

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Aids	Raltegravir	Demanda da AIDS MerckSharp & Dohme	2008	Vírus da AIDS multiexperimentados portadores de HIV multi resistentes	INCORPORADO	Incorporado em 02/10/2008. Tratamento para portadores de HIV.
Aids	Etravirina	SAS	2010	Tratamento de pacientes multiexperimentados em terapia antiretroviral	INCORPORADO	Incorporado em 09/03/2010. Tratamento para portadores de HIV.
Aids	Tipranavir	SVS	2010	Indicado para compor terapia antiretroviral combinada, em pacientes pediátricos, com cepas de HIV resistentes aos outros inibidores de protease - em falha terapêutica	INCORPORADO	Incorporado em 08/07/2010. Tratamento para portadores de HIV.
Aids	Darunavir	SVS/MS	2007	Tratamento Vírus HIV	INCORPORADO	Incorporado em 07/02/2007. Tratamento para portadores de HIV.
Cardio-vascular	Sinvastatina	SAS	2006	Redução do risco cardio vascular	INCORPORADO	Incorporado em 07/02/2007. Dislipidemia é a presença de níveis elevados ou anormais de lipídios (moléculas gordurosas) no sangue. Esta situação de saúde é extremamente comum na população geral, e é considerada um fator de risco importante para doenças cardiovasculares, devido à influência do colesterol, uma das substâncias lipídicas clinicamente mais relevantes, na aterosclerose.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Cardio-vascular	Tenecteplase	SAS	2011	Infarto Agudo do Miocárdio - IAM	INCORPORADO	Incorporado em 15/09/2011. A doença cardiovascular é a principal causa de morbidade e mortalidade em todo o mundo. Dentro deste grupo, em decorrência da elevada incidência e alta morbimortalidade, destacam-se as síndromes coronarianas agudas (SCA), que englobam a angina instável (AI) e o infarto agudo do miocárdio (IAM). O IAM propriamente dito é o tecido cardíaco lesionado devido a interrupção do fluxo sanguíneo.
Cardio-vascular	Clopidogrel pos IAM	/SAS	2012	Infarto Agudo do Miocárdio - IAM	INCORPORADO	Incorporado em 25/10/2011. A doença cardiovascular é a principal causa de morbidade e mortalidade em todo o mundo. Dentro deste grupo, em decorrência da elevada incidência e alta morbimortalidade, destacam-se as síndromes coronarianas agudas (SCA), que englobam a angina instável (AI) e o infarto agudo do miocárdio (IAM). O IAM propriamente dito é o tecido cardíaco lesionado devido a interrupção do fluxo sanguíneo.
Cardio-vascular	Dosagem de Troponina	SAS	2011	Diagnóstico do Infarto Agudo do Miocárdio - IAM	INCORPORADO	Incorporado em 15/09/2011. A doença cardiovascular é a principal causa de morbidade e mortalidade em todo o mundo. Dentro deste grupo, em decorrência da elevada incidência e alta morbimortalidade, destacam-se as síndromes coronarianas agudas (SCA), que englobam a angina instável (AI) e o infarto agudo do miocárdio (IAM). O IAM propriamente dito é o tecido cardíaco lesionado devido a interrupção do fluxo sanguíneo.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Cirurgia cardíaca	Clopidogrel	Alta Complexidade /SAS	2008	Intervenções Endovasculares Cardíacas e Extracardíacas	INCORPORADO	Incorporado em 02/07/2008 no procedimento de Duplo Bloqueio em pacientes submetidos à intervenção percutânea e c/ implante de stents. O chamado duplo bloqueio é o uso combinado de duas drogas para reduzir a coagulação do sangue. É indicado para diminuir a chance de que se formem coágulos obstruindo a passagem do sangue por artérias onde foram implantados "stents". "Stents" são pequenas molas que são colocadas por dentro dos vasos que estão estrangulados pela formação de placas de arteriosclerose no seu interior. Servem para manter abertas tais artérias, principalmente as coronárias, que levam oxigênio para o coração e cujo entupimento provoca o enfarte.
Cirurgia cardíaca	Ticlopidina	Alta Complexidade /SAS	2008	Intervenções Endovasculares Cardíacas e Extracardíacas	INCORPORADO	Incorporado em 23/06/2008 no procedimento de Duplo Bloqueio em pacientes submetidos à intervenção percutânea e c/ implante de stents. O chamado duplo bloqueio é o uso combinado de duas drogas para reduzir a coagulação do sangue. É indicado para diminuir a chance de que se formem coágulos obstruindo a passagem do sangue por artérias onde foram implantados "stents". "Stents" são pequenas molas que são colocadas por dentro dos vasos que estão estrangulados pela formação de placas de arteriosclerose no seu interior. Servem para manter abertas tais artérias, principalmente as coronárias, que levam oxigênio para o coração e cujo entupimento provoca o enfarte.
Clínica Médica	teste diagnóstico Dosagem de C1q e Inibidor de C1 esterase	SAS	2010	Angioedema	INCORPORADO	Incorporado em 04/03/2010. O angioedema é caracterizado por áreas bem circunscritas de edema indolor e não-pruriginoso decorrente de aumento da permeabilidade vascular. Os locais mais acometidos são a cabeça e o pescoço, incluindo os lábios, assoalho da boca, língua e laringe, mas o edema pode acometer qualquer parte do corpo.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Dermatologia	Fototerapia	SAS/ Sociedade Brasileira de Dermatologia/SBD	2009	Procedimento para o tratamento de dermatoses inflamatórias com período crônico.	INCORPORADO	Incorporado em 08/02/2010. A fototerapia é um dos diversos recursos da fisioterapia no tratamento e cura de diversas patologias, como a psoríase e a icterícia.
