

# Dia Mundial da Hemofilia

## Audiência Pública Interativa

Câmara dos Deputados, 18 de junho de 2024



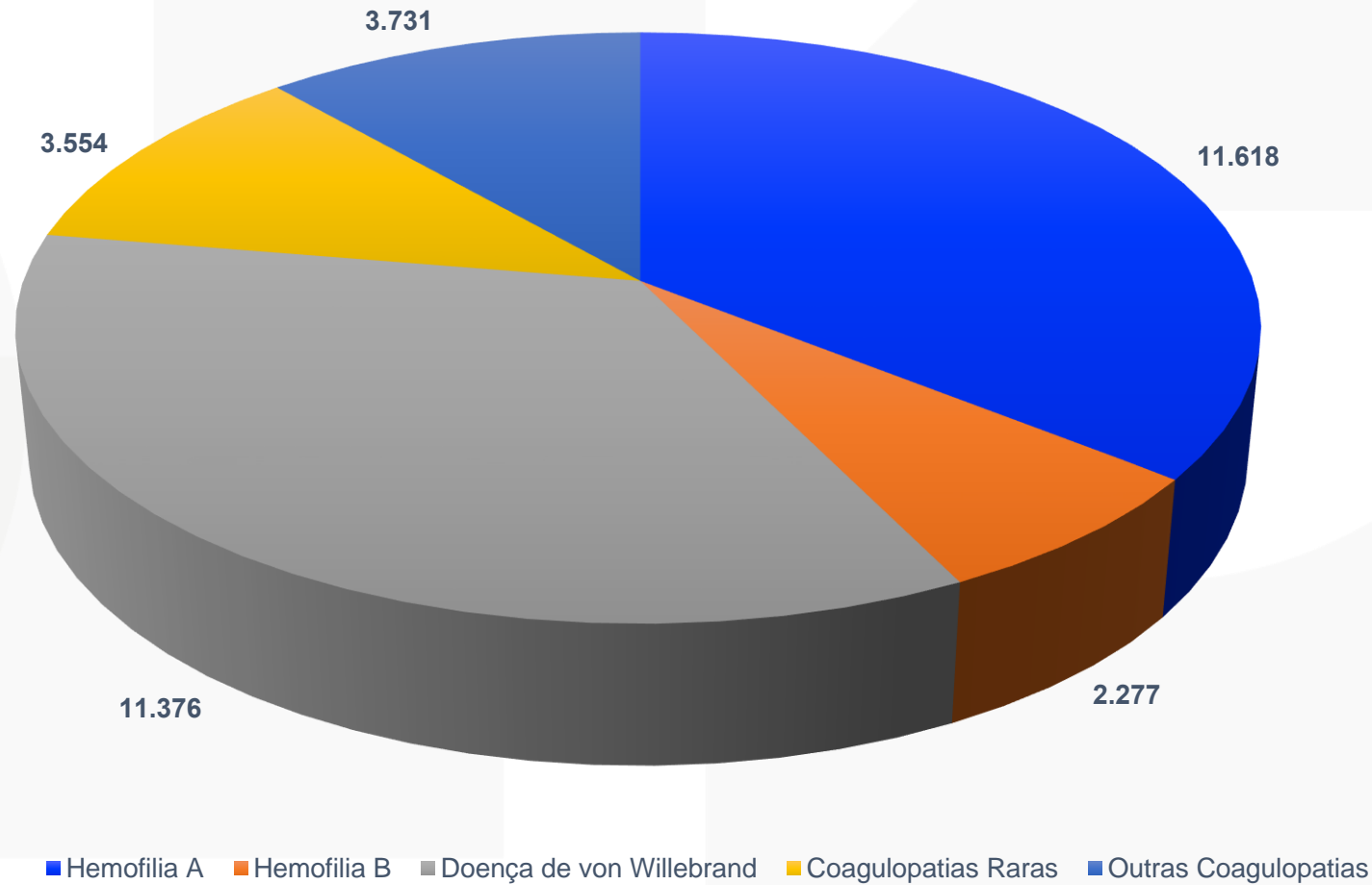
MINISTÉRIO DA  
SAÚDE



# Prevalência das Coagulopatias Hereditárias e demais transtornos hemorrágicos por diagnóstico, Brasil, 2023

GOV.BR/SAUDE

[f](#) [@](#) [t](#) [v](#) minsaudef



Fonte: Ministério da Saúde/SAES, Coordenação-Geral de Sangue e Hemoderivados: Hemovida Web Coagulopatias

