

ATO DA SECRETÁRIA

RESOLUÇÃO “N” SMS N° 4531 DE 11 DE SETEMBRO DE 2020.

Regulamenta, em caráter temporário e excepcional, a realização de testes rápidos - ensaios imunocromatográficos e coleta de material biológico para RT-PCR para a pesquisa de anticorpos ou antígeno do novo Coronavírus na forma que menciona e revoga a Resolução “N” SMS N° 4.397, de 11 de maio de 2020.

A SECRETÁRIA MUNICIPAL DE SAÚDE, no uso das atribuições que lhe são conferidas pela legislação em vigor, e

CONSIDERANDO o Decreto-Rio nº 47.282, de 21 de março de 2020, que *determina a adoção de medidas adicionais, pelo Município, para enfrentamento da pandemia do novo Coronavírus- COVID -19, e dá outras providências, e suas alterações;*

CONSIDERANDO o Decreto-Rio nº 45.585, de 27 de dezembro de 2018, que *dispõe sobre o regulamento administrativo do Código de Vigilância Sanitária, Vigilância de Zoonoses e de Inspeção Agropecuária, de que trata a Lei Complementar nº 197, de 27 de dezembro de 2018, no tocante ao licenciamento sanitário e aos procedimentos fiscalizatórios, e dá outras providências.*

CONSIDERANDO a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 377, de 28 de abril de 2020, que *autoriza, em caráter temporário e excepcional, a utilização de testes rápidos (ensaios imunocromatográficos) para a Covid-19 em farmácias e suspende os efeitos do § 2º do art. 69 e do art. 70 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 44, de 17 de agosto de 2009.*

CONSIDERANDO que os testes sorológicos de Covid-19 contribuem no cenário da pandemia com a identificação da imunidade comunitária desenvolvida (imunidade de rebanho);

CONSIDERANDO o princípio da precaução, que, entre outros, rege as ações de vigilância sanitária, assegurando a adoção de medidas intervencionistas de proteção e defesa da saúde, de forma cautelar e preventiva, na forma contida no inciso VIII, do art. 2º, da Lei Complementar nº 197, de 27 de dezembro de 2018;

CONSIDERANDO a Portaria nº 407 de 02 de maio de 2002, que *aprova norma técnica que trata das condições de funcionamento dos Laboratórios de Análises e Pesquisas Clínicas, Patologia Clínica e Congêneres, dos Postos de Coleta Descentralizados aos mesmos vinculados, regulamenta os procedimentos de coleta de material humano realizados nos domicílios dos cidadãos, disciplina o transporte de material humano e dá outras providências;*

RESOLVE:

Capítulo I

Das Disposições Gerais

Art. 1º Esta Resolução regulamenta, em caráter temporário e excepcional, a realização de testes rápidos - ensaios imunocromatográficos e coleta de material biológico para RT-PCR para a pesquisa de anticorpos ou antígeno do novo Coronavírus, sem a finalidade de diagnóstico confirmatório - por farmácias, drogarias, consultórios médicos e farmacêuticos, clínicas médicas e de imunização, laboratórios de análises clínicas e postos de coleta, desde que previamente licenciados junto à Subsecretaria de Vigilância, Fiscalização Sanitária e Controle de Zoonoses - S/SUBVISA.

Parágrafo único. As farmácias e drogarias deverão possuir, além da Licença Sanitária de

Funcionamento - LSF válida, a Autorização de Funcionamento para prestação de serviços farmacêuticos - AFE.

Art. 2º Os estabelecimentos de que trata o art. 1º estão autorizados a funcionar na modalidade *Drive thru* e posto móvel para realização de testagem rápida e coleta de material biológico para RT-PCR, podendo instalar-se em áreas externas e internas de locais autorizados e estacionamentos de shopping centers ou de outros estabelecimentos com estrutura apropriada, desde que observadas às regulamentações técnicas que assegurem condições higiênico-sanitárias e de biossegurança adequadas à atividade.

§ 1º Somente estabelecimentos licenciados no município do Rio de Janeiro para a atividade de laboratório clínico poderão realizar a coleta de material biológico (swab de nasofaringe e orofaringe) para RT-PCR em sistema *Drive Thru* ou posto móvel em área externa ou interna de locais autorizados.

