

TACROLIMO

Síndrome Nefrótica Primária em Crianças e Adolescentes

Portaria Conjunta nº 01, de 10 de janeiro de 2018 ([Protocolo na íntegra](#))

Informações gerais

Dosagem / Apresentação: 1 mg e 5 mg – cápsula**CID contemplados:** N04.0, N04.1, N04.2, N04.3, N04.4, N04.5, N04.6, N04.7, N04.8**Quantidade máxima mensal:**

- Para dispensação: 1 mg – 930 cápsulas / 5 mg – 248 cápsulas

- Para faturamento (SIGTAP): 1 mg – 930 cápsulas / 5 mg – 248 cápsulas

Grupo de financiamento: 1A**Observações:** Considera-se “crianças” e “adolescentes” pacientes com até 18 anos.

Documentos necessários para solicitação do medicamento

1ª Solicitação

1. [Laudo de Solicitação, Avaliação e Autorização de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica](#) original, preenchido de forma completa e legível pelo médico responsável pelo atendimento ao paciente.

ATENÇÃO: O LME terá 90 (noventa) dias de validade para solicitação do medicamento, a partir da data de seu preenchimento pelo médico solicitante.

2. Prescrição de medicamento original, em duas vias, elaborada de forma completa e legível, pelo médico responsável pelo atendimento ao paciente.
3. Cópia de documentos pessoais do paciente
 - Documento de identificação válido (conforme legislação vigente) que conste o número do CPF;

TACROLIMO-SINDROME NEFRÓTICA PRIMARIA EM CRIANÇAS E ADOLESCENTES (Atualizado em 07/01/2025)

- Comprovante de residência em nome do usuário, com o CEP (considerando a apresentação de comprovante de residência em nome de terceiros, se faz necessário comprovação do vínculo com a pessoa cujo nome consta no comprovante, podendo ser feito por uma carta de residência ou outro documento que comprove o vínculo);
- Cartão Nacional de Saúde (CNS).

4. Cópia dos exames:

- Proteinúria de 24 horas ou proteinúria de amostra isolada;
- Dosagem sérica – albumina;
- Dosagem sérica – colesterol total;
- Dosagem sérica – HDL (High-density lipoprotein);
- Dosagem sérica – triglicerídeos;
- Dosagem sérica – LDL **ou** cálculo do LDL pela equação de Friedewald;

$$\text{Equação de Friedewald: LDL} = [(\text{Colesterol total}) - \text{HDL}] - (\text{Triglicerídeos}/5)$$

- Pesquisa de FAN (Fator Antinuclear)
- Sorologia - Anti-HCV (Antivírus da Hepatite C);
- Sorologia - HbsAG (Antígeno de superfície – Hepatite B);
- Sorologia - Anti-HIV (Antivírus da Imunodeficiência Humana);
- Sorologia – Toxoplasmose;
- Dosagem sérica – creatinina.

ATENÇÃO: Não é necessário apresentar [Termo de Esclarecimento e Responsabilidade](#). (Páginas 26 a 28 do Protocolo)

Renovação da Continuidade

1. [Laudo de Solicitação, Avaliação e Autorização de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica](#) original, preenchido de forma completa e legível pelo médico responsável pelo atendimento ao paciente (semestralmente).

ATENÇÃO: O LME terá 90 (noventa) dias de validade para solicitação do medicamento, a partir da data de seu preenchimento pelo médico solicitante.

2. Prescrição de medicamento original, em duas vias, elaborada de forma completa e legível, pelo médico responsável pelo atendimento ao paciente (semestralmente).

TACROLIMO-SINDROME NEFRÓTICA PRIMARIA EM CRIANÇAS E ADOLESCENTES (Atualizado em 07/01/2025)

3. Cópia de documentos pessoais do paciente:

- Comprovante de residência em nome do usuário, com o CEP (considerando a apresentação de comprovante de residência em nome de terceiros, se faz necessário comprovação do vínculo com a pessoa cujo nome consta no comprovante, podendo ser feito por uma carta de residência ou outro documento que comprove o vínculo);
- Documento de identificação válido (conforme legislação vigente) que conste o número do CPF, em caso de emissão nos últimos 6 meses.

Atenção: Não são exigidos exames de monitoramento.

De posse dos documentos mencionados, o paciente ou seu representante deve dirigir-se a um dos [locais de dispensação de medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica do Estado de São Paulo](#) para entrega dos documentos e dispensação do medicamento.

Se não puder comparecer pessoalmente, o paciente poderá designar representantes para a retirada do medicamento na responsabilidade dele.

Para o cadastro de representantes, serão exigidos os seguintes documentos:

- I – [Declaração autorizadora](#);
- II – Cópia de documentos pessoais do representante: documento de identidade;
- II – Número de telefone do representante.