Pernambuco na data agendada para entrega dos documentos e dispensação do medicamento; No ato da entrega o paciente ou seu representante devem realizar a conferência (identificação, apresentação farmacêutica, lote, validade e quantidade dispensada que deve está de acordo com o recibo que o mesmo assinará);

Em caso de medicamentos termolábeis (que necessitam de refrigeração) não serão dispensados sem a apresentação da caixa térmica e gelo (ou similar) suficientes para acondicionamento e período de transporte.

#### Observações

- A resposta à Solicitação será emitida em até 30 (trinta) dias;
- Os documentos para renovação do tratamento devem ser apresentados com antecedência de 30 (trinta) dias;
- Em caso de dúvidas que não esteja esclarecida nesse guia, antes de tomar qualquer atitude, procure orientação com o médico ou farmacêutico.
- Para o remédio em casa, o paciente recebe a ligação e concorda em receber o medicamento. Nesse caso ele deve permanecer no programa no mínimo 6 meses e aguardar o medicamento no período acordado (manhã ou tarde).
- Para acesso a Portaria integral acesse: <a href="http://conitec.gov.br/index.php/protocolos-e-diretrizes">http://conitec.gov.br/index.php/protocolos-e-diretrizes</a>
- Para acesso a Normas Técnicas Estaduais acesse: http://www.farmacia.pe.gov.br/normas-tecnicas

#### Termo de Consentimento para tratamento de dados pessoais - Lei LGPD nº 13.709, de 14 de agosto de 2018

Teste documento visa registrar a manifestação livre, informada e inequívoca pela qual o proprietário dos dados concorda com o tratamento de seus dados pessoais para finalidade específica, em conformidade com a Lei nº 13.709/2018 – Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais (LGPD). Ao aceitar o presente termo, o proprietário do dado consente e concorda que seus dados serão usados pela Secretária Estadual de Saúde de Pernambuco para alimentar o Sistema Hórus do Ministério da Saúde para ter acesso ao seu tratamento.

Assinatura do paciente ou responsável legal







## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

ACETATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA, ACETATO DE METILPREDNISOLONA, IBUPROFENO, NAPROXENO, PREDNISONA E SULFASSALAZINA.

Eu,(nome o	do [a] paciente), declaro ter sido informado (a)
sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacio	nados ao uso de acetato de betametasona +
fosfato dissódico de betametasona, acetato de metilprednisolona, ibuprofe	eno, naproxeno, prednisona e sulfassalazina,
indicados para o tratamento da Artrite Reativa. Os termos médicos foram explica	ados e todas as dúvidas foram esclarecidas pelo
médico(nome do	médico que prescreve). Assim, declaro que fui
claramente informado (a) de que o medicamento que passo a receber pode tra	zer os seguintes benefícios: - melhora da dor; -
melhora dos sinais e sintomas de inflamação articular; - melhora da qualidade de	
nos pacientes. Fui também informado (a) a respeito das seguintes contraindi	cações, potenciais efeitos adversos e riscos: -
Sulfassalazina, prednisona, naproxeno e ibuprofeno não devem ser usados duran	ite a gravidez e lactação, exceto sob orientação
do seu médico O uso de corticoides intra-articulares (metilprednisolona e	e betametasona) durante a gestação, quando
recomendado pelo seu médico, deve ocorrer com as menores doses possíveis,	especialmente no primeiro trimestre Efeitos
adversos do ibuprofeno: tontura, urticária na pele, reações de alergia, dor de est	=
perda de apetite, vômitos, diarreia, gases, dor de cabeça, irritabilidade, zumb	
adversos do naproxeno: dor abdominal, sede, constipação, diarreia, dispneia, r	náusea, estomatite, azia, sonolência, vertigens,
enxaqueca, tontura, erupções cutâneas, prurido, sudorese, ocorrência de distú	rbios auditivos e visuais, palpitações, edemas,
dispepsia e púrpura - Efeitos adversos da sulfassalazina: dor de cabeça, sensibil	_
pele graves, dores abdominais, náusea, vômitos, perda de apetite, diarreia, he	
número dos glóbulos brancos no sangue, parada na produção de sangue pela	
destruição aumentada dos glóbulos vermelhos do sangue (anemia hemolítica), o	
falta de ar associada à tosse e febre (pneumonite intersticial), dores articulares,	
da prednisona: retenção de líquidos, aumento da pressão arterial, problemas no	
ossos (osteoporose, problemas de estômago [úlceras estomacais]), inflamaç	
cicatrização de feridas, pele fina e frágil, irregularidades na menstruação e manife	
metiprednisolona: retenção de líquidos, aumento da pressão arterial, problemas	
nos ossos (osteoporose), problemas de estômago (úlceras), inflamação do pâncro	
feridas, pele fina e frágil, irregularidades na menstruação, manifestação ou comp	
Efeitos adversos da betametasona: retenção de líquidos, aumento da pressão	
músculos, problema nos ossos (osteoporose), problemas de estômago (úlc	
dificuldade de cicatrização de feridas, pele fina e frágil, irregularidades na mei	
reações no local da injeção Medicamentos contraindicados em casos de hip	·
componentes da fórmula. Estou ciente de que este medicamento somente pode	
devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for int	
atendido (a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento. Autorizo o N	
fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado	
constará do(s) seguinte(s) medicamento(s): ( ) acetato de betametasona + fosf	ato dissódico de betametasona ( ) acetato de
metilprednisolona ( ) ibuprofeno ( ) naproxeno ( ) prednisona ( ) sulfassalazina	
Local:	Data:
Nome do Paciente:	
Cartão Nacional de Saúde:	
Nome do responsável legal:	
Documento de identificação do responsável legal:	