Nota: Dados preliminares e não publicados; informações extraídas 08/01/2024




MINISTÉRIO DA SAÚDE



- 🔴 Vários documentos orientam o diagnóstico e tratamento da doença e suas complicações, que são atualizados periodicamente e disponibilizado via web
  - 🔴 Portaria GM/MS Nº 3.580, de 18 de abril de 2024. Altera as Portarias de Consolidação GM/MS nº 4 e 5, de 28 de setembro de 2017, para instituir, respectivamente, as Câmaras Técnicas de Assessoramento à implementação e avaliação de políticas relacionadas à área de sangue e hemoderivados, no âmbito do Sistema Nacional de Sangue, Componentes e Hemoderivados - SINASAN.
    - 🔴 CÂMARA TÉCNICA DE ASSESSORAMENTO EM COAGULOPATIAS
  - 🔴 Portaria SECTICS/MS Nº 55, DE 5 DE OUTUBRO DE 2023. Torna pública a decisão de incorporar, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS, o emicizumabe para tratamento profilático de pacientes com hemofilia A, moderada ou grave, e anticorpos inibidores do Fator VIII, sem restrição de faixa etária, conforme Protocolo do Ministério da Saúde.
  - 🔴 Portaria SCTIE/MS Nº 11, DE 11 DE FEVEREIRO DE 2022. Torna pública a decisão de incorporar o alfadamoctocogue pegol para profilaxia secundária em pacientes com Hemofilia A no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS. **Condicionantes**
  - 🔴 Portaria SCTIE/MS Nº 10, DE 11 DE FEVEREIRO DE 2022: Torna pública a decisão de incorporar o alfaruriococogue pegol para tratamento de pacientes com hemofilia A no âmbito do Sistema Único de Saúde – SUS. **Condicionantes**



- De acordo com dados da World Federation of Hemophilia\*, o Brasil tem a quarta maior população mundial de pacientes com hemofilia
- O Brasil recebeu em abril/2023 a visita do presidente da Federação Mundial de Hemofilia – FMH em conjunto com a Federação Brasileira de Hemofilia - FBH.
- Para 2024 o Ministério da Saúde prevê o investimento orçamentário de aproximadamente 1.7 bilhão de reais que será destinado para a aquisição de medicamentos pró-coagulantes.
- No Brasil, o tratamento das hemofilias é realizado no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) e vem sendo considerado um programa-modelo para países em desenvolvimento.



CONCENTRADO DE  
FATOR DE COAGULAÇÃO,  
**FATOR VIII**  
(Origem Recombiante)

CONCENTRADO DE  
FATOR DE COAGULAÇÃO,  
**FATOR VIII**  
(Origem plasmática)

CONCENTRADO DE  
FATOR DE COAGULAÇÃO,  
**FATOR IX**

**COMPLEXO  
PROTROMBÍNICO,  
PARCIALMENTE ATIVADO  
- CPPA**


**COMPLEXO  
PROTROMBÍNICO,  
HUMANO - CPP**

CONCENTRADO DE  
**FATOR VII** ATIVADO  
RECOMBINANTE

**Ácido Tranxâmico**  
(comp. 250mg)

**DESMOPRESSINA**  
ACETATO, 4 MCG/ML  
(SOLUÇÃO INJETÁVEL)

**EMICIZUMABE**

- 
- Os concentrados de Fator VIII e IX, além de outros medicamentos pró-coagulantes, são adquiridos pelo Ministério da Saúde e distribuídos mensalmente aos serviços estaduais de tratamento de hemofilia, que acompanham os pacientes desde o diagnóstico clínico/laboratorial e tratamento, até o apoio e orientação aos familiares por equipes multidisciplinares.
  - O Ministério da Saúde instituiu, há mais de 10 anos, as profilaxias: primária, secundária, terciária, curta e longa duração, para todos os pacientes com hemofilia grave e moderadamente grave de todas as idades, além do tratamento de imunotolerância para pacientes com hemofilia A e inibidor.

**GOV.BR/SAUDE**

    [minsaude](#)



MINISTÉRIO DA  
SAÚDE

