

Despacho n.º 3285/2009, de 19 de Janeiro

(DR, 2.ª série, n.º 17, de 26 de Janeiro de 2009)

Alteração ao anexo do despacho n.º 10 279/2008, de 11 de Março, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 69, de 8 de Abril de 2008. Comparticipação de medicamentos opióides prescritos para o tratamento da dor oncológica

O despacho n.º 10 279/2008, de 11 de Março, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 69, de 8 de Abril de 2008, definiu as condições de dispensa e utilização de medicamentos opióides prescritos para o tratamento da dor oncológica moderada a forte.

Face à solicitação de comparticipação de novas apresentações de medicamentos destinados ao tratamento da dor oncológica moderada a forte, torna-se necessário actualizar o anexo dos medicamentos que beneficiam do regime especial de comparticipação abrangidos pelo despacho acima mencionado.

Assim, nos termos do artigo 2.º, n.º 1, alínea c), do artigo 3.º, n.º 4, e do artigo 6.º do Decreto-Lei n.º 118/92, de 25 de Junho, na sua redacção actual, determino que o anexo do despacho n.º 10 279/2008, de 11 de Março, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 69, de 8 de Abril de 2008, passe a ter a seguinte redacção:

«*Buprenorfina*:

Buprenorfina Goldfarma, sete comprimidos sublinguais a 2 mg;

Buprenorfina Goldfarma, sete comprimidos sublinguais a 8 mg;

Buprex, 20 comprimidos sublinguais a 0,2 mg;

Transtec 35 (mi)g/h, cinco sistemas transdérmicos a 35 (mi)g/h;

Transtec 52,5 (mi)g/h, cinco sistemas transdérmicos a 52,5 (mi)g/h;

Transtec 70 (mi)g/h, cinco sistemas transdérmicos a 70 (mi)g/h.

Fentanilo:

Actiq, 15 pastilhas a 0,2 mg;

Actiq, 15 pastilhas a 0,4 mg;

Actiq, 15 pastilhas a 0,6 mg;

Actiq, 15 pastilhas a 0,8 mg;

Actiq, 15 pastilhas a 1,2 mg;

Actiq, 15 pastilhas a 1,6 mg;

Durogesic, cinco sistemas transdérmicos a 12 (mi)g/h;

Durogesic, cinco sistemas transdérmicos a 25 (mi)g/h;

Durogesic, cinco sistemas transdérmicos a 50 (mi)g/h;

Durogesic, cinco sistemas transdérmicos a 75 (mi)g/h;

Durogesic, cinco sistemas transdérmicos a 100 (mi)g/h;

Fentanilo Actavis, cinco sistemas transdérmicos a 25 (mi)g/h;

Fentanilo Actavis, cinco sistemas transdérmicos a 50 (mi)g/h;

Fentanilo Actavis, cinco sistemas transdérmicos a 75 (mi)g/h;
Fentanilo Actavis, cinco sistemas transdérmicos a 100 (mi)g/h;
Fentanilo Generis, cinco sistemas transdérmicos a 25 (mi)g/h;
Fentanilo Generis, cinco sistemas transdérmicos a 50 (mi)g/h;
Fentanilo Generis, cinco sistemas transdérmicos a 75 (mi)g/h;
Fentanilo Generis, cinco sistemas transdérmicos a 100 (mi)g/h;
Fentanilo Matrifén, cinco sistemas transdérmicos a 25 (mi)g/h;
Fentanilo Matrifén, cinco sistemas transdérmicos a 50 (mi)g/h;
Fentanilo Matrifén, cinco sistemas transdérmicos a 75 (mi)g/h;
Fentanilo Matrifén, cinco sistemas transdérmicos a 100 (mi)g/h;
Fentanilo Pharmakern, cinco sistemas transdérmicos a 25 (mi)g/h;
Fentanilo Pharmakern, cinco sistemas transdérmicos a 50 (mi)g/h;
Fentanilo Pharmakern, cinco sistemas transdérmicos a 75 (mi)g/h;
Fentanilo Pharmakern, cinco sistemas transdérmicos a 100 (mi)g/h;
Fentanilo Sandoz, cinco sistemas transdérmicos a 12,5 (mi)g/h;
Fentanilo Sandoz, cinco sistemas transdérmicos a 25 (mi)g/h;
Fentanilo Sandoz, cinco sistemas transdérmicos a 50 (mi)g/h;
Fentanilo Sandoz, cinco sistemas transdérmicos a 75 (mi)g/h;
Fentanilo Sandoz, cinco sistemas transdérmicos a 100 (mi)g/h.

Morfina:

Mst 1, 30 comprimidos de liberação prolongada a 10 mg;
Mst 3, 30 comprimidos de liberação prolongada a 30 mg;
Mst 6, 30 comprimidos de liberação prolongada a 60 mg;
Mst 10, 30 comprimidos de liberação prolongada a 100 mg;
Sevredol, 20 comprimidos revestidos a 10 mg;
Sevredol, 20 comprimidos revestidos a 20 mg;
Grumorph, 30 cápsulas de liberação prolongada a 10 mg;
Grumorph, 30 cápsulas de liberação prolongada a 30 mg;
Grumorph, 30 cápsulas de liberação prolongada a 60 mg;
Grumorph, 30 cápsulas de liberação prolongada a 100 mg.»

19 de Janeiro de 2009. - O Secretário de Estado Adjunto e da Saúde, *Francisco Ventura Ramos.*

