



NOTA TÉCNICA nº 11/2022 DIAF/SPS/SES/SC

**Assunto:** Atualização de Documentos de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica e Disponibilização de Medicamentos.

Considerando a Portaria de Consolidação nº 2 de 28 de setembro de 2017: Consolidação das Normas sobre as Políticas Nacionais de Saúde do Sistema Único de Saúde. Anexo XXVIII - Título IV - Trata das regras de Financiamento e Execução do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – CEAF, no Âmbito do SUS;

Considerando a Retificação da Portaria de Consolidação nº 2 de 28 de setembro de 2017, publicada no Diário Oficial da União nº 71 de 13/04/2018;

Considerando a Portaria de Consolidação nº 6 de 28 de setembro de 2017: Consolidação das Normas sobre o financiamento e a transferência dos recursos federais para as ações e os serviços de saúde do Sistema Único de Saúde. Título V - Capítulos II e III - Trata do Financiamento do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica;

Considerando a Portaria GM/MS nº 13 de 06 de janeiro de 2020 que altera o título IV anexo XXVIII da Portaria de Consolidação nº 02/GM/MS de 28 de setembro de 2017 e que, no artigo 90, parágrafo 1º, define que cada LME poderá corresponder a até duas Autorizações de Procedimentos de Alta Complexidade (APACs) de três competências;

Considerando a Portaria GM/MS nº 4.114, de 30 de dezembro de 2021, que dispõe sobre as normas e ações para o acesso aos medicamentos e insumos de programas estratégicos, sob a gestão do Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica (CESAF), no âmbito do SUS;

Considerando a Portaria GM/MS nº 2.848 de 06 de novembro de 2007 que publica a Tabela Procedimentos, Medicamentos, Órteses/Próteses e Materiais Especiais do Sistema Único de Saúde (SUS) - SIGTAP;

Considerando a Portaria SAES/MS nº 31, de 28 de junho de 2021, que tornou pública a decisão de incorporar, no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), o citrato de Tofacitinibe para o tratamento de pacientes adultos com retocolite ulcerativa ativa moderada a grave com resposta inadequada, perda de resposta ou intolerância aos medicamentos sintéticos convencionais, conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas;

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 –Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: diaf@saude.sc.gov.br





ESTADO DE SANTA CATARINA  
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE  
SUPERINTENDÊNCIA DE PLANEJAMENTO EM SAÚDE  
DIRETORIA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Considerando a atualização realizada em 30/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 22, de 20 de dezembro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Retocolite Ulcerativa;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/MS nº 69, de 23 de fevereiro de 2022, que altera atributos de medicamentos pertencentes ao Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF), na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS, incluindo o Tofacitinibe 5 Mg (por comprimido) para os CID-10: K 51.0, K 51.2, K 51.3, K 51.5, K 51.8;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 19, de 16 de novembro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 69, de 23 de fevereiro de 2022, que altera atributos de medicamentos pertencentes ao Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF), na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS, alterando a apresentação do Brometo de Tiotrópio Monoidratado 2,5 mcg + Cloridrato de Olodaterol 2,5 mcg de “pó inalante” para “para solução para inalação oral”;

Considerando a atualização realizada em 04/01/2021 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 17, de 18 de novembro de 2020, que aprova as Diretrizes Brasileiras para Diagnóstico e Tratamento da Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida;

Considerando a Portaria Conjunta SCTIE/MS nº 54, de 11 de novembro de 2020, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Diabetes Mellito Tipo 2;

Considerando a Portaria SCTIE/MS nº 68, de 30 de dezembro de 2020, que torna pública a decisão de incorporar o Ivacaftor para pacientes acima de 6 anos, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS, conforme estabelecido pelo Ministério da Saúde e com reavaliação após três anos de disponibilização da tecnologia pelo SUS;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 25, de 27 de dezembro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Fibrose Cística;

Considerando a atualização realizada em 01/04/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 8, de 30 de julho de 2019, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Dislipidemia: prevenção de eventos cardiovasculares e pancreatite;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/MS nº 13, de 4 de maio de 2018, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Deficiência de Biotinidase;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/MS nº 14, de 24 de agosto de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Asma;

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 – Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: diaf@saude.sc.gov.br





ESTADO DE SANTA CATARINA  
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE  
SUPERINTENDÊNCIA DE PLANEJAMENTO EM SAÚDE  
DIRETORIA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Considerando a Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 1, de 19 de fevereiro de 2021, que torna pública a decisão de incorporar o Burosumabe para o tratamento da hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em crianças conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) e não incorporar o Burosumabe para o tratamento da hipofosfatemia ligada ao cromossomo X em adultos, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 02, de 11 de janeiro de 2022, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Raquitismo e Osteomalácia;