§ 2º Para fins desta Resolução, entende-se por *Drive Thru* o serviço que permite ao cliente ser testado exclusivamente com teste rápido para Covid-19 ou para a coleta de material biológico para realização de RT-PCR, sem sair do veículo, ou por pessoas a pé previamente agendadas e acompanhadas de no máximo uma pessoa.

§ 3º Os serviços que forem realizados como *Drive Thru* devem permitir acesso à entrada dos veículos e sua permanência em fila em fluxo único, e acesso á pé somente de pessoas previamente agendadas e acompanhadas de no máximo uma pessoa.

§ 4º A testagem e a coleta devem ser organizadas de forma a atender todos os protocolos sanitários vigentes quanto à exposição de funcionários e clientes ao risco de infecção pelo novo coronavírus. A atividade de testagem e coleta em sistema *Drive Thru* ou em posto móvel em área interna ou externa é uma alternativa oferecida pelos estabelecimentos como medida de precaução de contágio e disseminação do novo Coronavírus, devendo evitar contato físico e aglomeração no momento da testagem.

§ 5º Para a efetivação do funcionamento na forma do caput, os estabelecimentos deverão requerer, previamente ao início das atividades, Licença Sanitária de Atividades Transitórias - LSAT, que poderá ser concedida após o recolhimento da Taxa de Licenciamento Sanitário - TLS, na forma prevista no art. 160-C, da Lei nº 691, de 24 de dezembro de 1984, com redação dada pelo art. 65, da Lei Complementar nº 197, de 27 de dezembro de 2018, que *dispõe sobre o Código de Vigilância Sanitária, Vigilância de Zoonoses e de Inspeção Agropecuária do Município do Rio de Janeiro e acrescenta dispositivos ao Título V do Livro Primeiro da Lei nº 691, de 24 de dezembro de 1984 - Código Tributário Municipal*.

§ 6º O requerimento da LSAT deverá ser realizado presencialmente conforme as orientações constantes no Anexo I desta Resolução.

§ 7º Os estabelecimentos que realizarem os testes devem ter obrigatoriamente Alvará sem restrições relacionadas à sua LSF, sendo vedado ponto de referência ou simples escritório.

Art. 3º A aplicação dos testes rápidos e coleta de material biológico para RT-PCR na forma prevista no art. 1º desta Resolução devem estar orientadas para estratégias específicas que favoreçam o enfrentamento da emergência em saúde internacional provocada pelo Coronavírus e não têm finalidade confirmatória, servindo apenas para auxiliar no diagnóstico da Covid-19.

Parágrafo único. Os testes rápidos - ensaios imunocromatográficos e coleta de material biológico para RT-PCR para a pesquisa de anticorpos ou antígeno do novo Coronavírus devem possuir registro na ANVISA.

Art. 4º Os estabelecimentos previstos no art. 1º devem atender ao disposto nesta Resolução e, especialmente:

I - às diretrizes e aos princípios previstos na Lei Complementar nº 197, de 2018, e no Decreto-Rio nº 45.585, de 27 de dezembro de 2018, que *dispõe sobre o regulamento administrativo do Código de Vigilância Sanitária, Vigilância de Zoonoses e de Inspeção Agropecuária, de que trata a Lei Complementar nº 197, de 27 de dezembro de 2018, no tocante ao licenciamento sanitário e aos*

procedimentos fiscalizatórios, e dá outras providências;

II - às medidas para enfrentamento da pandemia, determinadas pelo poder público do Município do Rio de Janeiro;

III - à orientação para farmácias e estabelecimentos de saúde durante o período da pandemia da Covid-19, conforme Nota Técnica 96/2020 - GRECS / GGTES / DIRE1 / ANVISA;

IV - à orientação para a utilização de testes rápidos (ensaios imunocromatográficos) para a Covid-19 em farmácias privadas durante o período da pandemia, conforme Nota Técnica 97/2020 - GRECS / GGTES / DIRE1 / ANVISA;

V - aos requisitos técnicos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC / ANVISA nº 44/09, que dispõe sobre *Boas Práticas Farmacêuticas para o controle sanitário do funcionamento, da dispensação e da comercialização de produtos e da prestação de serviços farmacêuticos em farmácias e drogarias e dá outras providências*, e demais normas pertinentes;

