

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.007 - Página 1/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE VDRL	Emissão: 18/05/2020 Versão: 2	Próxima revisão: 18/05/2022

1. OBJETIVO(S)

Estabelecer procedimentos realizados para o processamento das amostras biológicas através do teste não-treponêmico de VDRL. Utilizado para determinação qualitativa e semi-quantitativa, de anticorpos não-treponêmicos (reaginas) presentes no soro ou plasma, utilizado para triagem sorológica da Sífilis.

2. MATERIAL

- Amostra soro/plasma recente límpido;
- Reagente de suspensão antigênica;
- Solução salina 0,9%;
- Pipeta automática para 20 µl; e 50 µl;
- Placa de kline;
- Agitador orbital Kline;
- Microscópio.

HUAB / EBSERH / UFRN
Cópia Controlada
SBU/MS
Santa Cruz
Em. 23/12/2020

3. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS

Todos os reagentes devem estar à temperatura ambiente (20°C a 25°C) e devem ser homogeneizados, sem induzir a formação de espuma, antes de realizar o teste.

3.1. Teste qualitativo

1. Pipetar 50 µl da amostra ou dos controles em uma cavidade da placa de Kline;
2. Dispensar 20 µl da suspensão sobre a amostra. Não é necessário misturar os dois componentes;
3. Colocar a placa em um agitador mecânico e agitar durante 4 minutos a 180rpm;
4. Imediatamente após 4 minutos, observar o resultado ao microscópio, utilizando o aumento de 100x, comparando o resultado da amostra com os obtidos para os controles positivo e negativo.

Obs: As leituras devem ser realizadas **imediatamente** após o período de agitação, pois leituras tardias podem apresentar resultados falsos.

3.2. Teste semi-quantitativo

1. Preparar diluições seriadas do soro, 1/2, 1/4, 1/8, 1/16, 1/32 na placa de Kline utilizando solução salina 0,9%;
2. Dispensar 20 µl da solução antigênica sobre a amostra, não é necessário misturar os

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.007 - Página 2/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE VDRL	Emissão: 18/05/2020	Próxima revisão: 18/05/2022
		Versão: 2	

dois componentes;

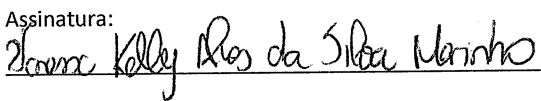
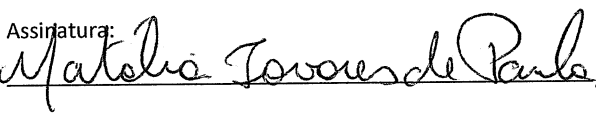
3. Colocar a placa em um agitador mecânico e agitar durante 4 minutos a 180rpm;
4. Imediatamente após 4 minutos, observar o resultado ao microscópio, utilizando o aumento de 100vzs, comparando o resultado da amostra com os obtidos para os controles positivo e negativo;
5. Será considerado como título a maior diluição da amostra que apresentar aglutinação microscópica. Se a aglutinação estiver presente até 1/32, continuar as diluições e prosseguir com o teste.

4. REFERÊNCIAS

1. Ministério da Saúde, Portaria Nº 3.242, de 30 de Dezembro de 2011.
2. Manual de Teste de Sífilis. Labtest, 2019.

5. HISTÓRICO DE REVISÃO

VERSÃO	DATA	DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO

Elaboração Nome: Vanessa Kelly Alves da Silva Marinho Siape: 2167501 Função: Farmacêutica Bioquímica Nome: Natália Tavares de Paula Siape: 2994115 Função: Bióloga	Data: 18/05/2020 Assinatura: 
	Assinatura: 
Revisão Nome: SIAPE: Função:	Data: ____/____/____ Assinatura: <hr/>

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.007 - Página 3/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE VDRL	Emissão: 18/05/2020	Próxima revisão: 18/05/2022
		Versão: 2	

<p>Validação</p> <p>Nome:</p> <p>Função: Membro do SGQVS</p>	<p>Data: <u>23/12/2020</u></p> <p>Assinatura:</p> <p><i>Carlla Cilene A. D. Petronio</i> _____ Chefe do Setor de Vigilância em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184 <i>Carlla</i></p>
<p>Aprovação</p> <p>Nome: Maria das Graças M. Carlos</p> <p>IAPE:2169683</p> <p>Função: Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem</p>	<p>Data: <u>23/12/2020</u></p> <p>Assinatura:</p> <p><i>Maria das Graças M. Carlos</i> _____ Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem HUAB-UFRN/EBSERH IAPE: 2169683</p>

Tipo do Documento:	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC. 002- Página 1/2	
Título do Documento	INICIAR O EQUIPAMENTO DE BIOQUÍMICA CT600I	Emissão: 30/03/2020 Versão: 1	Próxima revisão: 30/03/2022

1. OBJETIVO(S)

Preparar o aparelho de Bioquímica CT600i para rotina de exames diária.