Dislipidemia	Atorvastatina cálcica - nova apresentação 40 e 80 mg	Pfizer	2006	Dislipidemia	INCORPORADO	Aprovadas as novas apresentações (40 e 80 mg) em 24/03/2010. Dislipidemia é a presença de níveis elevados ou anormais de lipídios (moléculas gordurosas) no sangue. Esta situação de saúde é extremamente comum na população geral, e é considerada um fator de risco importante para doenças cardiovasculares, devido à influência do colesterol, uma das substâncias lipídicas clinicamente mais relevantes, na aterosclerose.
Dislipidemia	Ácido Nicotínico	SAS	2010	Dislipidemia	INCORPORADO	Incorporado em 29/09/2010. Dislipidemia é a presença de níveis elevados ou anormais de lipídios (moléculas gordurosas) no sangue. Esta situação de saúde é extremamente comum na população geral, e é considerada um fator de risco importante para doenças cardiovasculares, devido à influência do colesterol, uma das substâncias lipídicas clinicamente mais relevantes, na aterosclerose.
Endocrinologia	Pesquisa de Macroprolactina	Coordenação-Geral da Média e Alta Complexidade CGMAC/DAE/SAS	2009	Diagnóstico da hiperprolactinemia	INCORPORADO	Incorporado em 08/02/2010. Hiperprolactinemia é o excesso de produção de prolactina (hormônio responsável pela produção do leite).

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Doença Hepática	Entecavir	Bristol-Myers Squibb Farmacêutica	2005	Tratamento da Hepatite B	INCORPORADO	Incorporado em 27/10/2009. A hepatite B é uma doença infecciosa frequentemente crônica causada pelo vírus da Hepatite B (HBV). É transmitida sexualmente ou por agulhas com sangue infectado e pode progredir para cirrose hepática ou cancro do fígado (hepatocarcinoma).
Doença Hepática	Adefovir Dipivoxila	Glaxo Smithkline	2007	Tratamento da Hepatite B Crônica	INCORPORADO	Incorporado em 27/10/2009. A hepatite B é uma doença infecciosa frequentemente crônica causada pelo vírus da Hepatite B (HBV). É transmitida sexualmente ou por agulhas com sangue infectado e pode progredir para cirrose hepática ou cancro do fígado (hepatocarcinoma).
Doença Hepática	Alfapeginterfero na 2a e 2 b	Programa Nacional para a Prevenção e o Controle das Hepatites Virais - SVS	2009	Tratamento da Hepatite Crônica B e co-infecções com Hepatite C ou Delta	INCORPORADO	Incorporado em 27/10/2009. A hepatite B é uma doença infecciosa frequentemente crônica causada pelo vírus da Hepatite B (HBV). É transmitida sexualmente ou por agulhas com sangue infectado e pode progredir para cirrose hepática ou cancro do fígado (hepatocarcinoma). Pode haver outras infecções concomitantes com os vírus C e delta. O vírus da hepatite D é um vírus que só ataca células já infectadas pelo HBV.
Doença Hepática	Tenofovir	Programa Nacional para a Prevenção e o Controle das Hepatites Virais – SVS	2009	Tratamento da Hepatite Crônica B	INCORPORADO	Incorporado em 27/10/2009. A hepatite B é uma doença infecciosa frequentemente crônica causada pelo vírus da Hepatite B (HBV). É transmitida sexualmente ou por agulhas com sangue infectado e pode progredir para cirrose hepática ou cancro do fígado (hepatocarcinoma).
Doença Hepática	Alfapeginterfero na	Roche	2007	Tratamento da Hepatite B	INCORPORADO	Incorporado em 05/01/2007 e ratificado em 27/10/2009. A hepatite B é uma doença infecciosa frequentemente crônica causada pelo vírus da Hepatite B (HBV). É transmitida sexualmente ou por agulhas com sangue infectado e pode progredir para cirrose hepática ou cancro do fígado (hepatocarcinoma).

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Doença Hepática	Alfapeginterfero na 2 b	Schering - Plough	2006	Tratamento Hepatite C	INCORPORADO	Incorporado em 05/01/2007. A hepatite C é uma doença viral do fígado causada pelo vírus da hepatite C (HCV). A hepatite C exige cuidados, devido à inexistência de vacina e limitações do tratamento, e à sua alta tendência para a cronicidade.
Dor crônica	Gabapentina	SAS	2011	Dor neuropática refratária ao uso dos anti-depressivos tricíclicos e antiepiléticos	INCORPORADO	Incorporado em 25/10/2011. A dor crônica ou dor crónica é uma dor relacionada a uma injúria recorrente ao organismo que já dura a pelo menos 3 meses.
