

## SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE DE SÃO PAULO COORDENADORIA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

	IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE			
Nome:	•			
CNS:	Telefone:			
INDICAÇÃO	DE MMCD BIOLÓGICO, conforme Nota Técnica CA	F nº 04, de 23 de julho de 2018		
<u> </u>		rtrite reumatoide juvenil (M.08.0)		
Etapa do tratamento:				
( ) 2º etapa / Fase 03  Esquemas terapêuticos com MMCD : Fase 01: Fase 02:  ( ) 3ª etapa / Fase 04  Esquema terapêutico com MMCD bio  MMCD biológico solicitado no LME  ( ) abatacepte 250 mg injetável – fi	ológico utilizado na 2ª etapa do tratamento (medicamen :: rasco-ampola (utilização por via intravenosa) eenchida / etanercepte 25 mg – frasco-ampola			
( ) rituximabe 500 mg injetável – frasco-ampola de 50mL				
( ) tocilizumabe 20 mg/ml injetável	,			
. ,	eringa preenchida (utilização por via subcutânea)			
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	BILIDADE DE PRESCRIÇÃO DOS MEDICAMENTOS	DE MELHOR RELAÇÃO CUSTO-MINIMIZAÇÃO		
Preencher tod	os os campos que antecedem o medicament			
Medicamento (em ordem crescente, iniciando pela melhor relação custo- minimização)	Uso anterior do medicamento?			
certolizumabe pegol 200 mg/mL injetável – seringa preenchida	<ul><li>( ) Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:</li><li>( ) Eventos adversos</li><li>( ) Falha terapêutica</li><li>Justifique:</li></ul>	( ) Não. Devido à:     ( ) Contraindicação     ( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas		
adalimumabe 40 mg injetável – seringa preenchida	<ul><li>( ) Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:</li><li>( ) Eventos adversos</li><li>( ) Falha terapêutica</li><li>Justifique:</li></ul>	( ) Não. Devido à:     ( ) Contraindicação     ( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas		
infliximabe 10 mg/mL injetável – frasco-ampola com 10mL	( ) Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:     ( ) Eventos adversos     ( ) Falha terapêutica  Justifique:	( ) Não. Devido à:     ( ) Contraindicação     ( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas		
abatacepte 250 mg injetável – frasco-ampola (utilização por via intravenosa)	<ul><li>( ) Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:</li><li>( ) Eventos adversos</li><li>( ) Falha terapêutica</li><li>Justifique:</li></ul>	( ) Não. Devido à:     ( ) Contraindicação     ( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas		
etanercepte 50 mg – seringa preenchida / etanercepte 25 mg – frasco-ampola	Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:     Eventos adversos     Falha terapêutica  Justifique:	<ul><li>( ) Não. Devido à:</li><li>( ) Contraindicação</li><li>( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas</li></ul>		



## SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE DE SÃO PAULO COORDENADORIA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

JUSTIFICATIVA DA IMPOSSIBILIDADE DE PRESCRIÇÃO DOS MEDICAMENTOS DE MELHOR RELAÇÃO CUSTO-MINIMIZAÇÃO  Preencher todos os campos que antecedem o medicamento biológico solicitado no LME					
Medicamento (em ordem crescente, iniciando pela melhor relação custo- minimização)	Uso anterior do medicamento?				
golimumabe 50 mg injetável – seringa preenchida	( ) Sim, o motivo da interrupção d     ( ) Eventos adversos     ( ) Falha terapêutica  Justifique:	o tratamento foi:	<ul> <li>( ) Não. Devido à:</li> <li>( ) Contraindicação</li> <li>( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas</li> </ul>		
rituximabe 500 mg injetável – frasco-ampola de 50mL	( ) Sim, o motivo da interrupção d     ( ) Eventos adversos     ( ) Falha terapêutica     Justifique:	o tratamento foi:	<ul> <li>( ) Não. Devido à:</li> <li>( ) Contraindicação</li> <li>( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas</li> </ul>		
tocilizumabe 20 mg/ml injetável – frasco-ampola de 4mL	( ) Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:     ( ) Eventos adversos     ( ) Falha terapêutica     Justifique:		<ul> <li>( ) Não. Devido à:</li> <li>( ) Contraindicação</li> <li>( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas</li> </ul>		
abatacepte 125 mg injetável – seringa preenchida (utilização por via subcutânea)	( ) Sim, o motivo da interrupção do tratamento foi:     ( ) Eventos adversos     ( ) Falha terapêutica     Justifique:		<ul><li>( ) Não. Devido à:</li><li>( ) Contraindicação</li><li>( ) Especificidades clínicas ou farmacológicas</li></ul>		
IDENTIFICAÇÃO DO MÉDICO PRESCRITOR					
Nome:					
CRM:		Telefone:			
Assinatura:		Data:			