

Alocação de medicamentos no Componente Especializado da Assistência Farmacêutica



MINISTÉRIO DA
SAÚDE



Incorporação rituximabe 10mg/mL - Grupo 1A

Portaria SECTICS/MS nº 63, de 20 de dezembro de 2024

GOV.BR/SAUDE

 minsaud

Indicação

Tratamento de indivíduos adultos com púrpura trombocitopênica idiopática primária refratária ou dependente de corticosteroide

Benefícios

- ✓ Relação de custo-efetividade favoráveis ao SUS;
- ✓ Aumento na qualidade de vida ao reduzir os eventos adversos;
- ✓ Ampliação do arsenal terapêutico do PCDT da púrpura trombocitopênica idiopática.

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	156
Impacto orçamentário	R\$ 1.997.112,00



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

GOVERNO FEDERAL
BRASIL
UNIÃO E RECONSTRUÇÃO

Incorporação ixequizumabe 80 mg/mL solução injetável - Grupo 1A

Portaria SECTICS/MS nº 1, de 14 de janeiro de 2025

GOV.BR/SAUDE



Indicação

Tratamento de pacientes adultos com artrite psoriásica ativa com falha ou intolerantes ao tratamento a um medicamento modificador do curso da doença biológico em primeira linha.

Benefícios

- ✓ Eficácia terapêutica semelhante, com custo de tratamento inferior a algumas alternativas disponíveis no SUS;
- ✓ Melhora na qualidade de vida, com redução dos sintomas cutâneos e redução das dores;
- ✓ Comodidade posológica comparado a outras tecnologias disponíveis (injeção subcutânea 1x a cada 4 semanas)

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	Entre 291 e 375 pacientes
Impacto orçamentário	Entre R\$ 241.951,99 e R\$ 312.010,67 mil



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

GOVERNO FEDERAL
BRASIL
UNIÃO E RECONSTRUÇÃO

Incorporação furoato de fluticasona 100 mcg + brometo de umeclidínio 62,5 mcg + trifénatato de vilanterol 25 mcg pó para inalação - Grupo 1B

Portaria SECTICS/MS nº 46, de 04 de julho de 2024

Indicação

Tratamento da Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC) grave a muito grave (GOLD 3 e 4) com perfil exacerbador e sintomático (Grupo D).

Benefícios

- ✓ Melhora da qualidade de vida e da adesão ao tratamento;
- ✓ Diminui o risco de novas exacerbações e de hospitalizações que podem levar à morte dos pacientes;
- ✓ Alternativa terapêutica para pacientes que não respondem adequadamente à terapia dupla.

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	100.319
Impacto orçamentário	R\$ 258.406.621

Incorporação dipropionato de beclometasona 100 mcg + fumarato de formoterol di-hidratado 6 mcg + brometo de glicopirrônio 12,5 mcg solução aerosol - Grupo 1B

Portaria SECTICS/MS nº 44, de 04 de outubro de 2024

Indicação

No tratamento da DPOC grave ($30\% \leq VEF1 < 50\%$) e muito grave ($VEF1 < 30\%$) grupo C e grupo D.

Benefícios

- ✓ Influência positiva nos resultados terapêuticos e na qualidade de vida dos pacientes;
- ✓ A comodidade no uso da tecnologia devido à sua apresentação em formato spray e à combinação de três medicamentos em um único dispositivo;
- ✓ Aumento das opções terapêuticas para a doença e a economia para o SUS considerando todas as terapias disponíveis.

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	100.319
Impacto orçamentário	R\$ 195.971.678

Incorporação omalizumabe 75 mg/mL - Grupo 1B

Portaria SECTICS/MS nº 3, de 31 de janeiro de 2025

GOV.BR/SAUDE

 minsaud

Indicação

Asma alérgica grave não controlada apesar do uso de corticoide inalatório associado a β 2 agonista de longa duração.

Benefícios

- ✓ Redução de taxas de exacerbação grave;
- ✓ Comprovada eficácia e elevada vantagem econômica;
- ✓ Ampliação de apresentação do medicamento omalizumabe para alternativa posológica.

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	3.153

Já disponível no SUS a apresentação de 150 mg



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

GOVERNO FEDERAL
BRASIL
UNIÃO E RECONSTRUÇÃO

Incorporação benralizumabe 30 mg/mL - Grupo 1B

Portaria SECTICS/MS nº 8, de 31 de janeiro de 2025

GOV.BR/SAUDE

 minsaud

Indicação

Tratamento adjuvante de manutenção para asma grave com fenótipo eosinofílico em pacientes adultos.

Benefícios

- ✓ Vantagem posológica e econômica no tratamento da asma grave;
- ✓ Alternativa terapêutica ao mepolizumabe, mesma linha de tratamento;
- ✓ Redução nas exacerbações, hospitalizações e visitas de emergência devido a episódios agudos.

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	6.435
Impacto orçamentário	R\$ 2.922.094



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

GOVERNO FEDERAL
BRASIL
UNIÃO E RECONSTRUÇÃO

Incorporação deferiprona 500 mg e 1000 mg - Grupo 1B

Portaria SECTICS/MS nº 19, de 23 de março de 2025

Indicação

Tratamento de sobrecarga de ferro em pacientes com doença falciforme acima de 10 anos.

Benefícios

- ✓ Alternativa terapêutica para pacientes com comprometimento renal e aqueles que necessitam de terapia combinada;
- ✓ Eficácia do uso de deferiprona na prática clínica e em comparação a outras alternativas terapêuticas disponíveis no SUS;
- ✓ Disponibilidade de novas alternativas terapêuticas para o tratamento da condição.

IMPACTO NO SUS	
1º ano	
Número de indivíduos beneficiados	2.330
Impacto orçamentário	R\$ 5.463.422,45

Incorporação naproxeno 250 mg e 500 mg - Grupo 2

Portaria SCTIE/MS nº 53, de 23 de novembro de 2017

Indicação

Osteoartrite de quadril e joelho.

Benefícios

- ✓ Opção terapêutica para uma doença anteriormente não assistida pelo CEAF;
- ✓ Mais seguro que outros AINES não seletivos;
- ✓ PCDT da Dor Crônica - Portaria Conjunta SAES/SAPS/SECTICS nº 1, de 22 de agosto de 2024.



MINISTÉRIO DA
SAÚDE