2. MATERIAL

- Gaze;
- Álcool;
- Soro recente límpido;
- Água destilada.

HUAB / EBSERH / UFRN
Cópia Controlada
SGQVS
Santa Cruz
Em, 23 / 12 / 2020

3. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS

- Limpe as agulhas e o mixer clicando em [MENU] > [F8 Mais] > [F2 Instr. ações.] > [F8 Mais] > [F4 Limpar agulhas]. Limpe as agulhas com gaze utilizando primeiro álcool e depois água. Clique em OK e repita a operação para os mixers;
- Coloque um soro recente e límpido (sem hemólise, lipemia ou icterícia) na posição ISE PRIME WASH do carrossel de calibradores e controles;
- Clique em [F1 Início] para iniciar o equipamento;
- Neste item, é realizado o Branco de Água, ou Branco de Cubetas e a inicialização do módulo ISE. Aguarde a mensagem: Pronto;
- Ao final do processo retire a amostra da posição ISE PRIME WASH e coloque água deionizada. Caso acabe durante a rotina volte a colocar água. O soro é só para iniciar o modulo ISE. OBS: caso o módulo ISE esteja desativado coloque água para iniciar a rotina.

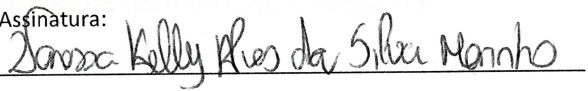
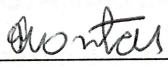
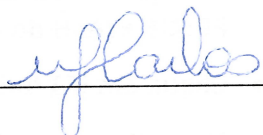
4. REFERÊNCIAS

MANUAL OPERACIONAL CT 600i.

5. HISTÓRICO DE REVISÃO

VERSÃO	DATA	DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO

Tipo do Documento:	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC. 002- Página 2/2	
Título do Documento	INICIAR O EQUIPAMENTO DE BIOQUÍMICA CT600I	Emissão: 30/03/2020 Versão: 1	Próxima revisão: 30/03/2022

<p>Elaboração</p> <p>Nome: Vanessa Kelly Alves da Silva Marinho Siape: 2167501 Função: Farmacêutica Bioquímica</p>	<p>Data: 30/03/2020</p> <p>Assinatura: </p>
<p>Revisão</p> <p>Nome: SIAPE: Função:</p>	<p>Data: ___/___/___</p> <p>Assinatura:</p>
<p>Validação</p> <p>Nome: Função: Membro do SGQVS</p>	<p>Data: <u>22/12/2020</u></p> <p>Assinatura: </p> <p>Carla Cilene A. D. Petronio Chefe do Setor de Vigilância em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184</p>
<p>Aprovação</p> <p>Nome: Maria das Graças M. Carlos SIAPE:2169683 Função: Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem</p>	<p>Data: <u>23/12/2020</u></p> <p>Assinatura: </p> <p>Maria das Graças M. Carlos Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem HUAB-UFRN/EBSERH SIAPE: 2169683</p>

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.003 - Página 1/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HBSAG	Emissão: 18/05/2020 Versão: 2	Próxima revisão:18/05/22

1. OBJETIVO(S)

Estabelecer procedimentos realizados para o processamento das amostras biológicas através do teste imunocromatográfico rápido para determinação qualitativa de antígenos de superfície do vírus da Hepatite B em amostras de soro , plasma.

2. MATERIAL

- Amostra soro/plasma recente límpido;
- Cassete (conservar entre 2°C a 30°);
- Pipeta automática para 80 a 100 µl.

