

Ministério da Saúde Secretaria de Vigilância em Saúde Departamento de HIV/Aids, Tuberculose, Hepatites Virais e Infecções Sexualmente Transmissíveis

Formulário para Solicitação do Exame Pesquisa de Multipatógenos IST – Detecção de Clamídia e Gonococo por Biologia Molecular

DADOS D	A INICT	VII dis e il lice	уосэ эский	innente	11411311113311	VC13	_		1000	то ро.	D.O.O	gia ivic			
DADOS DA INSTITUIÇÃO 1. Instituição solicitante (carimbo padrão)*										2. CNES*					
	,	,													
		FISSIONAL SOLICITA				4 Docietyo de		alha muafiasia	mal*	F Assima	.t a Ca	wine h o *			
3. Nome	ao pro	fissional solicitante*	4. Registro do conselho profissional*				5. Assinatura e Carimbo*								
			Sigla do conselho/UF/Nº												
6. Data d	itação*	7. CPF do profissional solicitante*													
						!									
INFORMA	AÇÕES	BÁSICAS													
8. CNS d			Nome co	mpleto	do(a) usuár	io(a)*	o(a)*							12. Preferência de	
			10. Oficia	al.										identificação*	
														1 . Oficial 2 . Social	
9. CPF*			11 Social												
9. CPF*			11. Social											13. Sexo* 1. Feminino	
														2. Masculino	
14. Data de nascimento*			15. Raça/Cor*			16. Etr			17.	7. Nome da mãe*					
					2. Preta										
			4. Parda 5. Indígena												
18. Nacio	nalida	de*	19. Número da identidade			20. Logradouro*									
21. Número* 22. Complement		22. Complemento	23. Bairro*			24. Município*			25. C	ód. IBGE	26. UF	*	27. CEP*	•	
28. Telefo	nne		29. País*	•	30. Pront	uário	31 (Gestante*	32 1	dade gesta	acional*				
20. Telefolie			25.1 di3 30. F1011tt			1. Sim			32. 10	2. Idade gestacional* 1. 1º trimestre 2. 2º trimestre					
()						2. Não				3. 3º trimestre 4. Ignorado 5. Não se aplica					
33. Nome	do(a)	responsável (se o(a)	paciente for menor de idade o			ou incapaz) 34. (34. C	CPF do(a) responsável					
35 Códia	o do n	rocedimento	31	6 Nome	do procedii	mento									
		2.03.099-7	31	o. None		ÇÃO DE CLA	Δ ΝΔ Í I	DIA E GO	NOC	OCO P	OR BIO	DIOGIA	MOLE	CIIIAR	
	_	S GERAIS/DETALHES	S DO AGRA	VO	DETEC	AO DE CE	714111	DIA L GO	1100	0001	OK DIC	JEOGIA	IVIOLL	COLAIN	
37. Motiv			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,							38. Fin	alidade*		39. Desc	rição*	
1. Usuários de Profilaxia Pré-Exposição (PrEP) (rastreio							de assintomáticos)							-	
2. Usuários de Profilaxia Pós-Exposição (PEP)(rastreio						de assintomáticos)				Investigação					
 Pessoas vivendo com HIV no momento do diagnósti Pessoas com diagnóstico de qualquer infecção sexu 						,							IST	IST	
		ão por clamídia e/ou gonococo													
40 Inform	Outro:	Detalles de consus Coss*													
	s Clínicas - Agravo/D	1. Detalhes do agravo – Caso*													
		mente transmitidas			Di	agnóstico									
PESQUISA 42. Exam		AMES	_		//3	8. Metodologia*	:	_		_		_	_		
	Iltipatógenos IST	CR em Tempo Real													
-		TA DA AMOSTRA				ar em rempo re									
		stituição*		_			_		45. D	ata da col	eta*		46. Ho	ra da coleta*	
LABORAT	ÓDIO	EXECUTOR DO TESTE													
		stituição*	48. CNES* 49. D			Data do recebimento* 50				ora do recebimento*					
.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,						70. GNES 43. B			3011						
<u>ত</u>	51. Identificador da amostra* 52. Responsável*									53. D				ta do resultado	
Z															
5	54. N	1aterial biológico*	,	55. Detecção da Chlamydia			56. Detecção da			5/. KIT"					
Detecção de CT/NG				trac	chomatis (C	T)*	gonorrhoe	ae (NG))* 37. Kit						
ção		 Urina Esfregaços va 	ginais												
tec		3. Esfregaços en	endocervicais 1. De			ectável detectável		1. Detectáve 2. Não dete				 Cobas 4800 CT/NG Cobas 5800 CT/NG 		•	
De		4. Esfregaços or	ofaringeos		Z. INDU U	ueletiavel		Z. Nao uete		Cotavei		2. CODAS 3000 (O CI/NO	
5. Esfregaços anorretais															

