

NUSINERSENA

Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipo 2

Portaria Conjunta SAES/SECTICS nº 03, de 20 de março de 2025 ([Protocolo na íntegra](#) e [Protocolo Resumido](#))

Informações gerais

Dosagem / Apresentação: 2,4 mg/ml solução injetável - frasco-ampola (5 ml)

CID contemplados: G12.1

Quantidade máxima mensal:

- Para dispensação: 3 frascos-ampola
- Para faturamento (SIGTAP): 3 frascos-ampola

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

Observações: Conservar em temperatura de 2°C a 8°C

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 identificação válido (conforme legislação vigente) que conste o número do CPF/CIN;
 - Comprovante de residência em nome do usuário, com o CEP (considerando a apresentação de

NUSINERSENA – ATROFIA MÚSCULAR ESPINHAL 5Q TIPO 2 (Atualizado em 09/06/2025)

comprovante de residência em nome de terceiros, se faz necessário comprovação do vínculo com a pessoa cujo nome consta no comprovante, podendo ser feito por uma carta de residência ou outro documento que comprove o vínculo);

- Cartão Nacional de Saúde (CNS).

4. Cópia dos exames:

- Análise quantitativa de SMN1 e SMN2 e descrição no campo anamnese do LME ou em relatório médico de um dos critérios abaixo, de acordo com sua situação:
 - Pré-sintomáticos: crianças com histórico familiar de AME, diagnóstico genético confirmado e presença de até três cópias de SMN2;
 - Sintomáticos: crianças com diagnóstico genético confirmado de AME 5q, presença de até três cópias de SMN2 e início dos sintomas entre 6 e 18 meses de vida.
 - Independente da manifestação de sintomas:
 - Diagnóstico genético confirmado de AME 5q, presença de até 3 cópias de SMN2 e início de tratamento até 12 anos de idade.
 - Diagnóstico genético confirmado de AME 5q, presença de até 3 cópias de SMN2 e início de tratamento até 12 anos de idade ou acima de 12 anos de idade estando preservada a capacidade de se sentar sem apoio e a função dos membros superiores.

Adicionalmente, independente da manifestação de sintomas, que o paciente apresenta condições de nutrição e hidratação adequadas, com ou sem gastrotomia, pesando, pelo menos, o terceiro percentil de peso corporal para a idade e estando com o calendário de vacinação em dia.

- [Questionário para Avaliação Clínica de pacientes com AME 5Q tipo II em uso de Nusinersena](#)

5. [Termo de Esclarecimento e Responsabilidade](#)

6. Documentos para designação de representantes dos Centros Especializados de Referência de Atrofia Muscular Espinhal (CERAME) para a retirada do medicamento na FME:

I – [Declaração autorizadora](#);

II – Cópia de documentos pessoais do representante: documento de identidade e CPF/CIN;

III – Número de telefone do representante.

Renovação da Continuidade

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 (semestralmente).

ATENÇÃO: O LME terá 90 (noventa) dias de validade para solicitação do medicamento, a partir da data de seu preenchimento pelo médico solicitante.

NUSINERSENA – ATROFIA MÚSCULAR ESPINHAL 5Q TIPO 2 (Atualizado em 09/06/2025)

2. Prescrição de medicamento original, em duas vias, elaborada de forma completa e legível, pelo médico responsável pelo atendimento ao paciente (semestralmente).
 - A pessoa cujo nome consta no comprovante, podendo ser feito por uma carta de residência ou outro documento que comprove o vínculo);
 - Cartão Nacional de Saúde (CNS).
3. Cópia de documentos pessoais do paciente:
 - Comprovante de residência em nome do usuário, com o CEP (considerando a apresentação de comprovante de residência em nome de terceiros, se faz necessário comprovação do vínculo com a pessoa cujo nome consta no comprovante, podendo ser feito por uma carta de residência ou outro documento que comprove o vínculo);
 - Documento de identificação válido (conforme legislação vigente) que conste o número do CPF/CIN, em caso de emissão nos últimos 6 meses.
4. Cópia dos exames:
Quadrimestralmente:
 - [Questionário para Avaliação Clínica de pacientes com AME 5Q tipo II em uso de Nusinersena](#)

- A administração do medicamento e o acompanhamento do tratamento são realizados exclusivamente em Centros Especializados de Referência de Atrofia Muscular Espinhal (CERAME).
- Os CERAME são os responsáveis pela solicitação do medicamento as Farmácias de Medicamentos Especializados.

A Rede Estadual de Atenção Especializada de AME de São Paulo está sendo organizada pela Secretaria de Estado da Saúde de São Paulo.

Para pacientes que não estão em acompanhamento em um CERAME, orientamos:

1. Pacientes com Atrofia Muscular Espinhal 5q Tipo II:

O responsável pelo paciente deve dirigir-se a um dos [locais de dispensação de medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica do Estado de São Paulo](#), portando:

- Relatório médico;
- Cópia do exame: análise quantitativa de SMN1 e SMN2.
- Cópia do documento de identidade, número de telefone e *e-mail* do representante;

Após entrega dos documentos, aguardar contato da Secretaria de Estado da Saúde de São Paulo para orientações.

Caso não receba retorno em 30 dias após a entrega dos documentos, entrar em contato com a Farmácia de Medicamentos Especializados de referência para seu município para informações.