

GOVERNO DE SANTA CATARINA
Secretaria de Estado da Saúde
Superintendência de Vigilância em Saúde
Diretoria de Vigilância Epidemiológica de Santa Catarina
Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais
Peçonhentos e Doenças Transmitidas por Vetores

MANUAL DE VIGILÂNCIA DA LEISHMANIOSE TEGUMENTAR AMERICANA (LTA)

Guia de Orientação

8ª EDIÇÃO
SANTA CATARINA - 2026



GOVERNO DE
**SANTA
CATARINA**
SECRETARIA DA SAÚDE

GOVERNO DE SANTA CATARINA
Secretaria de Estado da Saúde
Superintendência de Vigilância em Saúde
Diretoria de Vigilância Epidemiológica de Santa Catarina
Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais
Peçonhentos e Doenças Transmitidas por Vetores

MANUAL DE VIGILÂNCIA DA LEISHMANIOSE TEGUMENTAR AMERICANA (LTA)

Guia de Orientação

8ª EDIÇÃO
SANTA CATARINA - 2026

EXPEDIENTE

O Manual de Vigilância da Leishmaniose Tegumentar Americana é uma publicação técnica da Diretoria de Vigilância Epidemiológica, da Secretaria de Estado da Saúde de Santa Catarina.

É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE DE SANTA CATARINA

Diretoria de Vigilância Epidemiológica de Santa Catarina

Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais Peçonhentos e Doenças Transmitidas por Vetores - GEZOO

Rua Esteves Júnior, 390 - 1º andar - Centro

CEP: 88015130 - Florianópolis /SC

Site: www.dive.sc.gov.br

GOVERNADOR DO ESTADO DE SANTA CATARINA

Jorginho dos Santos Mello

SECRETÁRIO DE ESTADO DA SAÚDE

Diogo Demarchi Silva

SUPERINTENDENTE DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE

Fábio Gaudenzi de Faria

DIRETOR DE VIGILÂNCIA EPIDEMIOLÓGICA

João Augusto Brancher Fuck

MATERIAL ELABORADO PELO GRUPO TÉCNICO INTERSETORIAL

Diretoria de Vigilância Epidemiológica - DIVE/SES/SC

Superintendência de Vigilância em Saúde - SUV

Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais Peçonhentos e Doenças Transmitidas por Vetores - GEZOO

Equipe da Divisão de Vetores, Reservatórios, Hospedeiros e Outros - DVRH

ELABORAÇÃO

Ivânia da Costa Folster - DIVE/SES/SC

João Augusto Brancher Fuck - DIVE/SES/SC

Marise da Silva Mattos - DIVE/SES/SC

Renata Ríspoli Gatti - DIVE/SES/SC

Vanessa Neves Carvalho Santos - DIVE/SES/SC

COLABORAÇÃO

Fernanda Lautert Paiva da Silva - LACEN/SES/SC

Laura Pereira Ourique - DIVE/SES/SC

REVISÃO E DIAGRAMAÇÃO

Patrícia Pozzo - DIVE/SES/SC

Alex Martins - DIVE/SES/SC

SUMÁRIO

Lista de abreviaturas	6
1. Apresentação	7
2. Informações básicas sobre a Leishmaniose Tegumentar Americana	8
2.1) Definição.....	8
2.2) Modo de transmissão.....	8
2.3) Período de incubação.....	8
2.4) Perfil epidemiológico.....	9
2.5) Manifestações clínicas.....	9
2.6) Diagnóstico.....	10
2.7) Tratamento.....	10
3. Situação epidemiológica da LTA em Santa Catarina	12
4. Medidas gerais de vigilância e controle da LTA	14
5. Situação Epidemiológica da LTA em Santa Catarina	15
5.1) Critérios Epidemiológicos.....	15
5.2) Critérios Clínicos.....	16
6. Conduta frente a um Caso Suspeito	21
7. Critérios para encaminhamento de pacientes às unidades de referência (LTA)	22
8. Caso Descartado	25
9. Diagnóstico Diferencial	25
10. Diagnóstico Laboratorial	26
10.1) Exame Direto.....	27
10.2) Exame Histopatológico e PCR.....	28
10.3) Isolamento em Cultivo <i>In Vitro</i> (meios de cultivo).....	28
10.4) Realização do Teste de Montenegro.....	28
11. Conduta frente a um Caso Confirmado	30
11.1) Critério de Confirmação de Caso.....	30
12. Coinfecção Leishmania/HIV/Aids	31

13. Solicitação do medicamento prescrito	32
13.1) Glucantime	32
13.2) Pentoxifilina	33
13.3) Desoxicolato de Anfotericina B	33
13.4) Anfotericina B Lipossomal	34
13.5) Miltefosina	34
14. Exames Prévios ao Tratamento	39
14.1) Laboratorial	39
14.2) ECG	39
14.3) Avaliação com otorrinolaringologista	39
15. Quando realizar o tratamento ambulatorial	40
16. Quando realizar o tratamento hospitalar	41
17. Acompanhamento do paciente após tratamento	42
18. Classificação do caso e determinação do local provável de infecção (LPI)	42
19. Conclusão e encerramento do caso	43
19.1) Óbito	43
19.2) Abandono	43
19.3) Cura Clínica	44
19.4) Recidiva	45
19.5) Falha Terapêutica	45
20. Vigilância Entomológica/Ambiental	46
20.1) Ações de Vigilância	46
21. Vigilância dos vertebrados	48
21.1) Reservatórios Silvestres	48
21.2) Animais Domésticos	48
22. Medidas de controle e prevenção	49
22.1) Medidas preventivas de âmbito individual	49
22.2) Medidas preventivas de âmbito coletivo	49
23. Ações educativas	50
24. Referências bibliográficas	51
Anexos	52

LISTA DE ABREVIATURAS

DIVE

Diretoria de Vigilância Epidemiológica

DVRH

Divisão de Vetores, Reservatórios, Hospedeiros e Outros

FIOCRUZ

Fundação Instituto Oswaldo Cruz

GERSA

Gerência de Saúde

GEZOO

Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais Peçonhentos e Doenças transmitidas por vetores

IDRM

Intradermorreação de Montenegro

LACEN

Laboratório Central de Saúde Pública

LPI

Local provável de infecção

LTA

Leishmaniose Tegumentar Americana

PCR

Reação em Cadeia da Polimerase

SINAN

Sistema Nacional de Agravos de Notificação

SMS

Secretaria Municipal de Saúde

VE

Vigilância Epidemiológica

VE/SMS

Vigilância Epidemiológica da Secretaria Municipal de Saúde

UNIVALI

Universidade do Vale do Itajaí

UBS

Unidade Básica de Saúde

1. APRESENTAÇÃO

Este guia destina-se àqueles que trabalham com Vigilância em Saúde e/ou exercem suas atividades na Unidade Básica de Saúde, Unidade de Saúde de Referência e Gerência de Saúde. Foi idealizado para ser um instrumento auxiliar na vigilância epidemiológica e no controle da Leishmaniose Tegumentar Americana (LTA), com orientações sobre os procedimentos administrativos a serem adotados para melhor desenvolvimento das atividades do Programa de Controle da LTA no estado de Santa Catarina.

Para as orientações técnicas mais específicas, deverá ser consultado o Manual de Vigilância da Leishmaniose Tegumentar Americana – Ministério da Saúde, disponível em:

http://www.dive.sc.gov.br/conteudos/publicacoes/GUIA_MS_vigilancia_leishmaniose_tegumentar2017.pdf

PARA ESCLARECIMENTOS, DÚVIDAS E/OU SUGESTÕES, ENTRAR EM CONTATO COM:

Divisão de Vetores, Reservatórios, Hospedeiros e Outros (DVRH)

Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais Peçonhentos e Doenças transmitidas por vetores (GEZOO)

Diretoria de Vigilância Epidemiológica (DIVE)

Telefones: (48) 3664-7479/ 7480/ 7481/ 7482

2. INFORMAÇÕES BÁSICAS SOBRE A LEISHMANIOSE TEGUMENTAR AMERICANA

2.1) Definição

Doença infecciosa, não contagiosa, causada por protozoários do gênero *Leishmania* que acomete pele e mucosas. Primariamente é uma infecção zoonótica que afeta animais silvestres e domésticos e, secundariamente, os seres humanos.

No Brasil, há sete espécies de leishmanias envolvidas na ocorrência de casos de Leishmaniose Tegumentar. As mais importantes são: *Leishmania (Leishmania) amazonensis*, *L. (Viannia) guyanensis* e *L. (Viannia) braziliensis*.

A *Leishmania (Leishmania) amazonensis* está distribuída pelas florestas primárias e secundárias da Amazônia legal (Amazonas, Pará, Rondônia, Tocantins e Maranhão). Sua presença amplia-se para o Nordeste (Bahia), Sudeste (Minas Gerais e São Paulo), Centro-oeste (Goiás) e Sul (Paraná).

A *L. (Viannia) guyanensis* aparentemente limitada à Região Norte (Acre, Amapá, Roraima, Amazonas e Pará) e estendendo-se pelas Guianas.

E a *L. (Viannia) braziliensis* é espécie a mais importante, pois está amplamente distribuída não só no Brasil, mas em toda a América Latina. Desde a América Central até o norte da Argentina.

2.2) Modo de transmissão

Através da picada de fêmeas de insetos denominados flebotomíneos (popularmente chamados de mosquito-palha), infectadas com o protozoário. Não existe transmissão inter-humana.

2.3) Período de incubação

Nos seres humanos é em média de dois meses, podendo apresentar períodos mais curtos (duas semanas) e mais longos (até dois anos).

2.4) Perfil epidemiológico

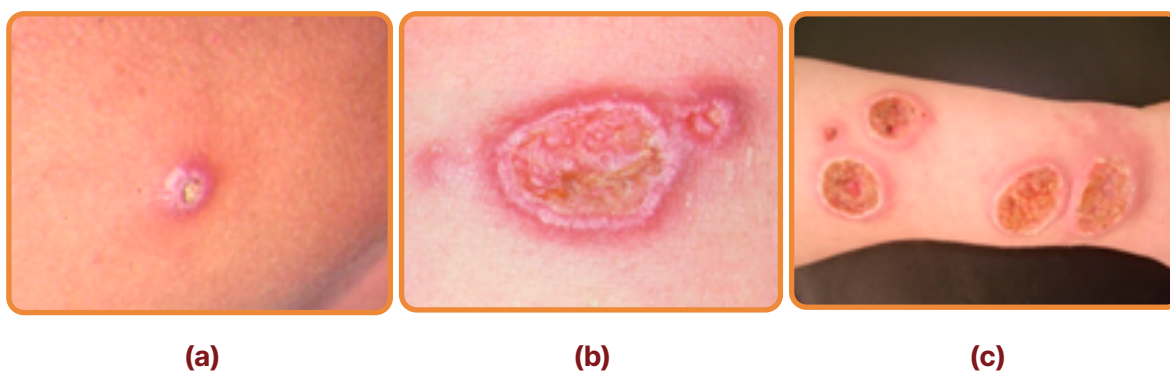
Observa-se a existência de três perfis epidemiológicos:

- **Silvestre** – em que a transmissão ocorre em áreas de vegetação primária, como florestas e matas nativas.
- **Ocupacional ou lazer** – em que a transmissão está associada à exploração e fragmentação desordenada das florestas, atividade madeireira, construção de estradas, desenvolvimento de atividades agropecuárias, turismo de aventura e ecoturismo.
- **Rural e periurbano** – em que a transmissão ocorre em áreas de encostas e aglomerados urbanos de colonização antiga com presença de fragmentos de matas residuais ou secundárias, ou periurbana, em que houve adaptação do vetor ao peridomicílio.

2.5) Manifestações clínicas

A doença humana pode se manifestar na forma cutânea ou mucosa. A forma cutânea apresenta-se classicamente por lesão papulosa que surge no local da picada do flebótomo (áreas descobertas do corpo), que evolui para úlcera de fundo granuloso e bordas elevadas (em moldura), podendo ser única ou múltipla, geralmente indolor (**Fig. 1**).

FIGURA 1. Forma cutânea (a) – lesão inicial, papulosa, eritematosa, com vértice ulcerado; (b) Três lesões justapostas. A lesão principal é ulcerosa arredondada, bordas elevadas eritematosas, destacando-se da pele sadia como uma moldura, fundo granuloso recoberto parcialmente por fina crosta melissérica, acompanhada de duas lesões eritematosas menores: uma paulosa e outra ulcerada com as mesmas características da lesão maior; (c) lesões múltiplas, úlcero-vegetantes, arredondadas, bordas elevadas eritematosas, com fundo seco apresentando aspecto vegetante, recoberto por crostas.

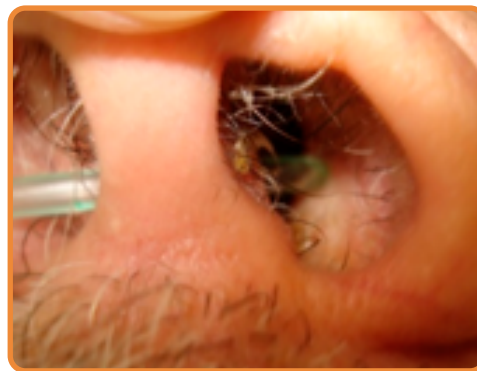


A forma mucosa surge algum tempo depois da lesão cutânea, mas também pode surgir concomitantemente à lesão cutânea. Caracteriza-se por infiltração, ulceração e destruição dos tecidos da cavidade nasal, palato, faringe ou laringe (**Fig.2a e 2b**).

FIGURA 2. (a) Forma mucosa tardia., com extenso comprometimento da mucosa do septo e cavidade nasal, exteriorizando-se por aumento de volume da pirâmide nasal, tombamento da ponta do nariz e sinais de infecção bacteriana secundária; (b) Forma mucosa tardia recidivada, com perfuração do septo nasal demonstrada pela presença da sonda que atravessa as narinas.



(a)



(b)

2.6) Diagnóstico

A doença pode ser diagnosticada por:

- **Critério laboratorial:** Através do achado de formas amastigotas em material obtido de lesão cutânea ou mucosa identificadas ao exame histopatológico ou pela técnica de PCR ou por imuno-histoquímica. A reação de hipersensibilidade retardada a antígenos de *Leishmania* – teste de Montenegro (atualmente não disponível) é um teste imunológico que indica infecção por *Leishmania spp.*
- **Critério clínico-epidemiológico:** Através do aspecto clínico da lesão, associado a dados epidemiológicos (ocorrência de casos de LTA na região, procedência de áreas endêmicas, inserção em áreas de mata), e descartados outros possíveis diagnósticos diferenciais. Além disso, a impossibilidade de realização de exames laboratoriais para o diagnóstico de LTA.

2.7) Tratamento

O tratamento da LTA é realizado utilizando uma das seguintes opções terapêuticas (medicamentos): Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), Miltefosina, Pentamidina, Desoxicolato de Anfotericina B e Anfotericina B Lipossomal.

- O **Glucantime®** (Antimoniato de Meglumina - sal de antimônio pentavalente), pode ser utilizado para tratar todas as formas clínicas. Não é absorvido por via oral, devendo ser administrado por via intravenosa/endovenosa, intramuscular ou intralesional.

O tratamento sistêmico com Glucantime®, administrando de 10 mg a 20 mg Sb+5 /kg/dia, preferencialmente por via endovenosa (EV) lenta, infundindo no máximo 3 ampolas por dia, tem duração média de 20 dias (para a forma cutânea), ou 30 dias (para a forma mucosa). Sendo recomendada a associação com Pentoxifilina nos casos de lesão mucosa, recidiva e/ou falha terapêutica de tratamento anterior.

O tratamento intralesional com o Glucantime® é realizado utilizando de uma a três aplicações, por via subcutânea (SC) de, aproximadamente, 5 mL por sessão, com intervalo de 15 dias entre as aplicações.

Os pacientes que tiverem contraindicação para o uso do Glucantime® (droga de primeira escolha) poderão ser tratados com Desoxicolato de Anfotericina B, Anfotericina B Lipossomal, Pentamidina ou Miltefosina.

- A **Miltefosina** é a única opção terapêutica com administração por via oral. É utilizada nos casos de lesão cutânea, mas seu uso não é recomendado nos casos da forma mucosa. É uma medicação com duas apresentações: 10 mg (uso pediátrico) e 50 mg.
- **Desoxicolato de Anfotericina B e Anfotericina B Lipossomal** são utilizados como opções terapêuticas para pacientes com contraindicação do uso do Glucantime® ou quando houver falha terapêutica com outros medicamentos do rol de tratamento. É de uso exclusivo em ambiente hospitalar. Mas podendo ser aplicados em esquema de hospital-dia se houver esta opção onde o paciente for realizar o tratamento.
- **Pentamidina** (isotionato de pentamidina) é utilizada especialmente nos casos causados por *Leishmania guyanensis* principalmente em áreas endêmicas do Amazonas, ou em casos em que houver falha terapêutica com antimoniais (Glucantime®), podendo ser utilizada tanto para casos da forma cutânea como mucosa. É administrada por via intramuscular ou intravenosa, com dosagens comuns de 4 mg/kg a 7 mg/kg em dias alternados.

A Pentamidina é a única medicação do rol de tratamento da LTA que não está em estoque no estado, devendo ser solicitada ao Ministério da Saúde pela área técnica da DIVE/GEZOO/DVRH quando for feita esta opção terapêutica.

Todos os medicamentos utilizados para o tratamento de LTA são distribuídos e regulados pelo Ministério da Saúde, que recomenda os esquemas terapêuticos a partir de consensos obtidos junto às câmaras técnicas os quais devem ser seguidos criteriosamente para a realização de um tratamento seguro. Essas orientações relativas aos esquemas terapêuticos estão presentes no **Manual de Vigilância da Leishmaniose Tegumentar Americana**, que pode ser acessado em:

http://bvsmms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/manual_vigilancia_leishmaniose_tegumentar.pdf ou http://dive.sc.gov.br/conteudos/publicacoes/GUIA_MS_vigilancia_leishmaniose_tegumentar2017.pdf.

3. SITUAÇÃO EPIDEMIOLÓGICA DA LTA EM SANTA CATARINA

Nos últimos 25 anos, a LTA expandiu-se por todas as regiões do Brasil, estando amplamente distribuída. Em 2003, todos os estados já registravam casos autóctones. No período de 2021 a 2024, foram registrados no SINAN 56.448 casos de LTA no país, dos quais 50.621 eram casos novos, o que representa uma média anual de 12.655 casos, e coeficiente de detecção médio de 6,09 casos por 100.000 habitantes.

A distribuição da LTA no Brasil é heterogênea, com maior incidência nas Regiões Norte e Nordeste, onde fatores ambientais e sociais favorecem a proliferação do vetor e do parasito. De acordo com os dados do SINAN, do total de casos novos confirmados entre 2021 e 2024, 44,1% estavam concentrados na Região Norte e 21,9% na Nordeste.

A LTA acomete ambos os sexos e todas as faixas etárias, com predominância em adultos jovens (20 a 49 anos), do sexo masculino. A forma cutânea foi registrada em 94,2%, e a forma mucosa em 5,8% dos casos novos. Os estados com as maiores proporções de forma mucosa no período foram Rio de Janeiro (18,5%), Sergipe (18,2%), Distrito Federal (17,6%) e Santa Catarina (17,1%) (MS, 2025).

Entre os anos de 2020 e 2024, a Região Sul registrou 906 casos novos de LTA, com uma taxa de detecção de 30,78%, e uma proporção da forma mucosa de 20,11%. O estado do Paraná concentra o maior número de casos registrados (564), representando 62,3% do total da região.

O perfil demográfico dos acometidos é bastante similar ao do panorama nacional: 75,5% são do sexo masculino e 24,5% do sexo feminino; 65,9% de pessoas nas faixas etárias entre 20 e 59 anos (597 casos); com maior incidência na população autodeclarada branca (com índices superiores a 70% dos casos em quase todos os anos do período analisado, com exceção ao ano de 2023, quando esse índice foi de 69,05%).

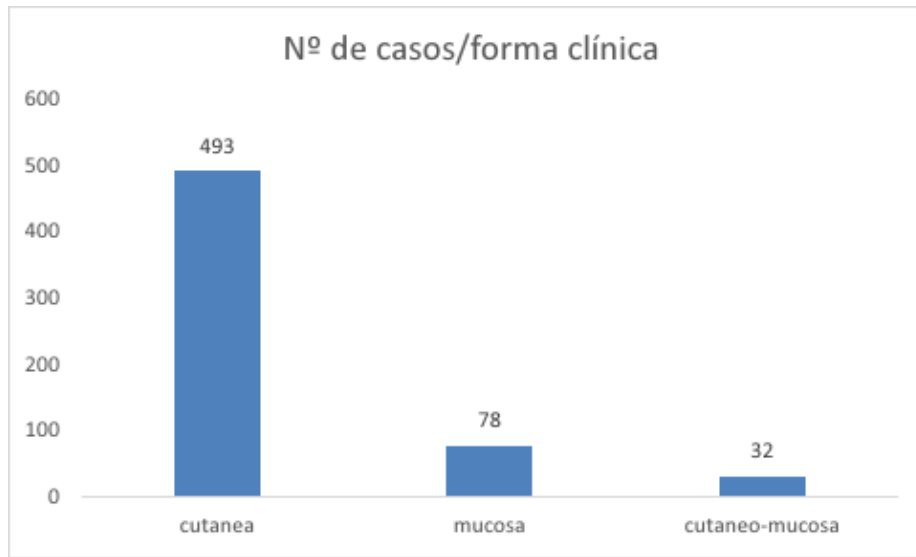
Em relação ao número de casos e taxa de detecção (por 100.000 habitantes), entre 2020 e 2024, houve um destaque para os anos de 2020 (apesar da pandemia de covid 19), com registro de 236 casos (12,24%), e de 2023, com 212 casos (12,5%).

Na Região Sul houve uma proporção de 79,85% dos casos na forma cutânea, e 20,15% na forma mucosa, no período analisado. Uma média de 2,11% de pacientes coinfectados com HIV, com destaque para 2024 que teve uma proporção de 3,09% dos casos. E média de 10,06% de casos de recidiva, com uma porcentagem maior no ano de 2021 (12,07%).

Em Santa Catarina, casos autóctones da doença foram registrados pela primeira vez de forma isolada no ano de 1987, nos municípios de Quilombo e Coronel Freitas, localizados na região Oeste (SÃO THIAGO & GUIDA, 1990). Entre os anos de 2005 a 2025 ocorreram surtos epidêmicos da doença nos municípios de Balneário Camboriú, Blumenau, Camboriú, Corupá, Itapema, Jaraguá do Sul e Schroeder. Com o último registro de surto no município de Rio do Sul entre os últimos meses de 2020 e início de 2021.

