

PARECER TÉCNICO/SES/SJ/NATJUS Nº 2008/2024.

Rio de Janeiro, 4 de junho de 2024.

Processo n° 0843563-66.2024.8.19.0001, ajuizado por

O presente parecer visa atender à solicitação de informações técnicas do 2º Juizado Especial de Fazenda Pública da Comarca da Capital do Estado do Rio de Janeiro, quanto ao equipamento bomba de infusão de insulina (Medtronic® Minimed 780G) e aos seus acessórios [cateter 60cm x 9mm (Medtronic® Quick-Set), aplicador (Medtronic® Quick-Serter), reservatório de 3mL (Medtronic® Reservoir Minimed), tiras reagentes (Contour Plus®), sensor (Medtronic® Guardian 3), transmissor (Medtronic® GuardianLink 3), adaptador azul (Medtronic® Carelink USB) e tiras FreeStyle® Optium β-Ketone; e ao medicamento insulina asparte (Novorapid®).

I – RELATÓRIO

- 1. De acordo com documentos médicos (Num. 112230357 Pág. 1) e (Num. 112230355 Pág. 1), emitidos em 05 de dezembro de 2023, por , A Autora é portadora de **diabetes** *mellitus* **tipo 1** de difícil controle desde os 10 anos de idade. Apresentou coriorretinite por citomegalovírus, perdeu a visão em um dos olhos e apresenta retinopatia proliferativa com risco de perda da visão no olho remanescente. Necessita de controle glicêmico muito cuidadoso, sem hipoglicemias ou hiperglicemias importantes. Assim, devido à falha no esquema terapêutico previamente realizado, foi indicado o uso da **bomba de infusão de insulina** (Medtronic® Minimed 780G), conforme segue:
 - **Bomba de infusão de insulina** (Medtronic[®] Minimed 780G) 01 unidade;
 - Adpatador azul (Medtronic® Carelink USB) 01 unidade;
 - **Aplicador** (Medtronic[®] Quick-Serter) 01 unidade;
 - **Transmissor** (Medtronic® guardianlink 3) 1 unidade;
 - Cateter 60cm x 9mm (Medtronic[®] Quick-Set) 01 caixa/mês;
 - **Reservatório de 3mL** (Medtronic® Reservoir Minimed) 01 caixa/mês;
 - **Sensor** (Medtronic[®] Guardian Sensor 3) 5 unidades por mês;
 - **Tiras reagentes** (Contour Plus®) 3 caixas por mês;
 - Tiras FreeStyle® Optium β-Ketone 1 caixa a cada 6 meses;
 - **Insulina asparte** (Novorapid®) 05 canetas/mês.

II – ANÁLISE

DA LEGISLAÇÃO

- 1. A Política Nacional de Medicamentos e a Política Nacional de Assistência Farmacêutica estão dispostas, respectivamente, na Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017 e na Resolução nº 338/CNS/MS, de 6 de maio de 2004.
- 2. A Portaria de Consolidação nº 6/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, dispõe, também, sobre a organização da assistência farmacêutica em três componentes: Básico, Estratégico e Especializado. E, define as normas para o financiamento dos componentes estratégico e





especializado da assistência farmacêutica.