HUAB / EBSERH / UFRN
Cópia Controlada
SGQVS
Santa Cruz
Em. 23 / 12 / 2020

3. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS

1. Todas as amostras devem estar à temperatura ambiente (20°C a 25°C), antes de realizar o teste;
2. Retirar o cassete (dispositivo de teste) da embalagem protetora, colocá-la sobre uma superfície limpa e nivelada, e identificá-la de forma adequada;
3. Transferir 80 a 100 µl de soro ou plasma para dentro do poço da amostra;
4. Aguardar a formação das linhas;
5. Interpretar os resultados entre 15 a 30min. Não interpretar após 30min.

4. INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

4.1. Teste Reagente:

Formação de 2 linhas vermelhas, uma na região controle (C) e uma na região teste (T) após 15 minutos. Não interpretar após 30 minutos.

4.2. Teste Não Reagente:

Formação de 1 linha vermelha, na região controle (C) e ausência completa de linha na região teste (T) após 15 minutos. Não interpretar após 30 minutos.

4.3. Teste Inválido:

A ausência de formação de linha vermelha na região controle (C) indica erro no procedimento ou deterioração do cassete. Neste caso, repetir o teste utilizando novo cassete.

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.003 - Página 2/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HBSAG	Emissão: 18/05/2020	Próxima revisão: 18/05/22
		Versão: 2	

5. MANUAL TÉCNICO PARA O DIAGNÓSTICO DA INFECÇÃO PELO HV:

O teste de HBsAg é destinado para uso profissional, somente para teste de triagem inicial e as amostras reativas devem ser confirmadas por um ensaio suplementar tal como Quimioluminescência ou ELISA.


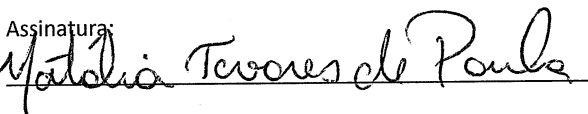
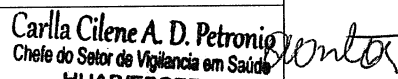
6. REFERÊNCIAS

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais. Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Hepatites B e Coinfecções/Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais. – Brasília: Ministério da Saúde, 2017.

Manual de Teste de HbSAG. Bioclin, 2019.

7. HISTÓRICO DE REVISÃO

VERSÃO	DATA	DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO

Elaboração Nome: Vanessa Kelly Alves da Silva Marinho Siape: 2167501 Função: Farmacêutica Bioquímica Nome: Natália Tavares de Paula Siape: 2994115 Função: Bióloga	Data: 18/05/2020 Assinatura: 
	Assinatura: 
Revisão Nome: SIAPE: Função:	Data: ___/___/_____ Assinatura: _____
Validação	Data: 23/12/2020  Carla Cilene A. D. Petronio Chefe do Setor de Vigilância em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.003 - Página 3/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HBSAG	Emissão: 18/05/2020 Versão: 2	Próxima revisão:18/05/22

Nome: Função: Membro do SGQVS	Assinatura: <hr/>
Aprovação Nome: Maria das Graças M. Carlos SIAPE:2169683 Função: Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem	Data: <u>23/12/2020</u> Assinatura: <hr/> <i>Maria das Graças M. Carlos</i> Maria das Graças M. Carlos Chefe do Setor de Diagnostico e Imagem HUAB-UFRN/EBSERH SIAPE: 2169683

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.004 - Página 1/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HCG	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão:21/05/22
		Versão: 2	

1. OBJETIVO(S)

Estabelecer procedimentos realizados para o processamento das amostras biológicas para determinação por imunocromatografia da gonadotrofina coriônica humana (hCG) em soro, como auxílio da da detecção precoce da gravidez com sensibilidade maior ou igual a 25 mUI/ml. Somente para uso em diagnóstico *in vitro*.

2. MATERIAL

- Amostra soro/plasma recente límpido;
- Dispositivo teste/ tira teste;
- Pipeta descartável;
- Tubo de ensaio.

3. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS

1. Todas as amostras devem estar à temperatura ambiente (20°C a 25°C), antes de realizar o teste.
2. Retirar o dispositivo teste-tira da embalagem de alumínio, colocá-la sobre uma superfície absorvente e realizar o teste o quanto antes;
3. Submergir a tira-teste na amostra identificada até a metade da área destinada a este fim durante 15 a 30 segundos com as setas voltadas para baixo apontando para a amostra;
4. Remover a tira-teste do contato da amostra e colocá-la sobre uma superfície limpa, plana e seca;
5. Aguardar o aparecimento da(s) linha(s) colorida(s);
6. Interpretar os resultados em 5min. Não interpretar após 5min. **Leituras tardias podem induzir resultados falsos.**

4. INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

4.1. Teste Reagente:

Formação de 2 linhas vermelhas, uma na região controle (C) e uma na região teste (T) após 5 minutos. Não interpretar após 5min.