VI - aos requisitos técnicos e de segurança para a testagem estabelecidos na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 302, de 13 de outubro de 2005, que dispõe sobre *Regulamento Técnico para funcionamento de Laboratórios Clínicos*, quando aplicável;

VII - aos requisitos técnicos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 20, de 10 de abril de 2014, que dispõe sobre *regulamento sanitário para o transporte de material biológico humano*;

VIII - aos requisitos técnicos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 222, de 28 de março de 2018, que regulamenta as *Boas Práticas de Gerenciamento dos Resíduos de Serviços de Saúde* e dá outras providências;

IX - às orientações para serviços de saúde: medidas de prevenção e controle que devem ser adotadas durante a assistência aos casos suspeitos ou confirmados de infecção pelo novo coronavírus (SARS-CoV-2), conforme Nota Técnica GVIMS/GGTES/ANVISA Nº 04/2020;

X - às orientações, conforme Nota Técnica GVIMS/GGTES/ANVISA Nº 07/2020 (complementar à Nota Técnica GVIMS/GGTES/ANVISA Nº 04/2020).

Capítulo II

Da Responsabilidade Técnica

Art. 5º Os estabelecimentos de que trata o art. 1º desta Resolução devem dispor, obrigatoriamente, da assistência de profissional Responsável Técnico legalmente habilitado - RT ou de seu substituto, durante todo o horário de funcionamento do estabelecimento.

§ 1º O teste rápido e a coleta de material biológico para RT-PCR devem ser realizados por profissional de nível superior legalmente habilitado ou sob sua supervisão, no último caso, desde que haja legislação específica.

§ 2º Entende-se como profissional de nível superior legalmente habilitado o farmacêutico, médico, biomédico, biólogo, e enfermeiro; e sob supervisão, técnico de enfermagem e técnico de laboratório.

§ 3º Deve haver profissionais em número suficiente para que o estabelecimento siga todas as determinações, orientações e diretrizes, visando à utilização de produtos regularizados, com adequado manejo clínico dos pacientes e notificação dos resultados junto às autoridades de saúde para o gerenciamento das informações epidemiológicas.

Art. 6º Cabe ao RT e ao responsável legal adotar as medidas necessárias para que os produtos sejam adquiridos somente de fornecedores regularizados e que se utilizem de transportadoras que atendam as boas práticas

Parágrafo único. Fabricantes, distribuidoras, transportadoras, farmácias, drogarias e operadores de postos *drive thru* e postos móveis são solidariamente responsáveis pela qualidade e segurança dos produtos farmacêuticos objetos de suas atividades específicas.

Capítulo III

Do Fluxo Diferenciado e Cuidados com o Usuário do Teste

Art. 7º Os usuários que buscarem os serviços de testagem rápida ou coleta de material biológico para RT-PCR devem estar de máscara e os estabelecimentos autorizados devem disponibilizar preparação alcoólica compatível para higienização das mãos.

Art. 8º O fluxo de pessoas, nas áreas de atendimento, espera e pagamento deve ser mantido de forma ordenada e evitando o cruzamento, garantindo o distanciamento de dois metros entre as pessoas.

§ 1º Para o sistema *Drive Thru* ou posto móvel deve haver o agendamento dos pacientes de forma a evitar um grande fluxo de veículos ou pacientes, respectivamente, no mesmo horário.

§ 2º Os estabelecimentos devem organizar o fluxo de veículos de forma a que a coleta seja realizada sem que as pessoas saiam do veículo.

§ 3º As pessoas que acessarem as áreas à pé devem permanecer em fila para o atendimento, com afastamento devido entre elas.

Capítulo IV

Dos Requisitos para a Qualidade e Competência

Art. 9º Os estabelecimentos de que trata o art. 1º desta Resolução devem:

I - constituir um grupo de gestão na empresa, o qual será responsável pela gestão e formação de profissionais para utilização dos testes e interpretação dos resultados;

II - elaborar protocolos e procedimentos operacionais padrão, assinados pelo responsável técnico ou substituto pelo estabelecimento, de acordo com a estrutura do estabelecimento e recursos humanos;

III - providenciar procedimentos escritos e registros de aplicação dos mesmos disponíveis no estabelecimento para a verificação pela autoridade sanitária.