Endocrinologia	Procedimento para dosagens de 25-Hidroxivitamina D	SAS	2010	Avaliação diagnóstica do Raquitismo e Osteomalácia	INCORPORADO	Incorporado em 12/05/2010. Raquitismo é um distúrbio da mineralização da matriz óssea ou osteóide em ossos ainda em crescimento. O processo envolve tanto a placa de crescimento epifisial quanto o osso cortical e trabecular. A osteomalácia também é um defeito de mineralização óssea, mas ocorre após o término do crescimento e, portanto, só atinge a porção corticoendosteal do osso. O defeito de mineralização está relacionado a deficiências de cálcio e/ou fósforo, provocadas por inúmeras razões.
Gastro- enterologia	Adalimumabe	Abbot	2007	Doença de Crohn	INCORPORADO	Incorporado em 28/01/10. A doença de Crohn é uma doença crônica inflamatória intestinal, que atinge geralmente o íleo e o cólon, mas pode afetar qualquer parte do trato gastrointestinal. Os sintomas e tratamentos dependem do doente, porém é comum dor abdominal, diarreia, perda de peso e febre.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Genética	Imiglucerase (apresentação de 200 UI / frasco)	Genzyme	2004	Doença de Gaucher	INCORPORADO	Incorporado em 2004, antes da formação da CITEC, nesta apresentação 200 UI / frasco. A doença de Gaucher é uma doença genética relacionada com o metabolismo dos lípidos. É causada por uma deficiência na enzima glucocerebrosidase, que leva à acumulação do seu substrato, um glucocerebrosídeo. Os sinais e sintomas variam de indivíduo para indivíduo. As principais características observadas são um aumento do fígado e do baço, anemia, diminuição do número de plaquetas e doenças ósseas.
Genética	Imiglucerase (nova apresentação de 400 UI / frasco)	Genzyme do Brasil	2007	Doença de Gaucher	INCORPORADO	Incorporado pelo DAF, pois se trata de nova apresentação de tecnologia já disponível no SUS. A doença de Gaucher é uma doença genética relacionada com o metabolismo dos lípidos. É causada por uma deficiência na enzima glucocerebrosidase, que leva à acumulação do seu substrato, um glucocerebrosídeo. Os sinais e sintomas variam de indivíduo para indivíduo. As principais características observadas são um aumento do fígado e do baço, anemia, diminuição do número de plaquetas e doenças ósseas.
Genética	Miglustate	Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda. e	2007	Doença de Gaucher	INCORPORADO	Incorporado em 07/12/2010. A doença de Gaucher é uma doença genética relacionada com o metabolismo dos lípidos. É causada por uma deficiência na enzima glucocerebrosidase, que leva à acumulação do seu substrato, um glucocerebrosídeo. Os sinais e sintomas variam de indivíduo para indivíduo. As principais características observadas são um aumento do fígado e do baço, anemia, diminuição do número de plaquetas e doenças ósseas.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Genética	Único procedimento, independente da técnica: medida da atividade da beta-glicosidase em leucócitos, fibroblastos e pesquisa das mutações	DAE/SAS	2010	Doença de Gaucher	INCORPORADO	Incorporado em 07/12/2010. A doença de Gaucher é uma doença genética relacionada com o metabolismo dos lípidos. É causada por uma deficiência na enzima glucocerebrosidase, que leva à acumulação do seu substrato, um glucocerebrosídeo. Os sinais e sintomas variam de indivíduo para indivíduo. As principais características observadas são um aumento do fígado e do baço, anemia, diminuição do número de plaquetas e doenças ósseas.
Genética	Alfa Velaglicerase	Shire Farmacêutica Brasil Ltda. e SAS	2010	Doença de Gaucher	INCORPORADO	Incorporado em 07/12/2010. A doença de Gaucher é uma doença genética relacionada com o metabolismo dos lípidos. É causada por uma deficiência na enzima glucocerebrosidase, que leva à acumulação do seu substrato, um glucocerebrosídeo. Os sinais e sintomas variam de indivíduo para indivíduo. As principais características observadas são um aumento do fígado e do baço, anemia, diminuição do número de plaquetas e doenças ósseas.
Genética	Azatioprina	SAS	2010	Tratamento da Miastenia Gravis	INCORPORADO	Incorporado em 10/03/2010. A Miastenia Gravis é uma doença neuromuscular que causa fraqueza e fadiga anormalmente rápida dos músculos voluntários. A fraqueza é causada por um defeito na transmissão dos impulsos dos nervos para os músculos. A doença raramente é fatal, mas pode ameaçar a vida quando atinge os músculos da deglutição e da respiração.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Genética	Ciclofosfamida	SAS	2010	Tratamento da Miastenia Gravis	INCORPORADO	Incorporado em 10/03/2010. A Miastenia Gravis é uma doença neuromuscular que causa fraqueza e fadiga anormalmente rápida dos músculos voluntários. A fraqueza é causada por um defeito na transmissão dos impulsos dos nervos para os músculos. A doença raramente é fatal, mas pode ameaçar a vida quando atinge os músculos da deglutição e da respiração.
Genética	Ciclosporina	SAS	2010	Tratamento da Miastenia Gravis	INCORPORADO	Incorporado em 10/03/2010. A Miastenia Gravis é uma doença neuromuscular que causa fraqueza e fadiga anormalmente rápida dos músculos voluntários. A fraqueza é causada por um defeito na transmissão dos impulsos dos nervos para os músculos. A doença raramente é fatal, mas pode ameaçar a vida quando atinge os músculos da deglutição e da respiração.
