

Laudo Médico para Emissão de BPA-I

Quantificação de Acido Nucieico – Carg	
1. Instituição solicitante (carimbo padrão)*	2. CNES
INFORMAÇÕES BÁSICAS	
Na indisponibilidade do CPF, informar a exceção 1 - Recém-nascido/criança (até 5 anos) 2 - Estrangeiro 3 - Pessoa em situação de rua 4 - Pessoa privada de liberdade 5 - Indígena	de* 5. Identificação Preferencial do(a) Usuário(a)* Nome Civil Nome Social
6. Nome Completo do(a) Usuário(a) - Civil*	
7. Nome Social	
8. Data de Nascimento* 9. Sexo ao Nascimento* 10. País de Nascimento* 11. Munícipio 2. Feminino 3 - Intersexo	de Nascimento* 12. UF de Nascimento*
	○Bissexual ○Homossexual/Gay/Lésbica
1 - Branca; 2 - Preta; 3 - Amarela; 4 - Parda; 5 - Indígena 6 - Não informada; 7 - Ignorada 1 - Nenhuma; 2 - De 1 a 3; 3 - De 4 a 7; 4 - De 8 a 11; 6 - Não informado; 7 - Ignorado.	17. Gestante* S-Sim N-Não 18. Idade Gestacional* Semanas
19.Telefone do Usuário SUS 20. Nome do Responsável (se usuário SUS for menor de idade)	
21. CPF do Responsável (se usuário SUS for menor de idade) 22. Nome da mãe*	
23. Endereço do usuário SUS*	
24.Bairro* 25. CEP* 26. Município de residência do usuá	ário SUS* 27. UF de residência*
DADOS DA SOLICITAÇÃO	
 28.1. Investigação de infecção viral aguda pelo HIV 28.2. Diagnóstico 28.3. Monitoramento de pessoas que estão em tratamento antirretroviral Foi solicitado o exame d Sin Em caso de preenchimento da opção "Sin",	dos exames de carga viral e genotipagem* de genotipagem na mesma data? n Não o laboratório executor deverá priorizar a execução do exame de CV- usão/exclusão para realização do exame de genotipagem.
30.CID 10*	
B24 Outro:	
DADOS DO PROFISSIONAL SOLICITANTE	
	2. Assinatura e Carimbo*
33. Registro no Conselho Profissional* Conselho/UF/Nº 34. Data da Solicitação	
LOCAL DE COLETA DA AMOSTRA	
35. Nome de instituição (Carimbo Padrão)*	36. Data da coleta* 37. Hora da coleta*
Coleta de caracter para de caracter de car	enchimento da opção "Sim", o laboratório executor deverá sução do exame de CV-HIV visto que o resultado será ão/exclusão para realização do exame de genotipagem.
LABORATÓRIO EXECUTOR DO TESTE	
39. Código/Nome do Procedimento* 02.02.03.107-1 / Quantificação do RNA HIV-1 02.13.01.078-0 / DETECÇÃO RÁPIDA DA CARGA VIRAL DO HIV	
40. Nome de instituição (Carimbo Padrão) 41. CNES	42. Data do recebimento recebimento
44. № Solicitação exame 45. Identificador da amostra 46. Responsável	
T	
47. Data do resultado 48. Condições de chegada da amostra 1 - Amostra adequada; 5 - Amostra hemolisada; 9 - Ignorado; 49. Material Biológico 48. Condições de chegada da amostra 2 - Amostra hemolisada; 6 - Amostra lipêmica; 10 - Amostra Coagulada; 11 - Amostra com volume inadequado 50. Quantidade de cópias/mL 51. Log 52. Volume da amostra 53. Técnica utilizada	
49. Material Biológico 50. Quantidade de cópias/mL 51. Log 52. Volume da amostra	53. Técnica utilizada
OSangue O Plasma	J JOHN GRIEMMA

ORIENTAÇÕES GERAIS

Os campos com asterisco (*) são de preenchimento obrigatório.

As alternativas com ícone O indicam que uma única resposta é possível.