Parágrafo único. Os procedimentos de que trata o inciso III deste artigo devem englobar todas as etapas e atividades referentes à utilização dos testes rápidos ou coleta de material biológico para RT-PCR para a Covid-19, incluindo a rastreabilidade, notificação dos resultados e queixas técnicas.

Capítulo V

Da Infraestrutura Física

Art. 10 A infraestrutura deve ser compatível com as atividades a serem desenvolvidas, de modo a possibilitar a delimitação de fluxo adequado de pessoas e de se evitar aglomerações.

Parágrafo Único. O serviço realizado em *Drive Thru* e posto móvel em área interna ou externa deverá possuir, minimamente:

I - cobertura com viabilidade de iluminação e ventilação, e, no caso das estruturas instaladas em áreas fechadas, que atenda aos requisitos de trocas de ar, limpeza de ductos de ar-condicionado e qualidade do ar;

II - mesa de apoio para os materiais;

III- mesas de trabalho e cadeiras;

IV - armário para a guarda de produtos e insumos para a realização do teste rápido e coleta de material biológico para RT-PCR (nasofaringe e orofaringe);

V - dispositivo para lavagem das mãos, dotado de água corrente, dispensadores abastecidos com

sabonete líquido, papel toalha de uso individual e descartável, álcool gel a 70% antisséptico e lixeira com tampa açãoável por pedal;

VI - equipamento adequado para o armazenamento dos testes com registro das condições ambientais através de instrumento calibrado e respectivos registros atualizados;

VII - coletor para descarte de resíduos infectantes;

VIII - coletor para descarte de material perfurocortante;

IX - caixas isotérmicas para transporte das amostras (no caso de coleta de material biológico para RT-PCR);

X - Dispensadores de álcool gel a 70% para higienização das mãos dos profissionais, instalados em pontos estratégicos para a prevenção do contágio.

Art. 11. As farmácias e drogarias devem dispor de área privativa para a realização do teste, que deve garantir a privacidade e o conforto dos usuários, possuindo dimensões, mobiliário e infraestrutura compatíveis com as atividades e serviços a serem oferecidos.

Art. 12. O ambiente de realização da testagem deve ser provido de lavatório contendo água corrente e dispor de toalha de uso individual e descartável, sabonete líquido, gel antisséptico e lixeira com pedal e tampa.

Art. 13. A limpeza dos ambientes e desinfecção de materiais e superfícies deve seguir as recomendações e diretrizes do Ministério da Saúde, mantendo-se no local os respectivos registros. Parágrafo único. Todos os funcionários envolvidos com a limpeza das áreas devem passar por treinamento específico, com respectivo registro.

Art. 14. Os estabelecimentos devem possuir área ou equipamento adequado para o armazenamento dos testes, conforme recomendações do fabricante.

Parágrafo único. Deve ser realizado controle diário da temperatura e umidade do local de armazenamento, através de instrumento calibrado, com os respectivos registros atualizados.

Capítulo VI

Dos Treinamentos e Uso de Equipamentos de Proteção Individual

Art. 15. São Equipamentos de Proteção Individual - EPI:

I - avental;

II - gorro/touca;

III - óculos de proteção ou protetor facial;

IV - luvas descartáveis;

V - máscara N95 ou similar.

Art. 16. Os estabelecimentos devem disponibilizar EPI apropriados para todos os colaboradores, os quais devem receber treinamento para manuseio e descarte de EPIs, lavagem e higienização das mãos e demais procedimentos adotados para minimizar o risco de exposição ao Coronavírus.

Parágrafo único. Os registros dos treinamentos devem estar disponíveis para fins de fiscalização das autoridades sanitárias.

Art. 17. Os EPI's não descartáveis devem ser submetidos ao processo de desinfecção adequado, imediatamente após serem retirados.

Art. 18. Os profissionais devem receber capacitação quanto ao atendimento, coleta de amostra biológica, utilização dos testes rápidos para Covid-19 ou coleta de material biológico para RT-PCR, leitura, registros e notificação dos resultados.