Genética	Piridostigmina	SAS	2010	Tratamento da Miastenia Gravis	INCORPORADO	Incorporado em 04/03/2010. A Miastenia Gravis é uma doença neuromuscular que causa fraqueza e fadiga anormalmente rápida dos músculos voluntários. A fraqueza é causada por um defeito na transmissão dos impulsos dos nervos para os músculos. A doença raramente é fatal, mas pode ameaçar a vida quando atinge os músculos da deglutição e da respiração.
Genética	Diagnóstico Sorológico para Doença Celíaca - dosa anticorpos antitransglutaminase recombinante humana IgA (métodoELISA)	SAS	2008	Diagnóstico Sorológico para Doença Celíaca	INCORPORADO	Incorporado em 25/08/2009. A doença celíaca é uma patologia autoimune que afeta o intestino delgado de adultos e crianças geneticamente predispostos, precipitada pela ingestão de alimentos que contêm glúten. A doença causa atrofia das vilosidades da mucosa do intestino delgado, causando prejuízo na absorção dos nutrientes, vitaminas, sais minerais e água. Os sintomas podem incluir diarreia, dificuldades no desenvolvimento (em crianças) e fadiga, embora possam estar ausentes.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Hemato- logia	Deferasirox	Coordenação do Sangue/SAS/ Novartis	2006	Tratamento de sobrecarga de ferro – Doença Falciforme	INCORPORADO	Incorporado em 02/07/2008. Anemia falciforme é o nome dado a uma doença hereditária que causa a má-formação das hemácias, que assumem forma semelhante a foices (de onde vem o nome da doença), com maior ou menor severidade de acordo com o caso, o que causa deficiência do transporte de gases nos indivíduos acometidos pela doença. É comum na África, na Europa mediterrânea, no Oriente Médio e regiões da Índia.
Hemato- logia	Deferiprona	Farmalab Chiesi	2006	Quelante de ferro indicada para o tratamento de Talassemia maior	INCORPORADO	Incorporado em 07/02/2007. Talassemia é uma doença genética transmitida de pais para filhos que reduz a quantidade de hemoglobina que o corpo pode fabricar, de maneira que pode levar á anemia rara e severa iniciada nos primeiros meses de vida, acompanhada de pele e mucosas amareladas (icterícia), deformidades ósseas e baço aumentado.
Hemato- logia	Ciclofosfamida	SAS	2008	Aplasia pura crônica da série vermelha	INCORPORADO	Incorporado em 02/07/2008. Transtorno hereditário do metabolismo lipídico, que se caracteriza por uma má absorção intestinal de gorduras; esteatorréia (fezes pálidas, espumosas e com odor fétido); degeneração pigmentar da retina; Ataxia (falta de coordenação dos movimentos podendo afetar a força muscular e o equilíbrio de uma pessoa.); Neuropatia periférica; Retardo no crescimento e desenvolvimento infantil e Habilidades intelectuais podem ser prejudicadas.
Hemato- logia	Ciclofosfamida	SAS	2010	Anemia Hemolítica Autoimune	INCORPORADO	Incorporado em 25/08/2010. A anemia hemolítica auto-imune é uma condição adquirida que ocorre quando anticorpos contra os glóbulos vermelhos da própria pessoa são formados. A causa da doença é desconhecida. É responsável por metade de todas as anemias hemolíticas imunes. O início da doença pode ser muito rápido e muito sério.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Hemato- logia	Ciclosporina	SAS	2010	Anemia Hemolítica Autoimune	INCORPORADO	Incorporado em 25/08/2010. A anemia hemolítica auto-imune é uma condição adquirida que ocorre quando anticorpos contra os glóbulos vermelhos da própria pessoa são formados. A causa da doença é desconhecida. É responsável por metade de todas as anemias hemolíticas imunes. O início da doença pode ser muito rápido e muito sério. Os fatores de risco não são conhecidos.
Hemato- logia	Imunoglobulina humana	SAS	2008	Aplasia pura crônica da série vermelha	INCORPORADO	Incorporado em 02/07/2008. Transtorno hereditário do metabolismo lipídico, que se caracteriza por uma má absorção intestinal de gorduras; esteatorréia (fezes pálidas, espumosas e com odor fétido); degeneração pigmentar da retina; Ataxia (falta de coordenação dos movimentos podendo afetar a força muscular e o equilíbrio de uma pessoa.); Neuropatia periférica; Retardo no crescimento e desenvolvimento infantil e Habilidades intelectuais podem ser prejudicadas.
Hemato- logia	Imunoglobulina Humana Normal	DAF e Associação de Pediatria de São Paulo	2008	Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI)	INCORPORADO	Incorporado em 08/02/2010. Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI) é uma doença sangüínea adquirida caracterizada pela trombocitopenia (diminuição do número das plaquetas no sangue). Como a maioria dos casos parece estar relacionada ao aparecimento de anticorpos contra as plaquetas, ela também é conhecida como púrpura trombocitopênica imunológica. Embora muitos casos sejam assintomáticos, a baixa contagem de plaquetas pode causar o surgimento de púrpura, que é uma manifestação que envolve o aparecimento de petéquias, equimoses e outras manifestações hemorrágicas.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Hemato- logia	Azatioprina	SAS	2010	Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI)	INCORPORADO	Incorporado em 01/09/2010. Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI) é uma doença sangüínea adquirida caracterizada pela trombocitopenia (diminuição do número das plaquetas no sangue). Como a maioria dos casos parece estar relacionada ao aparecimento de anticorpos contra as plaquetas, ela também é conhecida como púrpura trombocitopênica imunológica. Embora muitos casos sejam assintomáticos, a baixa contagem de plaquetas pode causar o surgimento de púrpura, que é uma manifestação que envolve o aparecimento de petéquias, equimoses e outras manifestações hemorrágicas.