As alternativas com ícone □ indicam que mais de uma resposta é possível (múltipla escolha)

DETALHAMENTO DOS CAMPOS

- Campo 1. Instituição solicitante (carimbo padrão)*: Informar o nome completo da Instituição Solicitante do exame.
- Campo 2. CNES: Informar o número do CNES da Instituição Solicitante do exame.
- Campo 3. CPF (Na indisponibilidade do CPF, informar a exceção)*: Informar o número do CPF corretamente (preenchimento obrigatório). Esse item não será obrigatório para algumas exceções, que são: recém-nascido/criança (até 5 anos); estrangeiros; pessoa em situação de rua no momento; pessoa privada de liberdade no momento; indígena.
- Campo 4. CNS Cartão Nacional de Saúde*: Número a ser preenchido de acordo com o cartão nacional de saúde (cartão SUS) do(a) usuário(a).
- Campo 5. Identificação Preferencial do Usuário(a)*: Se a pessoa se identificar como mulher transexual, homem transexual ou travesti/mulher travesti, perguntar com qual nome de identificação prefere ser chamado(a), se pelo nome social ou pelo nome de registro civil. Sempre se referir à pessoa pelo seu nome de preferência (preenchimento obrigatório).
- Campo 6. Nome Completo do Usuário(a) Civil*: Nome completo do(a) usuário(a) SUS, sem qualquer abreviação, conforme um documento de identidade oficial (preenchimento obrigatório).
- Campo 7. Nome Social: De acordo com o decreto 8.727/2016, é a designação pela qual a pessoa travesti ou transexual se identifica e é socialmente reconhecida. Preencher apenas para os(as) usuários(as) que possuírem nome social que divirja do nome de registro.
- Campo 8. Data de Nascimento*: Informar a data de nascimento do(a) Usuário(a) SUS (preenchimento obrigatório).
- Campo 9. Sexo ao Nascimento*: Marcar de acordo com documento de identificação do(a) usuário(a).
- Campo 10. País de Nascimento*: Informar o país de nascimento do(a) Usuário(a) SUS (preenchimento obrigatório).
- Campo 11. Município de Nascimento*: Nome do município de nascimento (preenchimento obrigatório).
- Campo 12. UF de Nascimento*: Nome da UF de nascimento.
- Campo 13. Identidade de Gênero: é a percepção que uma pessoa tem de si como sendo homem, mulher, mulher trans, homem trans, ou travesti/mulher travesti, independentemente de seu órgão genital de nascimento e orientação sexual. Para identidade de gênero, marque sempre como a pessoa se percebe ou se define. A resposta para esse item deve ser sempre autodeclarada, mesmo que a opinião do profissional de saúde não coincida com a declarada pelo(a) usuário(a).
- Campo 14. Orientação Sexual: É por quem a pessoa se sente atraída afetiva e sexualmente, podendo ser pessoas do mesmo gênero (homossexual), de gênero diferente (heterossexual) ou por ambos os gêneros (bissexual). A resposta para esse item deve ser sempre autodeclarada, mesmo que a opinião do profissional de saúde não coincida com a declarada pelo (a) usuário (a).
- Campo 15. Raça/Cor*: Pedir ao(a) usuário(a) que refira, dentre as opções disponíveis, sua raça/cor. É importante observar que esta classificação deverá ser auto-referida (preenchimento obrigatório).
- Campo 16. Escolaridade: Preencher com o correspondente ao número de anos de estudo concluídos do(a) usuário(a), dentre as faixas disponíveis. A classificação é obtida em função do número de anos que a pessoa teve acesso a estudo, e/ou o grau que a pessoa está frequentando ou frequentou.
- Campo 17. Gestante*: informar se a paciente está gestante (S) ou não (N).
- Campo 18. Idade Gestacional*: Informar a idade gestacional (semanas) da paciente.
- Campo 19. Telefone do Usuário SUS: Nº do telefone deve ser precedido pelo DDD.
- Campo 20. Nome do Responsável (se usuário SUS for menor de idade): Informar o nome completo do responsável, se usuário(a) SUS for menor de idade.
- Campo 21. CPF do Responsável (se usuário SUS for menor de idade): Informar o número do CPF do responsável, se usuário(a) SUS for menor de idade.
- Campo 22. Nome da mãe*: Informar o nome completo da mãe sem qualquer abreviação.