Entre 2007 e 2025, foram registrados no Sistema de Informação de Agravos de Notificação (SINAN) 659 casos de LTA em Santa Catarina, sendo 294 autóctones do estado (44,6%). Em relação à forma clínica, foram notificados 493 casos da forma cutânea (74,8%), 78 da forma mucosa (11,8%), e 32 casos com a concomitância das formas cutânea e mucosa (cutâneo-mucosa) (4,9%), como representado na **Figura 3**. As regiões de saúde de Santa Catarina que apresentaram as maiores incidências de casos autóctones de LTA ao longo da série histórica fora: Médio Vale do Itajaí (com destaque para o município de Blumenau), Nordeste, Foz do Rio Itajaí e Grande Florianópolis, como ilustra a **Figura 4**.

FIGURA 3. Distribuição dos casos de LTA por forma clínica.



Fonte: SINAN, 2026.

FIGURA 4. Mapa da distribuição dos casos autóctones de LTA em Santa Catarina.



Fonte: SINAN/TabWin, 2026.

4. MEDIDAS GERAIS DE VIGILÂNCIA E CONTROLE DA LTA

A Leishmaniose Tegumentar Americana é uma doença de notificação obrigatória, conforme a **Portaria GM/MS nº 11.211, de 13 de maio de 2026**, em todo o território nacional.

A DETECÇÃO DE CASOS PODERÁ OCORRER ATRAVÉS DE:

- busca ativa em áreas de foco;
- demanda espontânea;
- encaminhamento de outros serviços.



Foco de Leishmaniose Tegumentar Americana é toda localidade com transmissão ativa de leishmaniose, que reúne os fatores necessários para a interação da população local com os elementos da cadeia de transmissão, isto é, flebotomíneos (infectados por *Leishmania sp.*), reservatórios silvestres e um ou mais casos autóctones.

5. DEFINIÇÃO DE CASO

5.1) Critérios Epidemiológicos

Diante da presença de uma lesão suspeita, deve-se investigar os critérios epidemiológicos inerentes ao caso, primeiramente preenchendo a identificação do paciente (dados gerais, identificação individual e dados de residência), e posteriormente fazendo os seguintes questionamentos, a fim de coletar dados clínicos e epidemiológicos:

- O paciente mora e/ou trabalha em região de área de mata? Ou realiza atividades de lazer ao ar livre em áreas com vasta vegetação?
- Houve algum deslocamento (dentro e fora do estado) nos últimos dois anos (para avaliar se é uma área com incidência de casos de LTA)?
- O paciente tem contato com animais domésticos e/ou silvestres? Quais?
- Como surgiu a lesão? Foi após a picada de algum animal? Apresenta dor e/ou coceira no local?
- Qual o tempo de evolução da lesão?
- Verificar se há conhecimento de outras pessoas com manifestações clínicas semelhantes no local de residência, de trabalho, de lazer e outros.
- É o primeiro episódio de LTA? Se não, relatar local e data do tratamento anterior.
- O paciente apresenta histórico de doenças pregressas, como: diabetes, hipertensão, cardiopatia, hepatite, doenças reumáticas, doença renal, tuberculose, AIDS, etc.?

Além desses questionamentos, nos casos de suspeita da forma mucosa, principalmente nos casos de lesões mucosas tardias, o paciente deve ser também questionado em relação à:

O paciente apresenta cicatrizes de lesões cutâneas? Se sim, recorda-se de ter feito tratamento anteriormente para leishmaniose?

- Caso não apresente cicatrizes ou apresente, mas não se recorde de ter feito tratamento, já apresentou alguma lesão de pele que tenha demorado muito para cicatrizar?
- Onde residia na ocasião em que teve a lesão cutânea? Quanto tempo faz desde que teve a ferida na pele?
- O paciente tem histórico de vínculo epidemiológico com áreas endêmicas?

Esses questionamentos devem ser levantados, ainda que possam ter ocorrido muitos anos antes do quadro atual de lesão mucosa.

Após a consolidação destes dados, é essencial a caracterização do local provável de infecção (LPI) que só é possível a partir da história clínica e informações epidemiológicas. Para a determinação do LPI é necessário verificar se o local de residência e os deslocamentos realizados reúnem condições de transmissão da leishmaniose, como:

- Há ou havia presença de alguma espécie de mosquito nas proximidades?
- Possui ou possuía animais de produção (galinheiros, chiqueiros, etc.)? Qual é a distância entre as instalações onde esses animais são criados em relação à residência?
- Há ou havia presença de bananeiras?
- Há ou havia rios, cachoeiras, cursos d'água ou banhados próximo à residência?
- Qual é (era) a destinação do lixo orgânico?
- Se existe (ia) quintal na residência, e se este recebe (ia) recebe limpeza periódica?



A identificação do **LOCAL PROVÁVEL DE INFECÇÃO** é imprescindível para nortear as ações de vigilância devendo ser o mais completa e correta.

ESSAS INFORMAÇÕES SÃO FUNDAMENTAIS PARA, EM ASSOCIAÇÃO COM OS CRITÉRIOS CLÍNICOS, DIRECIONAR O DIAGNÓSTICO COM MAIOR PRECISÃO.

5.2) CRITÉRIOS CLÍNICOS

A apresentação clínica mais comum da forma cutânea (LC) da LTA é a presença de lesão ulcerada de evolução arrastada, indolor, arredondada, de fundo avermelhado, granuloso, com ou sem exsudato, bordas eritematosas bem delimitadas (em moldura), infiltradas e elevadas, geralmente localizada em áreas descobertas do corpo (**Fig. 5**).

FIGURA 4. Forma cutânea localizada - Lesão ulcerada única, arredondada, de formato regular, localizada no dorso da mão, apresentando bordas elevadas, eritematosas e fundo granuloso limpo.



A infecção bacteriana associada pode causar dor local e produzir exsudato seropurulento, que, ao se dessecar em crostas, recobre total ou parcialmente o fundo da úlcera. A leishmaniose cutânea apresenta-se nas seguintes formas clínicas:

a) Localizada: A lesão é geralmente do tipo úlcera, com tendência à cura espontânea podendo ser única ou múltipla (até 20 lesões). A forma localizada pode acompanhar-se de linfadenopatia regional e/ou de linfangite nodular. Muitas vezes o trajeto linfático só é percebido à palpação (**Fig. 6a e 6b**);

FIGURA 6. Forma cutânea localizada – (a) lesão ulcerosa única arredondada, bordas elevadas eritematosas, levemente descamativas, fundo granuloso seco, base infiltrada bem delimitada, no dorso da mão. (b) lesão ulcerosa única, bordas eritematosas e endureadas com halo descamativo, acompanhada de trajeto linfático nodular palpável até o gânglio satélite regional, localizada no queixo (Blumenau, 2007).



(a)



(b)

b) Disseminada: Forma clínica relativamente rara, pode ser observada em até 2% dos casos. É caracterizada pelo aparecimento de múltiplas lesões papulosas e de aparência acneiforme que acometem vários segmentos corporais, envolvendo com frequência a face e o tronco. O encontro do parasito na forma disseminada é infrequente (**Fig. 7**);

FIGURA 7. Forma cutânea disseminada – presença de múltiplas lesões papulosas, algumas com vértice ulcerado e dezenas de lesões úlcero crostosas arredondadas, com pouca variação de tamanho, disseminadas por todo tegumento.



c) Difusa: Forma clínica rara, porém grave, que ocorre em pacientes com deficiência específica na resposta imune celular a antígenos de *Leishmania* nas infecções por *Leishmania (L.) amazonensis*. Inicia-se com lesão única e evolui de forma lenta formando placas e múltiplas nodulações não ulceradas podendo recobrir grandes extensões cutâneas (**Fig. 8**). Nunca foi descrita em casos autóctones de SC.

FIGURA 8. Forma cutânea difusa - lesões extensas nos membros inferiores, eritematosas, predominantemente tuberosas, confluentes, formando placas infiltradas, com algumas crostas entremeadas, associada a lesão ovalada recoberta por crostas no joelho. (Foto de J. Costa – CPqGM /FIOCRUZ/Bahia).



A apresentação mais comum da forma mucosa na LTA é a presença de úlcera na mucosa nasal, com ou sem perfuração ou destruição do septo nasal. Outros locais que podem ser acometidos são: o palato, a nasofaringe, a laringe, os lábios e a conjuntiva. A forma mucosa tem como queixas obstrução nasal, eliminação de crostas, epistaxe, disfagia, odinofagia, rouquidão, dispneia e tosse. Raramente há queixa de prurido nasal e dor, entretanto, na ocorrência de infecção secundária e sinusite, pode haver dor local e cefaleia.

Estima-se que 3 a 5% dos casos de leishmaniose na forma cutânea desenvolvam lesão mucosa, por isso sugere-se, sempre examinar as mucosas dos pacientes com leishmaniose cutânea, porque as lesões mucosas iniciais geralmente são assintomáticas. A leishmaniose mucosa apresenta-se nas seguintes formas clínicas:

a) Forma mucosa tardia: Forma clínica muito comum, pode surgir até vários anos após a cicatrização da forma cutânea. Classicamente está associada às lesões cutâneas não tratadas, às curas espontâneas ou aos tratamentos insuficientes. É comum a presença de cicatriz da antiga lesão cutânea de LTA a qual deve ser sempre procurada nas partes descobertas do corpo, na maioria das vezes apresentando-se como cicatriz atrófica arredondada, podendo ser radiada (**Fig. 9a e 9b**);

FIGURA 9. Forma mucosa tardia com lesão úlcero-vegetante no septo nasal (8a) e cicatriz da lesão primária (8b).



(a)



(b)

b) Forma mucosa sem identificação de lesão cutânea prévia: Quando a Leishmaniose mucosa apresenta-se clinicamente isolada, não sendo possível detectar nenhuma outra evidência de lesão cutânea prévia. Tais formas estariam provavelmente associadas às infecções subclínicas ou lesões pequenas, não ulceradas, de evolução rápida e que teriam passado despercebidas sem deixar cicatrizes perceptíveis na pele. O aspecto desta apresentação clínica não difere daquele observado quando se identifica a cicatriz da lesão primária. É preciso levar em consideração a existência de vínculo epidemiológico provável para que a hipótese seja levantada.

c) Forma mucosa concomitante: Quando a lesão mucosa é percebida enquanto o paciente apresenta lesão cutânea ativa (não contígua aos orifícios naturais). Ao contrário da forma mucosa tardia que predomina em idosos, acomete indivíduos de todas as idades. É comum ocorrer quando o paciente apresenta lesões múltiplas, refletindo a possibilidade de disseminação hematogênica do parasita para pele e mucosa. As lesões observadas na mucosa não tem o mesmo potencial destrutivo que as lesões mucosas tardias. (**Fig. 10a e 10b**);

FIGURA 10. Forma mucosa concomitante – (a) paciente jovem, apresentando múltiplas lesões cutâneas no dorso do tórax; (b) lesão infiltrativa e de aspecto granuloso no palato mole, úvula e pilares.



(a)



(b)

d) Forma mucosa contígua: Ocorre por extensão do processo inflamatório da lesão cutânea, localizada próxima a orifícios naturais, para a mucosa subjacente. Nunca deixar de examinar a mucosa que reveste a cavidade próxima à lesão. Em raras ocasiões a lesão cutânea poderá estar-cicatrizada na ocasião do diagnóstico (**Fig. 11**);

FIGURA 11. Lesão de mucosa nasal que surgiu como extensão de lesão cutânea localizada na região adjacente ao septo cutâneo das narinas. Na imagem observamos sequela cicatricial, com destruição do septo cutâneo e septo cartilaginoso do nariz.



e) Forma mucosa primária: Ocorre eventualmente pela picada do vetor na mucosa ou semi-mucosa labial ou genital (**Fig. 12**).

Figura 12. Forma mucosa primária – Lesão ulcerada recoberta por crostas serohemáticas e melisséricas, bordas eritematosas, infiltradas e mal delimitadas no lábio inferior produzindo macroqueilia do lábio inferior e infiltração da mucosa labial.



6. CONDUTA FRENTE A UM CASO SUSPEITO

A notificação do caso suspeito é o primeiro procedimento de vigilância. O serviço de saúde da rede pública ou privada que fez a suspeita deverá obrigatoriamente notificar o caso e providenciar o preenchimento da Ficha de Notificação Individual do SINAN (**Anexo 7**) em sua totalidade, a encaminhando à Vigilância Epidemiológica da Secretaria Municipal de Saúde (VE/SMS).



Recomenda-se a digitação das fichas no SINAN ainda na suspeição do caso para melhor acompanhamento do caso pela área técnica, e não havendo confirmação do caso, a ficha deverá ser excluída.

Uma vez notificado o caso, cabe à VE/SMS o procedimento de investigação epidemiológica utilizando o Relatório para acompanhamento de paciente com leishmaniose tegumentar em Santa Catarina (**Anexo 11**), buscando contextualizar o caso, trazendo o máximo de informações pertinentes a fim de corroborar com os resultados dos exames clínicos, para um diagnóstico completo.

- Os pacientes atendidos na rede pública (através do SUS) podem ter uma hipótese suspeita de LTA sugerida por médicos de diferentes especialidades, mas recomenda-se que para que seja feita a coleta correta das amostras, esta seja realizada por um dermatologista ou infectologista nos casos de forma cutânea, e por um otorrinolaringologista nos casos de lesão mucosa. Apenas na ausência de profissionais dessas especialidades capacitados para realizar essa coleta, recomenda-se o encaminhamento desses pacientes para a referência estadual.
- Os pacientes atendidos na rede particular, após a notificação compulsória já na suspeição, podem optar por realizarem os exames em laboratório particular, porém, recomenda-se que sejam coletadas amostras em duplicidade e essas duplicatas sejam enviadas ao LACEN (laboratório de diagnóstico de referência para o agravo). Porém, se o profissional que atendeu o paciente não for capacitado para a realização da coleta das amostras para exames, pode solicitar junto à VE/SMS o encaminhamento do paciente para a referência estadual ou unidade de saúde de referência no município ou região.

Os pacientes com suspeita de leishmaniose tegumentar, e que se encaixarem ao critérios infracitados, devem ser encaminhados para as referências estaduais (Hospital Nereu Ramos/Florianópolis; e Hospital Infantil Joana de Gusmão/Florianópolis) ou para as referências regionais (Ambulatório da Univali/Itajaí; e Policlínica Lindolf Bell/Blumenau).

7. CRITÉRIOS PARA ENCAMINHAMENTO DE PACIENTES ÀS UNIDADES DE REFERÊNCIA (LTA)

A avaliação inicial dos pacientes deverá ser direcionada à identificação dos casos com maior risco de apresentar complicações durante o tratamento, de modo que tais pacientes possam ser encaminhados aos serviços de referência oportunamente. São eles:

- Pacientes portadores de cardiopatias, hepatopatias, nefropatias, gestantes e mulheres que estejam amamentando;
- Portadores de lesões mucosas extensas (mais de um sítio mucoso acometido), coinfeção com HIV; pessoas com indicação de internação hospitalar;
- Pacientes que não estejam respondendo ao tratamento com Glucantime®, respeitando-se as doses indicadas e o tempo de avaliação preconizado;
- Pacientes que necessitem interromper o tratamento por apresentarem reações adversas ao medicamento específico;
- Casos que apresentem recidiva da doença (reaparecimento de doença ou sintoma, após período de cura relativamente longo).

Os pacientes co-infectados com HIV e os que necessitem internação hospitalar deverão ser encaminhados pela VE/SMS municipal para o Hospital Nereu Ramos/Florianópolis (Referência no Estado de Santa Catarina), após agendamento prévio via SISREG devendo os municípios indicarem “infecologia leishmaniose”. Os atendimentos neste hospital são realizados conforme o agendamento do SISREG, e disponibilizados da seguinte forma:

- 01 (uma) vaga caso novo;
- 02 (duas) vagas retorno;
- 01 (uma) vaga suplementar.

Os pacientes com idade inferior a 14 anos que se encaixarem nos critérios clínicos supracitados, devem ser encaminhados pela VE/SMS municipal ao Hospital Infantil Joana de Gusmão (HIGJ), em Florianópolis, para serem atendidos no ambulatório de infectologia, que funciona **todas as segundas e quartas-feiras** após contato prévio com o hospital.

Os encaminhamentos dos pacientes para as referências estaduais e para as referências regionais devem ser feitos somente via SISREG pelo município onde o paciente foi atendido. Sendo responsabilidade do município acompanhar este encaminhamento, avisando ao paciente em relação à data e horário da(s) consulta(s) agendada(s) pelo sistema de regulação e, na medida do possível, viabilizando o transporte do paciente até a referência estadual.

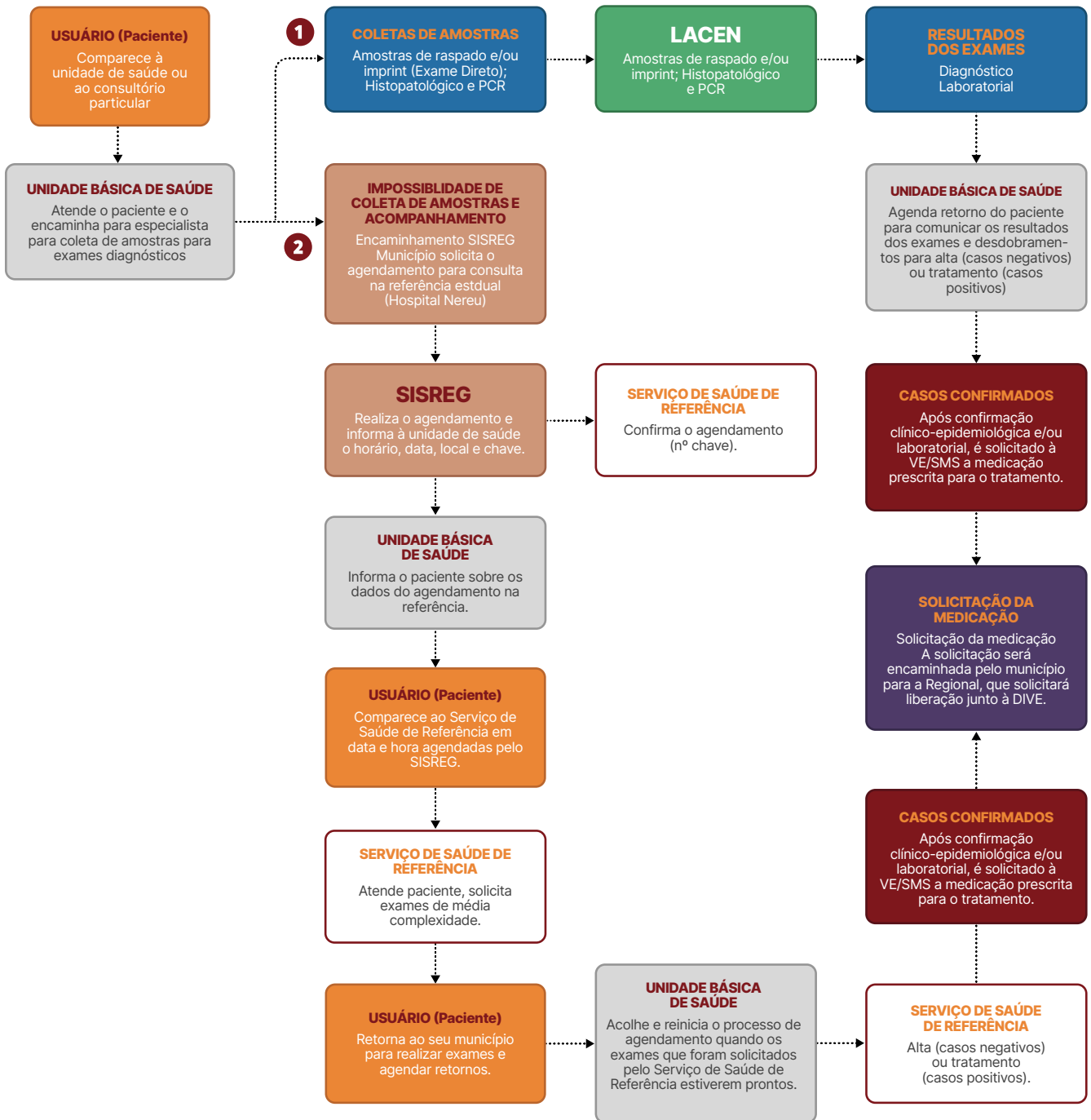
Os fluxos de atendimento de pacientes estão estabelecidos conforme a realidade de cada município estão descritos nos **anexos 2 a 5**.



OBSERVAÇÃO: O SISREG ambulatorial é um sistema que se destina a regular as consultas ambulatoriais especializadas, bem como os exames complementares. As vagas para esse nível de complexidade são finitas e, portanto, o encaminhamento para consultas e a solicitação dos exames complementares deve ser uma conduta reservada apenas àqueles pacientes que realmente se enquadrem na definição de caso de LTA, baseada nas melhores evidências disponíveis.

Em casos de dificuldades nos encaminhamentos via SISREG, o município deve solicitar apoio da Regional de Saúde (GERSA) e/ou entrar em contato com o setor responsável na Central de Regulação do Estado no telefone (48) 3664-9000 das 13 às 19 horas.

O FLUXO DE ATENDIMENTO E ENCAMINHAMENTO DO PACIENTE OCORRE DA SEGUINTE FORMA



8. CASO DESCARTADO

Caso que foi suspeito, mas apresentou diagnóstico laboratorial negativo, ou caso suspeito e que teve diagnóstico confirmado de outra doença.

Excluir a ficha do SINAN nos casos de resultados negativos ou assinalar a opção 6 (mudança de diagnóstico) no campo 56 quando houver confirmação de outra doença.

9. DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Todo caso suspeito ou descartado deverá também ser investigado para outras hipóteses diagnósticas, incluindo a coleta de amostras para diagnóstico diferencial. Isto porque muitas doenças podem ser confundidas com a LTA por apresentarem manifestações clínicas semelhantes, destacando-se, entre elas:

- **Forma Cutânea:** Sífilis, hanseníase, tuberculose, micobacterioses atípicas, paracoccidiodomicose, histoplasmose, esporotricose, cromoblastomicose, piодermite, rinoscleroma, granuloma facial de linha média, sarcoidose, lúpus eritematoso discoide, psoríase, infiltrado linfocítico de Jessner, úlceras decorrentes da anemia falciforme, picadas de insetos, granuloma por corpo estranho, ceratoacantoma, carcinoma basocelular e espinocelular, histiocitoma, linfoma cutâneo;
- **Forma Mucosa:** Paracoccidiodomicose, carcinoma epidermoide, carcinoma basocelular, linfomas, rinofima, rinosporidiose, entomofitomicose, hanseníase Virchoviana, sífilis terciária, perfuração septal traumática ou por uso de drogas, rinite alérgica, sinusite, sarcoidose, granulomatose de Wegner.

10. DIAGNÓSTICO LABORATORIAL

As amostras coletadas para o diagnóstico da LTA deverão ser encaminhadas para o laboratório de referência estadual (LACEN) devidamente identificadas com o nome do paciente e veículo conservante (quando se aplicar). E, no encaminhamento, estas devem ser enviadas com uma cópia da ficha de notificação contendo informações sobre a investigação epidemiológica (uma exigência do laboratório de referência nacional - FIOCRUZ).