- 3. A Portaria de Consolidação nº 2/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, estabelece, inclusive, as normas de financiamento e de execução do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica no âmbito do SUS.
- 4. A Deliberação CIB-RJ nº 1.589, de 09 de fevereiro de 2012 relaciona os medicamentos disponíveis no âmbito do Estado do Rio de Janeiro e/ou Municípios definindo a Relação Estadual dos Medicamentos Essenciais (REME-RJ).
- 5. A Deliberação CIB-RJ nº 5.743 de 14 de março de 2019 dispõe sobre as normas de execução e financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) no âmbito do SUS no Estado do Rio de Janeiro e, em seu artigo 4º, estabelece o Elenco Mínimo Obrigatório de Medicamentos Essenciais do Componente Básico da Assistência Farmacêutica no Estado do Rio de Janeiro.
- 6. A Deliberação CIB-RJ nº 6.059 de 09 de janeiro de 2020 atualiza a Deliberação CIB nº 5.743 de 14 de março de 2019, no que tange aos repasses de recursos da União destinados ao Componente Básico da Assistência farmacêutica.
- 7. A Resolução SMS nº 3733 de 14 de junho de 2018, definiu o elenco de medicamentos, saneantes, antissépticos, vacinas e insumos padronizados para uso nas unidades da Secretaria Municipal de Saúde do Rio de Janeiro, compreendendo os Componentes Básico, Hospitalar, Estratégico e Básico e Hospitalar, a saber, Relação Municipal de Medicamentos Essenciais no âmbito do Município do Rio de Janeiro (REMUME-RIO), em consonância com as legislações supramencionadas.
- 8. A Lei Federal nº 11.347, de 27 de setembro de 2006, que dispõe sobre a distribuição gratuita de medicamentos e materiais aos portadores de diabetes, determina, em seu artigo 1º, que os portadores de diabetes inscritos nos programas de educação para diabéticos, receberão, gratuitamente, do Sistema Único de Saúde os medicamentos necessários para o tratamento de sua condição e os materiais necessários à sua aplicação e à monitoração da glicemia capilar.
- 9. A Portaria GM/MS nº 2.583, de 10 de outubro de 2007, definiu, em seu artigo 1º, o elenco de medicamentos e insumos destinados ao monitoramento da glicemia capilar dos portadores de diabetes *mellitus*, que devem ser disponibilizados na rede do SUS.
- 10. A Portaria de Consolidação nº 3/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, contém as diretrizes para a organização da Atenção à Saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) visando superar a fragmentação da atenção e da gestão nas Regiões de Saúde e aperfeiçoar o funcionamento político-institucional do SUS com vistas a assegurar ao usuário o conjunto de ações e serviços que necessita com efetividade e eficiência.
- 11. A Portaria de Consolidação nº 1/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, publica a Relação Nacional de Ações e Serviços de Saúde (RENASES) no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) e dá outras providências.
- 12. A Portaria de Consolidação nº 5/GM/MS, de 28 de setembro de 2017, define, em seu artigo 712°, o elenco de medicamentos e insumos destinados ao monitoramento da glicemia capilar dos portadores de diabetes *mellitus*, que devem ser disponibilizados na rede do SUS, sendo eles:

II – INSUMOS:

- f) seringas com agulha acoplada para aplicação de insulina;
- g) tiras reagentes de medida de glicemia capilar;
- h) lancetas para punção digital.





Art. 2º Os insumos do art. 712, II devem ser disponibilizados aos usuários do SUS, portadores de diabetes mellitus insulino-dependentes e que estejam cadastrados no cartão SUS e/ou no Programa de Hipertensão e Diabetes (Hiperdia).

