

**GUIA DE ORIENTAÇÃO AO USUÁRIO  
DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA.**

**PCDT / CID 10: J 44.0 / J 44.1 / J 44.8 / J 41.1\* / J 41.8\* / J 42\* /  
J 43\* / J 43.0\* / J 43.1\* / J 43.2\* / J 43.8\* / J 43.9\* / J 44.9\***

**\*somente para Elenco Estadual Provisório**

**1. Medicamentos**

**ELENCO PCDT**

Formoterol 12 mcg + Budesonida 400 mcg, cápsula inalante e pó inal;  
Formoterol 6 mcg + Budesonida 200 mcg, cápsula inalante e pó inal;  
Brometo de tiotrópico monoidratado + cloridrato de olodaterol 2,5 mcg + 2,5 mcg sol. Inal;  
Brometo de umeclidinio + trifénatato de vilanterol 62,5 + 25 mcg pó inal;  
Bromidrato de fenoterol 100 mcg sol. aerosol;  
Formoterol 12 mcg cápsulas OU pó inalatório;

**ELENCO ESTADUAL**

Brometo de umeclidinio + furoato de fluticasona + trifénatato de vilanterol 100 mcg + 62,5 mcg + 25 mcg cápsula em pó;  
Dipropionato de beclometasona, fumarato de formoterol e brometo de glicopirrônio (100 mcg + 6 mcg + 12,5 mcg) – sol. Aerosol;

**ELENCO ESTADUAL PROVISÓRIO\***

**TIOTRÓPIO, BROMETO SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO 2,5 MCG;**  
**SALMETEROL, XINAFOATO + FLUTICASONA 50 + 250 MCG/DOSE;**  
**INDACATEROL, MALEATO 150 MCG;**  
**SALMETEROL, XINAFOATO + FLUTICASONA 50 + 500 MCG/DOSE;**

\*durante o período de transição e adequação para a mudança para terapia combinada;

**2. Documentos a serem apresentados (original e cópia)**

**2.1. Documentos pessoais**

**Solicitação inicial**

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

**2.2. Documentos a serem emitidos pelo Médico**

**Solicitação inicial**

- (  ) **LME** - Laudo para Solicitação/Avaliação e Autorização de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica;  
(  ) **Receita Médica**, com posologia para 6 (seis) meses de tratamento;  
(  ) **Relatório Médico**, com descrição clínica dos sinais e sintomas respiratórios, se paciente é tabagista, estágio da DPOC (Anexo), histórico clínico, terapias medicamentosas utilizadas anteriormente e o número de exacerbações moderadas a grave nos últimos 12 meses e doenças concomitantes;  
(  ) **Termo de Esclarecimento e Responsabilidade.**

**Renovação a cada 6 (seis) meses**

- (  ) **LME** - Laudo para Solicitação/Avaliação e Autorização de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica;  
(  ) **Receita Médica**, com posologia para 6 (seis) meses de tratamento;  
(  ) **Relatório Médico**, descrevendo histórico clínico do paciente e diagnóstico.

**2.3. Exames**

**Solicitação inicial**

- (  ) Cópia do exame de Espirometria demonstrando a relação VEF1/CVF fase pós-broncodilatador;  
(  ) Índice de dispneia do MRC;  
(  ) Escala de qualidade de vida – CAT;

**Renovação a cada 6 (seis) meses**

- (  ) Cópia do exame de Espirometria demonstrando a relação VEF1/CVF fase pós-broncodilatador (Anualmente);  
(  ) Índice de dispneia do MRC;  
(  ) Escala de qualidade de vida – CAT;

**3. Serviços de Referência**

Unidades de Saúde do SUS regularizadas no CNES – Cadastro Nacional de Estabelecimentos de Saúde.

**4. Para Receber os Medicamentos**

O Usuário ou seu Representante deve comparecer, na data agendada, ao CEAF correspondente ao seu município, portando um documento de identificação com foto e o Cartão do Usuário.

**5. Observações:**

- Tempo do tratamento preconizado para seis meses;
- O diagnóstico deve ser realizado pelo especialista correspondente a esta patologia;
- No mínimo a cada 6 (seis) meses o paciente deverá ser avaliado por especialista, **PNEUMOLOGIA( para pacientes classificados a partir do estágio III (obstrução grave);**
- Os exames são aceitos com validade de até 90 dias de sua emissão.