O diagnóstico para confirmação da LTA é realizado **mediante o encontro do parasito** nos tecidos (através dos exames direto e histopatológico), e também **mediante a análise molecular** (PCR) que constata a presença de DNA do parasito nos tecidos, associados a um histórico epidemiológico com fortes evidências de possível infecção. Portanto, mesmo que o paciente apresente IDRMs positiva (indisponível na rede básica de saúde e laboratórios no momento), **recomenda-se a confirmação do diagnóstico por método parasitológico antes do início do tratamento**, especialmente naqueles casos associados a uma apresentação clínica incomum e/ou má resposta ao tratamento anterior. Nesses casos, também está indicado investigar coinfeção pelo HIV.

Para pacientes que apresentem um único laudo de exame histopatológico demonstrando alterações compatíveis ou sugestivas de leishmaniose é recomendada a análise molecular (PCR), que auxilia na confirmação laboratorial, reforçando a evidência diagnóstica para que se possa instituir o tratamento.

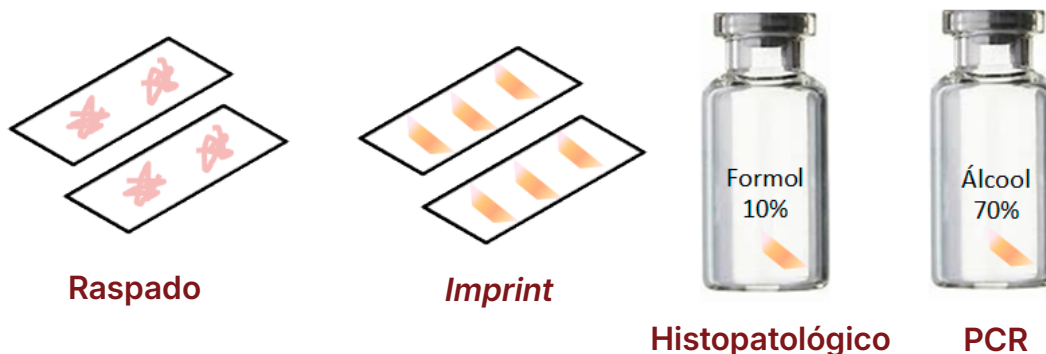


Não serão aceitos laudos de exames sorológicos (como por exemplo: IgM/IgG para *Leishmania donovani*), pois estes exames não confirmam o diagnóstico de doença, e podem ter resultados falso-positivos.

O exame histopatológico compatível caracteriza-se pela presença de infiltrado inflamatório crônico, com formação de granulomas. Quando for constatada a presença do parasita é necessário que seja mencionado no laudo a presença de formas amastigotas ou a descrição de formas arredondadas contendo núcleo e cinetoplasto. **Formas sugestivas de amastigotas não confirmam o diagnóstico.** Vale lembrar que *Histoplasma capsulatum* assemelha-se muito a *Leishmania* no formato, localização e tamanho, diferenciando-se pela ausência do cinetoplasto. Se o laudo estiver duvidoso a biópsia deve ser repetida e o material adequadamente encaminhado ao LACEN (**Fig. 13**).

FIGURA 13. Exemplo esquemático do material que deve ser colhido e enviado para o LACEN para o diagnóstico de LTA:

- 2 lâminas de raspado, • 2 lâminas de imprint, • 1 frasco com fragmento em formol, • 1 frasco com fragmento em álcool 70.



As amostras para exame parasitológico direto (raspado e/ou imprint) deverão ser coletadas, de preferência, juntamente com as amostras para exame histopatológico e PCR a fim de evitar que o paciente se submeta a um novo procedimento.



Em Santa Catarina, o Laboratório Central de Saúde Pública (LACEN) de Florianópolis, é a referência para o encaminhamento de **TODAS AS AMOSTRAS PARA DIAGNÓSTICO DA LTA**. O exame parasitológico direto é realizado pelo LACEN e os exames histopatológico e PCR são encaminhados (**DEVIDAMENTE ACOMPANHADAS DA FICHA DE NOTIFICAÇÃO**, com informações sobre a investigação epidemiológica do caso) à FIOCRUZ, via LACEN.

10.1) Exame Direto

É o procedimento de primeira escolha por ser mais rápido, de menor custo e de fácil execução, possibilitando a administração mais precoce do tratamento indicado. Devem ser utilizadas lâminas novas, limpas e desengorduradas. A obtenção de material biológico é feita por raspado da borda da úlcera e/ou pelo *imprint* do fragmento de biópsia. A realização do *imprint* deve ser feita durante o procedimento de biópsia, depois que o fragmento retirado tiver sido clivado ao meio. Usa-se uma das partes obtidas, como se fosse um carimbo, aplicando a superfície de corte com leve pressão, sobre uma lâmina de vidro limpa e nova, de modo a produzir ali a marca do tecido. São feitas duas a três impressões e posteriormente essa parte do fragmento é encaminhada para PCR ou histopatologia conforme as recomendações do item 2, a seguir.

A probabilidade de achado do parasito é inversamente proporcional ao tempo de evolução da lesão cutânea, **sendo rara após um ano**.

É recomendado o envio de 04 (quatro) lâminas:

- Duas contendo o **raspado** da borda das lesões;
- Duas com o *imprint* confeccionadas mediante aposição do fragmento de biópsia sobre as lâminas de vidro.

Na impossibilidade da confecção das lâminas para realização do exame direto, é possível enviar um fragmento de biópsia em soro fisiológico para que a equipe do LACEN confeccione as lâminas, e faça a análise. Mas esta amostra deve ser encaminhada ao LACEN no máximo em 24 horas após a coleta para que a amostra esteja viável no momento da análise.



OBSERVAÇÃO: Nos casos de lesão mucosa não é recomendada a realização dos exames de raspado e/ou *imprint*, pois o fragmento retirado é escasso e geralmente apresenta-se com sangue em excesso; além disso, a compressão do fragmento pode danificar a estrutura do tecido, o que inviabiliza o exame.

10.2) Exame Histopatológico e PCR

Deve-se obter um fragmento da borda da lesão por biópsia, o qual deverá ser dividido ao meio, no sentido longitudinal. Uma das partes será acondicionada em formol neutro tamponado a 10%, sendo esta amostra destinada à realização do exame histopatológico. A outra parte será acondicionada em álcool 70% e essa amostra será analisada através da técnica de PCR. No caso de lesões mucosas, ao invés de um, deve-se obter dois fragmentos separados que serão colocados do mesmo modo em formol 10% e álcool 70%.



OBSERVAÇÃO: A técnica da Reação em Cadeia de Polimerase (PCR) não é o padrão ouro para o diagnóstico de LTA tanto em animais quanto em humanos, é um exame suplementar que visa o acréscimo em sensibilidade quando utilizado com outros métodos parasitológicos tradicionais, e mediante um histórico epidemiológico forte para a doença.

10.3) Isolamento em Cultivo *In Vitro* (meios de cultivo)

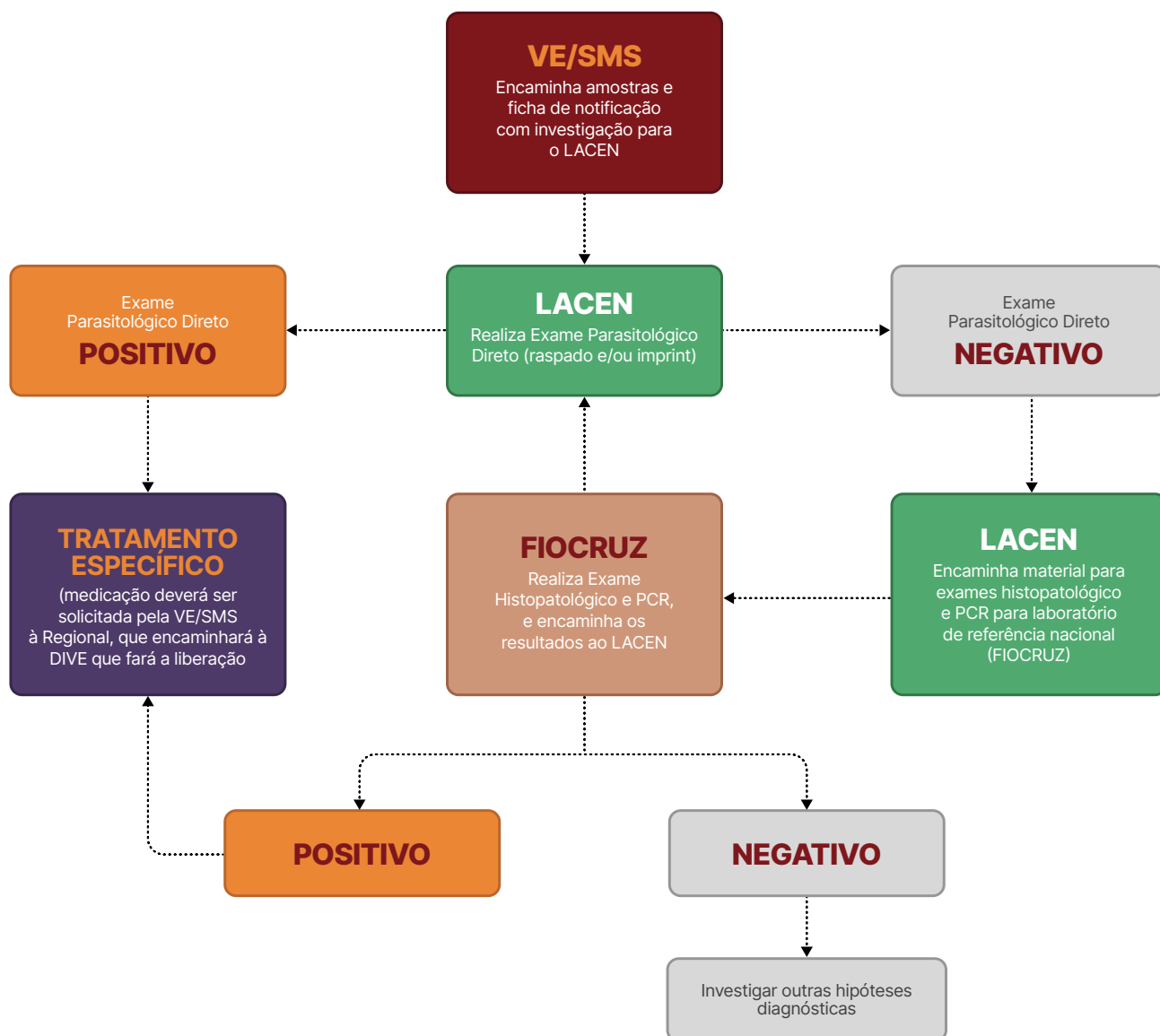
É um método de confirmação do agente etiológico que permite a posterior identificação da espécie de *Leishmania* envolvida. Padrão ouro para o diagnóstico, o cultivo pode ser feito a partir de aspirado da borda da lesão ou de fragmento obtido por biópsia. Esta técnica não está disponível no LACEN. Em caso de necessidade de aplicação dessa metodologia, deve-se entrar em contato com a área técnica para orientações quanto à coleta e envio das amostras para análise em laboratório de referência nacional.

10.4) Realização do Teste de Montenegro

A Intradermorreação de Montenegro (IDRM) é útil para triar o caso e orientar a investigação clínica, pois quando é reatora indica que a pessoa foi picada por flebótomo infectado, podendo estar com leishmaniose. **Atualmente este teste está indisponível, por prazo não definido, não sendo possível realizá-lo.**

Todas as amostras deverão ser coletadas conforme metodologia descrita no Manual de Vigilância da Leishmaniose Tegumentar Americana, disponível em: (http://dive.sc.gov.br/conteudos/publicacoes/GUIA_MS_vigilancia_leishmaniose_tegumentar2017.pdf) e encaminhadas conforme fluxo da próxima página:

FLUXO PARA ENCAMINHAMENTO DE AMOSTRAS PARA DIAGNÓSTICO LABORATORIAL DE LTA EM SANTA CATARINA



11. CONDUTA FRENTE A UM CASO CONFIRMADO

Diante da confirmação do caso (conforme os critérios listados abaixo), deverá ser mantida a ficha de notificação/investigação no SINAN, inserindo corretamente as informações relativas ao critério de confirmação utilizado e ao tratamento preconizado, e que deverá ser providenciado conforme descrito abaixo no item (Solicitação do Medicamento Prescrito).

A VE/SMS deverá encaminhar via e-mail o “Relatório de acompanhamento de paciente com LTA” (**Anexo 11**). As informações solicitadas neste relatório servem para auxiliar a VE/SMS na investigação e também no apoio durante o acompanhamento do tratamento e evolução clínica do paciente. Este documento é independente da notificação do SINAN. Nele constarão informações detalhadas sobre o caso (inclusive aspectos epidemiológicos que corroborem com o caso), além do histórico de outras doenças do paciente, evolução do caso desde o início da sintomatologia até o diagnóstico e tratamento.

Caso o paciente se enquadre nos “Critérios de encaminhamento de pacientes às unidades de referência” descritos na **página 22**, o mesmo deverá ser encaminhado para um dos serviços de saúde de referência relacionados no **Anexo 1**, mediante agendamento prévio via SISREG.

11.1) Critério de Confirmação de Caso

11.1.1) Critério clínico-laboratorial de leishmaniose cutânea e/ou mucosa:

A confirmação dos casos clinicamente suspeitos deverá preencher, no mínimo, um dos seguintes critérios:

- a. Residência, procedência ou deslocamento em/de/para área com confirmação de transmissão e encontro do parasito nos exames parasitológicos diretos e/ou indireto (biópsia, histopatológico, isolamento em cultivo *in vitro*);
- b. Residência, procedência ou deslocamento em/de/para área com confirmação de transmissão e exame histopatológico compatível (ou seja, infiltrado inflamatório crônico granulomatoso com ou sem a presença de parasitas);
- c. Residência, procedência ou deslocamento em/de/para área com confirmação de transmissão e intradermorreação de Montenegro (IDRM) positiva (indisponível no momento na rede).

11.1.2) Critério clínico-epidemiológico de leishmaniose cutânea e/ou mucosa:

Todo caso com suspeita clínica, sem acesso a métodos de diagnóstico laboratorial, e com residência, procedência ou deslocamento em/de/para área com confirmação de transmissão. Nas formas mucosas, considerar a presença de cicatrizes cutâneas como critério clínico complementar e as condições epidemiológicas na época da ocorrência da lesão cutânea, quando for o caso.

12. COINFECÇÃO LEISHMANIA/ HIV/AIDS

A associação das infecções causadas pelo vírus da Imunodeficiência Humana – HIV e pelo protozoário *Leishmania spp.* caracteriza a coinfeção Leishmania-HIV. Esta coinfeção é considerada doença emergente de alta gravidade em várias regiões do mundo. O aumento expressivo do número de casos de co-infecção tem sido observado desde o início da década de 1990 e há projeções de crescimento contínuo, devido à superposição geográfica das duas infecções, como consequência da urbanização das leishmanioses e da interiorização da infecção por HIV.

O diagnóstico da coinfeção com HIV tem implicações na abordagem da leishmaniose em relação ao diagnóstico, à indicação terapêutica e ao monitoramento de efeitos adversos, resposta terapêutica e ocorrência de recidivas. Portanto, **recomenda-se oferecer a sorologia para HIV para todos os pacientes com LTA.**

13. SOLICITAÇÃO DO MEDICAMENTO PRESCRITO

As solicitações de medicamento prescrito para o tratamento de LTA no estado devem seguir o seguinte fluxo:

1. A Vigilância Epidemiológica Municipal/Secretaria Municipal de Saúde deverá solicitar o medicamento à Gerência Regional de Saúde do Estado (GERSA);
2. A GERSA deverá solicitar à área técnica responsável pelo agravo – Divisão de Vetores Reservatórios e Hospedeiros/Gerência de Zoonoses/Diretoria de Vigilância Epidemiológica (DVRH/GEZOO/DIVE) a liberação do medicamento, mediante cópia:
 - Da notificação/investigação (SINAN);
 - Do laudo diagnóstico (em casos de análise em laboratório particular ou diagnóstico laboratorial realizado em outro estado);
 - Da prescrição médica.

13.1) Glucantime

Para a solicitação do Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), a droga de primeira escolha para o tratamento de LTA, é necessário somente seguir o fluxo supracitado, acompanhado necessariamente da prescrição médica (receita).

Em casos de **pacientes com a forma clínica mucosa**, considerada mais grave do que a forma cutânea, há uma taxa de sucesso de tratamento inferior, requerendo doses acumuladas maiores dos medicamentos. Para isso, é recomendado o emprego da **Pentoxifilina** como **adjuvante** no tratamento com o Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), contribuindo para um desfecho de cura em menor tempo quando comparado ao tratamento convencional, evitando a exposição do paciente a um segundo ciclo de tratamento.



ATENÇÃO: Em pacientes acima de 50 anos, com insuficiência renal, cardíaca ou hepática é **contraindicado o uso do Glucantime®**. Assim como para aqueles que não responderam adequadamente ao tratamento com Glucantime®. Nestes casos, recomenda-se a Anfotericina B Lipossomal como opção terapêutica para o tratamento desses pacientes. No entanto, seu uso deveria ser iniciado após um intervalo mínimo de 10 dias após a suspensão de tratamento anterior com Glucantime®.

13.2) Pentoxifilina

O protocolo de tratamento utilizando a Pentoxifilina nos casos de leishmaniose na forma mucosa, definido pelo Ministério da Saúde, é:

Um comprimido de 400 mg de Pentoxifilina por via oral, três vezes ao dia, durante 30 dias, independente do peso do paciente; associado ao **Glucantime®** (EV ou IM), na dose de 20 mg Sb5+/Kg/dia – dose máxima diária de 1.215 mg Sb5+ (3 ampolas), durante 30 dias consecutivos.

- **Critério de inclusão para uso do protocolo:** diagnóstico confirmado de LM; idade \geq a 12 anos \leq 50 anos.
- **Critério de exclusão para o uso do protocolo:** gestação, lactação, histórico de hemorragia recente, hipersensibilidade à Pentoxifilina, a outras metilxantinas ou a algum de seus excipientes, coinfeção pelo HIV, imunossuprimidos, transplantados, insuficiência renal ou hepática ou cardíaca.

Conforme Portaria nº 67 de 19 de novembro de 2015 do Ministério da Saúde, a recomendação de primeira escolha para o tratamento de pacientes com diagnóstico confirmado de leishmaniose mucosa maiores de 12 anos, que não possuam algum dos critérios de exclusão citados acima, passa a ser a associação do **Glucantime®** com a **Pentoxifilina** nas doses preconizadas conforme descrito acima;

Em pacientes com **comprometimento severo da função hepática, é necessária uma redução da dose de Pentoxifilina**, de acordo com a tolerância individual.

A solicitação da Pentoxifilina deve seguir o mesmo fluxo das demais solicitações de medicamentos para o tratamento das leishmanioses.

13.3) Desoxicolato de Anfotericina B

A solicitação do Desoxicolato de Anfotericina B segue o fluxo supracitado. Seu uso é indicado para pacientes com histórico prévio de falha terapêutica com Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), porém há contra-indicação em pacientes com insuficiência renal e em pacientes que tenham apresentado hipersensibilidade à anfotericina B ou algum outro componente da formulação.



ATENÇÃO: Quando houver necessidade de uso sequencial do Desoxicolato de Anfotericina B após Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), recomenda-se que o Desoxicolato de Anfotericina B seja iniciado somente após 14 dias do término do tratamento com Antimoniato de Meglumina, para evitar toxicidade cardíaca grave.

13.4) Anfotericina B Lipossomal

Esta medicação é indicada aos pacientes que possuem alguma contraindicação ao uso do Glucantime® e/ou tiveram falha terapêutica comprovada com mais de um ciclo de tratamento com Glucantime® ou outras medicações do rol de tratamentos da LTA. A solicitação dessa medicação deverá ser realizada exclusivamente mediante o preenchimento integral da “Ficha de solicitação de anfotericina B lipossomal” (**Anexo 12**). Essa ficha deverá ser preenchida e assinada pelo médico. Posteriormente deve ser seguido o fluxo para solicitação de medicamento. A DIVE analisará a adequação da indicação do uso desta medicação, para então autorizar a dispensação da mesma.

É de responsabilidade da Gerência Regional de Saúde (GERSA) a retirada do medicamento Anfotericina B Lipossomal. Para isso, a mesma deverá entrar em contato com a equipe técnica da DIVE/DVRH pelos telefones: (048) 3664-7479/7480/7481/7482 ou via e-mail dvrh@saude.sc.gov.br para informar-se sobre os procedimentos necessários.

A GERSA deverá entregar o medicamento Anfotericina B Lipossomal à VE/SMS, que será responsável por destinar as ampolas diretamente para a unidade de saúde onde o paciente será tratado, sendo que esta deverá estar obrigatoriamente vinculada ao Sistema Único de Saúde (SUS).

Em hipótese alguma a medicação deverá ser entregue ao paciente para que não ocorram extravios, quebra/perda de ampolas e desvios para outros fins, como o tratamento de cães.



OBSERVAÇÃO: Em até 30 dias a contar da data da entrega do medicamento ao solicitante, deverá ser preenchida e encaminhada, conforme o mesmo fluxo de solicitação, a “Ficha de evolução do paciente tratado com Anfotericina B Lipossomal” (Anexo 13). Sendo que, a não entrega da mesma poderá acarretar no não atendimento de novas solicitações.

13.5) Miltefosina

A Miltefosina ou hexadecilfosfocolina foi originalmente criada como um agente Antitumoral com ação demonstrada também sobre parasitas, entre eles *Leishmania*. Age interagindo com a membrana da célula parasitária, alterando sua permeabilidade, levando o parasita à morte. Salvo em casos excepcionais discutidos com a área técnica previamente, a Miltefosina não deve ser utilizada em casos de LTA com acometimento mucoso, pois sua efetividade nestas formas de doença ainda não é bem estabelecida na literatura. Os casos de LTA com acometimento mucoso devem ser tratados, preferencialmente, com a associação entre glucantime e pentoxifilina ou com a anfotericina lipossomal.

Esta medicação foi incorporada pelo Ministério da Saúde como parte do arsenal terapêutico para a LTA, a partir de janeiro de 2021, como o primeiro tratamento oral para LTA no SUS, visando à assistência de mais pacientes, e que esses possam ser tratados com segurança e eficácia, de forma menos invasiva e acessível, promovendo uma melhor adesão ao tratamento.

A NOTA TÉCNICA CONJUNTA Nº 110/2025-CGZV/DEDT/SVS/MS E CGAFME/DAF/SECTICS/MS, orienta sobre o uso da **Miltefosina de 10 mg** para o tratamento da LTA para **pacientes entre 2 e 12 anos**, e recomenda a **administração de 2,5 mg/kg/dia, via oral, dividida em 2 a 3 doses por dia, até o limite de 100 mg/dia**, por 28 dias ininterruptos. Encontre na tabela abaixo a posologia recomendada por faixa de peso corporal e sugestão de esquema de administração diária que considera as duas apresentações disponíveis (cápsulas com 10 mg e 50 mg). Recomenda-se que a administração diária do medicamento considere o horário mais adequado à rotina do paciente.