Capítulo VII

Da Indicação para a Realização do Teste

Art. 19. Os testes rápidos ou coleta de material biológico para RT-PCR têm como população-alvo, exclusivamente, indivíduos com quadro respiratório agudo, caracterizado por pelo menos 2 (dois) dos seguintes sinais e sintomas: febre (mesmo que referida), calafrios, dor de garganta, dor de cabeça, tosse, coriza, distúrbios olfativos ou distúrbios gustativos.

§ 1º É admissível que idosos eventualmente não apresentem febre, mas podem ter a concomitância de outros sinais de agravamento como síncope, confusão mental, sonolência excessiva, irritabilidade e inapetência.

§ 2º Os testes devem ser aplicados em pessoas cujos sintomas compatíveis com síndrome gripal tenham se iniciado há pelo menos oito dias.

Art. 20. Deverá ser estabelecido procedimento escrito referente à entrevista, de acordo com a instrução de uso do teste e a sua respectiva janela imunológica, visando evidenciar a viabilidade da aplicação do teste específico disponível no estabelecimento ao paciente.

Parágrafo único. O procedimento operacional padrão referente ao atendimento deve incluir a árvore decisória para a realização da testagem.

Art. 21. A entrevista do usuário de teste rápido poderá ser realizada presencialmente ou por autodeclaração.

Capítulo VIII

Da Coleta de Amostra

Art. 22. A coleta da amostra, realizada após a conclusão pela viabilidade da testagem, deve seguir as instruções de uso do teste e com a adoção das medidas de biossegurança preconizadas em legislação vigente e em procedimento operacional padrão.

§ 1º O agendamento dos pacientes deve ser realizado previamente à coleta, através de dispositivos à distância, tais como: telefone, e-mail, aplicativo, etc. não sendo permitido o agendamento presencial no posto de testagem, a fim de evitar grande fluxo de veículos no mesmo horário, e possibilitar cadastro adequado com todas as informações pertinentes para realização do exame e posterior emissão dos laudos;

§ 2º O estabelecimento que realizar o teste deve fornecer ao paciente ou a seu responsável um comprovante de atendimento, conforme preconizado na legislação específica (RDC Nº 302/2005);

§ 3º No caso de RT-PCR, a amostra do paciente deve ser transportada e preservada em recipiente isotérmico, quando requerido, higienizável, impermeável, garantindo a sua estabilidade desde a coleta até a realização do exame, identificado com a simbologia de risco biológico, com os dizeres “Espécimes para Diagnóstico” e com nome do laboratório responsável.

Art. 23. Na prestação de serviços em domicílio por farmácias e drogarias, todos os procedimentos relativos ao uso de EPI e higienização das mãos devem ser adotados antes e após o serviço, assim como deve ser adotado o distanciamento na medida do possível.

§ 1º As luvas e o avental devem ser trocados a cada novo serviço, assim como a proteção para os sapatos.

§ 2º A retirada e descarte dos EPI devem ser realizados de acordo com o disposto na legislação sanitária em vigor.

Capítulo IX

Da Execução e Leitura dos Resultados

Art. 24. A execução e leitura dos resultados devem ser realizadas pelo Responsável Técnico, seu substituto ou profissionais habilitados.

Parágrafo único. A execução do teste para detecção do Coronavírus (SARS-CoV-2) - RT-PCR deve ser realizada em estrutura laboratorial licenciada, sendo permitido no *Drive Thru* ou no posto móvel em área interna ou externa somente a coleta de amostra de nasofaringe e orofaringe.

Art. 25. A realização do teste para a Covid-19 deve seguir as diretrizes, os protocolos e as condições estabelecidas pela ANVISA e pelo Ministério da Saúde.

Parágrafo único. Os testes devem estar nas condições recomendadas pelo fabricante quanto às condições de temperatura e umidade.

Capítulo X

Do Registro

Art. 26. O registro da prestação do serviço de testagem deve constar no Laudo sugerido no Anexo II e de acordo com a RDC nº 302/2005, com a devida identificação do serviço de testagem.

§ 1º Em se tratando de farmácias e drogarias, o documento a ser emitido na forma do caput será a Declaração de Serviço Farmacêutico, com a devida identificação do serviço de testagem.

