# Guia de Orientação ao Usuário Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria

PCDT / CID 10: Z94.4; T86.4

#### Medicamentos

Azatioprina 50mg, comprimido;

Ciclosporina cápsulas de 10,25,50 e 100mg; sol. Oral de 100mg/ml;

Micofenolato de Mofetila 500mg, comprimido;

Micofenolato de Sódio 180 e 360mg, comp.;

Tacrolimo 1 e 5mg, cápsula.

- 1. Documentos a serem apresentados (original e cópia)
- 1.1. Documentos pessoais

	Solicitação inicial
	( ) Carteira de Identidade – RG
ı	( ) Cadastro de Pessoa Física – CPF
ı	( ) Cartão Nacional de Saúde – CNS
	( ) Comprovante de Residência (Conta de Água, Luz Telefone ou Declaração de Residência)
ı	( ) Declaração Autorizadora, caso deseje credenciar representante para receber os medicamentos

#### 1.2. Documentos a serem emitidos pelo Médico

The December of the Control of the C				
Solicitação inicial	Renovação a cada 3 (três) meses			
( ) LME - Laudo para Solicitação/Avaliação e Autorização	( ) LME - Laudo para Solicitação/Avaliação e Autorização			
de Medicamentos do Componente Especializado da	de Medicamentos do Componente Especializado da			
Assistência Farmacêutica;	Assistência Farmacêutica;			
( ) Receita Médica, com posologia para 3 (três) meses de	( ) Receita Médica, com posologia para 3 (três) meses de			
tratamento;	tratamento;			
( ) Laudo Médico, descrevendo histórico clínico do	( ) Laudo Médico, descrevendo histórico clínico do			
paciente e diagnóstico;	paciente, em caso de alteração da terapêutica.			
( ) Termo de Esclarecimento e Responsabilidade				

#### 1.3. Exames

Solicitação inicial	Renovação a cada 3 (três) meses
( ) Laudo médico com comprovação de transplante	Em caso de necessidade da mudança do esquema
hepático em pacientes com até 18 anos.	imunossupressor, apresentar: relatório médico acompanhado de laudo histológico ou de comprovações inequívoca de toxicidade; OU Agentes imunossupressores; OU Níveis sanguíneos, séricos ou plasmáticos.

#### 2. 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.

#### 3. Para Receber os Medicamentos

O Usuário ou seu Representante deve comparecer, na data agendada, à Farmácia de Maceió munido de documento de identificação com foto e Cartão do Usuário.

#### 4. Observações:

- 1. A resposta à Solicitação será emitida em até 30 (trinta) dias:
- 2. Os documentos para renovação do tratamento devem ser apresentados com antecedência de 30 (trinta) dias;
- 3. Os documentos (LME, Receita Médica e Laudo Médico), devem ser emitidos com todos os campos preenchidos de forma legível em acordo com a legislação vigente;
- 4. Regras estabelecidas pelas Portarias GM/MS n°. 1554, de 07/2013 e SAS/MS n°. 1.322, de 25/11/2013 que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para tratamento de Imunossupressão no Transplante Hepático em Pediatria.

HORÁRIOS DE FUNCIONAMENTO	CENTRAL TELEFÔNICA	PORTAL SESAU/LINK CEAF
07:30hs às 16:30hs. Segunda a sexta	3315-6109 e 3315-6110, HORÁRIO DE ATENDIMENTO 07:30hs às 16:30hs.	"portal.saude.al.gov.br/daf"
Jegunda a Sexta		(todas as letras devem ser minúsculas)







## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE AZATIOPRINA, CICLOSPORINA, METILPREDNISOLONA, MICOFENOLATO DE MOFETILA, MICOFENOLATO DE SÓDIO E TACROLIMO.

Eu,	_ (nome do(a) paciente), declaro ter sido				
informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e	principais efeitos adversos relacionados ac				
uso de azatioprina, ciclosporina, metilprednisolona, micofenolato de a	mofetila, micofenolato de sódio e tacrolimo				
indicados para a imunossupressão no transplante hepático pediátrico.					
Os termos médicos foram explicados e todas as dúv	vidas foram resolvidas pelo médico				
(no	ome do médico que prescreve).				
Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medica	mento que passo a receber pode trazer as				
seguintes melhoras:					

- manter a imunossupressão;
- prevenir ou reduzir os episódios de rejeição do fígado;
- tratar os eventuais episódios de rejeição aguda e crônica.

Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso deste medicamento:

- não se sabe ao certo os riscos do uso da ciclosporina, metilprednisolona, micofenolato de mofetila ou de sódio e tacrolimo na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico;
- azatioprina: há riscos para o feto durante a gravidez, porém o benefício pode ser maior que o risco e isso deve ser discutido com o médico;
- efeitos adversos da azatioprina: diminuição das células brancas, vermelhas e plaquetas do sangue, náusea, vômitos, diarreia, dor abdominal, fezes com sangue, problemas no fígado, febre, calafrios, diminuição de apetite, vermelhidão de pele, perda de cabelo, aftas, dores nas juntas, problemas nos olhos (retinopatia), falta de ar, pressão baixa;
- efeitos adversos da ciclosporina: problemas nos rins e fígado, tremores, aumento da quantidade de pelos no corpo, pressão alta, aumento do crescimento da gengiva, aumento do colesterol e triglicerídIos, formigamentos, dor no peito, batimentos rápidos do coração, convulsões, confusão, ansiedade, depressão, fraqueza, dores de cabeça, unhas e cabelos quebradiços, coceira, espinhas, náusea, vômitos, perda de apetite, soluços, inflamação na boca, dificuldade para engolir, sangramentos, inflamação do pâncreas, prisão de ventre, desconforto abdominal, diminuição das células brancas do sangue, linfoma, calorões, aumento da quantidade de cálcio, magnésio e ácido úrico no sangue, toxicidade para os músculos, problemas respiratórios, sensibilidade aumentada à temperatura e aumento das mamas;
- efeitos adversos da metiprednisolona: retenção de líquidos, aumento da pressão arterial, problemas no coração, fraqueza nos músculos, problema nos ossos (osteoporose), problemas de estômago (úlceras), inflamação do pâncreas (pancreatite), dificuldade de cicatrização de feridas, pele fina e frágil, irregularidades na menstruação e manifestação de diabete mélito;
- efeitos adversos do micofenolato de mofetila; e micofenolato de sódio: diarreia, diminuição das células brancas do sangue, infecção generalizada e vômitos, dor no peito, palpitações, pressão baixa, trombose, insuficiência cardíaca, hipertensão pulmonar, morte súbita, desmaio, ansiedade, depressão, rigidez muscular, formigamentos, sonolência, neuropatia, convulsões, alucinações, vertigens, tremores, insônia, tonturas, queda de cabelo, aumento da quantidade de pelos no corpo, coceiras, ulcerações na pele, espinhas, vermelhidão da pele, prisão de ventre, náusea, azia e dor de estômago, perda de apetite, gases, gastrite, gengivite, problemas na gengiva, hepatite, sangue na urina, aumento da frequência ou retenção urinária, insuficiência renal, desconforto para urinar, impotência sexual, anemia, diminuição das plaquetas do sangue, diabete mélito, hipotireoidismo, inchaço, alteração de eletrólitos (hipofosfatemia, hipocalemia, hipercalemia, hipocloremia), hiperglicemia, hipercolesterolemia, alteração de enzimas hepáticas, febre, dor de cabeça, fraqueza, dor nas costas e no abdômen, pressão alta, falta de ar, tosse;
- efeitos adversos do tacrolimo: tremores, dor de cabeça, diarreia, pressão alta, náusea e disfunção renal, dor no peito, pressão baixa, palpitações, formigamentos, falta de ar, colangite, amarelão, diarreia, prisão de ventre, vômitos, diminuição do apetite, azia e dor no estômago, gases, hemorragia, dano hepático, agitação, ansiedade, convulsão, depressão, tontura, alucinações, incoordenação, psicose, sonolência, neuropatia, perda de cabelo, aumento da quantidade de pelos no corpo, vermelhidão de pele, coceiras, anemia, aumento ou diminuição das células brancas do sangue, diminuição das plaquetas do sangue, desordens na coagulação, síndrome hemolítico-urêmica, edema periférico, alterações metabólicas (hipo/hiperpotassemia, hiperglicemia, hipomagnesemia,







( ) Sim ( ) Não

#### SUPERINTENDÊNCIA DE ATENÇÃO A SAÚDE ASSESSORIA TÉCNICA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

hiperuricemia), diabete mélito, elevação de enzimas hepáticas, toxicidade renal, diminuição importante do volume da urina, febre, acúmulo de líquido no abdômen e na pleura, fraqueza, dor lombar, atelectasias, osteoporose, dores no corpo, peritonite, fotossensibilidade, alterações visuais;

- contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos;
- risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem.