4.2. Teste Não Reagente:

Formação de 1 linha vermelha, na região controle (C) e ausência completa de linha

HUAB / EBSERH / UFRN
Cópia Controlada
SGQVS
Santa Cruz
Em. 23 / 12 / 2020

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.004 - Página 2/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HCG	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão: 21/05/22
		Versão: 2	

na região teste (T) após 5 minutos. Não interpretar após 5min.

4.3 Teste Inválido:

A ausência de formação de linha vermelha na região controle (C) indica erro no procedimento ou deterioração do tira-teste. Neste caso, repetir o teste utilizando nova tira-teste.

5. LIMITAÇÕES:

O teste de HCG é destinado para uso profissional, e pode produzir resultados falso-negativos quando os níveis de hCG estão abaixo do nível de sensibilidade do teste.

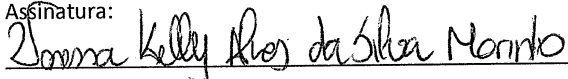
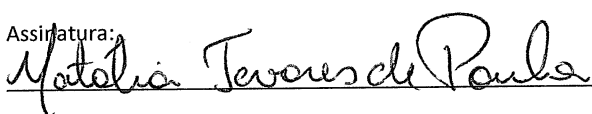
Em casos de concentrações elevadas de hCG (>100UI/ml) um resultado falso negativo pode ocorrer devido ao efeito pro zona.

6. REFERÊNCIAS

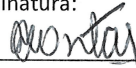
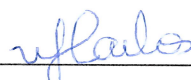
Manual de Teste de HCG, Rapid Test, 2018.

7. HISTÓRICO DE REVISÃO

VERSÃO	DATA	DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO

Elaboração Nome: Vanessa Kelly Alves da Silva Marinho Siape: 2167501 Função: Farmacêutica Bioquímica Nome: Natália Tavares de Paula Siape: 2994115 Função: Bióloga	Data: 21/05/2020 Assinatura: 
	Assinatura: 
Revisão Nome: SIAPE: Função:	Data: ___/___/_____ Assinatura: _____

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.004 - Página 3/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HCG	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão: 21/05/22
		Versão: 2	

<p>Validação</p> <p>Nome: Carla Cilene A. D. Petronio Chefe do Setor de Vigilância em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184</p> <p>Função: Membro do SGQVS</p>	<p>Data: <u>23/12/2020</u></p> <p>Assinatura: </p> <hr/> <p>Carla Cilene A. D. Petronio Chefe do Setor de Vigilância em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184</p>
<p>Aprovação</p> <p>Nome: Maria das Graças M. Carlos</p> <p>SIAPE: 2169683</p> <p>Função: Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem</p>	<p>Data: <u>23/12/2020</u></p> <p>Assinatura: </p> <hr/> <p>Maria das Graças M. Carlos Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem HUAB-UFRN/EBSERH SIAPE: 2169683</p>

UNITED STATES OF AMERICA
DEPARTMENT OF JUSTICE
FEDERAL BUREAU OF INVESTIGATION
WASHINGTON, D. C. 20535

UNITED STATES OF AMERICA
DEPARTMENT OF JUSTICE
FEDERAL BUREAU OF INVESTIGATION
WASHINGTON, D. C. 20535

UNITED STATES OF AMERICA
DEPARTMENT OF JUSTICE
FEDERAL BUREAU OF INVESTIGATION
WASHINGTON, D. C. 20535

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.005 - Página 1/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HCV	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão: 21/05/22
		Versão: 2	

1. OBJETIVO(S)

Estabelecer procedimentos realizados para o processamento das amostras biológicas através do teste imunocromatográfico rápido para determinação qualitativa de anticorpos específicos anti-HCV em soro e plasma.

2. MATERIAL

- Amostra soro/plasma recente límpido;
- Cassete (conservar entre 2°C a 30°C);
- Pipeta automática para 10 µl;
- Diluente de Ensaio.