DO QUADRO CLÍNICO

- 1. O diabetes *mellitus* (DM) refere-se a um grupo heterogêneo de distúrbios metabólicos que apresenta em comum à hiperglicemia, a qual é o resultado de defeitos na ação da insulina, na secreção dela ou em ambas. Caracterizada pela deficiência de secreção da insulina e/ou sua incapacidade de exercer adequadamente seus efeitos. Alterações nos metabolismos lipídico e proteico são também frequentemente observados. A classificação atual do DM baseia-se na etiologia, e não no tipo de tratamento, portanto os termos DM insulinodependente e DM insulinoindependente devem ser eliminados dessa categoria classificatória. A classificação proposta pela Organização Mundial da Saúde (OMS) e pela Associação Americana de Diabetes (ADA) inclui quatro classes clínicas: DM tipo 1 (DM1), DM tipo 2 (DM2), outros tipos específicos de DM e DM gestacional¹.
- 2. O termo "**tipo 1**" indica o processo de destruição da célula beta que leva ao estágio de deficiência absoluta de insulina, quando a administração de insulina é necessária para prevenir cetoacidose. A destruição das células beta é geralmente causada por processo autoimune (tipo 1 autoimune ou tipo 1A), que pode ser detectado por autoanticorpos circulantes como antidescarboxilase do ácido glutâmico (anti-GAD), anti-ilhotas e anti-insulina. Em menor proporção, a causa é desconhecida (tipo 1 idiopático ou tipo 1B). A destruição das células beta em geral é rapidamente progressiva, ocorrendo principalmente em crianças e adolescentes (pico de incidência entre 10 e 14 anos), mas pode ocorrer também em adultos².
- 3. A variabilidade glicêmica ou labilidade glicêmica caracteriza-se quando o paciente apresenta frequentemente episódios de <u>hipoglicemia</u> ou hiperglicemia e pode apresentar como causas o uso incorreto da insulina (NPH e Regular), alterações hormonais da puberdade, menstruação e gestação, ou ainda as associadas a alterações do comportamento alimentar, ou a complicações do próprio **diabetes**, como gastroparesia, neuropatia autonômica e apneia do sono, usam de medicações capazes de induzir a resistência à insulina, dentre outras causas³.
- 4. A **hipoglicemia** é uma afecção em que as concentrações de glicose sanguíneas são anormalmente baixas. Em geral, há duas formas de hipoglicemia: a induzida por medicamentos e a não relacionada com medicamentos. A maior parte dos casos verifica-se nos diabéticos e relaciona-se com medicamentos. Os sintomas podem incluir transpiração, nervosismo, tremores, desfalecimento, palpitações e, por vezes, fome. Se a hipoglicemia for mais grave, reduz-se o fornecimento de glicose ao cérebro e aparecem vertigens, confusão, esgotamento, fraqueza, dores de cabeça, incapacidade de concentração, anomalias da visão, e até o rebaixamento do nível de consciência, dentre outros⁴.
- 5. A **hiperglicemia** é a elevação da glicose no sangue, em geral acompanha-se também de altos níveis de açúcar na urina, causando excesso de urina e vontade frequente de urinar

⁴ Biblioteca Médica OnLine - Manual Merck. Seção 13 (Perturbações hormonais), Capítulo 148 (Hipoglicemias). Disponível em: http://www.manualmerck.net/?id=174. Acesso em: 4 jun. 2024.



¹ DIRETRIZES Sociedade Brasileira de Diabetes 2019-2020, Disponível em:

https://www.diabetes.org.br/profissionais/images/DIRETRIZES-COMPLETA-2019-2020.pdf . Acesso em: 4 jun. 2024.

² BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica: diabetes mellitus. Brasília, 2013.

http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/estrategias_cuidado_pessoa_diabetes_mellitus_cab36.pdf. Acesso em: 4 jun. 2024.

³ ELIASCHEWITZ, F.G.; FRANCO, D.R. O diabetes hiperlábil existe como entidade clínica? Arquivos Brasileiros de Endocrinologia Metabologia, v. 53, n.4. São Paulo, junho/2009. Disponível em: http://www.scielo.br/scielo.php?pid=S0004-27302009000400013&script=sci_arttext&tlng=es. Acesso em: 4 jun. 2024.



e por consequência, aumento da sede. Acontece quando há pouca insulina no organismo ou quando o corpo não consegue usá-la apropriadamente. Ela pode estar relacionada há várias causas, dentre elas a dose incorreta de insulina⁵.