Hemato- logia	Ciclofosfamida	SAS	2010	Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI)	INCORPORADO	Incorporado em 25/08/2010. Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI) é uma doença sangüínea adquirida caracterizada pela trombocitopenia (diminuição do número das plaquetas no sangue). Como a maioria dos casos parece estar relacionada ao aparecimento de anticorpos contra as plaquetas, ela também é conhecida como púrpura trombocitopênica imunológica. Embora muitos casos sejam assintomáticos, a baixa contagem de plaquetas pode causar o surgimento de púrpura, que é uma manifestação que envolve o aparecimento de petéquias, equimoses e outras manifestações hemorrágicas.
Hemato- logia	Danazol	SAS	2010	Púrpura Trombocitopênica Idiopática(PTI)	INCORPORADO	Incorporado em 25/08/2010. PTI é uma doença sangüínea adquirida caracterizada pela trombocitopenia (diminuição do número das plaquetas no sangue). A maioria dos casos parece ser relacionada ao aparecimento de anticorpos às plaquetas. Também é conhecida como púrpura trombocitopênica imunológica. Muitos casos são assintomáticos, mas a baixa contagem de plaquetas pode causar a púrpura, manifestação que envolve a presença de petéquias ou equimoses.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Hemato- logia	Vincristina	SAS	2010	Púrpura Trombocitopênica Idiopática (PTI)	INCORPORADO	Incorporado em 25/08/2010. PTI é uma doença sangüínea adquirida caracterizada pela trombocitopenia (diminuição do número das plaquetas no sangue). Como a maioria dos casos parece estar relacionada ao aparecimento de anticorpos contra as plaquetas, ela também é conhecida como púrpura trombocitopênica imunológica. Embora muitos casos sejam assintomáticos, a baixa contagem de plaquetas pode causar o surgimento de púrpura, que é uma manifestação que envolve o aparecimento de petéquias, equimoses e outras manifestações hemorrágicas.
Hemato- logia	Profilaxia primária	DAE/SAS	2010	Hemofilia Grave	INCORPORADO	Incorporado em 04/08/2011.A hemofilia é um distúrbio hemorrágico congênito que afeta os homens e, muito raramente, mulheres. Pode ser classificada em dois tipos: A e B. Pacientes com hemofilia A têm ausência, redução ou defeito na produção do Fator VIII da coagulação, que é uma proteína com um importante papel no processo de coagulação, e aqueles com hemofilia B têm problemas similares, porém em relação ao Fator IX. A hemofilia é caracterizada como "grave" quando a atividade do fator de coagulação afetado (FVIII ou FIX) é inferior a 1% da atividade normal. A hemofilia grave geralmente está associada a sangramento espontâneo (ou seja, um sangramento que não é causado por nenhum trauma ou lesão). As hemorragias mais frequentes ocorrem nas articulações (particularmente nas articulações que sustentam o peso, como os joelhos e os tornozelos).

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Hemato- logia	Sinovectomia Radioativa	DAE/SAS	2010	Hemofilia	INCORPORADO	Incorporado em 01/09/2011. A hemofilia é um distúrbio hemorrágico congênito que afeta os homens e, muito raramente, mulheres. Pode ser classificada em dois tipos: A e B. Pacientes com hemofilia A têm ausência, redução ou defeito na produção do Fator VIII da coagulação, que é uma proteína com um importante papel no processo de coagulação, e aqueles com hemofilia B têm problemas similares, porém em relação ao Fator IX. A hemofilia é caracterizada como "grave" quando a atividade do fator de coagulação afetado (FVIII ou FIX) é inferior a 1% da atividade normal. A hemofilia grave geralmente está associada a sangramento espontâneo (ou seja, um sangramento que não é causado por nenhum trauma ou lesão). As hemorragias mais frequentes ocorrem nas articulações (particularmente nas articulações que sustentam o peso, como os joelhos e os tornozelos).
Neurologia	Natalizumabe	Biogen Idec	2008	Tratamentode Esclerose Múltipla	INCORPORADO	Incorporado em 09/03/2010. A esclerose múltipla (EM) é uma doença neurológica crônica, de causa desconhecida, Leva a uma destruição das bainhas de mielina que recobrem e isolam as fibras nervosas do Sistema Nervoso Central causando fraqueza muscular, rigidez articular, dores articulares e descordenação motora. Em alguns casos a doença pode provocar insuficiência respiratória, incontinência ou retenção urinária, alterações visuais graves, perda de audição, depressão e impotência sexual. Nos estágios mais graves da doença, pode ocorrer um comprometimento respiratório.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Neurologia	rt- PA Alteplase	Boehringer Ingelheim UNIFESP	2005	Acidente Vascular Cerebral Isquêmico(AVC)	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010.O acidente vascular cerebral, popularmente chamado de derrame cerebral, é caracterizado pela perda rápida de função neurológica, decorrente do entupimento ou rompimento de vasos sanguíneos cerebrais. É uma doença de início súbito, que pode ocorrer por dois motivos: isquemia ou hemorragia. O primeiro tipo, e o mais comum deles, é devido à falta de irrigação sanguínea num determinado território cerebral, não causando morte de tecido cerebral - é o AVC isquêmico. O déficit neurológico pode progredir ao longo do tempo.
