

# SOLICITAÇÃO/ PRESCRIÇÃO DE NIRSEVIMABE

**Nirsevimabe** - anticorpo monoclonal para a prevenção de infecções pelo vírus sincicial respiratório.

Nome do paciente: \_\_\_\_\_

Nome da mãe: \_\_\_\_\_

Data de nascimento: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ .                      Peso atual da criança: \_\_\_\_\_ .

INDICAÇÃO	
<input type="checkbox"/> Prematuro	IG: _____
<b>Crianças menores de 2 anos de idade (1a11m29d), com comorbidade:</b> <u>PERÍODO SAZONAL (FEVEREIRO À AGOSTO)</u>	
<input type="checkbox"/> 1ª sazonalidade	<input type="checkbox"/> Demais sazonalidades
<b>Posologia:</b>	
<input type="checkbox"/> 50mg - dose única	<input type="checkbox"/> 100mg - dose única <input type="checkbox"/> 200mg - duas doses de 100mg

CONDIÇÃO/DOENÇA	CID-10
<input type="checkbox"/> Prematuro	<b>P07</b>
<input type="checkbox"/> Doença pelo vírus da imunodeficiência humana (HIV) não especificada	<b>B24</b>
<input type="checkbox"/> Neoplasia maligna (geral)	<b>C00</b>
<input type="checkbox"/> Neoplasia maligna sem especificação	<b>C80</b>
<input type="checkbox"/> Outras neoplasias malignas e as não especificadas dos tecidos linfático, hematopoiético e tecidos correlatos	<b>C96</b>
<input type="checkbox"/> Outras neoplasias malignas especificadas dos tecidos linfático, hematopoiético e tecidos correlatos	<b>C96.7</b>
<input type="checkbox"/> Neoplasia maligna dos tecidos linfático, hematopoiético e tecidos correlatos, não especificada	<b>C96.9</b>
<input type="checkbox"/> Imunodeficiências primárias (erros inatos da imunidade)	<b>D80 a D83</b>
<input type="checkbox"/> Crianças em uso de corticosteroides sistêmicos em doses elevadas por >2 semanas (outras imunodeficiências especificadas; imunodeficiências primárias (erros inatos da imunidade); Outras imunodeficiências especificadas	<b>D84.8</b>
<input type="checkbox"/> Neuropatia congênita hipomielinizante (Neuropatia hereditária); síndrome de Dejerine-Sottas (neuropatia hereditária)	<b>G60.0</b>

<b>CONDIÇÃO/DOENÇA</b>	<b>CID-10</b>
<input type="checkbox"/> Desproporção congênita de tipos de fibras (miopatias congênitas); distrofia muscular congênita de Ullrich; distrofia muscular congênita por deficiência de merosina (LAMA2) (miopatia congênita); distrofia muscular congênita relacionada ao FKRP (miopatia congênita); distroglinopatias (Walker-Warburg, MEB) (distrofia muscular congênita); miopatia central core; miopatia centronuclear (formas graves); miopatia centronuclear autossômica; miopatia miotubular ligada ao X (XLMTM); miopatia multiminicore; miopatia nemalínica (forma neonatal grave)	<b>G71.2</b>
<input type="checkbox"/> Estenose traqueal congênita significativa (Outras malformações congênitas da traqueia)	<b>Q32.2</b>
<input type="checkbox"/> Agenesia pulmonar (malformações congênitas do pulmão), hipoplasia pulmonar (malformações congênitas do pulmão)	<b>Q33.3</b>
<input type="checkbox"/> Agenesia pulmonar (malformações congênitas do pulmão), Hipoplasia pulmonar (malformações congênitas do pulmão)	<b>Q33.6</b>
<input type="checkbox"/> Síndrome de Down	<b>Q90</b>
<input type="checkbox"/> Traqueomalácia congênita grave	<b>Q32.0</b>
<input type="checkbox"/> Malformações do anel traqueal	<b>Q32.1</b>
<input type="checkbox"/> Estado pós-transplante de órgão sólido (órgãos e tecidos transplantados)	<b>Z94.0</b>
<input type="checkbox"/> Fibrose cística	<b>E84</b>
<input type="checkbox"/> Doença de Pompe – forma infantil (doença de depósito de glicogênio)	<b>E74.0</b>
<input type="checkbox"/> Atrofia Muscular Espinhal (AME) tipo 1	<b>G12.0</b>
<input type="checkbox"/> Atrofia Muscular Espinhal com disautonomia respiratória (SMARD1)	<b>G12.2</b>
<input type="checkbox"/> Atrofia Muscular Espinhal (AME) tipo 0 - Outras atrofias musculares espinais e síndromes musculares correlatas	<b>G12.8</b>
<input type="checkbox"/> Atrofia Muscular Espinhal (AME) tipo 0 - Atrofia muscular espinal não especificada	<b>G12.9</b>
<input type="checkbox"/> Miopatias mitocondriais – síndrome de Leigh	<b>G31.8</b>
<input type="checkbox"/> Distrofia miotônica congênita (DM1)	<b>G71.1</b>
<input type="checkbox"/> Anéis ou malformações vasculares compressivas da traqueia (malformações congênitas da aorta (grandes artérias)	<b>Q25.4</b>
<input type="checkbox"/> Distrofia muscular congênita de Fukuyama; distroglinopatias (Walker-Warburg, MEB) (distrofia muscular congênita)	<b>G71.0</b>
<input type="checkbox"/> Aprisionamento aéreo congênito (anomalia estrutural) (outras malformações congênitas do pulmão); lobação pulmonar anômala/anomalias do desenvolvimento pulmonar (outras malformações congênitas do pulmão)	<b>Q33.8</b>
<input type="checkbox"/> Síndrome de Apert (síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente o aspecto da face); síndrome de Pierre Robin (síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente o aspecto da face)	<b>Q87.0</b>
<input type="checkbox"/> Estado pós-transplante de células progenitoras hematopoiéticas (TCPH) (estado de transplante de células-tronco/medula óssea: indica a condição do paciente que já recebeu o transplante, necessitando de monitoramento ou uso de imunossupressão)	<b>Z94.8</b>
<input type="checkbox"/> Estado pós-transplante de células progenitoras hematopoiéticas (TCPH) (estado de transplante de células-tronco/medula óssea: indica a condição do paciente que já recebeu o transplante, necessitando de monitoramento ou uso de imunossupressão)	<b>Z94.9</b>
<input type="checkbox"/> Atresia ou estenose brônquica congênita - Estenose congênita dos brônquios	<b>Q32.3</b>
<input type="checkbox"/> Atresia ou estenose brônquica congênita - Outras malformações congênitas dos brônquios	<b>Q32.4</b>
<input type="checkbox"/> Cistos broncogênicos (pulmão cístico congênito)	<b>Q33.0</b>
<input type="checkbox"/> Sequestro pulmonar (malformações congênitas do pulmão)	<b>Q33.2</b>