Considerando a Portaria Conjunta SAES/MS nº 1083, de 02 de outubro de 2012, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Dor Crônica, e sua retificação de 06 de novembro de 2015;

Considerando a atualização realizada em 01/04/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 4, de 22 de junho de 2017, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Gaucher;

Considerando a atualização realizada em 31/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/MS nº 1692, de 22 de novembro de 2016, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Dermatomiosite e Polimiosite;

Considerando a atualização realizada em 01/04/2022 no anexo da Portaria Conjunta nº 27, de 26 de novembro de 2018, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Anemia Hemolítica Autoimune;

Considerando a atualização realizada em 30/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 2, de 17 de janeiro de 2020, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Paget;

Considerando a Portaria SCTIE/MS nº 83 de 29 de 12/ de 2021, que torna pública a decisão de excluir apresentações do Ácido Nicotínico, da Fluvastatina, da Lovastatina, da Imiglucerase, da Alfavelaglicerase, da Calcitonina, do Pamidronato, do Risedronato, da Tolcapona, da Mesalazina, do Hidróxido de Alumínio e da Imunoglobulina Humana; e de não excluir apresentações da Hidroxiureia e do Cipionato de Hidrocortisona, no âmbito do Sistema Único de Saúde – SUS;

Considerando a atualização realizada em 01/04/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 10, de 31 de outubro de 2017, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Parkinson;

Considerando a atualização realizada em 31/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 19, De 23 de novembro de 2020, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Hiperprolactinemia;

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 –Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: diaf@saude.sc.gov.br





ESTADO DE SANTA CATARINA  
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE  
SUPERINTENDÊNCIA DE PLANEJAMENTO EM SAÚDE  
DIRETORIA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Considerando a atualização realizada em 29/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 2 de 05 de janeiro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para imunossupressão no Transplante Cardíaco;

Considerando a atualização realizada em 29/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 1, de 05 de janeiro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Imunossupressão em Transplante Renal;

Considerando a atualização realizada em 31/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 1.169, de 19 de novembro de 2015, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Miastenia Gravis;

Considerando a atualização realizada em 31/03/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 9, de 31 de julho de 2019, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Púrpura Trombocitopênica Idiopática;

Considerando a atualização realizada em 01/04/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 15, de 13 de outubro de 2020, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Síndrome de Guillain-Barré;

Considerando a atualização realizada em 03/01/2022 no anexo da Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 23, de 21 de dezembro de 2021, que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para a Prevenção de Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia;

Considerando a Nota Técnica DIAF/SPS/SES/SC nº 37/2021, que orienta sobre o encerramento de cadastro no Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF), das solicitações para atendimento das Hepatites Virais em Santa Catarina;

Considerando a Portaria SES/SC nº 613 de 16 de junho de 2011 que institui o SISMEDEX como sistema operacional oficial do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF) em Santa Catarina;

Considerando a Deliberação CIB nº 398/2014, que aprova as competências das esferas estadual e municipal para a operacionalização do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica do Estado.

**Divulgamos as atualizações de Resumos dos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas e demais documentos para Solicitação de Medicamentos do CEAF e inclusão de medicamentos.**

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 –Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: diaf@saude.sc.gov.br





Foram atualizados os documentos das patologias no que cabe:

- **Retocolite Ulcerativa:** foi publicada Portaria pelo Ministério da Saúde com inclusão e disponibilização do medicamento Tofacitinibe 5 mg comprimido para os CID K51.0, K51.2, K51.3, K51.5 E K51.8. O CID 10 K511 foi excluído do PCDT. Foram revisados e atualizados o Resumo e o Formulário Médico Obrigatório. Disponibilizado o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade - TER. O PCDT foi atualizado pela CONITEC em 30/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Asma:** foi revisado e atualizado Resumo.
- **Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica:** foi revisado e atualizado Resumo.
- **Insuficiência Cardíaca com Fração de Ejeção Reduzida:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 16/12/2021. A Portaria foi atualizada e disponibilizada. Foram revisados e atualizados o Resumo e o Formulário Médico Obrigatório.
- **Diabete Melito Tipo 2:** foi revisado e atualizado o Formulário Médico Obrigatório.
- **Fibrose Cística:** foi publicada nova Portaria pelo Ministério da Saúde com inclusão do medicamento Ivacaftor 150 mg comprimido - **Medicamento ainda não disponível para solicitação.** Foram revisados e atualizados o Resumo e o Formulário Médico Obrigatório. Disponibilizado o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade.
- **Doença de Gaucher:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 01/04/2022. Disponibilizado o medicamento Alfavelaglicerase 400 U por frasco-ampola. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados. Foi revisado e atualizado o Resumo.
- **Dislipidemia:** foi revisado e atualizado o Resumo. O PCDT foi atualizado pela CONITEC em 01/04/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Deficiência de Biotinidase:** foi revisado e atualizado o Resumo.
- **Raquitismo e Osteomalácia:** foi publicada nova Portaria pelo Ministério da Saúde com inclusão do medicamento Burosumabe - **Medicamento ainda não disponível para solicitação.** Foi revisado e atualizado o Resumo. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) foram disponibilizados.
- **Dor crônica:** foi revisado e atualizado o Resumo. Foi disponibilizado o medicamento Morfina 30 mg (cápsulas de liberação controlada) para os CID 10 R521 e R522.