TABELA 1. Esquema Posológico de Miltefosina de Uso Pediátrico (10 mg).

Faixa de peso corporal (kg)*	Dose diária (mg/dia)	Dose diária aproximada (mg/dia)	Nº de cápsulas/dia (10 mg)	Nº de cápsula/dia (50 mg)	Nº de administrações/dia (Sugestão)		
					Café da manhã	Almoço	Jantar
7,00 - 9,00	17,50 a 22,50	20,00	2	0	-	1 cápsula de 10 mg	1 cápsula de 10 mg
9,10 - 14,00	22,75 a 35,00	30,00	3	0	1 cápsula de 10 mg	1 cápsula de 10 mg	1 cápsula de 10 mg
14,10 - 17,00	35,25 a 42,50	40,00	4	0	1 cápsula de 10 mg	2 cápsulas de 10 mg	1 cápsula de 10 mg
17,10 - 21,00	42,75 a 52,50	50,00	5	0	1 cápsula de 10 mg	2 cápsulas de 10 mg	2 cápsulas de 10 mg
21,10 - 26,00	52,75 a 65,00	60,00	6	0	2 cápsulas de 10 mg	2 cápsulas de 10 mg	2 cápsulas de 10 mg
26,10 - 29,90	65,25 a 74,75	70,00	2	1	1 cápsula de 10 mg	1 cápsula de 50 mg	1 cápsula de 10 mg
> 30,00	> 75,00	100,00	0	2	-	1 cápsula de 50 mg	1 cápsula de 50 mg

Para pacientes a partir de 12 anos de idade e peso corporal não inferior a 30 kg, recomenda-se a administração de 2,5 mg/kg/dia da medicação por via oral, dividida em 2 ou 3 doses, até o limite de 150 mg/dia (3 cápsulas), conforme ilustrado na **Figura 14**.

O tratamento deverá ocorrer em duas etapas de 14 dias cada, totalizando 28 dias. Entre uma etapa e outra, o paciente deve retornar ao serviço de saúde para avaliação médica e orientações em relação à continuidade do tratamento. Nessa ocasião, é recomendada a averiguação da sobra de medicação. Sendo que, toda sobra deve ser recolhida, registrada e devidamente descartada pelo serviço de saúde.

Ao término dos 28 dias de tratamento, o paciente deve retornar para avaliação final, nova averiguação de sobra de medicação, e em caso de paciente em idade fértil, com possibilidade de gravidez, orientar a contracepção por mais 4 (quatro) meses, e encaminhamento para a atenção primária.

FIGURA 14. Etapas do Tratamento com Miltefosina.



A recomendação da avaliação médica durante o tratamento **é imprescindível para todos os pacientes**, independentemente do esquema posológico prescrito.

Recomenda-se a indicação de uso, se necessário, de antieméticos para o manejo de náuseas e vômitos decorrentes do uso de miltefosina.

Na pediatria, em relação ao manejo da náusea e vômito, especialmente aqueles induzidos por quimioterapia, a Sociedade Brasileira de Pediatria recomenda, para crianças com idade maior a 12 anos, o uso da ondansetrona, disponível no SUS nas apresentações comprimidos orodispersíveis contendo 4 mg e 8 mg.

De acordo com o fabricante (Ranbaxy Farmacêutica Ltda. é a única detentora de registro sanitário no Brasil para a forma farmacêutica “comprimido orodispersível”), a posologia e modo de uso da ondansetrona é:

TABELA 2. Esquema Posológico da Ondansetrona (4 mg e 8 mg).

POSOLOGIA		
Faixa de peso corporal (kg)	Ondansetrona 4 mg	Ondansetrona 8 mg
15,00 - 30,00	1 comprimido/dia	-
> 30,00	2 comprimidos/dia	1 comprimido/dia



Recomenda-se que a maior dose, entre as administrações diárias, seja realizada na principal refeição do dia (exemplo: almoço).

A Miltefosina é absolutamente contraindicada a pacientes que apresentem: hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes; danos graves e pré-existentes da função hepática ou renal; síndrome de Sjögren-Larsson; problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência de lactase ou má absorção de glucose-galactase; e gravidez.

Por tratar-se de um medicamento de perfil teratogênico, a Miltefosina (Impavido®) é um medicamento de controle especial (Lista C1 da portaria nº 344/1998) seu uso é proibido para gestantes, e somente será prescrita a pacientes em idade fértil mediante exclusão da gravidez por meio de teste sensível para dosagem de Beta-HCG realizado 24h antes do início da medicação e comprovação de utilização de no mínimo, 2 (dois) métodos de contracepção altamente efetivos (de acordo com a RCD nº 337/2020), sendo 1 (um) deles de barreira, além da assinatura de Termo de Responsabilidade/Esclarecimento (**Anexos 14 ou 15**). Os métodos contraceptivos deverão ser iniciados 30 dias antes do tratamento com Miltefosina e continuados sem interrupção por 4 meses após a parar a Miltefosina. A dosagem de Beta-HCG deverá ser repetida mensalmente nesse período.

Na ocorrência de gravidez durante o tratamento, o uso da Miltefosina deve ser imediatamente suspenso, e o fato deve ser notificado imediatamente à área técnica da DVRH/GEZOO/DIVE através do e-mail: dvrh@saude.sc.gov.br.

Não se enquadram às exigências supracitadas, pacientes que tenham realizado procedimento de esterilização definitiva ou com menopausa confirmada há no mínimo 2 (dois) anos.

Em relação à amamentação, não há evidências científicas disponíveis acerca da excreção da Miltefosina no leite, assim, recomenda-se que esse medicamento não seja utilizado por nutrizes. Nos casos em que for feita a opção de interrupção da amamentação, é necessário garantir que não seja retomado o aleitamento até 5 (cinco) meses após o término ou interrupção do tratamento.

O uso em pessoas imunocomprometidas ainda não foi bem estudado. Não deve ser utilizada como droga de primeira escolha nessa população.

Recomenda-se fortemente a monitorização laboratorial dos níveis de creatinina, ureia e enzimas hepáticas durante o tratamento. Para um melhor acompanhamento do paciente, sugere-se a realização da medição desses parâmetros laboratoriais supracitados no 10º dia de tratamento, possibilitando ao médico que acompanha o paciente avaliar os resultados desses exames no retorno médico da primeira etapa (13º dia do tratamento). Seguindo a mesma lógica, sugere-se a repetição dos testes até o 25º dia do tratamento, possibilitando a avaliação dos resultados no retorno médico ao término do tratamento (28º dia). Os prazos sugeridos poderão ser ajustados e adequados conforme critério médico.

A prescrição da Miltefosina somente será realizada por profissionais médicos, devidamente inscritos no Conselho Regional de Medicina (CRM) por meio da Receita de Controle Especial, válida por 30 dias, em 2 (duas) vias, juntamente com o Termo de Responsabilidade/Esclarecimento.

A Receita de Controle Especial deverá ser escrita (de acordo com o modelo disponível no anexo 16), em 2 (duas) vias, de forma legível, sem emenda e sem rasura. Todos os itens abaixo deverão estar obrigatoriamente preenchidos:

- a. Identificação do emitente: impresso em formulário do profissional ou da instituição, contendo o nome e endereço do consultório e/ou da residência do profissional, número da inscrição no Conselho Regional e no caso da instituição, nome e endereço da mesma;
- b. Identificação do usuário: nome e endereço completo do paciente;
- c. Nome do medicamento ou da substância prescrita sob a forma de Denominação Comum Brasileira (DCB), dosagem ou concentração, forma farmacêutica.

A cada prescrição/etapa do tratamento, o referido Termo de Responsabilidade/Esclarecimento (Anexo 14 ou 15) deverá ser obrigatoriamente preenchido e assinado pelo prescritor e pelo paciente ou seu responsável, caso o paciente seja menor de idade, em 3 (três) vias, devendo a primeira via permanecer no prontuário, a segunda via deverá ser arquivada no local da dispensação e a terceira via deve ser mantida pelo paciente.

Cabe ao prescritor alertar ao paciente de que o medicamento é intransferível, e explicar os possíveis eventos adversos, precauções a serem tomadas e restrições de uso.

As reações adversas mais comuns são: náuseas, vômitos e diarreia, sendo consideradas leves e transitórias na maioria dos casos, podendo ocorrer em 21% a 60% dos pacientes. Por essa razão, é recomendada a ingestão da medicação logo após as refeições. Outras reações adversas menos frequentes são: tonturas, cefaleia, sonolência, inapetência e epigastria. Entre os eventos raramente relatados estão: urticária, dor testicular e síndrome de Stevens-Johnson. Podem ocorrer em 5% a 32% dos pacientes, um aumento discreto e transitório das transaminases, de ureia e creatinina.

PARTICULARIDADES SOBRE A PRESCRIÇÃO DA MILTEFOSINA

Quanto à dispensação do medicamento pelo farmacêutico no serviço de saúde, esta possui a excepcionalidade e obrigatoriedade de registro da mesma em sistema nacional, para controle e segurança do paciente, prescritor e dispensador. O acesso ao formulário de dispensação é por meio do link: <https://redcap.saude.gov.br/surveys/index.php?s=PC8PFWA8LX>. O profissional deve ter em mãos: dados da instituição dispensadora, do prescritor, do paciente, do medicamento dispensado e da ficha de notificação do SINAN. O medicamento também não pode ser fracionado.

No estado, as ações de vigilância, prevenção e controle da doença estão sob a responsabilidade da Gerência de Vigilância de Zoonoses Acidentes por Animais Peçonhentos e Doenças Transmitidas por Vetores (GEZOO/DIVE/SUV/SES), que depois da deliberação da área técnica sobre os regramentos estabelecidos na Nota Informativa nº 13/2020 – CGZV/DEIDT/SVS/MS (<https://www.gov.br/saude/pt-r/media/pdf/2020/dezembro/17/nota-informativa-miltefosina.pdf>), foi estabelecido que para melhor atendimento dos pacientes, e efetivo controle da dispensação e farmacovigilância deste medicamento, seu uso será restrito às referências regionais (Ambulatório da Univali, em Itajaí; e Policlínica de Especialidades Lindolf Bell, em Blumenau) e estadual (Hospital Nereu Ramos, em Florianópolis).

O fluxo de solicitação das medicações para o tratamento da LTA está descrito no **anexo 22**.

Para registro na ficha de notificação do SINAN do uso da miltefosina como opção terapêutica, recomenda-se o preenchimento da posologia prescrita no campo “Informações complementares e observações”, precedido da seleção da opção “4 - Outras” no campo “42 - Droga Inicial Administrada”.

14. EXAMES PRÉVIOS AO TRATAMENTO

Antes do início do tratamento, o paciente deverá ser submetido aos seguintes exames prétratamento:

14.1) Laboratorial

- Hemograma
- Creatinina
- Ureia
- TGO/TGP
- Fosfatase alcalina
- Gama GT
- TAP
- TTPA
- TSH
- Amilase
- Lipase
- Glicemia em jejum
- Colesterol total e frações
- Triglicerídeos
- Anti-HIV
- HBSAG
- Anti-HBC total
- Anti-HCV
- VDRL

14.2) ECG

Medir intervalo QTc (QT corrigido pela frequência cardíaca).

14.3) Avaliação com otorrinolaringologista

Recomenda-se que todos os pacientes sejam avaliados ao diagnóstico por um otorrinolaringologista para analisar indícios de uma possível lesão mucosa, pois a sua presença pode modificar a escolha terapêutica. Esta avaliação deve ser realizada com exame físico e naso-laringoscópico. A avaliação do profissional especialista também é importante no acompanhamento de tratamento e no controle de cura, principalmente quando houver lesão mucosa no primeiro atendimento ao paciente.

Na impossibilidade da realização dos exames no município, a VE/SMS pode articular a possibilidade de realização dos mesmos nos municípios circunvizinhos (custeados pelo município onde o paciente foi primeiramente atendido ou reside) ou, na impossibilidade anteriormente citada, pode ser feito o encaminhamento do paciente para ser atendido na referência estadual (Hospital Nereu Ramos) – via SISREG.

15. QUANDO REALIZAR O TRATAMENTO AMBULATORIAL

O tratamento de LTA pode ser realizado no âmbito ambulatorial, no próprio município de residência do paciente, utilizando o Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), quando o mesmo não apresentar nenhum dos impedimentos listados na **página 32**.

Em hipótese alguma o medicamento Glucantime® deve ser entregue ao paciente para que este o transporte até a Unidade de Saúde em que será submetido ao tratamento.

Para que seja dado início ao tratamento de um paciente em seu município de origem, todos os exames pré-tratamento devem ter sido analisados pelo médico ou junta médica que fez o diagnóstico e prescreveu a medicação. O paciente deverá ser contra referenciado apenas com as informações pertinentes ao caso, a prescrição do medicamento e o posterior controle de evolução pós-tratamento, utilizando o cartão para acompanhamento da LTA (**Anexo 8**).

A medicação será liberada conforme o fluxo constante no item **Solicitação de medicamento prescrito (pág. 32)**.

É importante a adequação a este fluxo de modo a evitar:

- Desconforto gerado ao paciente;
- Extravios;
- Quebra de ampolas;
- Desvio para tratamento de cães.

Os antimoniais-pentavalentes apresentam potencial de toxicidade cardíaca, hepática, pancreática e renal, devendo ser utilizados com cautela e sob monitoramento clínico e laboratorial.

Durante o tratamento é recomendado realizar semanalmente hemograma, exame bioquímico do sangue para avaliação das funções renais, pancreática e hepática para orientar a redução ou suspensão da droga, bem como a indicação terapêutica alternativa. Por isso, é imprescindível que o paciente faça os exames pré-tratamento, para que haja uma referência para a avaliação desses parâmetros durante o tratamento.

16. QUANDO REALIZAR O TRATAMENTO HOSPITALAR

O tratamento de LTA deve ser realizado no âmbito hospitalar quando o paciente se enquadrar em ao menos uma das situações abaixo:

- Indicação de Anfotericina B Lipossomal;
- Suspeita de forma clínica Mucosa, Difusa ou Cutânea Disseminada;
- Coinfecção Leishmania-HIV;
- Gestantes (caso o tratamento não possa ser adiado para após o parto);
- Nefropatias;
- Hepatopatias;
- Cardiopatias;
- Pacientes que apresentam no ECG intervalo QTc superior a 400 ms (homens) e 450 ms (mulheres);
- Coinfecção com Doença de Chagas;
- Intolerância ao uso do Glucantime® (reações adversas);
- Dois tratamentos com Glucantime® com falha terapêutica;
- Pacientes que fazem uso de beta-bloqueadores e drogas anti-arrítmicas;
- Necessidade de supervisionar o tratamento por história de abandono terapêutico ou tratamento irregular por baixa adesão.

Após avaliação clínica, o paciente deve ter o tratamento iniciado, seguindo os protocolos de dosagem e tempo de tratamento estabelecidos pelo MS. **Cada caso deverá ser avaliado individualmente, a fim de se indicar qual a conduta médica adequada.**

17. ACOMPANHAMENTO DO PACIENTE APÓS TRATAMENTO

A VE/SMS municipal e a GERSA são responsáveis pelo acompanhamento do tratamento do paciente até a avaliação e constatação da cura clínica. E a GERSA deverá informar a área técnica da DVRH/GEZOO/DIVE sobre as evoluções clínicas dos casos sob sua responsabilidade, bem como sobre qualquer intercorrência durante o atendimento ao paciente.

Nos casos dos pacientes que tiverem tratamento ambulatorial, com aplicação do Antimoniato de Meglumina (Glucantime®), os pacientes devem receber o **Cartão para o acompanhamento ambulatorial da Leishmaniose Tegumentar Americana – LTA**, disponível em: <[https://dive.sc.gov.br/phocadownload/doencas-agrivos/Leishmaniose%20Tegumentar%20Americana%20\(LTA\)/Publica%C3%A7%C3%B5es/6%20-%20Cart%C3%A3o%20para%20Acompanhamento%20Ambulatorial%20da%20Leishmaniose%20Tegumentar%20Americana%20-%20LTA.pdf](https://dive.sc.gov.br/phocadownload/doencas-agrivos/Leishmaniose%20Tegumentar%20Americana%20(LTA)/Publica%C3%A7%C3%B5es/6%20-%20Cart%C3%A3o%20para%20Acompanhamento%20Ambulatorial%20da%20Leishmaniose%20Tegumentar%20Americana%20-%20LTA.pdf)>. O preenchimento desse cartão é de responsabilidade da unidade de saúde que atende o paciente, mas o mesmo deve ser orientado a levar este cartão a todos os atendimentos, e guardá-lo mesmo após a alta, pois nesse cartão constarão todas as informações pertinentes ao diagnóstico e tratamento, e será de grande utilidade se futuramente o paciente vier a recidivar ou a apresentar a forma mucosa.

Nos casos dos pacientes que tiverem tratamento hospitalar, se o medicamento prescrito for o Antimoniato de Meglumina (Glucantime®).

18. CLASSIFICAÇÃO DO CASO E DETERMINAÇÃO DO LOCAL PROVÁVEL DE INFECÇÃO (LPI)

A VE/SMS municipal deverá classificar o caso como:

- a. **Caso importado:** quando as informações obtidas na investigação permitem concluir que o paciente adquiriu a doença fora de Santa Catarina. Nesta situação, a VE/SMS deverá investigar e acompanhar a evolução do caso e havendo retorno do paciente ao município de origem, estando este ainda em acompanhamento, a VE/SMS deverá habilitar a ficha de notificação/investigação no fluxo de retorno. Mas, antes de habilitar para fluxo de retorno, a ficha de notificação deverá estar corretamente preenchida em sua plenitude;
- b. **Caso autóctone:** sempre que as informações indicarem que o paciente adquiriu a doença em Santa Catarina (dentro ou fora do seu município de residência), a VE/SMS do local de residência e de notificação do caso deverá informar à GERSA correspondente e esta à GEZOO/DIVE sobre a confirmação de caso autóctone, investigar e acompanhar a evolução do caso.

Diante de um caso confirmado, a VE/SMS do local provável de infecção (LPI) deverá realizar busca ativa de casos suspeitos e encaminhá-los para diagnóstico

19. CONCLUSÃO E ENCERRAMENTO DO CASO

A VE/SMS municipal será responsável pelo encerramento do caso, bem como, o preenchimento correto de TODOS os campos da ficha do SINAN;



OBSERVAÇÃO: Todos os campos da ficha devem ser preenchidos mesmo quando a informação for negativa ou ignorada, pois são de suma importância para a avaliação epidemiológica e tomada de decisão das medidas de controle vetorial. A ficha de notificação no SINAN deverá ser encerrada em até 180 dias após a notificação do caso.

A equipe da área técnica responsável pelo Laboratório de Entomologia vinculado à Gerência de Zoonoses/Diretoria de Vigilância Epidemiológica (GEZOO/DIVE) ou equipe da GERSA treinada pela área técnica deverá proceder a investigação entomológica no município, a fim de definir a possibilidade da transmissão domiciliar.

A vigilância epidemiológica da GERSA, em conjunto com a área técnica vinculada à Gerência de Zoonoses/Diretoria de Vigilância Epidemiológica (GEZOO/DIVE) prestará assessoria aos municípios na operacionalização das medidas estabelecidas para o controle da LTA, bem como sua adequação frente a cada realidade. Diante dos acompanhamentos dos casos pela VE/SMS e pela GERSA, os possíveis desfechos são:

19.1) Óbito

A investigação dos óbitos suspeitos de LTA deve ser conduzida em todos os municípios/unidades de saúde pelos quais o paciente passou e foi atendido. As informações coletadas pela VE/SMS municipal deverão ser consolidadas na investigação do caso e direcionadas à sua GERSA de abrangência e esta a DIVE/DVRH que por sua vez encaminhará a Secretaria de Vigilância em Saúde/Ministério da Saúde (SVS/MS).

19.2) Abandono

A VE/SMS municipal deverá realizar a busca dos pacientes faltosos ao tratamento em sua área de abrangência, de modo a encaminhá-los à retomada do esquema terapêutico sempre que houver interrupção. Cabe à VE/SMS municipal a orientação adequada ao paciente, sobre as possíveis consequências da doença, bem como os riscos de se abandonar o tratamento.

19.3) Cura Clínica

O critério de cura da LTA é clínico. O paciente deverá retornar para consulta médica sendo:

- Primeira avaliação de cura ao final do tratamento – espera-se epitelização completa da lesão ou quase completa;
- Um mês depois do término do tratamento (ou da primeira avaliação?)– espera-se epitelização completa, lesão plana, sem eritema;
- Três meses depois da segunda avaliação – cicatriz deprimida (atrófica), ausência de sinais inflamatórios ou lesões satélites;
- Seis meses e 1 ano depois do término do tratamento – cicatriz atrófica, ausência de sinais inflamatórios ou lesões satélites, ausência de lesão mucosa. Nessa última revisão é recomendável uma avaliação com otorrino para descartar lesões mucosas incipientes.

Em casos de pacientes que tiveram cura espontânea da lesão, sem qualquer intervenção medicamentosa, recomenda-se que o acompanhamento desses pacientes seja estendido em até 2 (dois) anos após a cicatrização da lesão cutânea. Sendo necessária uma avaliação com otorrino para descartar lesões mucosas incipientes após 1 (um) ano e 2 (dois) anos a partir da cicatrização.

19.3.1) LTA CUTÂNEA

Em até três meses após a conclusão do esquema terapêutico deverá ocorrer:

- Epitelização das lesões;
- Regressão total do infiltrado e eritema.



OBSERVAÇÃO: Quando a evolução do caso não atender aos critérios acima, observar por 06 (seis) meses e avaliar para alta ou não.

19.3.2) LTA MUCOSA

Deverá ocorrer regressão de todos os sinais de lesão ativa com comprovação por exame otorrinolaringológico em até seis meses após a conclusão do esquema terapêutico e avaliar para alta ou não, e a necessidade de um novo ciclo medicamentoso.

O paciente que apresentou lesão mucosa deve ser acompanhado uma vez por ano por pelo menos dois anos depois da certificação de cura clínica. É imprescindível que os exames clínicos sejam feitos por médico otorrinolaringologista.

19.4) Recidiva

É definida como o reaparecimento de lesão leishmaniótica em qualquer parte do corpo no período de até um ano após a cura clínica, descartada a possibilidade de reinfecção considerando a história atual e a realidade epidemiológica de transmissão do agravo, bem como, os possíveis deslocamentos do paciente. Usualmente as recidivas surgem na borda da lesão tratada.



OBSERVAÇÃO: Tanto para a LTA na forma cutânea quanto para a forma mucosa, caso as lesões reapareçam dentro do intervalo de um ano, deverá ser notificado no SINAN como recidiva, exceto se o paciente tenha retornado ou se exposto a áreas de transmissão dentro deste intervalo. Caso reapareçam após este período, é classificado como caso novo.