DO PLEITO

- 1. A bomba de infusão de insulina é um aparelho, do tamanho de um celular, ligado ao corpo por um cateter com uma agulha flexível na ponta. A agulha é inserida na região subcutânea do abdômen, braço ou da coxa, e deve ser substituída a cada dois ou três dias. Ela não mede a glicemia ou diz quanto de insulina deve ser usada. A dosagem da glicemia permanece sendo realizada através do glicosímetro e não pela bomba. O funcionamento dela é simples, liberando uma quantidade de insulina basal, programada pelo médico, 24 horas por dia, tentando imitar o funcionamento do pâncreas de uma pessoa comum, no entanto a cada refeição é preciso fazer o cálculo da quantidade de carboidratos que serão ingeridos (a conhecida contagem de carboidratos) e programar o aparelho para lançar uma quantidade de insulina rápida ou ultrarrápida no organismo. Junto aos seus acessórios constituem um sistema de infusão contínua de insulina que substitui a administração com seringas⁶.
- 2. O **conjunto de infusão Quick-Set** é o conjunto de infusão com ângulo de inserção de 90° que combina facilidade de manuseio com o máximo conforto. Existem dois tamanhos de cânulas (**cateteres**), sendo que a **cânula** de <u>9 mm</u> serve para a maioria das pessoas com subcutâneo normal ou mais espesso, enquanto a cânula de 6 mm é mais cômoda para pessoas com subcutâneo pouco espesso. Inclui uma tampa de proteção para quando o dispositivo estiver desconectado, cânula flexível de 6 ou de 8 mm, adesivo integrado, tubos de <u>60</u> ou 110 <u>cm</u> e **aplicador** para uma inserção segura rápida, fácil e praticamente indolor⁷.
- 3. O **reservatório** possui um enchimento rápido e eficaz com facilidade de manipulação sem montagem já que o reservatório está pronto para uso, menor risco de lesão. Não há manuseio com agulha adicional já que a agulha está incorporada ao dispositivo de transferência. Apresenta um enchimento seguro, estável e fácil. O dispositivo de transferência se encaixa perfeitamente no frasco de insulina e menor risco de vazamento ou desperdício acidental de insulina mesmo aplicando pressão no reservatório uma vez que ao retirar o dispositivo de transferência, uma membrana de silicone sela hermeticamente o reservatório⁸.
- 4. Ao utilizar a monitorização contínua da glicose (CGM), feita através do uso de um **sensor** que é aplicado no subcutâneo e é conectado ao **transmissor** GuardianLink é possível acessar as leituras contínuas da glicose, alarmes de segurança e os dados de tendência glicêmica durante as 24h do dia. O **sensor** de glicose é utilizado por até 3 dias. Da mesma forma que a cânula, ele é facilmente inserido através do uso de um aplicador⁹.
- 5. O CareLink™ USB é uma ferramenta on-line que reúne informações críticas de seus dispositivos de controle da diabetes, incluindo bombas de insulina da Medtronic, sistemas de monitorização contínua da glicose e mais de 25 medidores de glicose mais populares¹0.

¹⁰ MEDTRONIC®. Disponível em: https://www.medtronicdiabetes.com/treatment-and-products/carelink-personal-diabetes-software. Acesso em: 4 jun. 2024.



⁵ SOCIEDADE BRASILEIRA DE DIABETES. Hiperglicemia. Disponível em:http://www.diabetes.org.br/para-o-publico/hiperglicemia. Acesso em: 4 jun. 2024.

⁶ SOCIEDADE BRASILEIRA DE DIABETES. Bombas de infusão de insulina. Disponível em:

http://www.diabetes.org.br/ultimas/474-bombas-de-infusao-de-insulina. Acesso em: 4 jun. 2024.

⁷ MEDTRONIC®. Disponível em: http://www.medtronicdiabetes.com.br/acerca-do-produto/conjuntos-de-infusao/quick-set.html. Acesso em: 4 jun. 2024.

⁸ MEDTRONIC®. Disponível em: http://www.medtronicdiabetes.com.br/acerca-do-produto/conjuntos-de-infusao/reservatorios-paradigm.html. Acesso em: 4 jun. 2024.