Neurologia	Bromidato de Galantamina (nova apresentação)	Jansseng-Cilag Farmacêutica Ltda	2007	Tratamento sintomático da Demência do Tipo de Alzheimer de intensidade leve a moderada e com doença vascular cerebral relevante.	INCORPORADO	Incorporado pelo DAF, pois se trata de nova apresentação de tecnologia já disponível no SUS. Doença de Alzheimer: Forma muito comum de demência. Esta doença degenerativa, afeta geralmente pessoas acima dos 65 anos, embora seu diagnóstico seja possível também em pessoas mais novas. Cada paciente de Alzheimer sofre a doença de forma única, mas existem pontos em comum, por exemplo, o sintoma primário mais comum é a perda de memória.
Neurologia	Azatioprina	SAS	2010	Ampliação do uso em 1ª linha, como alternativa de intolerância ao interferon ou ao glatirâmer para o tratamento da esclerose múltipla	INCORPORADO	Incorporado em 12/05/2010. A esclerose múltipla (EM) é uma doença neurológica crônica, de causa desconhecida, Leva a uma destruição das bainhas de mielina que recobrem e isolam as fibras nervosas do Sistema Nervoso Central causando fraqueza muscular, rigidez articular, dores articulares e descoordenação motora. Em alguns casos a doença pode provocar insuficiência respiratória, incontinência ou retenção urinária, alterações visuais graves, perda de audição, depressão e impotência sexual. Nos estágios mais graves da doença, pode ocorrer um comprometimento respiratório.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Oftalmologia	Bevacizumabe	SAS	2011	Degeneração Macular relacionado à idade na forma exudativa	INCORPORADO	Incorporado em 25/11/2011.
Oncologia	Dasatinibe	Bristol Myers Squibb	2007	Tratamento de 2ª ou 3ª linha para Leucemia Mieloide Crônica em fase crônica e de 2ª linha em fase de transformação blastica para casos resistentes a terapia anterior incluindo o imatinibe	INCORPORADO	Incorporado em 02/10/2008. Leucemia mielóide crônica (ou LMC) é uma forma de leucemia crônica caracterizada pela proliferação de células da linhagem granulocítica sem a perda de capacidade de diferenciação.
Oncologia	Mesilato de imatinibe	Novartis	2006	Tratamento de primeira linha da Leucemia Mielóide Crônica	INCORPORADO	Incorporado em 23/06/2008. Leucemia mielóide crônica (ou LMC) é uma forma de leucemia crônica caracterizada pela proliferação de células da linhagem granulocítica sem a perda de capacidade de diferenciação.
Oncologia	Nilotinibe	Novartis Biociências S.A.	2008	Tratamento de Leucemia Mieloide Crônica em Fase Crônica 2ª linha	INCORPORADO	Incorporado em 06/12/2010. Leucemia mielóide crônica (ou LMC) é uma forma de leucemia crônica caracterizada pela proliferação de células da linhagem granulocítica sem a perda de capacidade de diferenciação.
Oncologia	Mesilato de imatinibe	Novartis Biociências S.A.	2007	Leucemia Linfoblástica aguda Philadelphia Positivo(LLA Ph+)	INCORPORADO	Incorporado em 05/07/2011. A Leucemia Linfoblástica Aguda (LLA) caracteriza-se pelo acúmulo de células imaturas da linhagem linfóide, na medula óssea, sangue periférico e órgãos linfóides, O cromossomo Filadélfia (Ph1) é a alteração citogenética mais comum da Leucemia Linfoblástica Aguda.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Oncologia	Rituximabe	Roche	2007	Tratamento do Linfoma Não Hodgkin	INCORPORADO	Incorporação em 12/07/2010. Linfomas são neoplasias malignas que se originam nos linfonodos (gânglios), muito importantes no combate às infecções. Os Linfomas Não-Hodgkin incluem mais de 20 tipos diferentes. O número de casos praticamente duplicou nos últimos 25 anos, particularmente entre pessoas acima de 60 anos por razões ainda não esclarecidas. O sintomas são Aumento dos linfonodos do pescoço, axilas e/ou virilha, sudorese noturna excessiva, febre, prurido (coceira na pele), perda de peso inexplicada.
Oncologia	Ablação por radiofrequência (AFR)	SAS	2010	Tratamento de câncer primário de fígado	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010. O câncer de fígado é dividido em duas categorias: o primário do fígado e o secundário, ou metastático (originado em outro órgão e que atinge também o fígado).
Oncologia	Injeção percutânea de etanol (IPE)	SAS	2010	Tratamento de câncer primário de fígado	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010. O câncer de fígado é dividido em duas categorias: o primário do fígado e o secundário, ou metastático (originado em outro órgão e que atinge também o fígado).