19.5) Falha Terapêutica

Considera-se falha terapêutica quando um paciente receber dois esquemas terapêuticos regulares com o medicamento de primeira escolha (Antimoniato de Meglumina - Glucantime®) ou o esquema terapêutico escolhido, sem apresentar remissão clínica. Se não houver cicatrização completa em até três meses (12 semanas) após o término do tratamento, o paciente deverá ser reavaliado e, se necessário, o esquema terapêutico deverá ser repetido, prolongando-se, dessa vez, a duração da série para 30 dias. Nesse caso, deverá ser utilizada uma das opções de medicamentos de segunda escolha, como o Desoxicolato de Anfotericina B ou a Anfotericina B Lipossomal.

Existem relatos de estudos que mostram que a presença de verminoses estimula resposta TH2, que é desfavorável para cura, podendo gerar má resposta terapêutica. Nesses casos, recomenda-se que seja feito exame parasitológico de fezes (3 amostras).

20. VIGILÂNCIA ENTOMOLÓGICA/AMBIENTAL

A partir da primeira notificação de caso autóctone de LTA, o município passa a ser considerado área de trabalho para a vigilância entomológica, para que seja possível compreender a dinâmica de transmissão na região e implementar as medidas de controle cabíveis. Para isso, ações coordenadas pela área técnica da DVRH/GEZOO/DIVE, com a participação da GERSA e da VE/SMS para a realização de pesquisa entomológica na área de foco.

O objetivo das ações de vigilância entomológica é identificar e quantificar as espécies de flebotomíneos encontradas na área de foco, a qual é delimitada a partir da ocorrência de casos humanos. Assim essa “nova área” com incidência de LTA deverá ser descrita e avaliada quanto ao risco de transmissão da doença.

20.1) Ações de Vigilância

Quando se tratar de área nova de transmissão, ou área não investigada anteriormente, deve-se proceder uma avaliação do local, com a finalidade de nortear a condução das ações de vigilância epidemiológica e entomológica.

Para esta avaliação, deve-se identificar a existência de barreiras naturais que dificultem a dispersão dos flebotomíneos, tais como:

- Extensas áreas sem vegetação densa;
- Acidentes geográficos (serras, rios, etc.);
- Condições que propiciem a presença do vetor e reservatórios, como: presença de vegetação até uma distância de 300 metros a partir da residência do caso confirmado, local de trabalho ou lazer, encostas de morros, locais úmidos e sombreados, presença de bananeiras;
- Verificar no peridomicílio a presença de animais domésticos e sinantrópicos (roedores domésticos), quintais com acúmulo de matéria orgânica em decomposição e áreas de ocupação recente (inferior a 10 anos).

20.1.1) DELIMITAÇÃO DA ÁREA OU FOCO

Em uma ação conjunta entre a VE/SMS e a GERSA, deverá ser pontuada a distribuição dos casos de acordo com o local provável de infecção (LPI), por localidade e por rua. Analisando as características epidemiológicas, geográficas e ambientais da localidade e da circunvizinhança, bem como dos municípios contíguos.

Após essa análise, diante das informações apuradas, a VE/SMS solicitará à GERSA a realização da Vigilância Entomológica. Mas caberá à área técnica da DVRH/GEZOO/DIVE avaliar a necessidade da realização de pesquisa entomológica na área.

20.1.2) PESQUISA E MONITORAMENTO ENTOMOLÓGICO

Para a Vigilância Entomológica de uma área podem ser aplicadas duas metodologias: Pesquisa entomológica no foco e Monitoramento entomológico.

A pesquisa entomológica tem como objetivo:

- Verificar a presença de vetores e identificar as espécies de flebotomíneos no local provável de infecção, a fim de confirmar a possibilidade de autoctonia e da ocorrência de transmissão no ambiente domiciliar;
- E em caso de ocorrência de surto. Neste caso as coletas de vetores serão planejadas de acordo com a situação, que será avaliada minuciosamente pela área técnica.
- Após a realização da investigação entomológica, será implantado o monitoramento, com a realização de coletas mensais durante um período mínimo de dois anos, no município pesquisado, dentro da área cuja cobertura vegetal natural seja predominante.

O monitoramento entomológico tem como objetivos:

- Conhecer a fauna flebotomínica;
- Estabelecer curvas de sazonalidade para as espécies de importância médico-sanitária;
- Monitorar as alterações de comportamento das principais espécies em relação a seus ecótopos naturais;
- Identificar a ocorrência de fauna flebotomínica em ambiente antrópico;
- Avaliar intervenções no meio, como: aplicação de inseticidas, manejo ambiental, etc.

21. VIGILÂNCIA DOS VERTEBRADOS

21.1) Reservatórios Silvestres

Não são recomendadas ações objetivando o controle de animais silvestres, entretanto, sempre que possível é importante a realização de estudos sobre a presença desses animais em área de transmissão. Esses podem ser feitos em parcerias entre o município e instituições de ensino e pesquisa que tenham interesse no levantamento das espécies presentes na área.

21.2) Animais Domésticos

Na LTA, os animais domésticos (cães e gatos) não exigem ações objetivando o controle dos mesmos, uma vez que não são reservatórios do parasito, não tendo importância clínica e epidemiológica.

22. MEDIDAS DE CONTROLE E PREVENÇÃO

A complexidade da dinâmica de transmissão da LTA devido à existência de diversos vetores, reservatórios e agentes, somados às ações do homem sobre o meio ambiente (como desmatamento, ocupação de áreas em bordas de matas), além das interações antrópicas como ecoturismo e práticas esportivas em áreas silvestres, dificultam o controle da doença.

As estratégias de controle devem ser flexíveis e adaptadas a cada região, de acordo com a realidade de cada locais. Entre as medidas de controle possíveis estão o diagnóstico e tratamento precoce dos casos humanos, ações educativas priorizando a orientação da população sobre a doença.

Na maioria dos casos não se aplicam ações visando o controle químico dos vetores, pois os flebotomíneos têm estreita relação com a mata, sendo portanto silvestres. Assim, são recomendadas apenas ações de vigilância, com acompanhamento do aparecimento de novos casos.

Medidas de controle relacionadas ao meio ambiente e individuais são recomendadas, mas estas dependerão das características epidemiológicas e entomológicas de cada localidade. Sendo elas:

22.1) Medidas preventivas de âmbito individual

- Evitar a exposição nos horários de atividades dos flebotomíneos (crepúsculo e noite);
- Usar repelentes, camisa de manga comprida e calça quando exposto a ambientes onde os vetores habitualmente possam ser encontrados;
- Usar mosquiteiros de malha fina (tamanho 1.2mm a 1.5mm e denier 40 a 100), bem como telas em portas e janelas.

22.2) Medidas preventivas de âmbito coletivo

- Manter limpos quintais e terrenos a fim de evitar as condições que propiciem o estabelecimento de criadouros das larvas do vetor;
- Podar árvores para diminuir o sombreamento do solo e evitar as condições favoráveis ao desenvolvimento das larvas, que são a umidade e temperatura ambiente;
- Dar destino adequado ao lixo orgânico, a fim de evitar a aproximação de animais sinantrópicos infectados (gambás, roedores);
- Manter animais domésticos distantes (200 metros) do domicílio de modo a reduzir a atração do flebotomíneo para o domicílio;
- Limpar periodicamente os abrigos de animais domésticos.

23. AÇÕES EDUCATIVAS

Nas áreas de grande incidência de casos, recomenda-se ações conjuntas com as VE/SMS, as GERSAS e a área técnica para a promoção da disseminação do conhecimento sobre a doença, como: primeiros sinais clínicos, modo de transmissão e possíveis medidas profiláticas. Bem como aprimoramento do serviço de referência regional, otimizando o atendimento de pacientes com suspeita do agravo.

Além disso, é fundamental o envolvimento das Secretarias Municipais de Saúde para aumentar o índice de suspeição e o diagnóstico precoce. Para isso, sempre que houver necessidade, serão organizadas capacitações e formações específicas envolvendo os profissionais das Vigilâncias Epidemiológicas e os profissionais de saúde que atendem nas regiões onde houver casos (mesmo que importados) para que seja otimizado o atendimento e visando a sensibilização para a suspeita da doença e seus desdobramentos.

24. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. **Manual de Vigilância de Leishmaniose Tegumentar** - Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis – Brasília: Ministério da Saúde, 2017. 189 p.: il. Disponível em: <http://bvsmis.saude.gov.br/bvs/publicacoes/manual_vigilancia_leishmaniose_tegumentar.pdf>.
2. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. **Apresentação com dados epidemiológicos da Leishmaniose Tegumentar no Brasil**. Disponível em: <<http://portal.arquivos2.saude.gov.br/images/pdf/2019/janeiro/28/Leish2017-novo-layout.pdf>>.
3. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. **Nota Informativa nº 5/2016 – CGDT/DEVIT/SVS/MS – Informe sobre a incorporação do fármaco pentoxifilina para o tratamento adjuvante de pacientes com leishmaniose tegumentar da forma mucosa no Sistema Único de Saúde**. Disponível em: <<https://antigo.saude.gov.br/images/pdf/2016/maio/20/Nota-T--cnica---pentoxifilina-para-mucosa.pdf>>.
4. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. **Nota Informativa nº 13/2020 – CGZV/DEIDT/SVS/MS – Orientações sobre o uso da miltefosina para o tratamento da Leishmaniose Tegumentar no âmbito do Sistema Único de Saúde**. Disponível em: <<https://www.gov.br/saude/pt-br/media/pdf/2020/dezembro/17/notainformativa-miltefosina.pdf>>.
5. São Thiago PT, Guida U. **Leishmaniose tegumentar no Oeste do Estado de Santa Catarina**. Brasil. Revista da Sociedade Brasileira de Medicina Tropical 23: 201-203, out-dez, 1990.
6. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. **Nota Informativa Conjunta nº 144/2025 – CGZV/DEDT/SVSA/MS e CGAFME/DAF/SECTICS/MS - Complementa e atualiza a Nota Informativa nº 13/2020 – CGZV/DEIDT/SVS/MS e dispõe sobre a ampliação do acesso à miltefosina para o tratamento de pessoas com leishmaniose tegumentar no âmbito do Sistema Único de Saúde**.
7. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. **Nota Técnica Conjunta nº 110/2025 – CGZV/DEDT/SVS/MS e CGAFME/DAF/SECTICS/MS - Orientações sobre o uso da miltefosina 10 mg, cápsula, para o tratamento de pessoas com diagnóstico de leishmaniose tegumentar com idade entre 2 e 12 anos, no âmbito do Sistema Único de Saúde**. Disponível em: <<https://www.gov.br/saude/pt-br/centrais-de-conteudo/publicacoes/notas-tecnicas/2025/nota-tecnica-conjunta-no-110-2025-cgzv-dedt-svs-e-cgafme-daf-sectics-ms.pdf/view>>
8. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente. **Boletim Epidemiológico Volume 56, nº 17 - 10 dez 2025**. Disponível em: <<https://www.gov.br/saude/pt-br/centrais-de-conteudo/publicacoes/boletins/epidemiologicos/edicoes/2025/boletim-epidemiologico-volume-56-no-17.pdf/view>>

25. ANEXOS

ANEXO 1

SERVIÇOS DE SAÚDE DE REFERÊNCIA EM SANTA CATARINA

Hospital Nereu Ramos (Referência Estadual)

Referência:

Rua Rui Barbosa, 800, Agronômica, Florianópolis/SC
CEP 88025-301

Horário de atendimento: 8h às 12h

Atende os municípios das demais Gerências de Saúde, via SISREG.

Hospital Infantil Joana de Gusmão (Referência Estadual)

Rui Barbosa, 152 - Agronômica, Florianópolis/SC

CEP 88025-301

(48) 3251-9000

Horário de Atendimento: 08h às 17h30

Atende casos suspeitos menores de 14 anos, das demais Gerências de Saúde .

Ambulatório Univali (Referência Regional)

Rua Uruguai, 458 – Centro, Itajaí/SC, CEP 88302-202

Horário de Atendimento: 07h30 às 17h30

(47) 3341 7788 (47) 3341-7959

Atende casos referenciados pelos municípios da Gerência Regional de Saúde de Itajaí.

Policlínica Lindolf Bell (Referência Regional)

Rua Dois de Setembro, 1234 – Itoupava Norte, Blumenau/SC

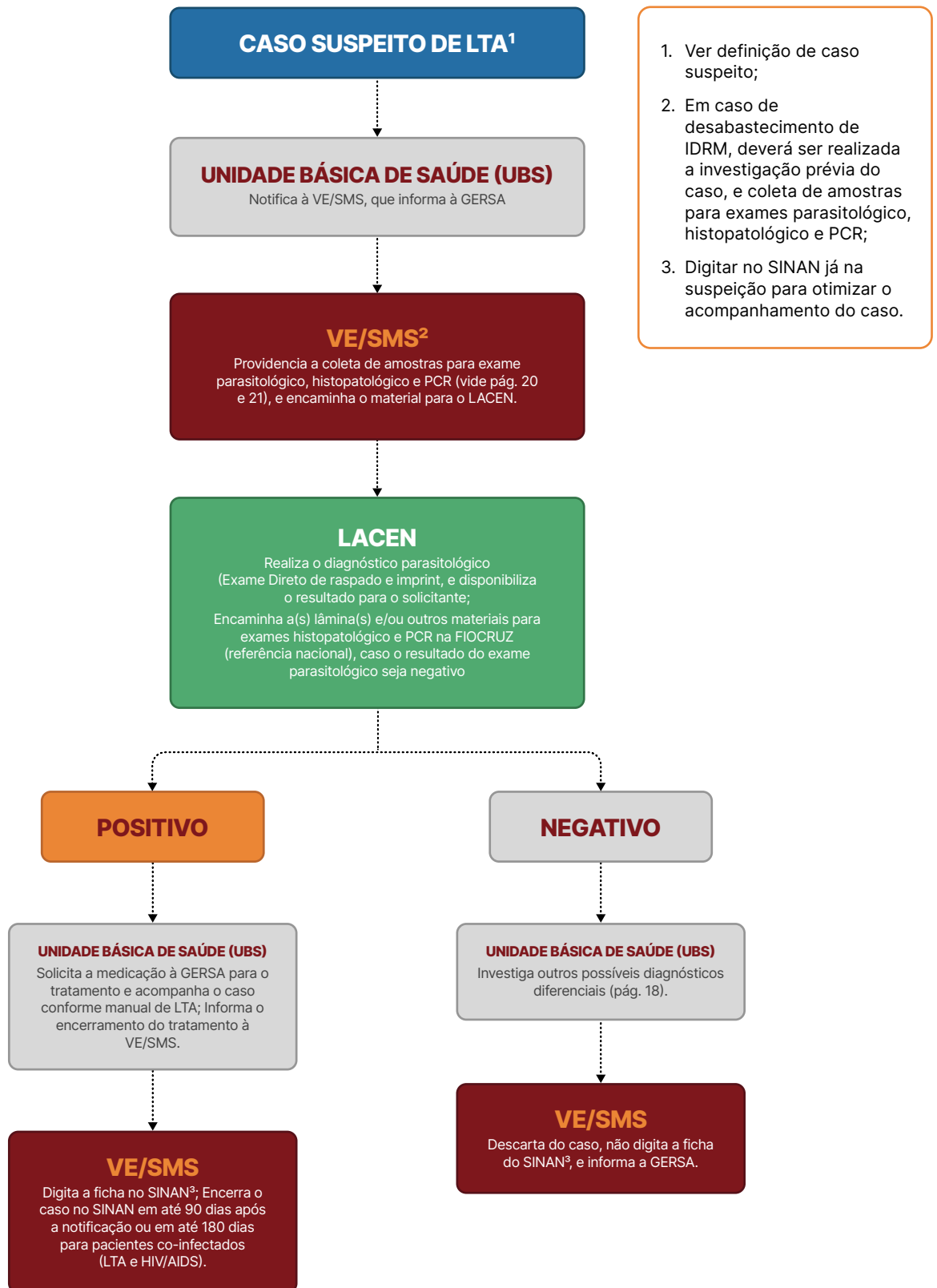
CEP 89052-003

(47) 33817607

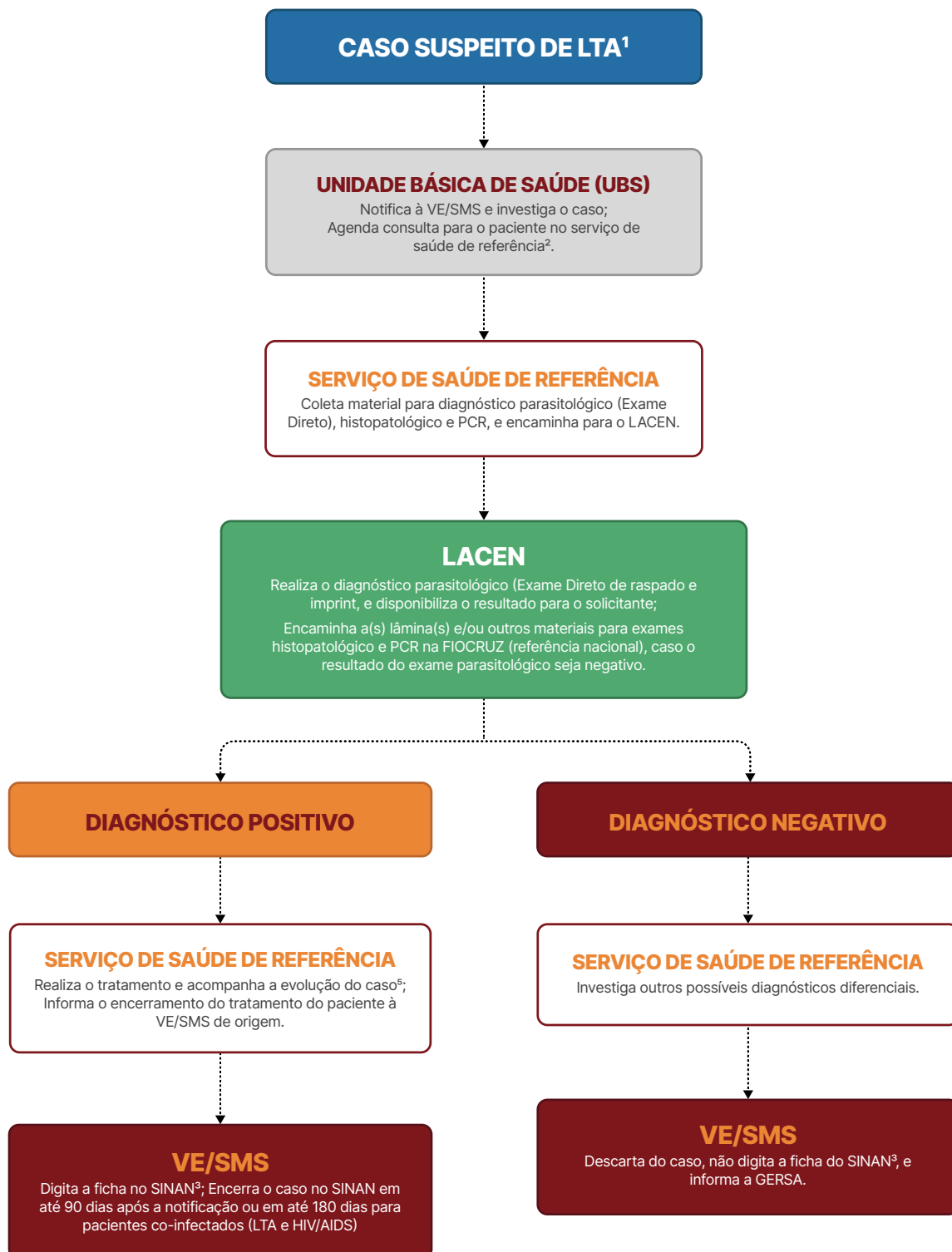
Horário de Atendimento: 08h às 12h e 13h30 às 18h

Atende casos de referenciados pelos municípios da Gerência Regional de Saúde de Blumenau.