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 –Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: diaf@saude.sc.gov.br



- **Dermatomiosite e Polimiosite:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 31/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Anemia Hemolítica Autoimune:** foi publicada Portaria pelo Ministério da Saúde. Foi revisado e atualizado o Resumo. Disponibilizado o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade - TER. O PCDT foi atualizado pela CONITEC em 01/04/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Doença de Paget:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 30/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Doença de Parkinson:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 01/04/2022. Foi excluído o medicamento Tolcapona 100 mg comprimido revestido. O Resumo e o Formulário Médico Obrigatório foram revisados e atualizados. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Hiperprolactinemia:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 31/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Transplante Cardíaco:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 29/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Transplante Renal:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 29/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Miastenia Gravis:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 31/03/2022. A Portaria foi disponibilizada.
- **Púrpura Trombocitopênica Idiopática:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 31/03/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Síndrome de Guillain-Barré:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 01/04/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Tromboembolismo Venoso em Gestantes com Trombofilia:** o PCDT foi atualizado pela CONITEC em 03/01/2022. A Portaria e o Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER) atualizados foram disponibilizados.
- **Hepatites Virais B e C:** os protocolos passaram a ser atendidos pelo Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica.

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 –Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: diaf@saude.sc.gov.br



ESTADO DE SANTA CATARINA  
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE  
SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE  
SUPERINTENDÊNCIA DE PLANEJAMENTO EM SAÚDE  
DIRETORIA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Os Resumos dos PCDTs e demais documentos estão disponíveis no sítio eletrônico da Secretaria de Estado de Saúde: [www.saude.sc.gov.br](http://www.saude.sc.gov.br) → Profissionais de Saúde → Assistência Farmacêutica - DIAF → Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – CEAF → Protocolos Clínicos, Termos de Esclarecimento e Responsabilidade (TER), Resumos e Formulários Médicos do MS e SES/SC.

As Unidades de Assistência Farmacêutica terão **prazo de 30 dias** a partir da divulgação desta Nota Técnica para adaptação às modificações dos PCDTs.

Florianópolis, 19 de abril de 2022.

(assinado digitalmente)

**Adriana Heberle**

Diretora da Assistência Farmacêutica

GETEC/LMSG/ARB



Rua Esteves Júnior, nº 390 –Anexo I SES – 1º andar - Centro –  
Florianópolis / SC - 88015-130  
Telefone: (48) 3665 4508 / 3664 4509 e-mail: [diaf@saude.sc.gov.br](mailto:diaf@saude.sc.gov.br)





## Assinaturas do documento



Código para verificação: **D3M979JD**

Este documento foi assinado digitalmente pelos seguintes signatários nas datas indicadas:

✓ **ADRIANA HEBERLE** (CPF: 534.XXX.319-XX) em 20/04/2022 às 13:34:09  
Emitido por: "SGP-e", emitido em 22/08/2019 - 12:38:26 e válido até 22/08/2119 - 12:38:26.  
(Assinatura do sistema)

Para verificar a autenticidade desta cópia, acesse o link <https://portal.sgpe.sea.sc.gov.br/portal-externo/conferencia-documento/U0VTXzcwNTIfMDAwMDY4NTVfNjgzN18yMDIyX0QzTTk3OUUpE> ou o site <https://portal.sgpe.sea.sc.gov.br/portal-externo> e informe o processo **SES 00006855/2022** e o código **D3M979JD** ou aponte a câmera para o QR Code presente nesta página para realizar a conferência.