Oncologia	Quimio-embolização (QE)	SAS	2010	Tratamento de câncer primário de fígado	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010. O câncer de fígado é dividido em duas categorias: o primário do fígado e o secundário, ou metastático (originado em outro órgão e que atinge também o fígado).

Oncologia	Quimioterapia	SAS	2010	Tratamento de tumor de timo	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010. O timo se localiza no mediastino, região do tórax que fica entre os pulmões. O timo é uma glândula que varia em tamanho e que pode se estender para o lado direito e esquerdo do tórax, além do pescoço.
------------------	---------------	-----	------	-----------------------------	-------------	--

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Oncologia	Quimioterapia sistêmica	SAS	2010	Tratamento de câncer primário de fígado	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010. O câncer de fígado é dividido em duas categorias: o primário do fígado e o secundário, ou metastático (originado em outro órgão e que atinge também o fígado).
Otorrinolaringologia	Prótese Auditiva Ancorada no Osso	Hospital das Clínicas – Universidade Estadual de Campinas-UNICAMP	2008	Tratamento de perda auditiva	INCORPORADO	Incorporado em 25/10/2011. Esta prótese estaria indicada para anomalias da orelha externa que cursam com atresia (condição na qual um órgão ou orifício condutor do corpo é anormalmente fechado ou ausente) de conduto auditivo externo bilateralmente e sem comprometer a orelha interna.
Outros Produtos	Detecção de RNA viral de Influenza A H1N1 pela técnica PCR	SVS	2010	Identificação do Genoma do vírus da influenza A H1N1	INCORPORADO	Incorporado em 12/07/2010. É uma doença respiratória aguda (gripe), causada pelo vírus A (H1N1). Este novo subtipo do vírus da influenza é transmitido de pessoa a pessoa principalmente por meio da tosse ou espirro e de contato com secreções respiratórias de pessoas infectadas.
Outros Produtos	Esonja de atelocolágeno e filme de silicone	Canadá Central de Negócios do Brasil Ltda	2010	Cicatrizes hipertróficas, queimaduras, sequela de traumatismo, Nevos, neoplasia benigna da pele, úlceras crônicas da pele	INCORPORADO	Incorporado em 05/07/2011. Indicado em tratamento cirúrgico de retração cicatricial em um estágio
Outros Produtos	Matriz elastina de colágeno para a regeneração da derme	Canadá Central de Negócios do Brasil Ltda	2010	Matriz elastina de colágeno para a regeneração da derme	INCORPORADO	Incorporado em 05/07/2011. Indicado em tratamento cirúrgico de retração cicatricial em um estágio

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Outros Produtos	Pele Artificial Matriz de Regeneração Dérmica - INTEGRA	Promedon do Brasil Produtos Médico-Hospitalares	2009	Sistema de membrana de dupla camada para substituição da pele	INCORPORADO	Incorporado em 05/07/2011. Indicado em tratamento cirúrgico de retração cicatricial em um estágio
Outros Produtos	Blobrane®	SAS	2011	Tratamento de feridas e queimaduras	INCORPORADO	Incorporado em 05/07/2011. Indicado em tratamento cirúrgico de retração cicatricial em um estágio
Pneumologia	Citrato de sildenafil	Pfizer Inco	2005	Hipertensão Arterial Pulmonar	INCORPORADO	Incorporado em 25/10/2010. A Hipertensão Arterial Pulmonar (HAP) ocorre quando a pressão arterial é anormalmente alta nas artérias pulmonares (pequena circulação) ou na irrigação vascular dos pulmões. Provocar, em diferentes graus, uma marcada diminuição da tolerância ao exercício e falhas do coração. “(Esta hipertensão é diferente da chamada, simplesmente, hipertensão arterial ou Hipertensão Sistêmica”).
Pneumologia	Iloprost	SAS	2009	Tratamento da hipertensão arterial pulmonar em adultos	INCORPORADO	Incorporado em 25/10/2010. A Hipertensão Arterial Pulmonar (HAP) ocorre quando a pressão arterial é anormalmente alta nas artérias pulmonares (pequena circulação) ou na irrigação vascular dos pulmões. Provocar, em diferentes graus, uma marcada diminuição da tolerância ao exercício e falhas do coração. “(Esta hipertensão é diferente da chamada, simplesmente, hipertensão arterial ou Hipertensão Sistêmica”).
Reumatologia	Adalimumabe	Abbot	2007	Artrite Reumatóide	INCORPORADO	Incorporado em 04/02/2007. Artrite reumatóide é uma doença auto-imune sistêmica, caracterizada pela inflamação das articulações (artrite), e que pode levar a incapacitação funcional dos pacientes acometidos.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Reumatologia	Etanercepte (apresentação 25 mg)	Wyeth	2006	Artrite Reumatóide	INCORPORADO	Produto incorporado em 10/08/2006 na apres. de 25 mg. Artrite reumatóide é uma doença auto-imune sistêmica, caracterizada pela inflamação das articulações (artrite), e que pode levar a incapacitação funcional dos pacientes acometidos.
Reumatologia	Etanercepte (apresentação 50 mg)	Wyeth	2004	Artrite Reumatóide	INCORPORADO	Produto previamente Incorporado (10/08/2006 na apresentação de 25 mg. Em 02/07/2008, nova apresentação de 50 mg foi incorporada. Artrite reumatóide é uma doença auto-imune sistêmica, caracterizada pela inflamação das articulações (artrite), e que pode levar a incapacitação funcional dos pacientes acometidos.