- 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;
- Os documentos (LME, Receita Médica e Relatório Médico), devem ser emitidos com todos os campos preenchidos de forma legível em acordo com a legislação vigente;
- 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. 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;
- Em caso de dúvidas que não esteja esclarecida nesse guia, antes de tomar qualquer atitude, procure orientação com o Médico ou farmacêutico;
- Regras estabelecidas pelas Portarias GM/MS nº. 1554, de 07/2013 e SAS/MS nº. Portaria nº. 19, de 16 de Novembro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para tratamento de Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica. e NORMA TÉCNICA SES/AL Nº10/2023;
- O CEAF não abre para atendimento ao público no último dia útil do mês, fechado para balanço.

<b>HORÁRIOS DE FUNCIONAMENTO</b>
07:30 h às 16:30 h Segunda à sexta (fechado no último dia útil do mês)

<b>CENTRAL TELEFÔNICA</b>
3315-6109 e 3315-6110

<b>PORTAL SESAU/LINK CEAF</b>
<a href="https://www.saude.al.gov.br/componente-especializado-da-assistencia-farmaceutica/">https://www.saude.al.gov.br/componente-especializado-da-assistencia-farmaceutica/</a> (todas as letras devem ser minúsculas)



### TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

**BUDESONIDA, FORMOTEROL, SALMETEROL, INDACATEROL, BROMETO DE UMECLIDÍNIO + TRIFENATATO DE VILANTEROL, BROMIDRATO DE FENOTEROL, SALMETEROL + FLUTICASONA, BROMETO DE TIOTÓPIO MONOIDRATADO + CLORIDRATO DE OLODATEROL E DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA, FUMARATO DE FORMOTEROL E BROMETO DE GLICOPIRRÔNIO.**

Eu, \_\_\_\_\_ (nome do (a) paciente), declaro ter sido informado(a) claramente sobre os benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de **budesonida, formoterol, salmeterol, Bromidrato de fenoterol, indacaterol brometo de umeclidínio + trifenatato de vilanterol, brometo de tiotópio monoidratado + cloridrato de olodaterol, Brometo de Tiotrópio, Brometo de umeclídinio + furoato de fluticasona + trifenatato de vilanterol e salmeterol + fluticasona e Dipropionato de beclometasona, fumarato de formoterol e brometo de glicopirrônio**, indicados para o tratamento da **Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC)**.

Os termos médicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médico \_\_\_\_\_ (nome do médico que prescreve).

Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer os seguintes benefícios:

- diminuição das internações hospitalares;
- diminuição das faltas ao trabalho em virtude da doença;
- melhora da condição de saúde; e
- melhora da qualidade de vida.

