



Ministério da Saúde  
 Secretaria de Vigilância em Saúde  
 Departamento de Vigilância, Prevenção e Controle das Infecções Sexualmente Transmissíveis, do Hiv/Aids e das Hepatites Virais  
 Coordenação-Geral de Vigilância e Prevenção de Ist, Aids e Hepatites Virais  
 Coordenação de Vigilância das Ist, Aids e Hepatites Virais

DESPACHO

COVIG/CGVP/.DIAHV/SVS/MS

Brasília, 21 de março de 2019.

**RETIFICAÇÃO** - Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas Para Hepatite C e Coinfecções, aprovado pela Portaria SCTIE/MS nº 84, de 19 de dezembro de 2018.

1) No Quadro 13 – Tratamento da hepatite C para pacientes submetidos a tratamentos prévios com DAA (página 43) do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Hepatite C e Coinfecções, que versa sobre as opções de tratamento para pacientes que fizeram uso prévio com antivirais de ação direta, especificamente na quarta coluna que indica o tempo de tratamento para pacientes que fizeram uso de NS5A:

**ONDE SE LÊ:** "Pacientes sem cirrose ou com cirrose Child-B ou C não respondedores a tratamento prévio com NS5A".

**LEIA-SE:** "Pacientes com cirrose Child-B ou C não respondedores a tratamento prévio com NS5A".

Quadro 13 – Tratamento da hepatite C para pacientes submetidos a tratamentos prévios com DAA:

		Pacientes submetidos a tratamento prévio com antivirais de ação direta			
		Pacientes sem cirrose ou com cirrose child-A que não fizeram tratamento previo com NS5A, mas foram tratados com esquemas com simeprevir (gen 1), SOF+RBV* (gen 2) ou PR+SOF** (gen 3)	Pacientes com cirrose child-B ou C que não fizeram tratamento previo com NS5A, mas foram tratados com esquemas com simeprevir (gen 1), SOF+RBV* (gen 2) ou PR+SOF** (gen 3)	Pacientes sem cirrose ou com cirrose child-A não respondedores a tratamento prévio com NS5A ou ombitasvir/veruprevir/ritonavir + dasabuvir	Pacientes com cirrose child-B ou C não respondedores a tratamento prévio com NS5A
Genótipo 1	ledipasvir/sofosbuvir;	24 semanas	24 semanas	x	x
	glecaprevir/pibrentasvir;	x	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	velpatasvir/sofosbuvir	x	x	x	24 semanas
Genótipo 2	glecaprevir/pibrentasvir;	x	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	sofosbuvir/velpatasvir	24 semanas	24 semanas	x	24 semanas
Genótipo 3	glecaprevir/pibrentasvir;	x	x	12 semanas + sofosbuvir + ribavirina	x
	velpatasvir/sofosbuvir	24 semanas	24 semanas	x	24 semanas
Genótipo 4,5 e 6	glecaprevir/pibrentasvir;	x	x	12 semanas + sofosbuvir	x
	velpatasvir/sofosbuvir	x	x	x	24 semanas

\*SOF+RBV = sofosbuvir + ribavirina \*\* PR+SOF = alfapeginterferona + ribavirina + sofosbuvir  
 \*A utilização adicional do uso de ribavirina nos esquemas de retratamento de pacientes cirróticos poderá ocorrer a critério do médico assistente.

Documento assinado eletronicamente por **Gerson Fernando Mendes Pereira, Diretor(a) do Departamento de Vigilância, Prevenção e**



**Controle IST, HIV/AIDS e Hepatites Virais**, em 21/03/2019, às 14:32, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#); e art. 8º, da [Portaria nº 900 de 31 de Março de 2017](#).

---



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site [http://sei.saude.gov.br/sei/controlador\\_externo.php?acao=documento\\_conferir&id\\_orgao\\_acesso\\_externo=0](http://sei.saude.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0), informando o código verificador **8450345** e o código CRC **CBD9A9D2**.

---

**Referência:** Processo nº 25000.131429/2018-14

SEI nº 8450345