Este termo é obrigatório ao se solicitar o fornecimento de medicamento do componente especializado da Assistência Farmacêutica e deverá ser preenchido em duas vias: uma ficará arquivada na farmácia e a outra será entregue ao usuário ou a seu responsável legal.

Assinatura do paciente ou responsável legal

Assinatura e carimbo médico



Nome do Médico:

Data:





UF:

CRM:







# COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

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

## SOLICITAÇÃO DE MEDICAMENTO(S)

CAMPOS DE PREENCHIMENTO EXC	LUSIVO PI	ELO MÉDI	CO SOLIC	ITANTE		
1- Número do CNES* 2- Nome do estabele	cimento de sa	aúde solicita	nte —			
3- Nome completo do Paciente*					5-Peso de	paciente*
4- Nome da Mãe do Paciente*					6-Altura c	o paciente'
			8- Quantida	desolicitad	la*	
7- Medicamento(s)*	1º mês	2º m ês	3º mês	4º mês	5º mês	6º mês
1			2			
2					2	
3			į.	**		
4				-		
5				3	7	
6						
9- CID-10* 10- Diagnóstico						Activated
11- Anamnese*						-
NÃO  13- Atestado o  A solicitação do medicamento deveráser realizada pelo paciente paciente considerado incapaz de acordo comos artigos 3º e 4º do Códig  NÃO ☐ SIM. Indicar o nome do responsável pelo paciente, o qua	Entretanto, f go Civil. O pa	ica dispens			a presença t	ísicado
poderá realizar a solicitação do medicamento						
14 Nome do médico solicitante*			17- A	Assinatura e	e carimbo do	médico*
		olioito o ã o*				
5- Número do Cartão Nacional de Saúde (CNS) do médico solicitante*	16- Data das	olicitação				
			onsável (des	crito no item 1	(3) Médi	co solicitan
S- Número do Cartão Nacional de Saúde (CNS) do médico solicitante*  B- CAMPOS ABAIXO PREENCHIDOS POR*: Paciente Mã  Outro, informar nome:  19- Raça/Cor/Etnia informado pelo paciente ou responsáve Preta Amarela Preta Sem informar Etnia:  Parda Sem informação  21- Número do documento do paciente CPF ou CNS	áe do pacient	e Resp	- 20- Telefo	ne(s) para d	contato do po	aciente -



Nome Paciente: \_\_\_\_\_



# **DECLARAÇÃO AUTORIZADORA** (Portaria de Consolidação n° 2, de 28 de setembro de 2017)

Autorizo os representantes abaixo relacionados a me representarem na Farmácia de Medicamentos Especializado da Secretaria de Saúde do Estado de Pernambuco para formalização da solicitação de medicamentos, renovação d continuidade de tratamento e recebimento de medicamentos.							
REPRESENTANTE 1*							
Nome Completo:							
° Doc. de Identidade (RG):			UF: Órgão En			nissor:	
N° CPF:							
Parentesco:							
Logradouro:	gradouro:			Com	plemento	:	
Bairro:	UF:	Mur	icípio:			CEP:	
Telefones para contato:							
Email:							
REPRESENTANTE 2*							
Nome Completo:							
Nº Doc. De Identidade (RG):			UF: Órgão En			nissor:	
N° CPF:							
Parentesco:							
Logradouro:			Nº	Com	plemento	:	
Bairro:	UF:	Mur	icípio:			CEP:	
Telefones para contato:							
Email:							
	REPRES	ENTA	ANTE 3*				
Nome Completo:							
Nº Doc. de Identidade (RG):			UF:	(	Órgão Em	issor:	
N° CPF:							
Parentesco:							
Logradouro:			Nº	Comp	lemento:		
Bairro:	UF:	Mur	icípio:			CEP:	
Telefones para contato:							
Email:							
*Anexar cópia do RG dos representantes aut  Data: / /20 Assinatura do pacien							