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

- os riscos na gravidez e na amamentação ainda não são bem conhecidos; portanto, caso engravidie, devo avisar imediatamente o médico;
- efeitos adversos da budesonida: problemas na fala (reversíveis com a suspensão do tratamento), infecções na boca (candidíase), boca seca, alteração do paladar, irritação na garganta, tosse, infecções urinárias, inchaço, cansaço, reações alérgicas de pele, palpitação, taquicardia, dor abdominal, vertigem, tontura, ganho de peso; efeitos adversos mais raros: náusea, vômitos, coceira, problemas na visão, agitação, depressão, insônia, faringite, sinusite, alteração do ciclo menstrual, diarreia ou constipação, febre, dores de cabeça, infecções virais, redução da velocidade do crescimento em crianças, aumento dos níveis de glicose no sangue, reações de hipersensibilidade, sangramento anal e osteoporose (em caso de tratamento longo);
- efeitos adversos do formoterol e salmeterol: ansiedade, agitação, insônia, náusea, vômitos, dores abdominais, prisão de ventre, tonturas, dores de cabeça, diminuição dos níveis de potássio no sangue, tremores, palpitações, tosse, respiração curta, alteração do paladar, secura da boca, dor muscular, reações alérgicas de pele, problemas no coração, aumento ou diminuição intensa da pressão arterial, inchaço dos pés e das mãos, cansaço, infecções do trato respiratório, falta de ar, insônia, depressão, dor de dente, alteração do ciclo menstrual e problemas de visão;
- efeitos adversos do brometo de tiotrópio: Tontura, tosse, faringite, disfonia, constipação, candidíase orofaríngea, erupção cutânea (rash), prurido, retenção urinária (geralmente em homens com fatores de predisposição), disúria, Insônia, glaucoma, aumento da pressão intraocular, visão borrada, fibrilação atrial, taquicardia supraventricular, taquicardia, palpitações, epistaxe, broncoespasmo, laringite, disfagia, doença do refluxo gastro esofágico, gengivite, glossite, edema angioneurótico urticária infecção e úlcera cutânea, pele seca, infecção do trato urinário, desidratação, sinusite, estomatite, obstrução intestinal inclusive íleo paralítico, hipersensibilidade (inclusive reações imediatas) edema articular. Brometo de Tiotrópio é contraindicado em pacientes com histórico de hipersensibilidade conhecida à atropina ou aos seus derivados, por exemplo, ipratrópico ou oxitrópico, ou a qualquer um dos componentes da fórmula.
- efeitos adversos do brometo de umeclidínio + trifénatato de vilanterol: dor ao urinar e aumento da frequência urinária, dor de garganta com ou sem coriza, sinusite, tosse, dor e irritação na parte de trás da boca e da garganta, prisão de ventre, boca seca, infecção de vias aéreas superiores, dor no peito, batimento cardíaco irregular ou acelerado, palpitações, ansiedade, tremor, alterações no paladar, espasmos musculares e rash;
- efeitos adversos do brometo de umeclidínio + furoato de fluticasona + trifénatato de vilanterol: nasofaringite, pneumonia, infecção do trato respiratório superior, bronquite, faringite, rinite, sinusite, gripe, candidíase oral e de faringe, infecção do trato urinário, infecção viral do trato respiratório, cefaleia, tosse, dor orofaríngea, disfonia, artralgia, dorsalgia, constipação, disgeusia, taquicardia supraventricular, taquicardia, fibrilação atrial, fraturas, boca seca. Furoato de Fluticasona + Brometo de Umeclidínio + Trifénatato de Vilanterol é contraindicado para paciente



**SUPERINTENDÊNCIA DE ATENÇÃO A SAÚDE  
GERÊNCIA TÉCNICA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA  
COMPONENTE ESPECIALIZADO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA**



com alergia grave à lactose ou à proteína do leite ou que tenham apresentado hipersensibilidade a furoato de fluticasona, umeclidínio, vilanterol ou qualquer um dos excipientes.

- efeitos adversos do dipropionato de beclometasona + fumarato de formoterol + brometo de glicopirrônio: Pneumonia (em pacientes com DPOC), faringite, candidíase oral, infecção do trato urinário, nasofaringite, dor de cabeça, disfonia. Influenza, infecção oral por fungos, candidíase orofaríngea, candidíase esofágica, sinusite, rinite, gastroenterite, candidíase vulvovaginal, granulocitopenia, dermatite alérgica, hipocalemia, hiperglicemia, inquietação, tremor, tonturas, disgeusia, hipoestasia, otite, fibrilação atrial, prolongamento do intervalo QT em eletrocardiograma, taquicardia, taquiarritmia, palpitações, hiperemia, rubor, hipertensão, tosse, tosse produtiva, irritação da garganta, epistaxe, diarreia, boca seca, disfagia, náuseas, dispepsia, sensação de queimação dos lábios, carie dentária, estomatite (aftosa), erupção cutânea, urticária, prurido, hiperidrose, espasmos musculares, mialgia, dor nas extremidades, dor torácica músculo-esquelética, fadiga, elevação da proteína C reativa, elevação da contagem de plaquetas, elevação de ácidos graxos livres, elevação da insulina no sangue, elevação de corpos da cetônicos, diminuição de cortisol, infecção do trato respiratório inferior (fungos), reações de hipersensibilidade, incluindo eritema e edema de lábios, rosto, olhos e faringe, diminuição do apetite, insônia, hipersonia, angina de peito (estável e instável), extra-sístoles ventriculares, ritmo nodal, bradicardia sinusal, extravasamento de sangue, broncoespasmo paradoxal, dor orofaríngea, eritema na faringe, inflamação na faringe, garganta seca, angioedema, disúria, retenção urinária, nefrite, astenia, aumento da pressão arterial, diminuição da pressão arterial, trombocitopenia, supressão adrenal, glaucoma, catarata, dispneia, retardo do crescimento, edema periférico, diminuição da densidade óssea; Hipersensibilidade ao dipropionato de beclometasona, fumarato de formoterol dihidratado, brometo de glicopirrônio ou a qualquer um dos excipientes presentes na formulação.
- Efeitos adversos do Dipropionato de beclometasona, fumarato de formoterol e brometo de glicopirrônio: Glaucoma, fibrilação atrial, taquicardia, palpitações, boca seca, carie dentária, disúria, retenção urinária, infecção do trato urinário. Hipocalemia, hiperglicemia, tremor, palpitações, espasmos musculares, prolongamento QT no eletrocardiograma, aumento da pressão arterial, diminuição da pressão arterial, taquiarritmia, angina de peito (estável e instável), extra-sístoles ventriculares, ritmo nodal. Pneumonia, infecções fúngicas orais, infecção fúngica do trato respiratório inferior, disfonia, irritação da garganta, hiperglicemia, desordens psiquiátricas, diminuição de cortisol no sangue, visão turva.
- efeitos adversos do tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol: boca seca, tontura, batimento cardíaco acelerado, tosse, disfonia, dor nas costas, arritmia, isquemia do miocárdio, dor no peito, hipotensão, tremor, dor de cabeça, nervosismo, enjoos, espasmos musculares, cansaço, mal-estar, hipocalemia (redução de potássio no sangue), hiperglicemia (aumento na concentração de açúcar no sangue), acidose metabólica (pH ácido no sangue); e
- risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros medicamentos.

