

Conquistas junto ao Ministério da Saúde Achievements at the Ministry of Health

Maria Carolina Doretto¹, Patrícia Tambourgi^{3,4}, Li Min Li^{2,3,4}

ABSTRACT

Representative organizations of epilepsy obtained from the Ministry of Health an agreement in four points of claims that will improve the care of patients with epilepsy in primary care in the National Health System (SUS) network. These are: 1) Primary Care Notebook (CAB) - for epilepsy, headache and dizziness; 2) Management Manual for Epilepsy; 3) Line of Care, and 4) Self-care Website. We have completed management manual for epilepsy and self-care website. Two other points are in progress. These actions can help improve the quality of assistance to brazilians who have epilepsy.

Keywords: epilepsy, stigma, primary care, antiepileptic drugs

RESUMO

Organizações representativas da epilepsia obtiveram junto ao Ministério da Saúde a conquista de quatro pontos de reivindicações que irão melhorar os cuidados de pacientes com epilepsia na atenção primária na rede do Sistema Único de Saúde (SUS). Esses são: 1) Caderno de Atenção Básica (CAB) - para epilepsia, cefaleia e tontura; 2) Manual de Manejo para Epilepsia; 3) Linha de Cuidado; e 4) Site de Autocuidados. Destes quatro itens estão concluídos o manual de manejo para epilepsia e site de autocuidados. Outros dois pontos estão em andamento. Essas ações podem ajudar a melhorar a qualidade de assistência aos de brasileiros que tem epilepsia.

Palavras chaves: epilepsia, estigma, atenção básica, drogas antiepilépticas

1. Federação Brasileira de Epilepsia

2. Faculdade de Ciências Médicas da Unicamp

3. Assistência à Saúde de Pacientes com Epilepsia (ASPE)

4. E-Jaguar - Plataforma voltada a rede de interação e divulgação sobre epilepsia da OPAS/ILAE/IBE

A Federação Brasileira de Epilepsia (Epibrasil) em um esforço colaborativo com a *Task-Force* gestora do Plano de Ação para Epilepsia da Organização Panamericana e Mundial de Saúde-International League Against Epilepsy e International Bureau for Epilepsy (OPAS-OMS/ILE/ILBE) e com a Assistência à Saúde de Pacientes com Epilepsia (ASPE), que por intervenção da Deputada Federal por Minas Gerais, Sra. Jô Moraes, pudemos fazer chegar ao Ministério da Saúde a nossa pauta de reivindicações e solicitar a implementação do Plano de Ação da OPAS-OMS/ILE/ILBE para a epilepsia no Brasil.

Fomos muito bem acolhidos pelo Ministério e foi formado um Grupo de Trabalho com representantes das entidades acima referidas bem como da Liga Brasileira de Epilepsia (LBE), da Associação Brasileira de Epilepsia (ABE), da Sociedade Brasileira de Medicina de Família e Comunidade (Sbmfc) e de técnicos do Ministério de Saúde. Após uma série de reuniões, foram aprovados quatro itens de nossas reivindicações:

- Elaboração de um Caderno de Atenção Básica (CAB) – para epilepsia, cefaleia e tontura;
- Elaboração de um Manual de Manejo para Epilepsia, que será distribuído a todas as Unidades Básicas de Saúde do Brasil e ao Conselho Federal de Medicina, criando assim a oportunidade de que todos os médicos brasileiros tenham acesso às informações sobre manejo da epilepsia;
- Elaboração da Linha de Cuidado para Epilepsia e

- Criação de um site de autocuidados na home page do Ministério da Saúde para orientação de pacientes e familiares.

No momento, concluímos o Manual de Manejo para Epilepsia. Este manual que consiste em orientações para os médicos não especialistas lidarem com a epilepsia na Atenção Primária em toda a Rede do SUS está no Departamento de Média e Alta Complexidade do Ministério da Saúde para que seja feita a impressão. Este Manual será distribuído a todas as UBS do Brasil e o Conselho Federal de Medicina distribuirá a todos os médicos; O Caderno de Atenção Básica (CAB) encontra-se bastante adiantado e em breve concluiremos a redação do seu conteúdo para enviarmos ao Departamento de Atenção Básica para ser impresso. O conteúdo para o site de autocuidado está concluído e foi enviado ao Departamento de Atenção Básica para análise e posterior publicação no portal do Ministério. A elaboração da Linha de Cuidado ainda está em fase de definição. Acreditamos que os três itens finalizados facilitará a conclusão de como seria a linha de cuidado para pessoas com epilepsia.

Mais uma vez, a legitimidade do movimento e a representatividade da Federação Brasileira de Epilepsia – Epibrasil no esforço conjunto com entidades nacionais a ASPE, a LBE, a ABE e a Sbmfc foram reconhecidos. A concretização destas ações só foram possíveis graças a contribuição de representantes e membros filiados a estas organizações. Isto mostra o poder do esforço coletivo, juntos podemos mudar o cenário da epilepsia no Brasil.



O grupo de trabalho sobre epilepsia reunidos no Departamento de Atenção Básica do Ministério da Saúde no dia 21 de fevereiro de 2013. Estavam presentes da esquerda para direita: Felipe Cavalcante (Atenção Básica do Ministério da Saúde). Leonardo Savassi (Sociedade Brasileira de Saúde da Família e Comunidade), Li Li Min (ASPE, E-Jaguar e Task Force da PAHO-WHO/ILAE/IBE) Sabrina e Sheila Martins (média e alta complexidade do Ministério da Saúde, Maria Carolina Doretto (Epibrasil), Patricia Tambourgi (ASPE, E-Jaguar), Carlos Eduardo Silvado (LBE), Otávio Caboclo (ABE) e Patricia Sampaio (Atenção Básica do Ministério da Saúde)

CORRESPONDENCE

Endereço para correspondência:

Maria Carolina Doretto

Avenida Transamazônica, 1011 – Bairro Jardim Encantado

CEP: 33.200-000 - Vespasiano-MG

e-mail: carol-mbr1@hotmail.com