

<u>RELATÓRIO MÉDICO – DIABETES MELITO I</u> INSULINAS ANÁLOGAS DE AÇÃO RÁPIDA E/OU AÇÃO PROLONGADA

(Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 17 - 12/11/2019 - Publicada em 13/11/2019 e Nota Informativa nº 3/2025-CGCEAF/DAF/SECTICS/MS)

Nome Paciente:	
Diagnóstico: ( ) DM 1 ( ) LADA	Data Nascimento:
Ano de diagnóstico:	Uso de Bomba de Infusão: ( ) Sim ( ) Não
Prescrição em <b>unidades/dia*</b> :  Análoga de ação prolongada:	Análoga de ação rápida:
○ Paciente em início de tratameto com análogo de insulina → pro  Proposition proposit	eencher item <u>I</u>
O Paciente já em uso de análogo de insulina 🗲 preencher item 🛭	!
<ul> <li>I. INCLUSÃO DE TRATAMENTO COM ANÁLOGO DE INSULINA (Paciente</li> <li>Critérios de inclusão do PCDT</li> </ul>	e em início de tratamento com análogo de insulina):
- Sinais de insulinopenia inequívoca apresentada pelo paciente (assinalar	pelo menos 1 critério):
<ul> <li>Sintomas de hiperglicemia importante (glicemia acima de 200 polidipsia, polifagia noctúria e perda de peso inexplicada);</li> <li>Presença de cetoacidose diabética</li> </ul>	O mg/dL necessariamente associada à poliúria, noctúria,
<ul> <li>Demonstração de <u>hiperglicemia</u> para diagnóstico de diabetes aprese resultados dos exames comprobatórios):</li> </ul>	entadas pelo paciente (assinalar pelo menos 1 critério e enviar os
Oglicemia aleatória maior do que 200 mg/dL na presença de noctúria e perda inexplicada de peso). Resultado:	· -
Glicemia em jejum de 8 horas ≥ 126 mg/dL em duas ocasiões.	
Resultado 1:, Resultado 2:	; <u>ou</u>
<u>HbA1c</u> ≥ 6,5% em duas ocasiões;	
Resultado 1:,Resultado 2:	; <u>ou</u>
Glicemia de 2 horas pós-sobrecarga ≥ 200 mg/dL. Valor medido:	·
- Para pacientes diagnosticados com <u>Diabete Latente Autoimune do Ad</u>	ulto (LADA) (enviar os resultados dos exames comprobatórios):
○ <u>Peptídio C</u> : resultado:; <u>E</u>	
Pelo menos um dos marcadores de autoimunidade:	
( ) Anticorpos anti-ilhotas pancreáticas ou anti-ilhotas de La	ngerhans (Anti-ICA);
( ) Anticorpos anti-insulina (Anti IAA);	
( ) Anticorpos anti-descarboxilase do ácido glutâmico (Anti-C	GAD).
Resultado:	
Critérios de inclusão para Insulinas Análogos (deverá apresentar os	
<u>Critério 1</u> : apresentação, <u>nos últimos seis meses</u> , de <u>pelo menos</u> causais para as hipoglicemias (redução de alimentação sem redução da insulina, revisão dos locais de aplicação de insulina, uso de doses exces	a dose de insulina, exercício físico sem redução da dose de
<ul> <li>Hipoglicemia grave (definida pela necessidade de atendim resolução) comprovada mediante relatório de atendimento eme quando disponíveis; <u>OU</u></li> </ul>	
( ) Hipoglicemias não graves repetidas (definida como dois ep capilar < 54mg/dL com ou sem sintomas ou < 70mg/dL acompa	

sensação de desmaio); OU



## <u>RELATÓRIO MÉDICO – DIABETES MELITO I</u> INSULINAS ANÁLOGAS DE AÇÃO RÁPIDA E/OU AÇÃO PROLONGADA

(Portaria Conjunta SAES/SCTIE/MS nº 17 - 12/11/2019 - Publicada em 13/11/2019 e Nota Informativa nº 3/2025-CGCEAF/DAF/SECTICS/MS)

( ) Mau controle persistente, comprovado pela análise laboratorial dos últimos doze meses de acordo com os critérios da HbA1c.		
<u>ério 2:</u> realização de <u>automonitorização</u> da glicemia capilar (AMG) no <u>mínimo três vezes ao dia</u> ; <u>E</u>		
<u>Critério 3:</u> <u>Acompanhamento regular</u> (mínimo duas vezes ao ano) com médico e equipe multidisciplinar e sempre que possível com endocrinologista		
érios de inclusão obrigatório para o medicamento (assinalar o caso aplicável ao paciente)		
lina Análoga de Ação Prolongada – IAAP:		
prévio da insulina NPH associada à insulina análoga de ação rápida por pelo menos três meses.		
linas Análogos de Ação Rápida – IAAR:		
prévio de <u>insulina NPH e insulina Regular</u> por <u>pelo menos três meses</u> .		
ão <b>Basal / Dose Total Diária</b> de insulina está entre 25% e 60% para insulina basal? ( ) Sim ( ) Não, <b>justifique:</b>		
aciente apresente diagnóstico de <b>DIABETES LATENTE AUTOIMUNE DO ADULTO (LADA), justificar tratamento se em</b>		
IUIDADE/RENOVAÇÃO DO TRATAMENTO COM ANÁLOGO DE INSULINA (Pacientes que já utilizam os análogos de insulina)  nos 6 meses, o paciente:  Atingiu as metas de controle glicêmico. Necessário anexar resultado de <u>HbA1c do período</u> avaliado ou a situação da variabilidade glicêmica por softwares ou outros métodos, quando disponíveis;		
Redução mínima de 0,5% no valor da HbA1c. Necessário anexar os 2 últimos resultados de <u>HbA1c com mais de 3 meses</u> ;		

Data\*: \_\_\_\_\_\_\_. Médico Assistente:\_

\_\_\_\_\_(Assinatura e carimbo)