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

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

Sim  Não

O meu tratamento constará do(s) seguinte(s) medicamento(s):

- Budesonida  
 Formoterol + Budesonida  
 Salmeterol  
 Brometo de tiotrópio monoidratado + cloridrato de olodaterol  
 Brometo de umeclidínio + trifénatato de vilanterol  
 Brometo de Tiotrópio  
 Brometo de umeclídinio + furoato de fluticasona + trifénatato de vilanterol  
 Indacaterol  
 Salmeterol + fluticasona  
 Bromidrato de fenoterol  
 Dipropionato de beclometasona, fumarato de formoterol e brometo de glicopirrônio



**SUPERINTENDÊNCIA DE ATENÇÃO A SAÚDE  
GERÊNCIA TÉCNICA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA  
COMPONENTE ESPECIALIZADO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA**



Local:	Data:	
Nome do paciente:		
Cartão Nacional de Saúde:		
Nome do responsável legal:		
Documento de identificação do responsável legal:		
<hr/> Assinatura do paciente ou do responsável legal		
Médico Responsável:	CRM:	UF:
<hr/> 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.

## RELATÓRIO MÉDICO PADRONIZADO

### Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para tratamento de Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica

Paciente: \_\_\_\_\_  
Data de nascimento: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_  
Tempo de diagnóstico: \_\_\_\_\_  
CNS: \_\_\_\_\_  
Sexo: ( ) F ( ) M

Paciente diagnosticado com Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica? ( ) Sim ( ) Não  
Grau de obstrução: ( ) Obstrução leve ( ) Moderada ( ) Grave ( ) Muito grave  
Sintomas: ( ) Tosse ( ) Expectoração ( ) Sibilância ( ) Dispneia ( ) Respiração ofegante  
( ) Sensação de opressão torácica

Tosse diária: ( ) Sim ( ) Não      Há quanto tempo: \_\_\_\_\_  
Secreção diária: ( ) Sim ( ) Não      Há quanto tempo: \_\_\_\_\_

Falta de ar: ( ) Sim ( ) Não

Paciente acometido por duas ou mais exacerbações moderadas ou graves nos últimos 12 meses?  
( ) Sim ( ) Não

