

Procedimentos com diretrizes de utilização

Análise molecular de DNA para doenças genéticas:

Somente nos casos em que existam sinais clínicos indicativos de existência atual da doença, história familiar, ou para o aconselhamento genético, nas seguintes patologias: distrofia muscular de Duchenne/Becker; doença de Huntington; distrofia miotônica (doença de Steinert); ataxia espinocerebelar tipos 1, 2, 3 (doença de Machado-Joseph) 6 e 7; doença de Kennedy; doença de Gaucher; alfa e beta-Talasseмии; e neoplasia endócrina múltipla tipo 2.

Avaliação do risco de anomalias cromossômicas

Realizada através da combinação da idade materna, exame ultra-sonográfico para medição da translucência nucal e a dosagem de marcadores bioquímicos presentes no sangue materno - gonadotrofina coriônica humana (HCG total ou β -hcg livre) e proteína plasmática A associada à gravidez (PAPP-A), no primeiro trimestre gestacional.

Avaliação do risco de anomalias cromossômicas e defeitos de fechamento de tubo neural

Realizada através da combinação da idade materna e a dosagem de marcadores bioquímicos presentes no sangue materno - alfafetoproteína, gonadotrofina coriônica humana (HCG total ou β -HCG livre) e estriol não-conjugado, no segundo trimestre gestacional.

Gastroplastia para obesidade mórbida (cirurgia bariátrica)

Para pacientes obesos, resistentes a tratamentos conservadores realizados continuamente há pelo menos dois anos, com IMC superior a 40 kg/m², ou superior a 35 kg/m² concomitante a doença cuja situação clínica seja agravada pelo quadro de obesidade. Não há indicação do procedimento para pacientes portadores de patologias endócrinas específicas, com condições físicas ou clínicas que contraindiquem cirurgias de grande porte ou com transtorno mental cujo quadro prejudique o seguimento da terapia pós-cirúrgica.

Cirurgia refrativa (PRK ou LASIK)

Para pacientes com mais de 21 (vinte e um) anos e grau estável há pelo menos 01 (um) ano, com:

Miopia moderada e grave, de graus entre $-3,0$ a $-10,0$, com ou sem astigmatismo associado com grau até $-4,0$; ou

Hipermetropia até grau $6,0$, com ou sem astigmatismo associado com grau até $4,0$.

Citomegalovirus – qualitativo por PCR

Para pacientes com condição clínica que interfira na resposta imunológica detectável por método sorológico.

D-Dímero

Na avaliação de pacientes adultos com sinais e sintomas de trombose venosa profunda dos membros inferiores; ou

Na avaliação hospitalar ou em unidades de emergência de pacientes adultos com sinais e sintomas de embolia pulmonar.

Eletroforese de proteínas de alta resolução

Para investigação do mieloma múltiplo, plasmocitoma, gamopatia monoclonal e outras doenças imunoproliferativas.

Fator V Leiden, análise de mutação

Em pacientes com trombose venosa recorrente; ou

Em pacientes com trombose venosa em veia cerebral, mesentérica ou hepática; ou

Em pacientes gestantes ou usuárias de contraceptivos orais com trombose venosa; ou

Em pacientes do sexo feminino e idade inferior a 50 anos com IAM; ou

Em pacientes com idade inferior a 50 anos, com qualquer forma de trombose venosa; ou

Em familiares de pacientes com trombose venosa em idade inferior a 50 anos.

Galactose-1-fosfato uridiltransferase

Em recém-nascidos com teste de triagem neonatal positivo para galactosemia (concentração sanguínea de galactose aumentada) ou para pacientes suspeitos de doenças do metabolismo da galactose, especialmente galactosemia clássica.

Hepatite B - teste quantitativo

De acordo com as indicações estabelecidas pelo Ministério da Saúde na Portaria SAS/MS 860, de 12/11/2002, ou outra que a venha substituir

Hepatite C – genotipagem

De acordo com as indicações estabelecidas pelo Ministério da Saúde na Portaria SAS/MS 863, de 04/11/2002, ou outra que a venha substituir

HER-2 (*human epidermal growth factor receptor-2*), proteína, por imunohistoquímica

Em pacientes com câncer de mama candidatos ao uso de trastuzumabe.

HIV – genotipagem

De acordo com as indicações estabelecidas pelo Ministério da Saúde na Nota Técnica 23/06 – ULAB/PN-DST-AIDS/SVS/MS, de 09/05/2006, ou outro normativo que a venha substituir.

Imunofixação para proteínas

Para investigação do mieloma múltiplo, plasmocitoma, gamopatia monoclonal e outras doenças imunoproliferativas.

Inibidor dos fatores da hemostasia

Para pacientes com tempo de tromboplastina parcial ativada (aPTT) ou tempo de protrombina (PT) prolongados, quando necessário determinar se a causa do prolongamento é a deficiência de um ou mais fatores ou a presença de um inibidor.

Laqueadura tubária / laqueadura tubária laparoscópica

De acordo com os termos da Lei 9263/96, ou outra que venha substituí-la.

Succinil acetona

Para recém-nascidos com teste de triagem neonatal positivo para tirosinemia (concentração sanguínea de tirosina aumentada) ou para pacientes suspeitos de doenças do metabolismo da tirosina, especialmente tirosinemia hereditária tipo I.

Técnicas citogenéticas moleculares - FISH (*fluorescence in situ hybridization*)

Indicado para as síndromes causadas por microdeleções (Angelman/Prader-Willi, Williams-Beuren, Digeorge/velocardiofacial), para identificação de cromossomos marcadores e anomalias das regiões teloméricas.

Testes de erros inatos do metabolismo, qualitativos, na urina

Inclui a dosagem de ácido homogentísico, ácido metilmalônico, açúcares redutores, aminoácidos, cetoácidos, cistina e homocistina, fenilalanina, metabólitos urinários, frutose, galactose, mucopolissacarídeos, oligossacarídeos, pentoses, porfobilinogênio, prolina, tirosina ou metabólitos.

Vasectomia

De acordo com os termos da Lei 9263/96, ou outra que venha substituí-la.