INSTRUCIONAL - SOLICITAÇÃO DO EXAME PESQUISA DE MULTIPATÓGENOS IST – DETECÇÃO DE CLAMÍDIA E GONOCOCO POR BIOLOGIA MOLECULAR

DADOS DA INSTITUIÇÃO

- 1. Instituição solicitante (carimbo padrão)*: Informar o nome da Instituição solicitante (Preenchimento obrigatório).
- 2. CNES*: Inserir Cadastro Nacional de Estabelecimentos de Saúde da Instituição solicitante (Preenchimento obrigatório).

DADOS DO PROFISSIONAL SOLICITANTE

- 3. Nome do profissional solicitante*: Informar o nome do profissional solicitante (Preenchimento obrigatório).
- 4. Registro do conselho profissional*: Inserir o registro do conselho profissional no formato Sigla do conselho/ UF/Nº (Preenchimento obrigatório).
- 5. Assinatura e Carimbo*: Inserir a assinatura e carimbo do profissional solicitante (Preenchimento obrigatório).
- 6. Data da solicitação*: Inserir a data de solicitação do exame no formato dd/mm/aaaa (Preenchimento obrigatório).
- 7. CPF do profissional solicitante*: Inserir o número do Cadastro de Pessoa Física do profissional solicitante (Preenchimento obrigatório).

INFORMAÇÕES BÁSICAS

- **8.** CNS do(a) paciente*: Inserir o número do Cartão Nacional de Saúde do Usuário SUS. O correto preenchimento do CNS no formulário eletrônico do GAL permite que os campos de identificação do indivíduo sejam preenchidos automaticamente (*Preenchimento obrigatório*).
- 9. CPF*: Inserir o número do Cadastro de Pessoa Física do Usuário SUS (*Preenchimento obrigatório*). Esse item não será obrigatório para algumas exceções, que são: estrangeiros, vulnerável e indígena (conforme decreto 9.723, de 11 de março de 2019).

Nome completo do(a) usuário(a)* (conforme decreto nº 8.727/2016 e portaria MS nº 1.820/2009 - Preenchimento obrigatório)

- 10. Oficial: Nome do Usuário SUS, conforme consta no documento de identificação oficial da pessoa.
- 11. Social: Nome pelo qual a pessoa travesti ou transexual se identifica e é socialmente reconhecida.
- 12. Preferência de identificação*: Deve ser indicado o nome pelo qual a pessoa travesti ou transexual prefere ser identificada (Preenchimento obrigatório).
- 13. Sexo*: Indicar o sexo designado no nascimento da pessoa (Preenchimento obrigatório).
- 14. Data de nascimento*: Inserir a data de nascimento no formato dd/mm/aaaa (Preenchimento obrigatório).
- 15. Raça/Cor*: Solicitar ao Usuário SUS que refira, dentre as opções disponíveis, sua raça/cor. Essa classificação deverá ser auto referida (Preenchimento obrigatório).
- 16. Etnia: Informar a etnia, caso seja selecionada a opção 5 (indígena) do campo Raça/cor.
- 17. Nome da mãe*: Nome completo da mãe sem qualquer abreviação (Preenchimento obrigatório).
- 18. Nacionalidade*: Informar a nacionalidade do CPF do Usuário SUS (Preenchimento obrigatório).
- 19. Número da identidade: Inserir número da carteira de identidade/registro geral (RG).
- 20. Logradouro*: Endereço de residência do Usuário SUS nome da rua, avenida, entre outros (Preenchimento obrigatório).
- 21. Número*: Endereço de residência do Usuário SUS número (Preenchimento obrigatório).
- 22. Complemento: Endereço de residência do Usuário SUS complemento (nº do apartamento, bloco, entre outros).
- 23. Bairro*: Refere-se ao bairro de residência do Usuário SUS (Preenchimento obrigatório).
- 24. Município*: Refere-se ao município de residência do Usuário SUS (Preenchimento obrigatório).
- **25. Cód. IBGE:** Inserir código do IBGE referente ao município de residência do Usuário SUS.
- 26. UF*: Unidade federativa de residência do Usuário SUS (Preenchimento obrigatório).
- 27. CEP*: Inserir Código de Endereçamento Postal do Usuário SUS (Preenchimento obrigatório).
- 28. Telefone: Informar o número de telefone do Usuário do SUS com DDD.
- 29. País*: Informar o país de residência do Usuário SUS (Preenchimento obrigatório).
- 30. Prontuário: Número do prontuário do Usuário SUS no serviço de saúde.
- 31. Gestante*: Informar se o Usuário SUS é ou não gestante (Preenchimento obrigatório).
- 32. Idade Gestacional*: Em caso de gravidez, informar o período em que a gestação se encontra, caso não se trate de gestação, marcar "5" (Preenchimento obrigatório).
- 33. Nome do(a) responsável (se o(a) paciente for menor de idade ou incapaz): Nome Completo do responsável legal (Preenchimento obrigatório).
- 34. CPF do(a) responsável: Inserir o número do Cadastro de Pessoa Física do responsável legal.