Grupo de risco: ( ) A ( ) B ( ) C ( ) D

CAT \_\_\_\_\_ E/OU Índice de dispneia MRC: ( ) 0 ( ) 1 ( ) 2 ( ) 3 ( ) 4

O paciente é fumante? ( ) Sim ( ) Não      Média de cigarros por dia: \_\_\_\_\_

Ex-tabagista: ( ) Sim ( ) Não      Anos de tabagismo: \_\_\_\_\_

Espirometria após uso de broncodilatador: \_\_\_\_\_

O paciente apresentou resposta ao broncodilatador? ( ) Sim ( ) Não

Peso: \_\_\_\_\_ VEF 1: \_\_\_\_\_ ml      VEF 1%: \_\_\_\_\_ ml

Altura: \_\_\_\_\_ CVF: \_\_\_\_\_ ml      VEF 1/CVF: \_\_\_\_\_ %

Paciente foi exposto a fatores de riscos conhecidos (tabaco, fogão a lenha ou outras poeiras/fumaças industriais)? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com sintomas de enfisema pulmonar ou bronquite crônica ou bronquilitis respiratória ou alterações da vasculatura pulmonar? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com deficiência de alfa-1 antitripsina? ( ) Sim ( ) Não

O paciente tem asma? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com Miocardiopatia hipertrófica? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com Hipopotassemia? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com Crise tirotóxica? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com Tuberculose ativa sem tratamento específico concomitante? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com sequela extensa de tuberculose pulmonar sem história de tratamento tuberculostático? ( ) Sim ( ) Não

Paciente com Doença fúngica pulmonar ativa sem tratamento específico concomitante?  
( ) Sim ( ) Não

O paciente apresenta histórico familiar de DPOC? ( ) Sim ( ) Não

Se sim, qual o grau de parentesco? \_\_\_\_\_

O paciente apresenta?

( ) rinite alérgica ( ) eosinofilia ( ) sibilância na ausência de infecções virais

Já apresentou reações alérgicas a medicamentos? ( ) Sim ( ) Não

Se sim, Qual? \_\_\_\_\_

Paciente com dificuldade de uso do inalador de pó seco? ( ) Sim ( ) Não

Possui outras doenças diagnosticadas? ( ) Sim ( ) Não

Se sim, Qual? \_\_\_\_\_



**SUS**

O paciente possui alguma complicação clínica? ( ) Sim ( ) Não

Se sim, Qual? \_\_\_\_\_

O paciente já fez uso de medicamentos para tratar esta condição clínica? ( ) Sim ( ) Não

Se sim, Qual? \_\_\_\_\_

Por quanto tempo: \_\_\_\_\_

O paciente está fazendo uso de corticoide? ( ) Sim ( ) Não

O paciente está fazendo uso de antibiótico? ( ) Sim ( ) Não

O paciente faz uso de outros medicamentos? ( ) Sim ( ) Não

Se sim, Qual? \_\_\_\_\_

**Outros dados clínicos relevantes:**

---

---

---

---

O diagnóstico de entrada é compatível com Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica CID 10: \_\_\_\_\_ necessitando dar início ou manter o tratamento preventivo iniciado nessa Unidade, segundo o Protocolo Padronizado de Medicamentos para Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica, necessitando fazer uso de \_\_\_\_\_ (Frequência ao dia (s) ou na semana (s)).

Carimbo e assinatura do médico e CRM/RQE

Data \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_



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

Data de nascimento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

CNS: \_\_\_\_\_

**Escala de qualidade de vida – CAT (COPD ASSESSMENT TEST)**

Nunca tenho tosse	0	1	2	3	4	5	Estou sempre a tossir
Não tenho nenhuma secreção (catarro) no peito							O meu peito está cheio de secreção (catarro)
Não sinto nenhum aperto no peito							Sinto uma grande pressão no peito
Não sinto falta de ar ao subir ladeira ou um lance de escada							Sinto bastante falta de ar quando subo uma ladeira ou um lance de escadas
Não sinto nenhuma limitação nas minhas atividades em casa							Sinto-me muito limitado nas minhas atividades em casa.
Sinto-me confiante para sair de casa, apesar de minha doença pulmonar							Não me sinto nada confiante para sair de casa, por causa da minha doença pulmonar
Durmo profundamente							Não durmo profundamente por causa da minha doença pulmonar
Tenho muita energia							Não tenho muita energia
Resultado: _____							

**Escore de Dispnéia do MRC**

1	Dispnéia somente ao realizar exercício intenso
2	Dispnéia ao subir escadas ou ladeira ou andar apressadamente no plano
3	Dispnéia no próprio passo no plano ou dificuldade para acompanhar o passo de outra pessoa da mesma idade
4	Dispnéia no plano em menos de 100 metros ou após alguns minutos
5	Muito dispnéico para sair de casa ou dispnéia para se vestir ou despir
Resultado: _____	