ANEXO 2 - Fluxo para atendimento de casos de LTA em municípios COM programa implantado na ausência do Teste de Montenegro (IDRM)

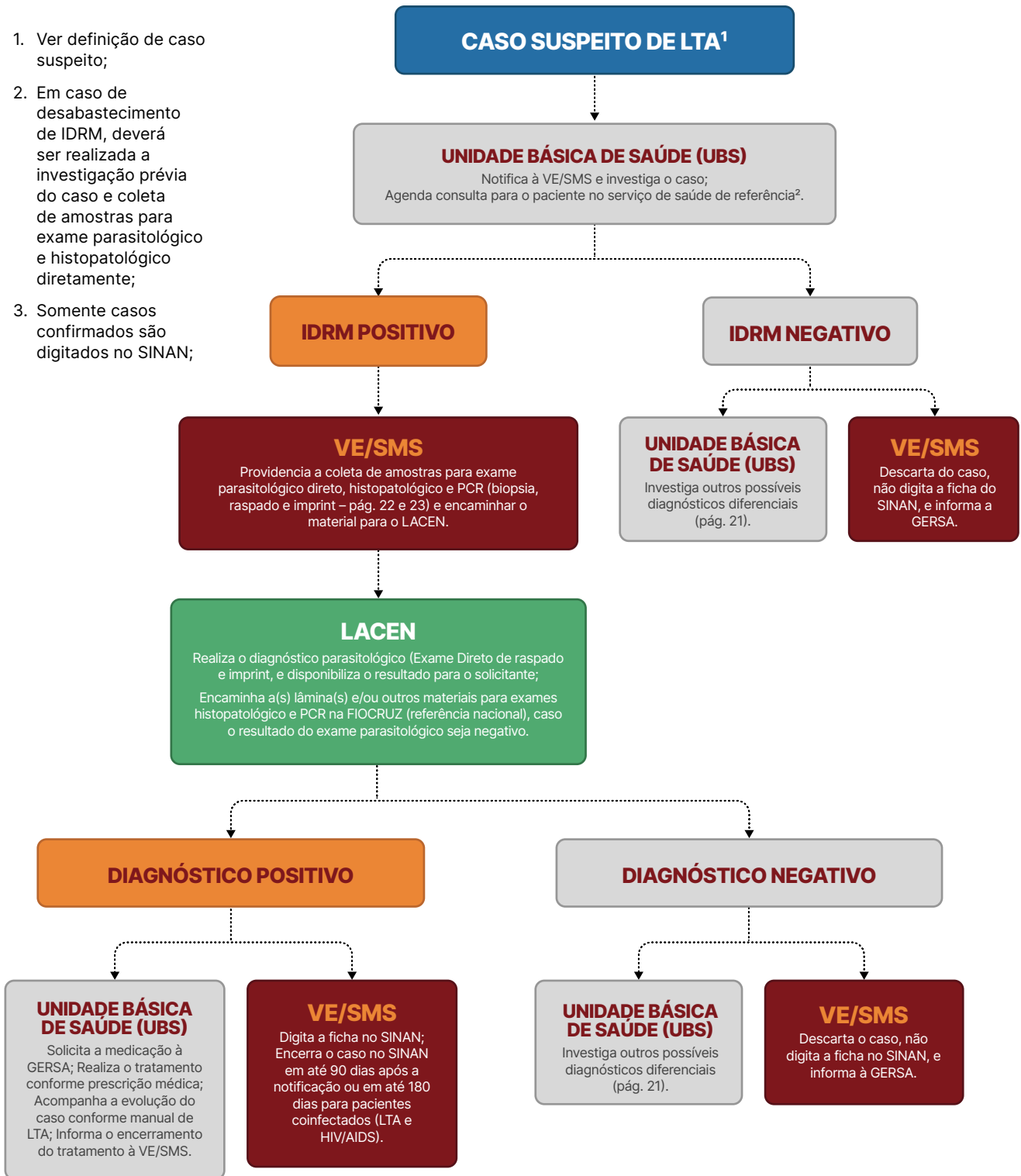


ANEXO 3 - Fluxo para atendimento de casos de LTA em municípios SEM programa implantado na ausência do Teste de Montenegro (IDRM)

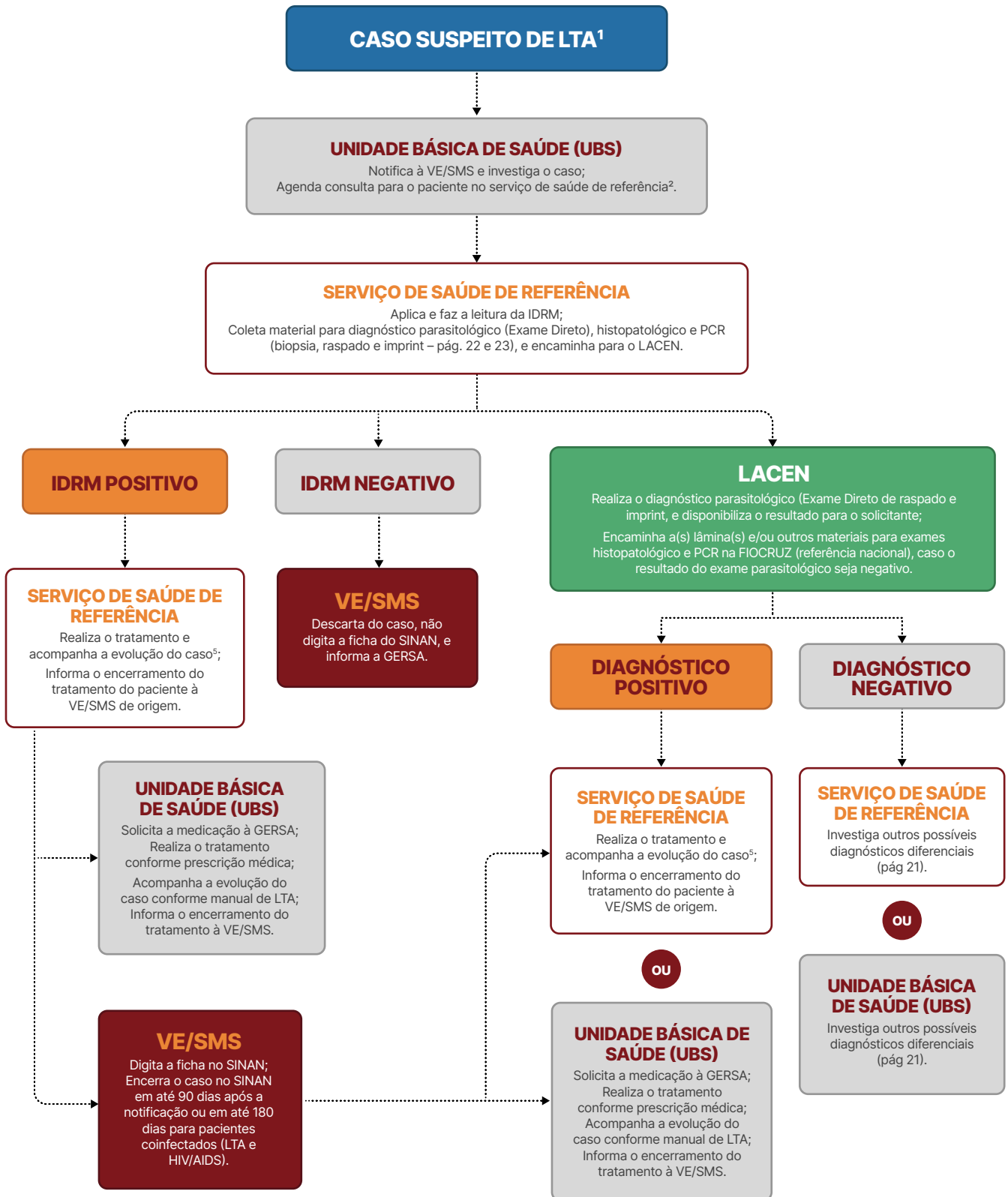


ANEXO 4 - Fluxo para atendimento de casos de LTA em municípios COM programa implantado com presença do Teste de Montenegro (IDRM) na rede

1. Ver definição de caso suspeito;
2. Em caso de desabastecimento de IDRM, deverá ser realizada a investigação prévia do caso e coleta de amostras para exame parasitológico e histopatológico diretamente;
3. Somente casos confirmados são digitados no SINAN;



ANEXO 5 - Fluxo para atendimento de casos de LTA em municípios SEM programa implantado com presença do Teste de Montenegro (IDRM) na rede



ANEXO 6 - Cadastro Individual da Notificação do Paciente no SINAN

República Federativa do Brasil Ministério da Saúde		SINAN SISTEMA DE INFORMAÇÃO DE AGRAVOS DE NOTIFICAÇÃO		N°		
FICHA DE NOTIFICAÇÃO						
Dados Gerais	1 Tipo de Notificação 1 - Negativa 2 - Individual 3 - Surto <input type="checkbox"/>			2 Data da Notificação		
	3 Município de Notificação			Código (IBGE)		
	4 Unidade de Saúde (ou outra fonte notificadora)			Código		
Notificação Individual	5 Agravado/doença			Código (CID10)	6 Data dos Primeiros Sintomas	
	7 Nome do Paciente			8 Data de Nascimento		
	9 (ou) Idade D - dias M - meses A - anos	10 Sexo M - Masculino <input type="checkbox"/> F - Feminino I - Ignorado	11 Raça/Cor 1 - Branca 2 - Preta 3 - Amarela 4 - Parda 5 - Indígena 9 - Ignorado	12 Escolaridade (em anos de estudo concluídos) 1 - Nenhuma 2 - De 1 a 3 3 - De 4 a 7 4 - De 8 a 11 5 - De 12 e mais 6 - Não se aplica 9 - Ignorado <input type="checkbox"/>		
	13 Número do Cartão SUS			14 Nome da mãe		
Notificação de Surto	15 Agravado/doença			Código (CID10)	16 Data dos 1 ^{os} Sintomas do 1 ^o Caso Suspeito	
	17 Nº de Casos Suspeitos	18 Local Inicial de Ocorrência do Surto 1 - Casos Restritos a uma Mesma Família 2 - Casos Restritos a uma Escola/Creche 3 - Casos Restritos a um Hospital 4 - Casos Restritos a outra Instituição (alojamento, asilo, trabalho) 5 - Casos Dispersos no Bairro 6 - Casos Dispersos Pelo Município 7 - Casos Dispersos em mais de um Município 8 - Outros <input type="checkbox"/>				
Dados de Residência	19 Logradouro (rua, avenida,...)			Código	20 Número	
	21 Complemento (apto., casa, ...)		22 Ponto de Referência		23 UF	
	24 Município de Residência		Código (IBGE)	Distrito		
	25 Bairro		Código (IBGE)	26 CEP		
	27 (DDD) Telefone	28 Zona 1 - Urbana 2 - Rural <input type="checkbox"/> 3 - Urbana/Rural 9 - Ignorado	29 País (se residente fora do Brasil)		Código	

CENEPI 01.1 14/11/00

ANEXO 7 - Ficha de Notificação do Paciente no SINAN

República Federativa do Brasil
Ministério da Saúde

SINAN
SISTEMA DE INFORMAÇÃO DE AGRAVOS DE NOTIFICAÇÃO

Nº

FICHA DE INVESTIGAÇÃO **LEISHMANIOSE TEGUMENTAR AMERICANA**

CASO CONFIRMADO:

Leishmaniose cutânea: todo indivíduo com presença de úlcera cutânea, com fundo granuloso e bordas infiltradas em moldura, com confirmação por diagnóstico laboratorial ou clínico epidemiológico.

Leishmaniose mucosa: todo indivíduo com presença de úlcera na mucosa nasal, com ou sem perfuração ou perda do septo nasal, podendo atingir lábios e boca (palato e nasofaringe), com confirmação por diagnóstico laboratorial ou clínico epidemiológico.

Dados Gerais	1 Tipo de Notificação 2 - Individual		2 Agravo/doença LEISHMANIOSE TEGUMENTAR AMERICANA		Código (CID10) B 5 5. 1		3 Data da Notificação		
	4 UF	5 Município de Notificação					Código (IBGE)		
	6 Unidade de Saúde (ou outra fonte notificadora)				Código		7 Data do Diagnóstico		
	8 Nome do Paciente							9 Data de Nascimento	
Notificação Individual	10 (ou) Idade 1 - Hora 2 - Dia 3 - Mês 4 - Ano		11 Sexo M - Masculino <input type="checkbox"/> F - Feminino I - Ignorado		12 Gestante 1-1º Trimestre 2-2º Trimestre 3-3º Trimestre 4- Idade gestacional Ignorada 5-Não 6- Não se aplica 9-Ignorado		13 Raça/Cor 1-Branca 2-Preta 3-Amarela 4-Parda 5-Indígena 9- Ignorado		
	14 Escolaridade 0-Analfabeto 1-1ª a 4ª série incompleta do EF (antigo primário ou 1º grau) 2-4ª série completa do EF (antigo primário ou 1º grau) 3-5ª a 8ª série incompleta do EF (antigo ginásio ou 1º grau) 4-Ensino fundamental completo (antigo ginásio ou 1º grau) 5-Ensino médio incompleto (antigo colegial ou 2º grau) 6-Ensino médio completo (antigo colegial ou 2º grau) 7-Educação superior incompleta 8-Educação superior completa 9-Ignorado 10- Não se aplica								
	15 Número do Cartão SUS				16 Nome da mãe				
Dados de Residência	17 UF	18 Município de Residência			Código (IBGE)		19 Distrito		
	20 Bairro		21 Logradouro (rua, avenida,...)				Código		
	22 Número		23 Complemento (apto., casa, ...)			24 Geo campo 1			
	25 Geo campo 2			26 Ponto de Referência			27 CEP		
	28 (DDD) Telefone			29 Zona 1 - Urbana 2 - Rural <input type="checkbox"/> 3 - Periurbana 9 - Ignorado		30 País (se residente fora do Brasil)			
	Dados Complementares do Caso								
Antec. Epidem.	31 Data da Investigação				32 Ocupação				
	33 Presença de Lesão 1 - Sim 2 - Não <input type="checkbox"/> Cutânea <input type="checkbox"/> Mucosa			34 Em Caso de Presença de Lesão Mucosa, Há Presença de Cicatrizes Cutâneas 1 - Sim 2 - Não <input type="checkbox"/>		35 Co-infecção HIV 1 - Sim 2 - Não 9 - Ignorado <input type="checkbox"/>			
Dados Clínicos	36 Parasitológico Direto <input type="checkbox"/> 1 - Positivo 2 - Negativo 3 - Não Realizado			37 IRM <input type="checkbox"/> 1 - Positivo 2 - Negativo 3 - Não Realizado		38 Histopatologia <input type="checkbox"/> 1 - Encontro do Parasita 2 - Compatível 3 - Não Compatível 4 - Não Realizado			
	39 Tipo de Entrada <input type="checkbox"/> 1 - Caso Novo 2 - Recidiva 3-Transferência 9- Ignorado			40 Forma Clínica <input type="checkbox"/> 1 - Cutânea 2 - Mucosa 9- Ignorado					
Clas. Caso	41 Data do Início do Tratamento		42 Droga Inicial Administrada 1 - Antimonial Pentavalente 2 - Anfotericina b 3 - Pentamidina 4 - Outras 5 - Não Utilizada						
	43 Peso _____ Kg		44 Dose Prescrita em mg/kg/dia Sb ⁺⁵ 1 - Menor que 10 2 - Maior ou igual a 10 e menor que 15 3 - igual a 15 4 - Maior que 15 e menor que 20 5 - Maior ou igual a 20						
	45 Nº Total de Ampolas Prescritas _____ Ampolas			46 Outra Droga Utilizada, na Falência do Tratamento Inicial <input type="checkbox"/> 1 - Anfotericina b 2 - Pentamidina 3 - Outros 4 - Não Se Aplica					

Leishmaniose Tegumentar Americana

Sinan NET

SVS 27/09/2005

SISTEMA DE INFORMAÇÃO DE AGRAVOS DE NOTIFICAÇÃO

AGRAVO: LEISHMANIOSE TEGUMENTAR AMERICANA

Campo	Nome do Campo	Descrição	Características
3	Data da Notificação	Informe a data de notificação	Campo obrigatório
4, 5	Unidade Federativa (Campo 4) Município de Notificação (Campo 5)	Informe a unidade federativa (UF) e o município que realizou o atendimento do paciente e a notificação do caso.	Campo obrigatório
6			
7	Data do Diagnóstico	Informe a data que saiu o resultado dos exames solicitados.	Campo obrigatório
31	Data da Investigação	Informe a data que o caso começou a ser investigado.	Campo obrigatório Data da investigação deve ser maior ou igual (\geq) a data da notificação. A data da notificação deve ser menor ou igual (\leq) a data atual.
32	Ocupação	Informe a atividade exercida pelo paciente ou sua última atividade exercida quando paciente for desempregado.	Campo Essencial
33	Presença de lesão cutânea	Informar o tipo de lesão que o paciente apresenta.	Campo obrigatório
34	Em caso de presença de lesão mucosa, há presença de cicatrizes cutâneas	Informar se há presença de cicatriz cutânea (alguma marca na pele) em casos de presença de lesão mucosa. Este dado é muito importante para o ajudar no diagnóstico.	Este campo estará habilitado para preenchimento quando no campo 33. Presença de lesão" mucosa for SIM.
35	Coinfecção HIV	Informar se o paciente apresenta coinfeção de LTA/HIV.	Campo obrigatório
36	Parasitológico Direto ATENÇÃO: Se foi realizado exame de raspado, imprint, PCR. Em todos estes exames é possível detectar o parasita.	Informar o resultado do exame parasitológico direto.	Campo obrigatório Se igual a 1 (Positivo), o campo "47. Critério de confirmação", deverá ser preenchido automaticamente com 1 (Laboratorial).
37	IDRM*	Informar o resultado da IDRM (Intradermoreação de Montenegro). *Método indisponível temporariamente.	Campo obrigatório Se igual a 1 (positivo), o campo 47 (Critério de confirmação) deverá ser preenchido automaticamente com 1 (Laboratorial).
38	Histopatologia	Informar o resultado do exame histopatológico. ATENÇÃO: Verificar no Gal o laudo antes de preencher a ficha.	Campo obrigatório Se campo for igual a 1 ou igual a 2, então o campo 47 (Critério de confirmação) deverá ser preenchido automaticamente com 1.

39	Tipo de Entrada	Informar o tipo de entrada do caso.	Campo obrigatório
40	Forma Clínica	Informar a forma clínica que a doença se manifesta no paciente.	Campo obrigatório Atente para o campo 33. Presença de lesão". Se for mucosa igual a 1 (Sim), então campo "40. Forma clínica" deverá ser preenchido automaticamente com 2. Se for lesão cutânea igual a 1, então o campo "40. Forma clínica" deverá ser preenchido automaticamente com 1.
41	Data do Início do Tratamento	Informar a data do início do tratamento.	Campo Essencial Data deve ser menor ou igual a data do diagnóstico, ou seja, a data que o paciente recebeu o diagnóstico de confirmação da doença.
42	Droga Inicial Administrada	Informar o medicamento prescrito para o tratamento inicial	Campo Essencial Se campo Droga inicial administrada for = 1, habilitar o campo 43 (Peso). Se o campo "42. Droga Inicial Administrada" for diferente de 1 (menor que 10), passar automaticamente para o campo 48 (Classificação epidemiológica).
43	Peso	Informar o peso do paciente em Kg.	Este campo só habilita se o campo 42 (Droga Inicial Administrada) for igual a 1.
44	Dose Prescrita em mg/kg/dia Sb+5	Informar a dose prescrita para o tratamento do paciente.	Habilitado se campo 42 (Droga Inicial Administrada) for igual a 1.
45	Nº Total de Ampolas Prescritas	Informar o número total de ampolas prescritas no tratamento inicial.	Habilitado se campo 42 (Droga Inicial Administrada) for igual a 1.
46	Outra Droga Utilizada, na Falência do Tratamento Inicial.	Informar qual droga foi utilizada na falência do tratamento inicial.	Habilitado se campo 42 (Droga Inicial Administrada) for igual a 1.
47	Critério de confirmação	Informar o critério utilizado para a de confirmação da doença.	Campo obrigatório Campo preenchido automaticamente a partir dos campos Parasitológico direto), IRM e Histopatologia. Quando campo Parasitológico direto ou IRM for igual a 1, OU o campo Histopatologia for igual a 1 ou 2, o campo Critério de confirmação deverá ser preenchido automaticamente com 1. Se campo Parasitológico direto e IRM for igual a 2 ou 3 e campo Histopatologia for igual a 3 ou 4, então o campo Critério de confirmação deverá ser preenchido automaticamente com 2.

48	Classificação epidemiológica	1 – autóctone (Contraído dentro do Estado de Santa Catarina) 2 – importado (Contraído em outros Estados) 3 - indeterminado (Utilizar somente em casos onde não seja possível determinar o local provável de infecção).	Campo obrigatório
49	O caso é Autóctone do município de residência?	Indica se o caso é autóctone do município de residência.	Campo obrigatório Se o campo for preenchido com 1 (sim), o sistema preenche automaticamente os campos de autoctonia (UF, País e Município provável da fonte de infecção) com os valores registrados nos campos da notificação e habilita para o usuário preencher os campos distrito e bairro (se país de residência não for Brasil, a UF e município de infecção podem ficar em branco). Se o campo for preenchido com 2 (Não), o sistema habilita para o usuário preencher todos os campos de autoctonia (UF, País e Município, distrito e bairro provável da fonte de infecção). Se o campo for preenchido com 3 (Indeterminado), pular os campos de autoctonia (UF, País, Município, Distrito e Bairro provável da fonte de infecção).
50	Unidade Federada (provável da fonte de infecção)	Sigla da unidade federada onde o paciente foi provavelmente infectado.	Campo obrigatório Se o campo (O caso é autóctone do município de residência) for igual a 1 (sim), o sistema preenche automaticamente com a UF de residência do caso, se o país de residência for Brasil.
51	País (provável da fonte de infecção)	País onde o paciente foi provavelmente infectado.	Campo obrigatório Se o campo 49 (O caso é autóctone do município de residência) for igual a 1 (sim), preencher automaticamente com o País de residência do caso.
52	Município (provável da fonte de infecção)	Código do município onde o paciente foi provavelmente infectado. O nome está associado ao código na tabela de municípios.	Campo obrigatório se país de infecção for Brasil. Se o campo (O caso é autóctone do município de residência do caso) for igual a 1 (sim), o sistema preenche automaticamente com o Município de residência do caso.
53	Distrito (provável de infecção)	Código do Distrito provável de Infecção do caso. O nome está associado ao código em tabela.	Campo Essencial
54	Bairro (provável de infecção)	Código do bairro provável de Infecção do caso. Nome do bairro provável de infecção do caso.	Campo Essencial Se o bairro não estiver na tabela de distrito provável de infecção do município provável de infecção, será gravado o nome digitado no campo Bairro e não será gravado nenhum código.

55	Doença relacionada ao Trabalho	Informar se a doença está relacionada ao ambiente de trabalho do paciente.	Informação fundamental para ser utilizada pela vigilância Epidemiológica.
56	Evolução do caso	Informar a evolução do caso.	Campo Essencial Se for igual a 3 ou 4 (Óbito), passar automaticamente para o campo 57 (Data do óbito). Se o campo for diferente de 3 e 4 (Óbito), pular para o campo 58 (Data do encerramento).
57	Data do Óbito	Informar a data do óbito.	Habilitado se o campo 56 (Evolução do caso) for igual a 3 e 4. Data do Óbito deve ser maior ou igual à Data do Diagnóstico.
58	Data do Encerramento	Informar a data do encerramento do caso.	Campo Essencial Data Encerramento maior ou igual a data de Investigação.

ORIENTAÇÕES PARA O PREENCHIMENTO DA FICHA DE NOTIFICAÇÃO DO SINAN

Na Ficha de Notificação no Sistema de Informação de Agravos de Notificação (SINAN) é fundamental para o acompanhamento devido dos casos, desde a suspeição, investigação, diagnóstico, classificação do caso, tratamento, informações sobre o Local Provável de Infecção (LPI) até a conclusão (evolução do caso) e encerramento.

A Ficha de Notificação é subdividida em 10 partes: Dados Gerais, Notificação Individual, Dados de Residência, Antecedentes Epidemiológicos, Dados Clínicos, Classificação do Caso, Tratamento, Conclusão e Informações Complementares e Observações.

Em cada uma dessas partes há campos de preenchimento obrigatório, sendo eles:

- **Dados Gerais:** campos 3 (Data da notificação), 4 (UF), 5 (Município de Notificação) e 7 (Data de Diagnóstico);
- **Notificação Individual:** campos 8 (Nome do Paciente), 10 (Idade), 11 (Sexo);
- **Dados de Residência:** campos 17 (UF) e 18 (Município de Residência) – sendo essencial o preenchimento dos demais campos dessa parte para localizar o paciente com maior facilidade em caso da necessidade de contactá-lo (busca ativa) seja durante o processo diagnóstico quanto durante e após o tratamento;
- **Antecedentes Epidemiológicos:** campos 31 (Data da Investigação), informar a data em que o caso começou a ser investigado. Esta data deve ser maior ou igual (\geq) a data da notificação; e 32 (Ocupação), informar a atividade exercida pelo paciente ou sua última atividade exercida quando o paciente estiver desempregado.
- **Dados Clínicos:** no campo 33 (Presença de Lesão) – informar o tipo de lesão que o paciente apresenta (cutânea ou mucosa). Em caso de presença de lesão mucosa, automaticamente será habilitado o campo 34, onde será indicada a presença ou não de cicatrizes cutâneas. Outro campo de preenchimento obrigatório é o 35 (Co-infecção HIV), informação essa essencial, pois confirmado o diagnóstico, em caso de co-infecção demandará outros cuidados e tratamento específico;
- **Dados Laboratoriais:** no campo 36 (Parasitológico Direto), informar o resultado do Exame Direto de raspado de lesão ou imprint; no campo 37 (IRM), informar o resultado da IDRM (Intradermoreação de Montenegro). – o método está indisponível temporariamente na rede; no campo 38 (Histopatologia), informar o resultado do exame histopatológico, sendo comprobatório de LTA quando houver encontro do parasita ou quando for constatadas lesões teciduais compatíveis com LTA. Exemplos: dermatite granulomatosa; epiderme ulcerada, com hiperplasia pseudoepiteliomatosa, associada com processo inflamatório crônico, etc;
- **Classificação do Caso:** no campo 39 (Tipo de Entrada), no campo 40 (Forma Clínica), assinalar a forma da doença apresentada pelo paciente, condizente com o que foi preenchido no campo 33 (Presença de lesão);
- **Tratamento:** no campo 42 (Droga Inicial Administrada), inserir o tratamento utilizado. Posteriormente, no campo 44 (Dose prescrita em mg/kg/dia Sb +5), preencher a dosagem aplicada. Quando houver cura espontânea ou se o tratamento utilizado não estiver contemplado entre as opções que constam na ficha, inserir todas as informações pertinentes ao tratamento no campo “Informações complementares e observações”.