HUAB / EBSERH / UFRN
Cópia Controlada
SGQV/S
Santa Cruz
Em. 23/12/2020

3. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS

1. Todas as amostras devem estar à temperatura ambiente (20°C a 25°C), antes de realizar o teste;
2. Retirar o cassete (dispositivo de teste) da embalagem protetora, colocá-la sobre uma superfície limpa e nivelada, e identificá-la de forma adequada (iniciais do nome ou número de cadastro do paciente);
3. Transferir 10 µl de soro ou plasma para dentro do poço da amostra;
4. Segure verticalmente o frasco do diluente de ensaio e adicione quatro gotas no poço da amostra;
5. Aguardar a formação das linhas;
6. Interpretar os resultados entre 5 a 20min. Não interpretar após 20min. **Leituras tardias podem induzir resultados falsos.**

4. INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

4.1. Teste Reagente:

Formação de 2 linhas vermelhas, uma na região controle (C) e uma na região teste (T) após 5 minutos. Não interpretar após 20 minutos.

4.2. Teste Não Reagente:

Formação de 1 linha vermelha, na região controle (C) e ausência completa de linha na região teste (T) após 5 minutos. Não interpretar após 20 minutos.

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.005 - Página 2/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HCV	Emissão: 21/05/2020 Versão: 2	Próxima revisão: 21/05/22

4.3. Teste Inválido:

A ausência de formação de linha vermelha na região controle (C) indica erro no procedimento ou deterioração do cassete. Neste caso, repetir o teste utilizando novo cassete.

5. MANUAL TÉCNICO PARA O DIAGNÓSTICO DA INFECÇÃO PELO HCV:

O teste de HCV é destinado para uso profissional, somente para teste de triagem inicial e as amostras reativas devem ser confirmadas por um ensaio suplementar tal como ELISA.

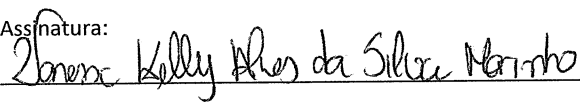
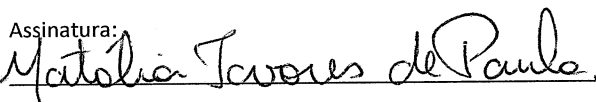
6. REFERÊNCIAS

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais. Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Hepatites B e Coinfecções/Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais. – Brasília: Ministério da Saúde, 2017.

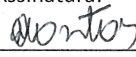
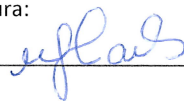
Manual de Teste de HCV. ALERE, 2017.

7. HISTÓRICO DE REVISÃO

VERSÃO	DATA	DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO

Elaboração Nome: Vanessa Kelly Alves da Silva Marinho Siape: 2167501 Função: Farmacêutica Bioquímica Nome: Natália Tavares de Paula Siape: 2994115 Função: Bióloga	Data: 21/05/2020 Assinatura: 
	Assinatura: 
Revisão Nome: SIAPE:	Data: ___/___/____ Assinatura: _____

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.005 - Página 3/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HCV	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão: 21/05/22
		Versão: 2	

Função:	
Validação Nome: Cilene A. D. Petronio Função: Membro do SGQVS Nome: Sector de Vigilancia em Saúde : HUAB/EBSERH Mat. 2158184	Data: <u>23/12/2020</u> Assinatura:  Carlla Cilene A. D. Petronio Chefe do Setor de Vigilancia em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184
Aprovação Nome: Maria das Graças M. Carlos SIAPE: 2169683 Função: Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem	Data: <u>23/12/2020</u> Assinatura:  Maria das Graças M. Carlos Chefe do Setor de Diagnostico e Imagem HUAB-UFERN/EBSERH SIAPE: 2169683

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.006- Página 1/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HIV	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão: 21/05/22
		Versão: 2	

1. OBJETIVO(S)

Estabelecer procedimentos realizados para o processamento das amostras biológicas através do teste imunocromatográfico rápido para determinação qualitativa de anticorpos do Vírus da Imunodeficiência Humana (HIV) tipo 1, tipo 2 e subtipo O no sangue total humano, soro ou plasma, auxiliando no diagnóstico das infecções por HIV.

2. MATERIAL

- Amostra soro/plasma recente límpido;
- Cassete (conservar entre 2°C a 30°);
- Pipeta automática para 10 µl.;
- Solução Tampão.