§ 2º O laudo ou a Declaração de Serviços Farmacêuticos deverão ser entregues ao paciente em meio físico ou digital, assinado pelo RT ou seu substituto, devendo ainda:

I - constar os resultados individuais e as orientações ao paciente, conforme as diretrizes estabelecidas;

II - permanecer arquivada no estabelecimento, com registros em ordem cronológica e não editável.

§ 3º Somente o próprio usuário deve ter acesso ao resultado do teste, resguardando assim o sigilo e confidencialidade do procedimento.

§ 4º O registro de que trata o inciso II, do § 2º deste artigo deve ser arquivado pelo estabelecimento, como comprovante de que a realização da testagem ocorreu em consonância com a sua instrução de uso e a respectiva janela imunológica.

Capítulo XI

Da Notificação dos Resultados e das Queixas Técnicas

Art. 27. Os resultados, positivos ou negativos, dos testes realizados em usuários com histórico de Síndrome Gripal, devem ser obrigatoriamente informados às autoridades de saúde competentes, por meio no sistema ESUS-VE <https://nofica.saude.gov.br>, com a atualização do desfecho após a realização dos testes.

§ 1º Todos os estabelecimentos que realizarem o teste rápido ou coleta de material biológico para RT-PCR para a Covid-19 devem registrar login de acesso no Sistema ESUS-VE, utilizando o seu CNES habilitado.

§ 2º Os usuários assintomáticos submetidos ao teste rápido ou coleta de material biológico para RT-PCR devem ter o registro de caso no ESUS-VE, apenas se o resultado do exame realizado for positivo.

§ 3º O monitoramento das notificações ESUS-VE se dará através do número de CNES do serviço de testagem, com extração de relatórios quinzenais, pela área técnica.

Art. 28. A ocorrência de queixas técnicas associadas aos Testes Laboratoriais Remotos - TLR deve ser notificada, em até cinco dias de seu conhecimento, ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível no site da ANVISA,

Capítulo XII

Do Gerenciamento de Resíduos

Art. 29. O descarte, acondicionamento e destinação final dos resíduos, incluindo EPI, deve seguir o disposto no procedimento operacional padrão do estabelecimento, em conformidade com a legislação vigente.

Parágrafo único. O estabelecimento deve apresentar no momento da inspeção o Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde e contrato com empresa regularizada para a disposição final de resíduos.

Capítulo XIII

Das Disposições Finais

Art. 30. O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução se constitui infração sanitária, ensejando a aplicação das sanções previstas nos termos do Decreto-Rio nº 45.585, de 2018.

Art. 31. A vigência desta Resolução cessará automaticamente a partir do reconhecimento pelo Ministério da Saúde de que não mais se configura a situação de Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional, declarada pela Portaria nº 188 / GM / MS, de 4 de fevereiro de 2020.

Art. 32. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 33. Fica revogada a Resolução “N” SMS nº 4.397, de 11 de maio de 2020, que *regulamenta, em caráter temporário e excepcional, a realização de testes rápidos - ensaios imunocromatográficos, para a pesquisa de anticorpos ou antígeno do novo Coronavírus na forma que menciona.*

Rio de Janeiro, 11 de setembro de 2020

ANA BEATRIZ BUSCH ARAUJO
Secretária Municipal de Saúde

ANEXO I

Orientações para Requerimento de Licença Sanitária para Atividades Transitórias (LSAT)

O requerimento de LSAT, em caráter temporário e excepcional, para a realização de testes rápidos - ensaios imunocromatográficos ou coleta de material biológico para RT-PCR para a pesquisa de anticorpos ou antígeno do novo Coronavírus, no modelo *Drive thru* em estacionamento privado ou área privada ou posto móvel em área interna ou externa será realizado de forma presencial, mediante abertura de processo físico, conforme descrito a seguir:

1. Local para Requerimento:

Protocolo da S/SUBVISA/SIPE, sítio à Rua Maria Eugênia, 148 - Humaitá. Rio de Janeiro-RJ.

Horário de atendimento: das 11h às 15h.

Dias de atendimento: de segunda a sexta-feira.