ANEXO 8 - Cartão de Acompanhamento de LTA

CONTROLE DE CURA			CONTROLE DE APLICAÇÃO DO GLUCANTIME																																																																																																		
1) Final do tratamento Data: ____/____/____ Epitelização: <input type="checkbox"/> total <input type="checkbox"/> parcial Eritema: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não Otorrino: <input type="checkbox"/> NR <input type="checkbox"/> normal <input type="checkbox"/> lesão Induração: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não			<table border="1"> <thead> <tr> <th>DIA</th> <th>Data Apl.</th> <th>EA</th> <th>DIA</th> <th>Data Apl.</th> <th>EA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>1</td><td></td><td></td><td>16</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>2</td><td></td><td></td><td>17</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>3</td><td></td><td></td><td>18</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>4</td><td></td><td></td><td>19</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>5</td><td></td><td></td><td>20</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>6</td><td></td><td></td><td>21</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>7</td><td></td><td></td><td>22</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>8</td><td></td><td></td><td>23</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>9</td><td></td><td></td><td>24</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>10</td><td></td><td></td><td>25</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>11</td><td></td><td></td><td>26</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>12</td><td></td><td></td><td>27</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>13</td><td></td><td></td><td>28</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>14</td><td></td><td></td><td>29</td><td></td><td></td></tr> <tr><td>15</td><td></td><td></td><td>30</td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table>			DIA	Data Apl.	EA	DIA	Data Apl.	EA	1			16			2			17			3			18			4			19			5			20			6			21			7			22			8			23			9			24			10			25			11			26			12			27			13			28			14			29			15			30		
DIA	Data Apl.	EA	DIA	Data Apl.	EA																																																																																																
1			16																																																																																																		
2			17																																																																																																		
3			18																																																																																																		
4			19																																																																																																		
5			20																																																																																																		
6			21																																																																																																		
7			22																																																																																																		
8			23																																																																																																		
9			24																																																																																																		
10			25																																																																																																		
11			26																																																																																																		
12			27																																																																																																		
13			28																																																																																																		
14			29																																																																																																		
15			30																																																																																																		
2) 1 mês pós-tratamento Data: ____/____/____ Epitelização: <input type="checkbox"/> total <input type="checkbox"/> parcial Eritema: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não Otorrino: <input type="checkbox"/> NR <input type="checkbox"/> normal <input type="checkbox"/> lesão Induração: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não			EVENTOS ADVERSOS (EA) 1 - Dor muscular 2 - Moleza no corpo 3 - Dor articular 4 - Febre 5 - Dor abdominal 6 - Palpitações 7 - Alteração do ECG																																																																																																		
3) 3 meses pós-tratamento Data: ____/____/____ Epitelização: <input type="checkbox"/> total <input type="checkbox"/> parcial Eritema: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não Otorrino: <input type="checkbox"/> NR <input type="checkbox"/> normal <input type="checkbox"/> lesão Induração: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não			8 - Dor de cabeça 9 - Perda de apetite 10 - Enjoo 11 - Vômito 12 - Tontura 13 - Coceira no corpo 14 - Outros: _____																																																																																																		
4) 6 meses pós-tratamento Data: ____/____/____ Epitelização: <input type="checkbox"/> total <input type="checkbox"/> parcial Eritema: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não Otorrino: <input type="checkbox"/> NR <input type="checkbox"/> normal <input type="checkbox"/> lesão Induração: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não																																																																																																					
5) 1 Ano pós-tratamento Data: ____/____/____ Epitelização: <input type="checkbox"/> total <input type="checkbox"/> parcial Eritema: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não Otorrino: <input type="checkbox"/> NR <input type="checkbox"/> normal <input type="checkbox"/> lesão Induração: <input type="checkbox"/> sim <input type="checkbox"/> não																																																																																																					
DATA DA ALTA: ____/____/____ <input type="checkbox"/> Cura <input type="checkbox"/> abandono																																																																																																					

RECOMENDAÇÕES

- Não é recomendado o uso de cremes ou pomadas;
- Evitar usar esparadrapo – usar atadura de crepom;
- Evitar ingerir bebidas alcóolicas durante o tratamento;
- Mulheres grávidas e pessoas com mais de 50 anos, não devem usar Glucantime®.

Os cuidados gerais com a ferida são importantes para evitar infecções secundárias.

FORMA CLÍNICA

Cutânea
 Mucosa
 Cutânea e Mucosa

CUIDADOS COM A LESÃO CUTÂNEA

Lavar a lesão com água e sabão de coco uma vez ao dia, preferencialmente na hora do banho; Retirar as crostas que soltarem; Manter esses cuidados até a cicatrização completa da lesão.

DIAGNÓSTICO LABORATORIAL

IDRM: ____mm [] não realizado
 Histopatológico: [] não realizado [] compatível (+) [] não compatível (-)
 PCR: [] positivo [] negativo [] não realizado
 Raspado/imprint: [] positivo [] negativo [] não realizado

CUIDADOS COM A LESÃO MUCOSA

Aplicar Soro Fisiológico no nariz 3 a 4 vezes ao dia. Nunca remover as crostas com o dedo ou objetos introduzidos no nariz. Manter esses cuidados mesmo depois do tratamento.

EXAMES INICIAIS PRÉ-TRATAMENTO

Data: ____/____/____

Exames	Resultados
Htc/leucoc	
Plaquetas	
TGO/TGP	
Úreia/Cr	
Amilase	
ECG/QTc	

INFORMAÇÕES ADICIONAIS DE SAÚDE

HIV Diabetes
 Hipertensão arterial Varizes dos membros inferiores
 Outras: _____

TRATAMENTO

PESO: ____Kg
 MEDICAMENTO: _____
 DOSE PRESCRITA (mg5b5+): _____
 QUANTIDADE (mL): _____
 TIPO DE APLICAÇÃO: endovenosa intramuscular intralésional
 DURAÇÃO DO TRATAMENTO: _____

IDENTIFICAÇÃO

NOME: _____
 DATA DE NASCIMENTO: ____/____/____
 MUNICÍPIO DE RESIDÊNCIA: _____
 ENDEREÇO: _____
 LOCAL PROVÁVEL INFECÇÃO (LPI): _____

APRESENTE SEMPRE NAS UNIDADES DE SAÚDE EM QUE FOR ATENDIDO

CARACTERÍSTICAS DA LESÃO

Tipo de lesão: ulcerosa;
 úlcero-vegetante;
 verrucosa;
 placa;
 papulosa;
 nodular;
 cicatricial.

Tamanho da lesão - maior: ____X____ mm
 Número de lesões: _____

Local da lesão:
 • Cutânea:
 cabeça pescoço tórax abdômen
 MSE MSD MIE MID
 Lesão abaixo do joelho? SIM NÃO
 Outra: _____

• Mucosa:
 nariz palato laringe

OUTROS MEDICAMENTOS UTILIZADOS

Unidade de Saúde Carro da Unidade de Saúde	Assinatura do responsável pelo preenchimento:
---	---

ANEXO 9 - Ficha de Contra-Referência de LTA

Unidade:		Data do atendimento:		/ /
Nome do paciente:				
Exames realizados	IDRM	<input type="checkbox"/> Positivo <input type="checkbox"/> Negativo <input type="checkbox"/> Não realizado <input type="checkbox"/> Ignorado	Parasitológico:	<input type="checkbox"/> Positivo <input type="checkbox"/> Negativo <input type="checkbox"/> Não realizado <input type="checkbox"/> Ignorado
	PCR:	<input type="checkbox"/> Positivo <input type="checkbox"/> Negativo <input type="checkbox"/> Não realizado <input type="checkbox"/> Ignorado	Histopatologia:	<input type="checkbox"/> Encontrado parasita <input type="checkbox"/> Compatível <input type="checkbox"/> Incompatível <input type="checkbox"/> Não realizado <input type="checkbox"/> Ignorado
Caso confirmado:	<input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não	Tipo de entrada:	<input type="checkbox"/> Caso novo <input type="checkbox"/> Recidiva	
Forma clínica:	<input type="checkbox"/> Cutânea	Data do início do tratamento:	/ /	
Droga inicial administrada	Glucantime	<input type="checkbox"/> 10 a 20 mg / kg / dia / 20d <input type="checkbox"/> < 10 mg / kg / dia <input type="checkbox"/> > 20 mg / kg / dia	Outra: _____	
Local provável de infecção:		Situação do paciente:	<input type="checkbox"/> Curado <input type="checkbox"/> Não Curado	
Data do último atendimento:	/ /	Obs.:		

**ANEXO 10 - Modelo de Ficha para Encaminhamento do Paciente para ser Tratado
no Município de Residência**



GOVERNO DE SANTA CATARINA
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
HOSPITAL NEREU RAMOS

De: Serviço de Infectologia/ ambulatório especializado de LTA

Para: Secretaria Municipal de Saúde do Município de _____

O paciente _____ registro _____ deverá iniciar o tratamento para Leishmaniose Tegumentar Americana (LTA) com Antimoniato de N-metilglucamina (Glucantime®) por _____ dias.
O tratamento deverá ser contínuo e diário, sem interrupções nos finais de semana e feriados.

Os antimoniais-pentavalentes (Sb^{5+}) apresentam potencial toxicidade cardíaca, hepática, pancreática e renal. Portanto, durante o tratamento deve-se realizar **semanalmente acompanhamento médico e coleta de exames**: hemograma, TGO/TGP, GGT, amilase, lipase, ureia, creatinina, ECG (com medição do intervalo QTc).

Receituário:

Uso Endovenoso:

1) Antimoniato de N-Metilglucamina (Glucantime® 405mg/ Sb^{5+} /ampola) _____ ampolas/dia
Aplicar, via endovenosa, _____ ml, 1X dia, por _____ dias consecutivos.
Diluir o volume calculado em SG5% 100 ml e correr em 20-30 minutos.

Cálculo realizado:

Apresentação da medicação: ampolas com 5 ml contendo 81 mg Sb^{5+} /ml

Peso paciente no dia ___/___/___: _____ Kg
Dose usada: 10-20 mg Sb^{5+} /kg/dia

dose X peso = _____ mg Sb^{5+} /dia ÷ 81 = _____ ml/dia ou _____ ampolas/dia

Florianópolis, -----/-----/-----

Médico: _____
(assinatura e carimbo).

Referência:

Guia de Orientações para Vigilância da Leishmaniose Tegumentar Americana – Santa Catarina, DIVE/SES/SC

ANEXO 11 - Relatório para Acompanhamento de Paciente com Leishmaniose Tegumentar em Santa Catarina

RELATÓRIO PARA ACOMPANHAMENTO DE PACIENTE COM LEISHMANIOSE TEGUMENTAR EM SANTA CATARINA

Identificação	1. Data do primeiro atendimento: ____/____/____	2. Número do registro: _____												
	3. Nome do paciente: _____	4. Idade: _____												
	5. Data de nascimento: ____/____/____	6. Ocupação: _____												
	7. Naturalidade: _____	8. Telefone para contato: (____) _____ - _____												
	9. Município de moradia: _____													
	10. Bairro: _____													
	11. Tempo de moradia: _____													
	12. Houve deslocamento dentro ou fora do Estado antes de aparecer a doença? () Sim () Não (em caso afirmativo, preencha o quadro abaixo)													
	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">Estado / Município / Localidade</th> <th style="width: 20%;">Data aproximada</th> <th style="width: 30%;">Tempo de permanência</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td>____/____/____</td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td>____/____/____</td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td>____/____/____</td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Estado / Município / Localidade	Data aproximada	Tempo de permanência		____/____/____			____/____/____			____/____/____	
	Estado / Município / Localidade	Data aproximada	Tempo de permanência											
	____/____/____													
	____/____/____													
	____/____/____													

História epidemiológica	13. Características do local de moradia ou área de permanência recente
	- É próximo à mata? () Sim () Não
	- Há rios ou cachoeiras por perto? () Sim () Não
	- Há animais domésticos ou silvestres? () Sim () Não Qual (is)? _____
	- Há algum animal doente ou com ferida? () Sim () Não () Não sabe Qual (is)? _____
	- Presença de bananeiras? () Sim () Não () Outras plantações: _____

Informações clínicas	14. Queixa principal: () Aparecimento da lesão () Trauma seguido de lesão () Dor () Prurido
	15. Tempo de evolução desde o início do quadro: _____
	16. Tratamentos efetuados até agora: _____
	17. É o primeiro episódio de LTA? () Sim () Não - Local e data de onde foi feito o tratamento: _____
	18. Outros: _____
	19. História patológica pregressa: () Diabetes () Hipertensão arterial () Cardiopatia () Hepatite () Doença reumática () Tuberculose () AIDS () Doença renal () _____ () _____ () _____ () _____
	20. História social: - Uso de bebida alcoólica? () Sim () Não - Tipo de uso: () Freqüente () Esporádico () Raro - Uso de drogas? () Cigarro () Maconha () Cocaína inalatória () Drogas IV () Outra

21. PA: _____ 22. Peso: _____ 23. Altura: _____

Pele e mucosas

24. Descreva o aspecto da lesão principal: (formato, bordas, fundo, exsudato, eritema, endureção, tamanho)

25. Número total de lesões: () 1 () 2 () 3 () Mais que três - Quantas: _____

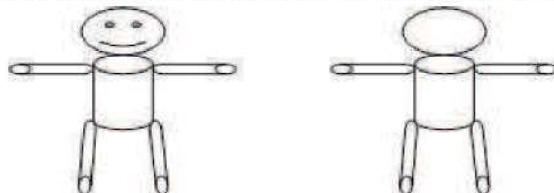
26. Tipo de lesões:

- () Ulcerosa () Úlcero-vegetante () Placa () Papulosa
 () Nodular () Cicatricial () _____ () _____

27. Localização:

- () Cabeça () Pescoço () Tórax () Abdome
 () MSE () MSD () MIE () MID
 Lesão abaixo do joelho? () Sim () Não Outra: _____

28. Tamanho das lesões: (medir com régua os maiores diâmetros transversos da área ulcerada) _____ x _____ mm



29. Infecção secundária? () Sim () Não 30. Gânglio satélite? () Sim () Não

31. Linfangite? (visível ou palpável) () Sim () Não 32. Nódulo SC? () Sim () Não

33. Presença de lesão mucosa? () Sim () Não - () Nariz () Palato () Laringe () _____

34. Fez avaliação do otorrino pré-tratamento? () Sim () Não

Descrição: _____

35. Aparelho circulatório: () Não examinado () Normal () Alterado

O quê? _____

36. Aparelho respiratório: () Não examinado () Normal () Alterado

O quê? _____

37. Abdome: () Não examinado () Normal () Hepatomegalia () Esplenomegalia () _____

38. Neurológico: () Não examinado () Normal () Alterado

O quê? _____

Exame	Data	Resultado	Observação
39. Teste de Montenegro	____/____/____		
40. Raspado	____/____/____		
41. Histopatológico	____/____/____		
42. Imprint	____/____/____		
43. PCR	____/____/____		

OBS.: Nos casos suspeitos de lesões mucosas, acrescentar: Parecer do otorrino, VDRL, PPD, RX de tórax, Sorologia para Paracoccidiodomicose (LACEN).

Diagnóstico laboratorial	Exames para controle do Glucantime				
	Exame	Pré-tratamento	1º Controle __/__/__	2º Controle __/__/__	3º Controle __/__/__
	44. Hemácias				
	45. Hemoglobina				
	46. Hematócrito				
	47. Leucócitos				
	48. Bastões				
	49. Segmentados				
	50. Eosinófilos				
	51. Linfócitos				
52. Monócitos					
53. Plaquetas					
54. TGO					
55. TGP					
56. Bilirrubina					
57. Uréia					
58. Creatina					
59. Potássio					
60. Glicose					
61. Amilase					
62. Lipase					
63. ECG (intervalo QTc)					
64. VHS					
65. _____					
66. _____					
67. Diagnóstico confirmado? () Sim () Não					
68. Confirmação parasitológica? () Sim () Não - Método(s): _____					

Conduta terapêutica	Até a confirmação diagnóstica:
	<ul style="list-style-type: none"> - Lavar a lesão com água e sabão de côco. Usar Dersani® (opcional); curativos diários; - Tratar a infecção secundária com antibiótico se houver dor, exudato purulento abundante ou sinais flogísticos; - Utilizar soro fisiológico nasal (preferencialmente momo) 4 a 6x ao dia em caso de lesão mucosa; <p>Após a confirmação diagnóstica:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Glucantime® (antimoniato de meglumina) na dose de 10mg de Sb⁵⁺/ kg / dia, durante 20 dias consecutivos, por via IM ou IV (diluído em 100 ml de água destilada em 15 min no microgotas). Cada ampola contém 5ml do antimoniato com 405mg de Sb⁵⁺ ou 81mgSb⁵⁺/ml. Não ultrapassar 3 ampolas/dia. <p>69. Data de início do tratamento: ____/____/____ 70. Peso do doente: _____ Kg</p>

71. 1ª Revisão - 10º dia de tratamento

Data: ____/____/____

- Verificar a tolerância ao Glucantime e efeitos adversos;
- Solicitar rotina de exames de controle para coleta ao final do tratamento;
- Se necessário realizar ECG para medir o intervalo QTc; (cálculo do QTc= QT/\sqrt{RR})

72. 2ª Revisão - Final das aplicações de Glucantime

Data: ____/____/____

- Verificar a tolerância ao Glucantime e efeitos adversos: (assinalar abaixo)

- | | | | |
|--------------------------------------|--|---|--|
| <input type="checkbox"/> Mialgia | <input type="checkbox"/> Artralgia | <input type="checkbox"/> Rigidez muscular | <input type="checkbox"/> Astenia |
| <input type="checkbox"/> Hiporexia | <input type="checkbox"/> Náusea | <input type="checkbox"/> Vômito | <input type="checkbox"/> Dor abdominal |
| <input type="checkbox"/> Palpitações | <input type="checkbox"/> Tontura | <input type="checkbox"/> Febre | <input type="checkbox"/> Cefaléia |
| <input type="checkbox"/> Dor local | <input type="checkbox"/> Prurido local | <input type="checkbox"/> Rash | <input type="checkbox"/> Herpes zoster |

- Alteração laboratorial: (especificar) _____
- Alteração eletrocardiográfica: (especificar) _____
- Suspensão da medicação: (motivo) _____
- Outras: (especificar) _____

Assinalar abaixo a condição clínica observada

- Grau de epitelização: Completa Incompleta - Medir: _____ x _____ mm
 - Distribuição do eritema: Ausente Borda Centro da cicatriz Borda e centro
 - Localização da induração: Ausente Apenas na borda Toda a cicatriz
 - Outras manifestações:
- | | | |
|-----------------------------------|--|-------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Ausente | <input type="checkbox"/> Linfangite | <input type="checkbox"/> Gânglio |
| <input type="checkbox"/> NóduloSC | <input type="checkbox"/> Pápulas perilesionais | <input type="checkbox"/> Lesão nova |

73. 3ª Revisão - 1 mês após o Glucantime

Data: ____/____/____

Assinalar abaixo a condição clínica observada

- Grau de epitelização: Completa Incompleta - Medir: _____ x _____ mm
 - Distribuição do eritema: Ausente Borda Centro da cicatriz Borda e centro
 - Localização da induração: Ausente Apenas na borda Toda a cicatriz
 - Outras manifestações:
- | | | |
|-----------------------------------|--|-------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Ausente | <input type="checkbox"/> Linfangite | <input type="checkbox"/> Gânglio |
| <input type="checkbox"/> NóduloSC | <input type="checkbox"/> Pápulas perilesionais | <input type="checkbox"/> Lesão nova |

74. 4ª Revisão - 3 meses após o Glucantime

Data: ____/____/____

Assinalar abaixo a condição clínica observada

- Grau de epitelização: Completa Incompleta - Medir: _____ x _____ mm
 - Distribuição do eritema: Ausente Borda Centro da cicatriz Borda e centro
 - Localização da induração: Ausente Apenas na borda Toda a cicatriz
 - Outras manifestações:
- | | | |
|-----------------------------------|--|-------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Ausente | <input type="checkbox"/> Linfangite | <input type="checkbox"/> Gânglio |
| <input type="checkbox"/> NóduloSC | <input type="checkbox"/> Pápulas perilesionais | <input type="checkbox"/> Lesão nova |
- Obstrução nasal ou queixas relacionadas: Presente Ausente

Constatada cura clínica sem recidivas ou sem lesões mucosas? (SIM) = ALTA

76. 5ª Revisão - 6 meses após o Glucantime

Data: ____/____/____

Assinalar abaixo a condição clínica observada

- Grau de epitelação: () Completa () Incompleta - Medir: _____x_____mm
- Distribuição do eritema: () Ausente () Borda () Centro da cicatriz () Borda e centro
- Localização da induração: () Ausente () Apenas na borda () Toda a cicatriz
- Outras manifestações:
- () Ausente () Linfangite () Gânglio
- () NóduloSC () Pápulas perilesionais () Lesão nova
- Obstrução nasal ou queixas relacionadas: () Presente () Ausente
- Solicitar exame otorrinolaringológico

77. 6ª Revisão - 1 ano após o Glucantime

Data: ____/____/____

Assinalar abaixo a condição clínica observada

- Grau de epitelação: () Completa () Incompleta - Medir: _____x_____mm
- Distribuição do eritema: () Ausente () Borda () Centro da cicatriz () Borda e centro
- Localização da induração: () Ausente () Apenas na borda () Toda a cicatriz
- Outras manifestações:
- () Ausente () Linfangite () Gânglio
- () NóduloSC () Pápulas perilesionais () Lesão nova
- Obstrução nasal ou queixas relacionadas: () Presente () Ausente
- Solicitar exame otorrinolaringológico

78. 7ª Revisão - 2 anos após o Glucantime

Data: ____/____/____

Assinalar abaixo a condição clínica observada

- Grau de epitelação: () Completa () Incompleta - Medir: _____x_____mm
- Distribuição do eritema: () Ausente () Borda () Centro da cicatriz () Borda e centro
- Localização da induração: () Ausente () Apenas na borda () Toda a cicatriz
- Outras manifestações:
- () Ausente () Linfangite () Gânglio
- () NóduloSC () Pápulas perilesionais () Lesão nova
- Obstrução nasal ou queixas relacionadas: () Presente () Ausente

Obs.: Caso haja indicação de novo tratamento ou dúvida em relação à cura clínica, encaminhar o paciente para o ambulatório de referência em leishmaniose, Dra. Renata - Hospital Nereu Ramos - Florianópolis.