⁹ MEDTRONIC[®]. Disponível em: https://www.medtronicdiabetes.com/customer-support/sensors-and-transmitters-support. Acesso em: 4 jun. 2024.



- 6. As **tiras reagentes** de medida de glicemia capilar são adjuvantes no tratamento do <u>diabetes *mellitus*</u>, ao possibilitar a aferição da glicemia capilar, através do aparelho glicosímetro, oferecendo parâmetros para adequação da insulinoterapia e, assim, auxiliando no controle dos níveis da glicose sanguínea¹¹.
- 7. **Tira reagente de cetona** (FreeStyle[®] Optium) são utilizados para medir os corpos cetônicos no sangue durante a hiperglicemia e períodos de doença, permite agir antes de se desenvolver uma situação de cetoacidose¹².

III - CONCLUSÃO

- 1. Atualmente, **para a utilização da bomba de insulina**, são consideradas **indicações**: a dificuldade para normalizar a glicemia, apesar de monitoramento intensivo e controle inadequado da glicemia, com grandes oscilações glicêmicas, ocorrência do fenômeno do alvorecer (*dawn phenomenon*), pacientes com hipoglicemias noturnas frequentes e intensas, indivíduos propensos a cetose, <u>hipoglicemias assintomáticas</u>, grandes variações da rotina diária e pacientes com dificuldade para manter esquemas de múltiplas aplicações ao dia¹³.
- 2. Diante do exposto, cumpre informar equipamento, **bomba de infusão de insulina e seus acessórios**, **estão indicados**, conforme consta na tabela de indicações médicas da Sociedade Brasileira de Diabetes¹, **ao quadro clínico da Autora** <u>diabetes mellitus tipo 1</u>.
- 3. Cabe contextualizar que o tratamento dos pacientes com **diabetes** *mellitus* **tipo 1** pode ser realizado através de múltiplas doses de insulinas <u>aplicadas por via subcutânea</u> durante o dia (<u>esquema padronizado pelo SUS</u>) <u>ou sistema de infusão contínua de insulina</u> (<u>sistema não padronizado pelo SUS e pleiteado pela Suplicante</u>), sendo <u>ambas eficazes no tratamento dos pacientes diabéticos¹⁴.</u>
- 4. Elucida-se, ainda, que de acordo com o **Protocolo Clínico e Diretrizes** terapêuticas de diabetes *mellitus* tipo 1, o uso de bomba de infusão de insulina (BISI) foi comparado ao esquema basal-bolus com múltiplas doses de insulina em metanálises de ensaios clínicos randomizados, mostrando redução pequena e clinicamente pouco relevante da HbA1c (em torno de 0,3%). Em relação à ocorrência de hipoglicemias, as metanálises mostraram resultados variados: alguns estudos mostram redução da frequência de hipoglicemias graves, enquanto outros não mostram qualquer redução. Considerando o desfecho qualidade de vida, a Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC) considerou que <u>as evidências ainda são insuficientes para dar suporte à inclusão dessa tecnologia¹⁵.</u>
- 5. Assim, a CONITEC em sua 63ª reunião ordinária, no dia 31 de janeiro de 2018, recomendou a **não incorporação no SUS** do <u>sistema de infusão contínua de insulina</u> (bomba de infusão de insulina) para o tratamento de pacientes com <u>diabetes tipo 1</u> que falharam à terapia com múltiplas doses de insulina. Os membros do Plenário ponderaram que os estudos apresentados não

br/midias/relatorios/2018/relatorio_pcdt_dm_2018.pdf/view>. Acesso em: 4 jun. 2024.



¹¹ BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Brasília: Ministério da Saúde, 2014. (Cadernos de Atenção Básica, n. 39) (Núcleo de Apoio à Saúde da Família – v.1). Disponível em:

">">". Acesso em: 4 jun. 2024".

