

SEVELÂMER

Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica
Portaria SAS/MS nº 15, de 04 de agosto de 2022 ([Protocolo na íntegra](#))

Informações gerais

Dosagem / Apresentação: 800 mg – comprimido

CIDs contemplados: N18.2; N18.3; N18.4; N18.5; N25.0

Quantidade máxima mensal:

- Para dispensação: 279 comprimidos
- Para faturamento (SIGTAP): 279 comprimidos

Grupo de financiamento: 1A - Aquisição Centralizada pelo Ministério da Saúde

Observações: Idade mínima: 1 ano;
Permitido o uso infantil com apresentação de relatório médico.

Critérios de inclusão, conforme PCDT:

Adultos

- DRC em fase não dialítica com níveis de fósforo acima de 4,5 mg/dL;
- DRC em fase dialítica com níveis de fósforo acima de 5,5 mg/dL;

Crianças e adolescentes

- DRC estágios 2 a 4 não dialítica com níveis de fósforo acima dos limites normais para a faixa etária e com cálcio sérico corrigido para albumina normal ou acima do normal com ou sem uso de quelantes à base de cálcio;
- DRC estágios 5 não dialítica ou em diálise com níveis de fósforo acima de 6,0 mg/dL (1 a 12 anos) e acima de 5,5 mg/dL (12 a 18 anos) e com cálcio sérico corrigido para albumina normal ou acima do normal, com ou sem uso de quelantes à base de cálcio.

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 identidade e CPF;
 - Comprovante de residência com CEP;
 - Cartão Nacional de Saúde (CNS).
4. Cópia dos exames:
 - Relatório médico ou descrição no campo "11 – Anamnese" do LME:
 - Indicando a classificação da Doença Renal Crônica com base na taxa de filtração glomerular;
 - Indicando sobre a realização de terapia renal substitutiva pelo paciente.

É importante preencher o relatório médico conforme o quadro clínico do paciente, observando os critérios de inclusão descritos no campo "Observação" deste documento ou do Protocolo Clínico de Distúrbio Mineral Ósseo na Doença Renal Crônica.

- Dosagem sérica de cálcio;
- Dosagem sérica de PTH (paratormônio);
- Dosagem sérica de fósforo.

5. ATENÇÃO: Não é necessária a apresentação do Termo de Esclarecimento e Responsabilidade.

Renovação da Continuidade

1. [Laudo de Solicitação, Avaliação e Autorização de Medicamentos do Componente Especializado da](#)

COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA – CEAF/AM



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).
3. Cópia dos exames:
 - Relatório médico ou descrição no campo “11 – Anamnese” do LME:
 - Indicando a classificação da Doença Renal Crônica com base na taxa de filtração glomerular;
 - Indicando sobre a realização de terapia renal substitutiva pelo paciente.

Para pacientes com Insuficiência Renal Crônica – A partir do estágio 02 (pediátricos) ou Insuficiência Renal Crônica – Estágio 03 (adultos):

- Dosagem sérica de cálcio (exame realizado no último ano);
- Dosagem sérica de PTH (paratormônio) (exame realizado no último ano);
- Dosagem sérica de fósforo cálcio (exame realizado no último ano).

Para pacientes com Insuficiência Renal Crônica – Estágio 04:

- Dosagem sérica de cálcio (exame realizado nos últimos seis meses);
- Dosagem sérica de PTH (paratormônio) (exame realizado nos últimos seis meses);
- Dosagem sérica de fósforo (exame realizado nos últimos seis meses).

Para pacientes com Insuficiência Renal Crônica – Estágio 05:

- Dosagem sérica de cálcio (exame realizado nos últimos três meses);
- Dosagem sérica de PTH (paratormônio) (exame realizado nos últimos três meses);
- Dosagem sérica de fósforo (exame realizado nos últimos três meses).