



ATESTADO MÉDICO

Atesto para os devidos fins que o(a) Sr.(a) Wendley Pereira Faria

identidade ou registro _____, (Hospital – Ambulatório)

foi atendido(a) (Unidade de Saúde) HUGO - Tobmedicinano dia 09 / 12 2022, às 10 : 00, necessitando de 07 sete)
dias de repouso, por motivo de doença, conforme Lei abaixo.

CID

B34.2

Assinatura do paciente ou responsável

Dr. Arquimedes V. Rezende Filho

Médico

CRM-GO 22.411

Goiânia, 12 / 12 2022

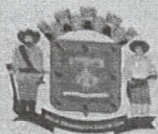
Assinatura e carimbo do médico/odontólogo*

*O carimbo deverá conter o nome completo e registro CRM/CRO do médico ou odontólogo.

NOTA:

Este atestado é válido para finalidades previstas no Art. 27 da CLPS, aprovadas pelo Decreto nº 89.312 de 23/01/84, a Resolução CFM - 1190/84 e será expedido para justificativa de 01 a 15 dias de afastamento do trabalho.

- Art. 7º, XVIII da C.F. / 88.
- Para Gestantes - Parágrafo 1º, Art. 392 da CLT e Art. 3º do Decreto 75.207/75.



PREFEITURA DE GOIÂNIA



Nº DE CONTROLE

101222

SARs-CoV2, pesquisa de Antígeno Viral

Material: Secreção de nasofaringe
Método: Imunocromatográfico
Teste: COVID-19 Ag

DADOS DO PACIENTE:

Nome: Wankley Pereira Farias
Endereço de entrega: _____
Nº _____ Complemento: _____ Bairro: _____
Cidade: _____ UF: _____ CEP: _____
Profissão: _____ () 1º grau () 2º grau () superior
Telefone: () _____ Celular: () _____ Sexo: M

RESULTADO:

REAGENTE

INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS:

- **Reagente:** Presença da proteína do nucleocapsídeo (N) do vírus SARS-CoV-2 na amostra analisada.
- **Não reagente ou indeterminado:** Não foi detectada a proteína N na amostra analisada.

NOTAS:

- Os dados sobre possíveis sintomas e data de início desses foram relacionados pelo paciente ao responsável legal, que se responsabilizou pelas informações de preencher e responder questionário apropriado antes da coleta de material.
- Sensibilidade da pesquisa de antígeno viral N em relação ao RT-PCR: 84,8%. Especificidade do teste: 99,91%.
- A sensibilidade e especificidade dos exames laboratoriais não correspondem a 100%, portanto, é possível a ocorrência de resultados falso-positivos, falso-negativos ou mesmo discrepantes entre os diferentes testes realizados. A sensibilidade do teste é fortemente influenciada pela data da coleta em relação ao dia de infecção pelo vírus.
- A coleta ideal para detecção de antígeno viral N em casos suspeitos de infecção pelo vírus SARS-CoV-2 é realizada entre o primeiro e o sétimo dia após o início dos sintomas suspeitos. Os pacientes assintomáticos que tiveram contato com pessoa suspeita ou confirmada para COVID-19, a amostra deve ser coletada entre o quarto dia do contato e o 10º dia deste. Coletas realizadas fora dos períodos pré-estabelecidos podem levar a resultados falso-negativos por baixa concentração de antígeno viral na amostra, abaixo da sensibilidade do teste.
- A interpretação de qualquer resultado laboratorial requer correlação do dado clínico-epidemiológico, devendo ser realizada apenas pelo médico. Não interprete este exame sem o auxílio de um médico.
- Todos os testes disponíveis no mercado mundial apresentam falhas na sensibilidade e na especificidade, o que possibilita que surjam resultados falso-positivos ou falso-negativos em testes laboratoriais. Esta amostra foi de 1ª geração e está sendo aprimorada, mas no momento, não há outros testes disponíveis para a detecção de COVID-19.
- Este resultado, bem como os dados do paciente, serão notificados à Secretaria Municipal de Saúde de Goiânia e à Secretaria Estadual de Saúde Goiás (conforme Nota Técnica Nº 003/2020, de 23/03/2020, da atualização em 20/05/2020) e também ao E-SUS-VE, do Governo Federal.

Cleudson D.
CLEIDSON SANTANA CAETANO DE SOUSA MELO

Biomédico
Responsável
CRBM/GO 3.4714