HUAB / EBSERH / UFRN
Cópia Controlada
SGQVS
Sante Cruz
Em. 23/12/2020

3. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS

1. Todas as amostras devem estar à temperatura ambiente (20°C a 25°C), antes de realizar o teste;
2. Retirar o cassete (dispositivo de teste) da embalagem protetora, colocá-la sobre uma superfície limpa e nivelada, e identificá-la de forma adequada (iniciais do nome ou número de cadastro do paciente);
3. Transferir 10 µl de soro ou plasma para dentro do poço da amostra;
4. Segure verticalmente o frasco de solução tampão e adicione duas gotas no poço da amostra;
5. Aguardar a formação das linhas;
6. Interpretar os resultados entre 15 a 30min. Não interpretar após 30min.

4. INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

4.1. Teste Reagente:

Formação de 2 linhas vermelhas, uma na região controle (C) e uma na região teste (T) após 15 minutos. Não interpretar após 30 minutos.

4.2. Teste Não Reagente:

Formação de 1 linha vermelha, na região controle (C) e ausência completa de linha na região teste (T) após 15 minutos. Não interpretar após 30 minutos.

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.006- Página 2/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HIV	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão:21/05/22
		Versão: 2	

4.3. Teste Inválido:

A ausência de formação de linha vermelha na região controle (C) indica erro no procedimento ou deterioração do cassete. Neste caso, repetir o teste utilizando novo cassete.

ATENÇÃO! Devido à possibilidade de reatividade cruzada, uma única soropositividade para HIV-1, HIV2 ou subtipo O pode conduzir, em alguns casos, ao aparecimento das duas linhas coloridas nas áreas de teste T1 e T2. O vírus HIV-2 é raro no Brasil. Em caso de suspeita de infecção pelo HIV-2, siga as orientações do Manual Técnico para diagnóstico da infecção pelo HIV e entre em contato com o Setor de Vigilância epidemiológica e Saúde do HUAB-SVS).

5. MANUAL TÉCNICO PARA O DIAGNÓSTICO DA INFECÇÃO PELO HIV:

Segundo o Manual Técnico para o Diagnóstico da Infecção pelo HIV, aprovado pelo Ministério da Saúde através da Portaria nº 29 de 17 de dezembro de 2013, um resultado reagente para HIV no teste inicial, utilizando o kit ABON para HIV, deve ser complementado por outro teste rápido de diferente metodologia ou fabricante. No ULAC/HUAB, o teste confirmatório é o fabricado pelo BIO-MANGUINHOS.

Para mais informações sobre como realizar um diagnóstico seguro acesse o manual na página www.aids.gov.br

6. REFERÊNCIAS

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais. Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas para Hepatites B e Coinfecções/Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais. – Brasília: Ministério da Saúde, 2017.

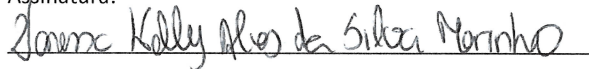

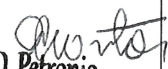
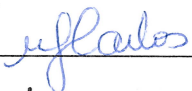
Manual de Teste de HIV. ABON, 2019.

7. HISTÓRICO DE REVISÃO

VERSÃO	DATA	DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO

Elaboração	Data: 21/05/2020
------------	------------------

Tipo do Documento	PROCEDIMENTO / ROTINA	POP.ULACC.006- Página 3/3	
Título do Documento	IMUNOHEMATOLOGIA - TESTE DE HIV	Emissão: 21/05/2020	Próxima revisão: 21/05/22
		Versão: 2	

Nome: Vanessa Kelly Alves da Silva Marinho Siape: 2167501 Função: Farmacêutica Bioquímica	Assinatura: 
Nome: Natália Tavares de Paula Siape: 2994115 Função: Bióloga	Assinatura: 
Revisão Nome: SIAPE: Função:	Data: ___/___/___ Assinatura: _____
Validação Nome: Função: Membro do SGQVS	Data: <u>23/12/2020</u> Assinatura:  Carla Cilene A. D. Petronio Chefe do Setor de Vigilância em Saúde HUAB/EBSERH Mat. 2158184
Aprovação Nome: Maria das Graças M. Carlos SIAPE: 2169683 Função: Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem	Data: <u>23/12/2020</u> Assinatura:  Maria das Graças M. Carlos Chefe do Setor de Diagnóstico e Imagem HUAB-UFRN/EBSERH SIAPE: 2169683

Permitida a reprodução parcial ou total, desde que indicada a fonte