 $^{^{12}}$ Abbott. Tiras reagentes FreeStyle Optium β-Ketone. Disponível em: https://www.freestylediabetes.pt/nossos-produtos/gama-de-produtos/tiras-de-glicemia-e-tiras-de-corpos-cetonicos/tiras-freestyle-precision-ss-ketone. Acesso em: 4 jun. 2024. 13 MINICUCCI, W. J. Uso de bomba de infusão subcutânea de insulina e suas indicações. Arquivo Brasileiro de Endrocrinologia e

¹³ MINICUCCI, W. J. Uso de bomba de infusão subcutânea de insulina e suas indicações. Arquivo Brasileiro de Endrocrinologia e Metabologia, v. 52, n. 2, p. 340-48. Disponível em: http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0004-27302008000200022. Acesso em: 4 jun. 2024.

¹⁴ DIRETRIZES Sociedade Brasileira de Diabetes 2019-2020. Disponível em:

https://www.diabetes.org.br/profissionais/images/DIRETRIZES-COMPLETA-2019-2020.pdf >. Acesso em: 4 jun. 2024.

¹⁵ Protocolo Clínico e Diretrizes terapêuticas de diabetes mellitus tipo 1. Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC). Relatório de recomendação. Disponível em: < https://www.gov.br/conitec/pt-</p>



fornecem evidências suficientes que comprovem benefícios clínicos da terapia e que a avaliação econômica é limitada e sem um modelo bem definido¹⁶.

- 6. Salienta-se que o equipamento pleiteado **bomba de infusão de insulina** e **seus acessórios podem ser necessários** para o tratamento da Demandante, porém <u>não são imprescindíveis</u>. Isto decorre do fato, de <u>não se configurarem itens essenciais</u> em seu tratamento, pois o mesmo pode ser realizado através de múltiplas doses de insulinas <u>aplicadas por via subcutânea</u> durante o dia (**esquema padronizado pelo SUS**).
- 7. Em relação à indicação do insumo **tira reagente para glicemia capilar** e da **insulina asparte** (Novorapid®) cumpre informar que **estão indicados, e são necessários e imprescindíveis** para o tratamento do quadro clínico da Autora.
- 8. Quanto à disponibilização dos itens pleiteados, no âmbito do SUS, seguem as informações:
 - 8.1. o <u>equipamento</u> bomba de infusão de insulina (Medtronic® Minimed 780G) e <u>seus acessórios</u> [cateter 60cm x 9mm (Medtronic® Quick-Set), aplicador (Medtronic® Quick-Serter), reservatório de 3mL (Medtronic® Reservoir Minimed), sensor (Medtronic® Guardian 3), transmissor (Medtronic® GuardianLink 3), adaptador azul (Medtronic® Carelink USB) e tiras FreeStyle® Optium β-Ketone <u>não se encontram padronizados</u> em nenhuma lista oficial de equipamentos e insumos para dispensação no SUS, no âmbito do município e do estado do Rio de Janeiro;
 - 8.2. o insumo **tira reagente para glicemia capilar <u>está padronizado</u>** para distribuição gratuita aos pacientes, através do SUS, aos pacientes portadores de diabetes *mellitus* dependentes de insulina.
 - ✓ Assim, para ter acesso, sugere-se que a Autora compareça à Unidade Básica de Saúde mais próxima de sua residência, a fim de obter esclarecimentos acerca da dispensação.
 - 8.3. o grupo das <u>insulinas análogas de ação rápida</u> (ex.: **asparte**) pertence ao **Grupo 1A**¹⁷ de financiamento do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF), sendo fornecido pela Secretaria de Estado de Saúde do Rio de Janeiro aos pacientes que perfazem os critérios de inclusão do **Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Diabete Melito Tipo 1¹⁸.**
- 9. Em consulta ao Sistema Nacional de Gestão da Assistência Farmacêutica (HORUS), verificou-se que a Autora <u>foi cadastrada no CEAF</u> entre 11/2020 e 01/2021 para o recebimento da **insulina análoga de ação rápida** disponibilizada pelo SUS. Entretanto, após o encerramento do período de vigência, não houve mais solicitação de renovação de cadastro.
- 10. Não há relato em documento médico que esclareça os motivos que levaram a interrupção do tratamento da Autora com a insulina padronizada no SUS.
- 11. Diante disso, requer-se avaliação médica sobre a possibilidade de a Autora fazer uso da **insulina análoga de ação rápida** disponibilizada no SUS, devendo ela <u>solicitar novo</u> cadastro no **CEAF** comparecendo à RIOFARMES Farmácia Estadual de Medicamentos