2. Documentos Necessários para Abertura do Processo

- Alvará;
- Autorização para instalação para funcionamento de estrutura para coleta de material biológico (swab de nasofaringe e orofaringe) e realização de testes rápidos para diagnóstico de COVID-19 em sistema *Drive Thru* em estacionamento privado ou área privada ou posto móvel em área interna ou externa;
- Licença Sanitária de Funcionamento (LSF) da sede da empresa;
- Procuração original e identidade do procurador (caso o requerente não seja o responsável legal da empresa);
- Formulário de requerimento padrão (preenchido);
- Termo de Responsabilidade pelas Informações Apresentadas (assinado);
- Autodeclaração para instrução do requerimento de licenciamento sanitário (assinado).

3. O formulário, termo de responsabilidade e autodeclaração estão disponíveis na sede da S/SUBVISA/SIPE.

4. Taxa de Licenciamento Sanitário (TLS): no ato do requerimento presencial, será efetuado cálculo do valor da TLS referente à LSAT solicitada e emitido DARM para pagamento.

5. Recebimento da Licença: a LSAT estará disponível para emissão após a comprovação do pagamento da TLS, junto ao protocolo da S/SUBVISA/SIPE.

ANEXO II

Modelo sugerido de Laudo de Resultado de Teste Rápido COVID19



Secretaria de Municipal de Saúde
Subsecretaria de Atenção Primária, Promoção da Saúde e Vigilância em Saúde
Coordenadoria Geral de Atenção Primária CAP XX
Divisão de Ações e Programas de Saúde Rua
xx 00000, nº XX - XXXXX - Rio de Janeiro, RJ CEP:
XXXXXXX
Telefone: (21) XXXXXXXXXXXX



Número do Teste	Origem	Data de Cadastro
XXXX	Coordenação Geral de Atenção Primária XX	XX/XX/2020
Paciente XXXXXXXXXXXXXXXX	Cartão Nacional de Saúde XXXXXXXXXXXXXX	Idade XX Sexo XXANO(S) XX
Unidade XXXXXXXXXXXXXXXX	Município XXXXXX	Profissional de Saúde XXXXXXXXXXXXXXXXXX

TESTE RÁPIDO COVID19 - EM CASSETE

TESTE RÁPIDO COVID19

Método: Imunocromatografia

Data da Coleta: XX/XX/2020 **Hora:** XX:XX

Data do Recebimento: 02/03/2020

Inicio dos Sintomas: XX/XX/2020

Material: Sangue Total (Pungão Digital)

Kit: Kit Teste Rápido One Step Covid19

(BIOTECH)

IGM/IGG POSITIVO: ()

IGM/IGG NEGATIVO: ()

Observações:

Limitações do teste:

1. O teste rápido em cassete 2019-nCoV IgG/IgM é apenas para uso em diagnóstico in vitro. Este teste deve ser usado para a detecção de anticorpos IgG e IgM para 2019-nCoV em amostras de sangue total, soro ou plasma. Nem o valor quantitativo nem a taxa de aumento da concentração de anticorpos IgG ou IgM para 2019-nCoV podem ser determinados por este teste qualitativo.

2. O teste rápido em cassete 2019-nCoV IgG/IgM (Sangue Total/ Soro/Plasma) indicará apenas a presença de anticorpos IgG e IgM para 2019-nCoV na amostra e não deve ser usada como o único critério para o diagnóstico de infecções por 2019-nCoV.

3. Como em todos os testes de diagnóstico, todos os resultados devem ser considerados com outras informações clínicas disponíveis para o médico.

4. Se o resultado do teste for negativo e os sintomas clínicos persistirem, sugerimos testes adicionais de acompanhamento usando outros métodos clínicos. Um resultado negativo a qualquer momento não exclui a possibilidade de infecção por 2019-nCoV.

5. O Teste mostrará resultados negativos nas seguintes condições: O título dos novos anticorpos para o coronavírus na amostra é inferior ao limite mínimo de detecção do teste ou o novo anticorpo para o coronavírus não apareceu no momento da colheita da amostra (Fase assintomática)

\ "A interpretação de um resultado laboratorial requer correlação com os dados clínicos, epidemiológicos e, se necessário, outros exames complementares, devendo ser realizada pelo médico assistente ou profissional de saúde qualificado.\ "

Exame conferido e liberado por XXXXXXXXXXXXXXXXX (CARGO, CONSELHO XXXXXXXXX, em XX/XX/2020)

Assinatura e Carimbo - Responsável