



SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
COORDENADORIA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Anexo 02. Modelo de relatório médico

RELATÓRIO MÉDICO

Paciente: _____,

Data de nascimento: ____/____/____, CPF/CNS: _____.

De acordo com a **Nota Técnica CAF nº 16, de 23/08/2022**, o medicamento biológico originador adalimumabe 40 mg solução injetável (Humira®), de aquisição centralizada pelo Ministério da Saúde, será substituído pelo medicamento biológico biossimilar adalimumabe 40 mg solução injetável (Idacio®) para pacientes novos e para pacientes em tratamento há mais de 1 ano no Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF) no Estado de São Paulo. Para os pacientes em tratamento há menos de 1 ano, o medicamento originador adalimumabe 40 mg solução injetável (Humira®) estará disponível até o paciente completar 1 ano de tratamento e após, estes pacientes também migrarão para o medicamento biossimilar adalimumabe 40 mg solução injetável (Idacio®).

As Farmácias de Medicamentos Especializados estarão abastecidas com o medicamento biológico biossimilar adalimumabe 40 mg solução injetável (Idacio®) e desta forma, **após avaliação da conduta terapêutica, tenho ciência de que o medicamento biológico biossimilar adalimumabe 40 mg solução injetável (Idacio®) é a terapia disponível no SUS e estou de acordo com a dispensação do mesmo ao paciente.**

Data: ____/____/____

Assinatura e Carimbo do Médico



SESDCI2022195523