**ANEXO 12 - Ficha de solicitação de anfotericina B lipossomal para pacientes
com leishmaniose**



MINISTÉRIO DA SAÚDE
SECRETARIA DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE
Setor Comercial Sul, Quadra 04, Bloco A, 2º andar Brasília/DF - CEP 70.304-000
Fax: (61) 3213-8140 Tel.: (61) 3213-8153
E-mail: leishmanioses@saude.gov.br

Ficha de solicitação de anfotericina B lipossomal para pacientes com leishmaniose

Número da ficha: ____/____/____ (Para uso do Ministério da Saúde)

Número da notificação no Sinan: _____ (Solicitar ao serviço de vigilância epidemiológica)

Data da solicitação: ____/____/____

Forma clínica:

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Leishmaniose visceral | <input type="checkbox"/> Leishmaniose tegumentar difusa |
| <input type="checkbox"/> Leishmaniose tegumentar cutânea | <input type="checkbox"/> Leishmaniose tegumentar mucosa |

INSTITUIÇÃO SOLICITANTE

Hospital ou instituição: _____

Médico solicitante: _____

CRM: _____ Telefone: (____) _____ Celular: (____) _____

Responsável pelo recebimento: _____

Cargo: _____ Telefone: (____) _____ Celular: (____) _____

Endereço para entrega: _____

CEP: _____ Cidade: _____ UF: _____

IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE

Nome do paciente: _____

Nome da mãe: _____

Data de nascimento: ____/____/____ Sexo: () Masculino () Feminino Peso: ____ kg

Município de residência: _____ UF: _____

DADOS CLÍNICOS ATUAIS (Descreva brevemente a história clínica do paciente, como internações, exames laboratoriais anteriores, entre outros):

Início dos sinais e sintomas: ____/____/____

Exame Clínico:

- | | | |
|--|---|--|
| <input type="checkbox"/> Febre | <input type="checkbox"/> Diarreia | <input type="checkbox"/> Arritmia cardíaca |
| <input type="checkbox"/> Esplenomegalia | <input type="checkbox"/> Icterícia | <input type="checkbox"/> Vômitos |
| <input type="checkbox"/> Hepatomegalia | <input type="checkbox"/> Fenômenos hemorrágicos | <input type="checkbox"/> Dispneia |
| <input type="checkbox"/> Palidez | <input type="checkbox"/> Edema localizado | <input type="checkbox"/> Outros: _____ |
| <input type="checkbox"/> Desnutrição grave | <input type="checkbox"/> Edema generalizado | |

Doenças associadas:

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Ausente | <input type="checkbox"/> HIV/AIDS |
| <input type="checkbox"/> Doença renal | <input type="checkbox"/> Infecção bacteriana. Especificar: _____ |
| <input type="checkbox"/> Doença cardíaca | Outras: _____ |
| <input type="checkbox"/> Doença hepática | |

TRATAMENTOS ESPECÍFICOS PARA LV

- Virgem de tratamento

() Antimoniato de N-metil Glucamina:

Dosagem: _____ mg/Sb+5/kg/dia nº de doses: _____ nº de esquemas: _____

() Desoxicolato de anfotericina B:

Dosagem: _____ mg/kg/dia nº de doses: _____ nº de esquemas: _____

() Anfotericina B lipossomal:

Dosagem: _____ mg/kg/dia nº de doses: _____ nº de esquemas: _____

EXAMES COMPLEMENTARES ATUAIS

Hemácias: _____ x10⁶ Neutrófilos: _____ mm³ Ativ. de protrombina: _____ %

Hematócrito: _____ % AST/TGO: _____ U/L Albumina: _____ g/dL

Hemoglobina: _____ g/dL ALT/TGP: _____ U/L Globulina: _____ g/dL

Plaquetas: _____ mm³ Bilirrubina total: _____ mg/dL Ureia: _____ mg/dL

Leucócitos: _____ mm³ Bilirrubina direta: _____ mg/dL Creatinina: _____ mg/dL

Outros: _____

EXAME PARASITOLÓGICO: Data do exame: ____/____/____

Aspirado de medula: () Positivo () Negativo Outro: _____ () Positivo () Negativo

EXAME SOROLÓGICO: Data do exame: ____/____/____

RIFI (diluição): _____ Teste rápido: _____ Elisa: _____

Outro: _____ () Positivo () Negativo

OUTROS EXAMES (Ex: PCR) _____ Data do exame: ____/____/____

CRITÉRIO DE INDICAÇÃO DA ANFOTERICINA B LIPOSSOMAL

() Idade menor que 1 ano (**critério exclusivo para leishmaniose visceral**)

() Idade maior que 50 anos (**critério exclusivo para leishmaniose visceral**)

() Insuficiência renal

() Insuficiência hepática

() Insuficiência cardíaca

() Transplantados, cardíacos, renais ou hepáticos;

() Intervalo QT corrigido maior que 450 ms

() Uso concomitante de medicamentos que alteram o intervalo QT

() Hipersensibilidade ao antimonial pentavalente ou a outros medicamentos utilizados para o tratamento da LV

() Infecção pelo HIV (tratamento) (**critério exclusivo para leishmaniose visceral**)

() Infecção pelo HIV (profilaxia secundária) (**critério exclusivo para leishmaniose visceral**)

() Comorbidades que comprometem a imunidade. Qual? _____ (**critério exclusivo para L. visceral**)

() Uso de medicação que compromete a imunidade. Qual? _____ (**critério exclusivo para L. visceral**)

() Falha terapêutica ao antimonial pentavalente ou a outros medicamentos utilizados para o tratamento da LV

() Gestantes (**critério exclusivo para leishmaniose visceral**)

() Escore de gravidade clínico $\geq 4^1$ Informar valor: _____ (**critério exclusivo para leishmaniose visceral**)

() Escore de gravidade clínico-laboratorial ≥ 6 Informar valor: _____

Dose prescrita: _____ mg/kg/dia **Dias de tratamento** _____ **Número de ampolas:** _____

(Assinatura e carimbo do médico)

¹ Os escores de gravidade estão descritos no manual de leishmaniose visceral : recomendações clínicas para redução da letalidade, que poderá ser acessado no link: http://portal.saude.gov.br/portal/saude/profissional/area.cfm?id_area=1561

**ANEXO 13 - Ficha de evolução de pacientes com leishmaniose mucosa tratados
com anfotericina B lipossomal**



MINISTÉRIO DA SAÚDE
SECRETARIA DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE
DEPARTAMENTO DE VIGILÂNCIA DAS DOENÇAS TRANSMISSÍVEIS
COORDENAÇÃO GERAL DE DOENÇAS TRANSMISSÍVEIS
Setor Comercial Sul, Quadra 04, Bloco A, 2º Andar, Sala COVEV, Brasília-DF CEP: 70304-000
Tel. (61) 3213-8157/8154/8156 FAX (61) 3213-8140

**FICHA DE EVOLUÇÃO DE PACIENTES COM LEISHMANIOSE TRATADOS COM
ANFOTERICINA B LIPOSSOMAL**

Número da ficha: _____ (para uso do Ministério da Saúde) Data da solicitação: ____/____/____

Nome completo da instituição: _____

Nome do solicitante: _____

IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE

Nome: _____ Data de nascimento: ____/____/____

EVOLUÇÃO

() Melhora () Cura () Óbito () Sem relatório de acompanhamento

MEDICAÇÃO

Data de recebimento: ____/____/____ Nº de ampolas recebidas: _____

Data do início do tratamento: ____/____/____ Nº de ampolas utilizadas: _____

Nº de ampolas em estoque desta solicitação: _____

Caso tenha ampolas em estoque, justificar o motivo da sobra: () Óbito () Alta () Transferência () Abandono

Outro motivo: _____

EFEITOS COLATERAIS OBSERVADOS

() Febre () Cefaleia () Náusea () Vômitos () Tremores () Calafrios () Dor lombar

() Outros (incluindo alterações bioquímicas): _____

(Assinatura e carimbo)

Esta ficha deverá ser entregue NO PRAZO MÁXIMO DE 30 DIAS a contar da data de entrega do medicamento. A não entrega da mesma poderá acarretar no não atendimento de novas solicitações.

ANEXO 14 - Termo de responsabilidade/esclarecimento - tratamento com Miltefosina

TERMO DE RESPONSABILIDADE / ESCLARECIMENTO PARA MULHERES COM MAIS DE 55 ANOS DE IDADE OU PARA HOMENS DE QUALQUER IDADE

A ser preenchido pelo (a) médico (a):

Eu, Dr.(a) _____ registrado no Conselho Regional de Medicina do Estado: _____ sob o número _____ sou o responsável pelo tratamento e acompanhamento do(a) paciente _____ do sexo masculino feminino com idade de _____ anos completos, com diagnóstico de _____ para quem estou indicando o medicamento à base de MILTEFOSINA.

1. Informei *verbalmente* ao paciente que este produto tem alto risco de causar graves defeitos congênitos no corpo dos bebês de mulheres que o utilizam na gravidez, que *não evita filhos e que não provoca aborto*. Portanto somente pode ser utilizado por ele (a). Não pode ser passado para nenhuma outra pessoa.
2. Informei *verbalmente* ao paciente que poderá ser responsabilizado (a), caso repasse o medicamento a base de MILTEFOSINA a outra pessoa; deixe alguém tomar este medicamento no seu lugar ou use-o indevidamente.
3. Informei *que o medicamento deve ser guardado em local seguro*.
4. Recomendei ao paciente do sexo masculino que informe a sua parceira e familiares o potencial risco do remédio.
5. Informei que em caso de interrupção do uso deste medicamento, por qualquer motivo, este deve ser entregue à Autoridade Sanitária competente ou Serviço de Saúde para que seja providenciada a sua inutilização.
6. Certifiquei-me que o (a) paciente compreendeu as informações acima descritas.

Assinatura e carimbo do (a) médico (a): _____ C.R.M.: _____ Data: ____/____/____

A ser preenchido pelo (a) paciente:

Eu, _____ Carteira de Identidade nº: _____

Órgão Expedidor: _____ residente na rua: _____

Cidade: _____ Estado: _____ e telefone: _____

Recebi pessoalmente as informações do prescritor sobre o tratamento e:

NÃO CONCORDO COM O TRATAMENTO E NÃO UTILIZAREI A MILTEFOSINA

Assinatura: _____

CONCORDO que vou fazer e declaro que entendi as orientações prestadas. Entendo que este remédio é só meu e que não devo passá-lo para ninguém.

Assinatura: _____

Nome e Assinatura do responsável caso o (a) paciente seja menor de 18 anos, analfabeto, incapaz ou impossibilitado de locomoção:

Eu, _____, R.G. _____, órgão expedidor _____, responsável pelo (a) paciente _____, comprometo-me a repassar todas estas orientações do prescritor ao (a) paciente e estou ciente da minha responsabilidade solidária de evitar o uso indevido do medicamento.

Assinatura: _____ Data: ____/____/____

ANEXO 15 - Termo de responsabilidade/esclarecimento
(mulheres com idade inferior a 55 anos) - tratamento com Miltefosina

**TERMO DE RESPONSABILIDADE / ESCLARECIMENTO PARA
PACIENTES DO SEXO FEMININO, MENORES DE 55 ANOS DE IDADE**

A ser preenchido pelo (a) médico (a):

Eu, Dr.(a) _____ registrado no Conselho Regional de Medicina do Estado
_____ sob o número _____ sou o responsável pelo tratamento e acompanhamento da
paciente _____ do sexo feminino com idade de _____
anos completos, com diagnóstico de _____
para quem estou indicando o medicamento à base de MILTEFOSINA.

1. Informe *verbalmente* a paciente, com diagnóstico de _____, que o medicamento a base de MILTEFOSINA tem altíssimo risco de causar deficiências graves no corpo do bebê se for consumido pela mãe durante a gravidez. Estas deficiências ocorrem no período bem inicial de formação do bebê, quando a maioria das mulheres ainda não sabe que está grávida.
2. Explique *verbalmente* que, como a MILTEFOSINA pode ficar no corpo durante 4 (quatro) meses após o tratamento e pode ainda assim causar defeitos em bebês, ela deve aguardar o fim desse período antes de tentar engravidar, mantendo o uso de métodos contraceptivos.
3. Informe *verbalmente* à paciente que poderá ser responsabilizada, caso repasse o medicamento a base de MILTEFOSINA a outra pessoa; deixe alguém tomar este medicamento no seu lugar ou use-o indevidamente.
4. Informe que o medicamento deve ser guardado em local seguro.
5. Constatei, por meio de teste sensível para dosagem de Beta-HCG (que detecta gravidez desde o primeiro dia de atraso menstrual), que a paciente não está grávida:

Data do Teste: ____/____/____ Resultado: _____.

Nome do laboratório onde foi realizado o teste: _____.

6. Certifiquei-me que a paciente está utilizando 2 (dois) métodos para evitar gravidez altamente eficazes, sendo um deles de barreira:

Métodos anticoncepcionais em uso: _____ Data do Início: _____

_____ Data do Início: _____

Procedimento de esterilização definitiva: Qual? _____ Data: ____/____/____

7. Informe à paciente que o seu parceiro, mesmo que ele seja vasectomizado, deve usar preservativo durante as relações sexuais ocorridas durante o tratamento e por 4 (quatro) meses após o término do tratamento, quando este for o método de contracepção de barreira eleito.
8. Solicitei à paciente que me mantenha sempre informado (a) sobre as reações adversas à medicação, ou sobre qualquer problema com a anticoncepção durante o tratamento, retornando à consulta periodicamente conforme estabelecido.
9. Informe *verbalmente* à paciente que caso venha a suspeitar que esteja grávida, deverá parar imediatamente o tratamento e me procurar.
10. Informe que em caso de interrupção do uso deste medicamento, por qualquer motivo, este deve ser entregue à Autoridade Sanitária competente que providenciará a inutilização.
11. Certifiquei-me que a paciente compreendeu todas as informações por mim prestadas.

Assinatura e Carimbo do (a) Médico (a): _____ C.R.M.: _____ Data: ____/____/____

A ser preenchido pela paciente:

Eu, _____ Carteira de Identidade nº _____

Órgão Expedidor _____ residente na rua _____

Cidade _____ Estado _____ e telefone _____

recebi pessoalmente as informações do prescritor sobre o tratamento e:

NÃO CONCORDO COM O TRATAMENTO E NÃO UTILIZAREI A MILTEFOSINA

Assinatura: _____

CONCORDO que vou fazer o tratamento e declaro que recebi pessoalmente as informações sobre o tratamento que vou fazer e declaro que entendi as orientações prestadas e me comprometo a cumprir as medidas para evitar a gravidez durante o tratamento e no prazo previsto no item 2, após o tratamento. Entendo que este remédio é só meu e que não devo passá-lo para ninguém.

Assinatura: _____

Data: ____/____/____

ANEXO 17 - Modelo de Receituário de Controle Especial

Fonte: Portaria nº 344/1998 – Anexo XVII.

DADOS DA UNIDADE DISPENSADORA	
Nome
Endereço completo
Contato

DADOS DO PACIENTE	
Nome
Endereço completo
Contato

DADOS DO MEDICAMENTO	
Nome (DCB)	
Dosagem/ concentração	
Forma Farmacêutica	
Quantidade dispensada	
Lote	
Validade	

.....
Identificação do responsável pela dispensação

.....
Local, data

ANEXO 18 - Embalagem Secundária da Miltefosina

The image shows a vertical rectangular label for the secondary packaging of Miltefosina. The label is divided into several sections. At the top, there is a white trapezoidal shape representing the top of the container. Below this is a grey section containing the text "Nome do paciente:" followed by two horizontal lines for writing. In the center, there is a red rectangular box with the word "Tome" in white. Below this is another white rectangular box. Further down, the text "Cápsulas a cada:" is followed by a white box, and the word "Horas" is to its right. Below this, the word "Durante" is followed by another white box, and the word "Dias" is to its right. Below these fields is a grey section with the text "Data: ____ / ____ / ____". At the bottom of the label is a red section with the text "ESTE MEDICAMENTO É SÓ SEU. NÃO PASSE PARA NINGUÉM." in white. Below the red section is a white section containing a telephone icon, the email address "sac@far.fiocruz.br", and the phone number "SAC 0800 0241692". To the right of this section is a small vertical box with the text "Rev.: 07/2000". At the very bottom, there is a white trapezoidal shape representing the bottom of the container.

Nome do paciente:

Tome

Horas

Durante _____ Dias

Data: ____ / ____ / ____

**ESTE MEDICAMENTO É SÓ SEU.
NÃO PASSE PARA NINGUÉM.**

 **sac@far.fiocruz.br**
SAC 0800 0241692

Rev.: 07/2000

ANEXO 19 - Termo de Devolução da Miltefosina

TERMO DE DEVOLUÇÃO

Data do registro: __/__/____

UF: _____

Município: _____

DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PREENCHEDOR

Nome: _____

Lotação: _____

Cargo/ Função: _____

Telefone: (__) ____ - ____

e-mail: _____

DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DA INSTITUIÇÃO PÚBLICA DISPENSADORA

Nome: _____

CNPJ: _____

Farmacêutico Responsável: _____

CRF: _____

DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE

Nome: _____

RG: _____

ANEXO 20 - Registro de Devolução da Miltefosina

TERMO DE DEVOLUÇÃO

Firmo, pelo presente Termo de Devolução, o compromisso em recolher/ devolver o quantitativo de Miltefosina, conforme descrição abaixo, no prazo estabelecido.

Declaro que prestei/ recebi as orientações quanto ao local e forma de devolução, quanto aos cuidados no armazenamento, bem como, sobre a forma e precauções de uso.

Data para devolução: __/__/__

Quantidade a ser devolvida (n° cápsula): _____

Lote: _____

Validade: __/__/__

Data de Assinatura: __/__/__

Assinatura do preenchedor

Assinatura do paciente (ou responsável)

Assinatura do farmacêutico responsável

ANEXO 21 - Registro de Devolução da Miltefosina

REGISTRO DA DEVOLUÇÃO

Data da realização da devolução: __/__/__

Quantitativo devolvido (n° cápsula): _____

Lote: _____

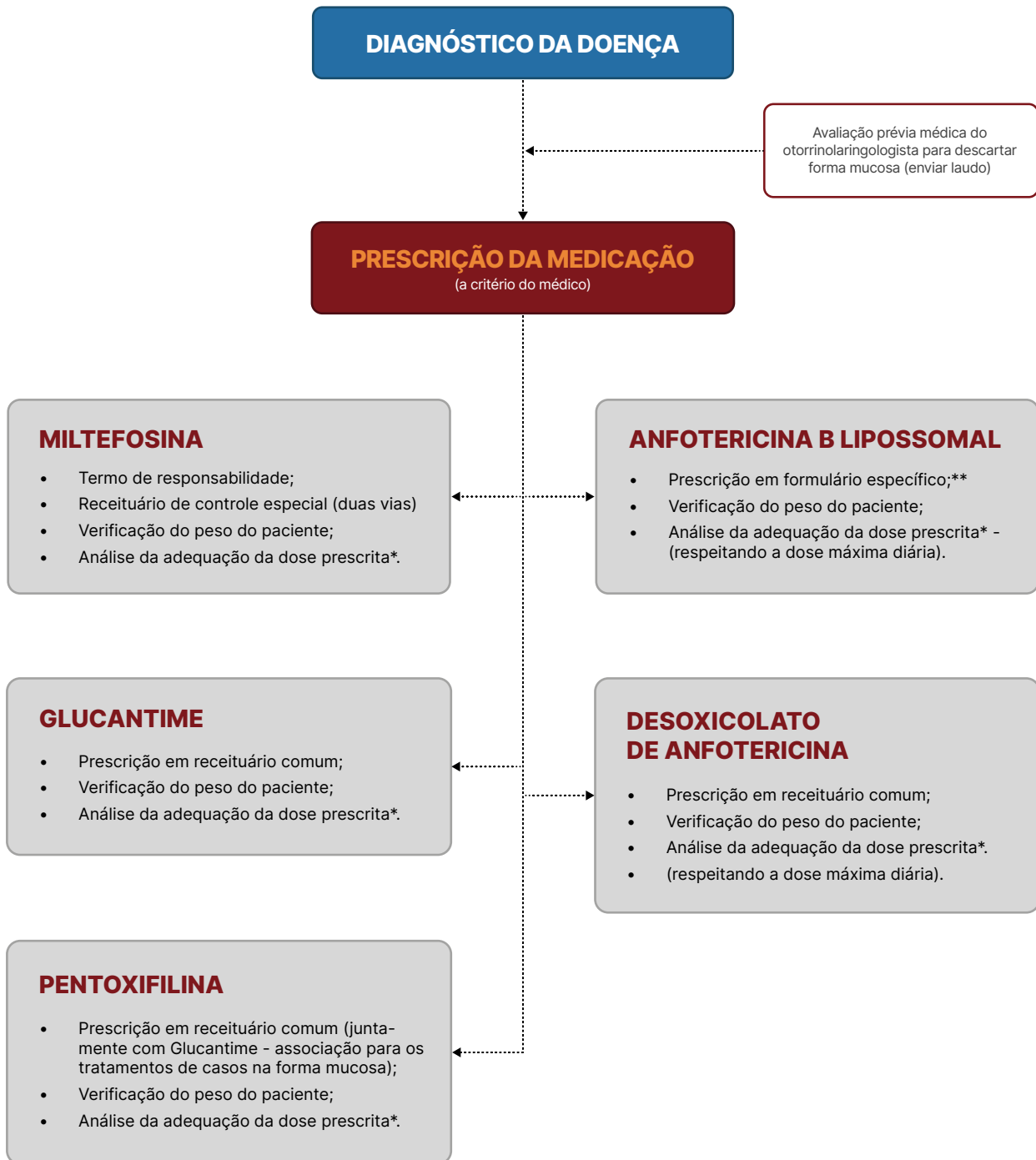
Validade: __/__/__

Assinatura do preenchedor

Assinatura do paciente (ou responsável)

Assinatura do farmacêutico responsável

ANEXO 22 - Fluxograma para solicitação de medicação para o tratamento da Leishmaniose Tegumentar



GOVERNO DE SANTA CATARINA

Secretaria de Estado da Saúde

Superintendência de Vigilância em Saúde

Diretoria de Vigilância Epidemiológica de Santa Catarina

Gerência de Vigilância de Zoonoses, Acidentes por Animais
Peçonhentos e Doenças Transmitidas por Vetores



GOVERNO DE
**SANTA
CATARINA**
SECRETARIA DA SAÚDE