Estou ciente de que o medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive em caso de eu desistir de usar o medicamento.

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

Meu tratamento constara do seguinte medicamento:			
() azatioprina			
() ciclosporina			
() metiprednisolona			
() micofenolato de mofetila			
() micofenolato de sódio			
) tacrolimo			
Local: Data:			
Nome do paciente:			
Cartão Nacional de Saúde:			
Nome do responsável legal:			
Nome do responsavel legal:  Documento de identificação do responsável legal:			
Assinatura do paciente ou do responsável legal			
Médico Responsável:	CRM:	UF:	
Assinatura e carimbo do médico		Data	

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







Sistema Unico de Saúde  Successiva Ministério da Saúde  Secretaria de Estado da Saúde						
сомром	NENTE ESPECIALIZADO				ICA	
LAUDO DE S	OLICITAÇÃO, AVALIAÇÃ	O E AUTOR	ZAÇÃO I	DE MEDICA	AMENTO	
- 1- Nome do Paciente	SOLICITAÇÃO D	E MEDICAM	ENTO(S)			
		][	CINO			
- 3- Nome do estabelecimento do	médico solicitante ————————————————————————————————————			- CNES		
	5- Medicamento			≉ Qua 1° mês	ntidade solic	itada 3° mês
1				1º mes	Z liies	3 mes
2						3
4					15	8
5						
JUS	STIFICATIVA DO(S) MEDI	ICAMENTO(S	solici		n a-Cl	D-10
7- Diagnóstico —			1	8. CID-1 Principa	Secu	ndário –
— 10- Anamnese						لللا
- 12- Tratamentos prévios						
S	ATESTADO D	E CAPACIDA	ADE			
paciente considerado incapaz de a	ento deverà ser realizada pelo pacie cordo com os artigos 3º e 4º do Cód o nome do responsável pelo pacient	ilgo CMI. O pacien e, o qual			ade da presenç	a fisica do
<u> </u>	realizar a solicitação do medicament	3.05		Nome do res	ponsável	
14- Nome do médico solicitar		15- Data da solici	tação )	16- Assinatur	ra e carimbo do	médico `
18- Documento 17- N	P documento					
	DADOS COMPLEME	NTARES DO	PACIENT	E		- 51
- 19- Data de nascimento 20- Ali		Sexto	23- Municipio	de residência/L	IF -	5.
⇒- Endereço						
- 25- Telefone de contato	28- Nome da mãe	ou responsável				
27- Nome do profissional respons	sävel pelo preenchimento	- 28- Data preenct	nimento i car	i- Assinatura do n	esponsável pelo p	preenchimentor
	N° documento					a Control of the Cont
□ CPF □ CNS □	V documento					









### COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

# DECLARAÇÃO AUTORIZADORA portador do documento de identidade nº \_\_\_\_\_\_ emitido pela \_\_\_\_\_ Órgão emisson/UF Cartão Nacional de Saúde (CNS) nº AUTORIZO , portador do documento de identidade Nome completo do representante \_, domiciliado no endereço emitido pela \_ Órgão emisson/UF \_\_\_\_, bairro \_\_\_\_\_\_, no município REPRESENTANTE para retirada de medicamento(s) do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica. Grau de parentesco entre o representante e o paciente: Motivo da necessidade de representante: Impossibilidade física Município de residência diverso ao da farmácia ☐ Incompatibilidade de horário Outro. Especifique: Declaro serem verdadeiras as informações acima descritas e manifesto ciência de que a falsidade de informações configura falsificação de documento público, capitulada no artigo 297 do Código Penal Brasileiro, sendo passível de punição na forma da Lei. Assinatura do paciente ou responsável , tendo sido instituído como REPRESENTANTE Nome do representante \_\_\_\_\_, conforme descrição acima referida, comprometo-me a entregar todo o medicamento fornecido pela farmácia para utilização do paciente em questão, nas mesmas condições físicas, de temperatura e de uso a que me foram responsabilizadas, além de repassar todas as informações que me foram apresentadas durante a dispensação do(s) medicamento(s).

Assinatura do representante





Para cadastro do representante, deverá ser apresentada a cópia do documento de identidade do representante.