Sistema Único de Saúde

Ministério da Saúde

Secretaria de Estado da Saúde

## COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

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

#### SOLICITAÇÃO DE MEDICAMENTO(S)

##### CAMPOS DE PREENCHIMENTO EXCLUSIVO PELO MÉDICO SOLICITANTE

1- Número do CNES\* \_\_\_\_\_ 2- Nome do estabelecimento de saúde solicitante \_\_\_\_\_

3- Nome completo do Paciente\* \_\_\_\_\_ 5- Peso do paciente\* \_\_\_\_\_  
kg

4- Nome da Mãe do Paciente\* \_\_\_\_\_ 6- Altura do paciente\* \_\_\_\_\_  
cm

7- Medicamento(s)*	8- Quantidade solicitada*					
	1º mês	2º mês	3º mês	4º mês	5º mês	6º mês
1						
2						
3						
4						
5						
6						

9- CID-10\* \_\_\_\_\_ 10- Diagnóstico \_\_\_\_\_

11- Anamnese\* \_\_\_\_\_

12- Paciente realizou tratamento prévio ou está em tratamento da doença?\* \_\_\_\_\_  
 NÃO     SIM. Relatar: \_\_\_\_\_

#### 13- Atestado de capacidade\*

A solicitação do medicamento deverá ser realizada pelo paciente. Entretanto, fica dispensada a obrigatoriedade da presença física do paciente considerado incapaz de acordo com os artigos 3º e 4º do Código Civil. O paciente é considerado incapaz?

NÃO     SIM. Indicar o nome do responsável pelo paciente, o qual poderá realizar a solicitação do medicamento \_\_\_\_\_  
Nome do responsável \_\_\_\_\_

14- Nome do médico solicitante\* \_\_\_\_\_ 17- Assinatura e carimbo do médico\*

15- Número do Cartão Nacional de Saúde (CNS) do médico solicitante\* \_\_\_\_\_ 16- Data da solicitação\* \_\_\_\_\_

18- CAMPOS ABAIXO PREENCHIDOS POR\*:  Paciente     Mãe do paciente     Responsável (descrito no item 13)     Médico solicitante  
 Outro, informar nome: \_\_\_\_\_ e CPF \_\_\_\_\_

19- Raça/Cor/Etnia informado pelo paciente ou responsável\* \_\_\_\_\_ 20- Telefone(s) para contato do paciente \_\_\_\_\_  
 Branca     Amarela  
 Preta     Indígena. Informar Etnia: \_\_\_\_\_  
 Parda

21- Número do documento do paciente \_\_\_\_\_ 23- Assinatura do responsável pelo preenchimento\*  
 CPF ou  CNS \_\_\_\_\_

22- Correio eletrônico do paciente \_\_\_\_\_



## COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### DECLARAÇÃO AUTORIZADORA

Pelo presente instrumento particular de \_\_\_\_\_,

*Nome do paciente*

portador do documento de identidade nº \_\_\_\_\_ emitido pela \_\_\_\_\_ e do

*Nº identidade*

*Órgão emissor/UF*

Cartão Nacional de Saúde (CNS) nº \_\_\_\_\_ **AUTORIZO**

*Nº CNS*

\_\_\_\_\_, portador do documento de identidade

*Nome completo do representante*

nº \_\_\_\_\_ emitido pela \_\_\_\_\_, domiciliado no endereço

*Órgão emissor/UF*

\_\_\_\_\_, nº \_\_\_\_\_, bairro \_\_\_\_\_, no município

*Nome do logradouro*

de \_\_\_\_\_, CEP \_\_\_\_\_, telefone \_\_\_\_\_ como meu

*Município/UF*

*CEP da residência*

*Telefone de contato*

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
  - Incompatibilidade de horário
  - Município de residência diverso ao da farmácia
  - 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.

Data: \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Assinatura do paciente ou responsável

Eu, \_\_\_\_\_, tendo sido instituído como REPRESENTANTE

*Nome do representante*

do paciente \_\_\_\_\_, conforme descrição acima referida,

*Nome do paciente*

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).

Data: \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Assinatura do representante