Reumatologia	Infliximabe	SAS	2010	Retocolite Ulcerativa	INCORPORADO	Incorporado em 29/09/2010. A retocolite ulcerativa é uma doença de causa desconhecida caracterizada por episódios recorrentes de inflamação que acomete predominantemente a camada mucosa do cólon. As manifestações clínicas mais comuns são diarreia, sangramento retal, eliminação de muco nas fezes e dor abdominal.
Reumatologia	Danazol	SAS	2010	Lúpus Eritematoso Sistêmico	INCORPORADO	Incorporado em 10/02/2011. O lúpus eritematoso sistêmico (LES ou lúpus) é uma doença autoimune do tecido conjuntivo, de causa desconhecida que pode afetar qualquer parte do corpo. Assim como ocorre em outras doenças autoimunes, o sistema imune ataca as próprias células e tecidos do corpo, resultando em inflamação e dano tecidual.

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Reumatologia	Metotrexato	SAS	2010	Lúpus Eritematoso Sistêmico	INCORPORADO	Incorporado em 06/12/2010. O lúpus eritematoso sistêmico (LES ou lúpus) é uma doença autoimune do tecido conjuntivo, de causa desconhecida que pode afetar qualquer parte do corpo. Assim como ocorre em outras doenças autoimunes, o sistema imune ataca as próprias células e tecidos do corpo, resultando em inflamação e dano tecidual.
Reumatologia	Hidroxicloroquina	SAS	2011	Lúpus Eritematoso Sistêmico	INCORPORADO	Incorporado em 25/11/2011.
Reumatologia	Cloroquina	SAS	2011	Lúpus Eritematoso Sistêmico	INCORPORADO	Incorporado em 25/11/2011.
Reumatologia	Calcipotriol pomada 50mcg	SAS	2011	Psoríase	INCORPORADO	Incorporado em 25/11/2011.

Saúde Mental	Quetiapina (nova apresentação)	Astra Zeneca	2008	Esquizofrenia Refratária	INCORPORADO	<p>Incorporado em 2009 pelo DAF, pois se trata de nova apresentação.</p> <p>A esquizofrenia é um transtorno psíquico severo que se caracteriza classicamente pelos seguintes sintomas: alterações do pensamento, alucinações (visuais, sinestésicas, e sobretudo auditivas), delírios e alterações no contato com a realidade. Junto da paranoia e dos transtornos graves do humor as esquizofrenias compõem o grupo das Psicoses.</p>
Saúde Mental	CIDs F25.0; F25.1 e F25.2	SAS	2011	Psoríase	INCORPORADO	Incorporado em 25/11/2011.
Tabaco	Niquilin pastilha - 2 mg e 4 mg Nova apresentação	GlaxoSmithKline	2009	Antitabagismo	INCORPORADO	<p>Incorporado em 2010 pelo DAF, pois se trata de nova apresentação.</p> <p>O tabagismo é uma toxicomania caracterizada pela dependência física e psicológica do consumo de nicotina, substância presente no tabaco.</p>

Tema da Saúde	Nome do Produto	Demandante	Ano protocolo	Indicação	Situação	Informações revelantes:
Transplante	Everolimo	Novartis	2006	Drogas Supressoras da resposta imune transplante renal	INCORPORADO	Incorporado em 02/07/2008. Recomendou-se a incorporação para transplantes renais Aguardando a discussão para transplantes cardíacos. Após a realização de um transplante, inicia-se uma fase muito importante do tratamento, que a administração de imunossuppressores para evitar a rejeição do novo órgão. O sistema imunológico do transplantado deve ser mantido num nível reduzido de atividade (suprimido), o suficiente para não ocorrer rejeição do órgão transplantado, mas não o bastante para permitir infecções oportunistas.
Tuberculose	Tratamento da Tuberculose com Dose Fixa Combinada em formulação de duas, três ou quatro drogas, em comprimidos ou "sachet".	SVS/MS	2007	Tratamento da Tuberculose	INCORPORADO	Incorporado em 26/08/2009. A tuberculose é uma das doenças infecciosas mais antigas e continua a afligir a Humanidade nos dias atuais. É considerada uma doença socialmente determinada, pois sua ocorrência está diretamente associada à forma como se organizam os processos de produção e de reprodução social, assim como à implementação de políticas de controle da doença.
Vacinas	Vacina Adsorvida Meningocócica C - Conjugada	Fundação Ezequiel Dias - FUNED	2009	Doença Meningocócica	INCORPORADO	Incorporado em 04/05/2010. A doença meningocócica é uma infecção bacteriana aguda, rapidamente fatal, causada pela Neisseria meningitidis. Esta bactéria pode causar inflamação nas membranas que revestem o sistema nervoso central (meningite) e infecção generalizada (meningococemia).
Vacinas	Vacina Pneumocócica Conjugada 7-valente	Wyeth	2007	Imunização ativa de crianças de 06 semanas a 09 anos para Pneumonia e otite média	INCORPORADO	Incorporado em 13/08/2009. As doenças pneumocócicas correspondem a um grupo de enfermidades provocadas pela bactéria Streptococcus pneumoniae, que incluem meningite, pneumonia, sepse, bacteremia e otite média aguda.