- Campo 23. Endereço do usuário SUS*: Refere-se ao endereço de residência do(a) usuário(a) nome da rua, avenida, entre outros.
- Campo 24. Bairro*: Refere-se ao bairro de residência do(a) usuário(a).
- Campo 25. CEP*: Informar o Código de Endereço Postal correspondente ao endereço de residência do(a) usuário(a).
- Campo 26. Município de residência do usuário SUS*: Refere-se ao município de residência do(a) usuário(a).
- Campo 27. UF de Residência*: Refere-se a Unidade Federativa de residência do(a) usuário(a).
- Campo 28. Motivo pelo qual o exame está sendo solicitado*: O profissional solicitante deverá informar o motivo da solicitação do exame de carga viral do HIV. A solicitação deverá seguir os critérios indicados no Manual Técnico para o Diagnóstico da Infecção pelo HIV em Adultos e Crianças (Link: https://www.gov.br/aids/pt-br/central-de-conteudo/manuais-tecnicos-para-diagnostico) e nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas vigentes (Link: https://www.gov.br/aids/pt-br/central-de-conteudo/pcdts).
- Campo 29. Solicitação simultânea dos exames de carga viral e genotipagem*: O profissional prescritor deverá informar se o exame de genotipagem do HIV está sendo solicitado no mesmo momento da carga viral, para indicar ao laboratório executor da genotipagem que este deverá aguardar (15 dias) o resultado da carga viral para executar o exame de genotipagem.
- Campo 30. CID 10*: Informar a Classificação Internacional de Doenças CID 10 se diferente de B24.
- Campo 31. Nome do Profissional Solicitante*: Informar o nome completo do profissional de saúde responsável pela solicitação do exame (sem abreviaturas).
- Campo 32. Assinatura e Carimbo*: A assinatura do profissional solicitante é obrigatória para a execução do exame pelo laboratório.
- Campo 33. Registro no Conselho Profissional*: Informar o Conselho, a UF e o Nº do registro do profissional solicitante do exame (Ex: Conselho/UF/Nº).
- Campo 34. Data da Solicitação: Informar a data da solicitação do exame.
- Campo 35. Nome de instituição (Carimbo Padrão)*: Informar o nome da instituição coletora.
- Campo 36. Data da coleta*: Informar a data da coleta da amostra.
- Campo 37. Hora da coleta*: Informar a hora da coleta da amostra.
- Campo 38. Coleta simultânea de amostras de carga viral e genotipagem*: O profissional do ponto de coleta deverá informar se as amostras de carga viral e genotipagem estão sendo coletadas no mesmo momento, para indicar ao laboratório executor da genotipagem que este deverá aguardar (15 dias) o resultado da carga viral para executar o exame de genotipagem.
- Campo 39. Código/Nome do Procedimento*: Assinalar o código e o nome do procedimento conforme Sistema de Gerenciamento da Tabela de Procedimentos, Medicamentos e OPM do SUS (SIGTAP).
- Campo 40. Nome de instituição (Carimbo Padrão): Informar o nome da instituição executora do exame de carga viral.
- Campo 41. CNES: Informar o número do CNES da Instituição executora do exame.
- Campo 42. Data do recebimento: Informar a data do recebimento da amostra no laboratório executor.
- Campo 43. Hora do recebimento: Informar a hora do recebimento da amostra no laboratório executor.
- Campo 44. N° Solicitação exame: Informar o n° da solicitação do exame.
- Campo 45. Identificador da amostra: Informar o identificador da amostra.
- Campo 46. Responsável: Informar o nome do profissional responsável pelo exame.
- Campo 47. Data do resultado: Informar a data de liberação do resultado do exame.
- Campo 48. Condições de chegada da amostra: Informar a condição de chegada da amostra no laboratório executor.
- Campo 49. Material Biológico: Informar o tipo de amostra recebida no laboratório executor.
- Campo 50. Quantidade de cópias: Informar o resultado do exame em cópias/mL.
- Campo 51. Log: Informar o resultado do exame em Log.
- Campo 52. Volume da amostra: Informar o volume de amostra utilizado para a realização do exame.
- Campo 53. Técnica utilizada: Informar a metodologia utilizada para a realização do exame.