¹⁸ MINISTÉRIO DA SAÚDE. Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas – PCDT. Disponível em: https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticas-pcdt#i. Acesso em: 4 jun. 2024.



6

¹⁶ BRASIL. Ministério da Saúde. Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC). Bomba de infusão de insulina no tratamento de segunda linha de pacientes com diabetes mellitus tipo 1. jan./2018. Disponível em: https://www.gov.br/conitec/pt-br/midias/consultas/relatorios/2018/sociedade/resoc82_bomba_insulina_diabetes_tipo1.pdf>. Acesso em:

⁴ jun. 2024.

17 **Grupo 1A** - medicamentos com aquisição centralizada pelo Ministério da Saúde, os quais são fornecidos às Secretarias de Saúde dos Estados e Distrito Federal, sendo delas a responsabilidade pela programação, armazenamento, distribuição e dispensação para tratamento das doenças contempladas no âmbito do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica.



Especiais, sito na Rua Júlio do Carmo, 175 – Cidade Nova (ao lado do metrô da Praça Onze) de 2ª à 6ª das 08:00 às 17:00 horas, portando: Documentos pessoais: Original e Cópia de Documento de Identidade ou da Certidão de Nascimento, Cópia do CPF, Cópia do Cartão Nacional de Saúde/SUS e Cópia do comprovante de residência. Documentos médicos: Laudo de Solicitação, Avaliação e Autorização de Medicamentos (LME), em 1 via, emitido a menos de 90 dias, Receita Médica em 2 vias, com a prescrição do medicamento feita pelo nome genérico do princípio ativo, emitida a menos de 90 dias. Nesse caso, o médico assistente deve observar que o laudo médico será substituído pelo Laudo de Solicitação, avaliação e autorização de medicamentos (LME), o qual deverá conter a descrição do quadro clínico do paciente, menção expressa do diagnóstico, tendo como referência os critérios de inclusão previstos nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Ministério da Saúde, bem como os exames exigidos no PCDT, quando for o caso.

- 12. Em consulta ao banco de dados do Ministério da Saúde **foi** encontrado o <u>Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Diabete Melito Tipo 1</u>.
- 13. Ademais, informa-se que os itens pleiteados **possuem registro ativo** na Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA.
- 14. Acrescenta-se ainda que os processos licitatórios **obedecem à descrição do produto e não à marca comercial** bem como à opção mais vantajosa para a administração pública, permitindo a ampla concorrência, em conformidade com a **Lei 14.133/2021**, que institui normas para licitações e contratos da Administração Pública.

É o parecer.

Ao 2º Juizado Especial de Fazenda Pública da Comarca da Capital para conhecer e tomar as providências que entender cabíveis.

LAYS QUEIROZ DE LIMA

Enfermeira COREN 334171 ID. 445607-1 LEOPOLDO JOSÉ DE OLIVEIRA NETO

Farmacêutico CRF-RJ 15023 ID.5003221-6

MILENA BARCELOS DA SILVA

Farmacêutica CRF-RJ 9714 ID. 4391185-4

FLÁVIO AFONSO BADARÓ

Assessor-chefe CRF-RJ 10.277 ID. 436.475-02



7