DADOS CLÍNICOS GERAIS/DETALHES DO AGRAVO

- **37. Motivo do exame:** Informar a justificativa para a solicitação. As orientações para o uso do teste de detecção de Clamídia e Gonococo por biologia molecular podem ser acessadas no **PCDT para atenção integral às pessoas com IST** https://www.gov.br/aids/pt-br/centrais-de-conteudo/pcdts/2022/ist/pcdt-ist-2022_isbn-1.pdf/view (*Preenchimento obrigatório*).
- 38. Finalidade*: Sinalizar a finalidade para o qual o exame está sendo solicitado, a qual deve ser "Investigação" (Preenchimento obrigatório).
- 39. Descrição*: Informar a descrição geral do exame, a qual deve ser "IST" (Preenchimento obrigatório).
- 40. Informações Clínicas Agravo/Doença*: Informar o nome do Agravo/Doença como "Doenças sexualmente transmitidas" (Preenchimento obrigatório).
- 41. Detalhes do agravo Caso*: Informar o caso como "Diagnóstico" (Preenchimento obrigatório).

PESQUISAS/EXAMES

- 42. Exame*: Informar o nome do exame como "Pesquisa de Multipatógenos IST" (Preenchimento obrigatório).
- 43. Metodologia*: Sinalizar a metodologia do exame como "PCR em Tempo Real" (Preenchimento obrigatório).

LOCAL DA COLETA DA AMOSTRA

- 44. Nome da instituição*: Informar o nome da instituição coletora (Preenchimento obrigatório).
- 45. Data da coleta*: Inserir a data da coleta da amostra no formato dd/mm/aaaa (*Preenchimento obrigatório*).
- 46. Hora da coleta*: Inserir a hora da coleta da amostra no formato hh/mm (Preenchimento obrigatório).

LABORATÓRIO EXECUTOR DO TESTE – Preenchimento exclusivo pelo laboratório

- 47. Nome da instituição*: Informar o nome da instituição executora (Preenchimento obrigatório).
- 48. CNES*: Inserir Cadastro Nacional de Estabelecimentos de Saúde da Instituição executora (Preenchimento obrigatório).
- 49. Data do recebimento*: Inserir a data do recebimento da amostra no formato dd/mm/aaaa (Preenchimento obrigatório).
- 50. Hora do recebimento*: Inserir a hora do recebimento da amostra no formato hh/mm (Preenchimento obrigatório).
- **51.** Identificador da amostra*: Identificação da amostra no laboratório executor (*Preenchimento obrigatório*).
- **52. Responsável*:** Nome do responsável pela amostra no laboratório executor (*Preenchimento obrigatório*). **53. Data do resultado:** Inserir a data de liberação do resultado no formato dd/mm/aaaa.
- 54. Material biológico*: Informar o tipo de material biológico (Preenchimento obrigatório).
- 55. Detecção da Chlamydia trachomatis (CT)*: Informar o resultado como "Detectável" ou "Não detectável" (Preenchimento obrigatório).
- 56. Detecção da Neisseria gonorrhoeae (NG)*: Informar o resultado como "Detectável" ou "Não detectável" (Preenchimento obrigatório).
- 57. Kit*: Informar o nome do kit utilizado para execução do exame (Preenchimento obrigatório).