

Paciente	Murcia de Paula Teixeira	Dt. Nascimento	29/11/1963	Atendimento:	2536370
Identidade	1575990 SSP-GO GO	Unidade	Recepção Hospital Santa Monica	Solicitação	05/12/2022 08:06
Solicitante	Lilian Rocha	Ala	PS	Coleta	05/12/2022 08:15
				Impressão	06/12/2022 09:57

## Diagnóstico Molecular Coronavírus COVID-19

Material: Swab Nasofaringe

RESULTADO: Detectado.

Valor de referência: Não detectado.

## Notas

- 1. Este método TaqPath™ COVID-19 CE-IVD RT-PCR Kit foi desenvolvido de acordo com o protocolo preconizado pelo Centers of Disease Control and Prevention (CDC) e teve suas características de desempenho determinadas de acordo com o preconizado pela legislação vigente(RDC 302/2005).
- 2. Neste ensaio avalia-se a presença ou ausência do material genético (RNA) viral a partir da amplificação de 3 regiões do genoma do SARS-COV-2: gene ORFlab (que codifica uma proteíteina não estrutural), gene N (que codifica a proteína do nucleocapsídeo viral) e gene S (que codifica a glicoproteína spike).
- 3. O resultado é considerado "NÃO DETECTADO" quando não há amplificação de nenhuma das três regiões alvo mas há amplificação do MS2-Phage Control. O resultado é considerado "DETECTADO" quando ocorre amplificação de ao menos dois genes alvo do SARS-COV-2. O resultado é considerado "INDETERMINADO" quando há amplificação de apenas um gene alvo para SARS-COV-2.
- 4. A interpretação dos resultados obtidos é de responsabilidade médica e deve ser avaliada em conjunto com os dados clínicos, epidemiológicos e laboratoriais do paciente. Havendo incompatibilidade clínica, é altamente recomendável a confirmação deste resultado com coleta de nova amostra.
- 5. O resultado Não Detectado não descarta a presença de patógeno, podendo ser ocasionada pela baixa carga viral, mutações, ou às condições de coleta, armazenamento e transporte de amostras.
- 6. O desempenho do TaqPathTM COVID-19 CE-IVD RT-PCR Kit foi estabelecido para uso com swab nasofaringeano, aspirado nasofaringeano e amostras de lavado broncoalveolar. Outros tipos de amostras não foram testados com este tipo de ensaio.
- 7. O limite de detecção do ensaio é de 10GCE/reação (10 Equivalentes em Cópias Genômicas/reação) para os 3 genes avaliados.
- 8. Referências bibliográficas:
- World Health Organization (WHO). Interim Guidance Laboratory Testing for 2019 novel Coronavirus (2019-Ncov) in suspected human cases-January 2020.
- TaqPathTM COVID-19 CE-IVD-RT-PCR Kit Multiplex real-time RT-PCR test intended for the qualitative detection of nucleic acid from SARS-COV2. Cat Number A 48067. Publication Number MAN0019215 Thermo Fisher Scientific.
- Procedures of Viral Nucleic Acid Isolation User Bulletin for use with MagMaxTM Viral/Pathogen Nucleic Acid Isolation Kit or MagMaxTM Viral/Pathogen II nucleic Acid Isolation Kit. Publication Number MAN0019332 Thermo Fisher Scientific.

Método: TaqPathTM COVID-19 CE-IVD RT-PCR

Liberado por: Juliana Silva Prado Data: 05/12/2022 17:08:13

Responsável Técnico: Simone Ribeiro Gabriel de Araújo CRBM GO - 1235

BANCO DE SANGUE - LABORATÓRIO DE ANÁLISES CLÍNICAS - PATOLOGIA - CITOPATOLOGIA - HEMATOLOGIA - ONCOLOGIA - QUIMIOTERAPIA - AFERESES

Diretor Técnico: Dr. Francisco Pereira Borges CRM-GO: 1421 / Hemolabor CRM-GO: 114

Rua 5-A nº 90 Setor Aeroporto Fone: (62) 3605-6600/3931-6555 Fax:62-3229-1720 www.hemolabor.com.br

Página: 1/2



Paciente	Murcia de Paula Teixeira	Dt. Nascimento	29/11/1963	Atendimento:	2536370
Identidade	1575990 SSP-GO GO	Unidade	Recepção Hospital Santa Monica	Solicitação	05/12/2022 08:06
Solicitante	Lilian Rocha	Ala	PS	Coleta	05/12/2022 08:15
				Impressão	06/12/2022 09:57



## **RECEITUÁRIO**

Nome Paciente: MURCIA DE PAULA TEIXEIRA
USO ORAL

- 1. LISADOR DIP ----- 1 CX TOMAR 01 CP DE 6/6HS SE DOR OU FEBRE >37,5°C
- 2. CICLOBENZAPRINA 10 MG ----- 1 CX TOMAR 1 CP A NOITE POR 5 DIAS
- 3. LORATADINA 10 MG -----1 CX TOMAR 01 CP AO DIA POR 5 DIAS.
- 4. PREDSIN 20 MG ----- 1 CX TOMAR 01 CP DE 12 /12 HORAS POR 5 DIAS

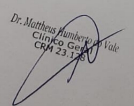


## RELATÓRIO MÉDICO

Atesto para os devidos fins que, Sr(a) MURCIA DE PAULA TEIXEIRA iniciou sintomas gripais dia 04/12/2022 apresentando RT PCR positivo do dia 05/12/2022. Apresenta indicação de afastamento por 10 dias a contar do dia de inicio de sintomas por quadro de COVID- 19 confirmado.

CID B34.2

terça-feira, 06 de dezembro de 2022



Notas: Este atestado é válido para as finalidades previstas no Art. 86 do R.G.P.S., aprovado pelo Decreto número 60.501, de 14/03/1967 e será explicado para justificativa de 1 a 15 dias de afastamento do trabalho.

R. EM 1, s/n - Vila Sul, Aparecida de Goiânia - GO

(62) 3282-8000



