

# 2015

## PROTOCOLO DE VIGILÂNCIA E RESPOSTA À OCORRÊNCIA DE MICROCEFALIA RELACIONADA À INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA



**Ministério da Saúde**

Secretaria de Vigilância em Saúde

Versão 1

# **PROTOCOLO DE VIGILÂNCIA E RESPOSTA À OCORRÊNCIA DE MICROCEFALIA RELACIONADA À INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA**

Brasília – DF

**Versão 1**

## Elaboração, distribuição e informações

2015 Ministério da Saúde.



Esta obra é disponibilizada nos termos da licença Creative Commons – Atribuição – Não Comercial – Sem Derivações 4.0 Internacional. É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte.

Tiragem: 1ª edição – 2015 – versão eletrônica

## Elaboração, distribuição e informações

MINISTÉRIO DA SAÚDE

Secretaria de Vigilância em Saúde

Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis

Coordenação-Geral do Programa de Controle da Dengue

Setor Comercial Sul–Quadra 4 Bloco A, 1º andar

CEP: 70.340-000 – Brasília/DF

Site: <www.saude.gov.br/svs>

E-mail: coes.microcefalias@saude.gov.br

## Produção

Núcleo de Comunicação/SVS

## Organização

Cláudio Maierovitch Pessanha Henriques – SVS/MS

Giovanini Evelim Coelho – SVS/MS

Giovanny Vinícius Araújo de França – SVS/MS

Livia Carla Vinhal – SVS/MS

Mariana Pastorello Verotti – SVS/MS

Wanderson Kleber de Oliveira – SVS/MS

Wanessa Tenório Gonçalves Holanda De Oliveira – SVS/MS

## Especialistas colaboradores

Adolfo Wenjaw Liao – USP

Adriana Oliveira Melo – IPPJAN/PB

Akemi Suzuki – IAL/SP

Amílcar Tanuri – UFRJ

Ana Maria Bispo de Filippis – Fiocruz/RJ

Ana Van Der Linden – IMIP/PE

Anastácio Queiroz – UFCE

Carlois de Albuquerque e Melo – OPAS/BR

Carlos Alexandre Brito – UFPE

Carolina Alves Pinto Basto – IMIP/PE

Celina Maria Turchi Martelli – Fiocruz

Claudia Duarte dos Santos – Fiocruz/PR

Consuelo Oliveira – IEC/PA

Daphne Rattner – UnB

Demócrito Miranda Filho – UEPE

Enrique Vasquez- OPAS/BR

Exedito Albuquerque Luna – USP

George Santiago Dimech – SES/PE

Hélio Hehl Caiaffa Filho- IAL/SP

João Bosco Siqueira Júnior – UFG

Joelma Queiroz Andrade – USP

Kleber Giovanni Luz – UFRN

Laura Rodrigues – London School

Lavinia Schuler-Faccini – SBGM

Luciana Albuquerque Bezerra – SES/PE

Marcelo Nascimento Burattini – USP

Marco Aurélio Horta – Fiocruz/RJ

Maria da Glória Teixeira – ISC/UFBA

Marly Cordeiro – Fiocruz/Ageu Magalhães

Mônica Coentro Moraes – IMIP/PE

Pedro Fernando Vasconcelos – IEC/PA

Rafael Dhália – Fiocruz/Ageu Magalhães

Rafael França – Fiocruz/Ageu Magalhães

Raimunda Socorro da S. Azevedo – IEC/PA

Ricardo Arraes Ximenes – UFPE

Rodrigo G. Stabeli – Fiocruz/RJ

Rodrigo Nogueira Angerami – Unicamp

Romildo Siqueira de Assunção – SES/PE

Suely Guerreiro Rodrigues – IEC/PA

Thalia Velho Barreto de Araujo – UFPE

Vanessa Van der Linden – IMIP/PE

## Colaboradores

Alexander Vargas – SVS/MS

Alexandre Fonseca Santos – SVS/MS

Amanda De Sousa Delacio – SVS/MS

Andrea Fernandes Dias – SVS/MS

Carla Domingues – SVS/MS

Cid Santos – SVS/MS

Dácio de Lyra Neto – SVS/MS

Daniel Coradi de Freitas – ANVISA

Diana Oliveira – SAS/MS

Eduardo Saad – SVS/MS

Elisete Duarte – SVS/MS

Elizabeth David Santos – SVS/MS

Fabiana Malapina – SVS/MS

Flávia Caselli Pacheco – SVS/MS

Gabriela Andrade de Carvalho – SVS/MS

Greice Madeleine do Carmo – SVS/MS

Isabela Ornelas Pereira – SVS/MS

Isis Polianna Silva Ferreira – SVS/MS

Jadher Percio – SVS/MS

Jaqueline Martins – SVS/MS

João Roberto C. Sampaio – SVS/MS

José Manoel de Souza Marques – SAS/MS

Juliana Souza da Silva – SVS/MS

Lucia Berto – SVS/MS

Marcelo Yoshito Wada – SVS/MS

Márcia Dieckmann Turcato – SVS/MS

Marcus Quito – SVS/MS

Maria de Fatima Marinho – SVS/MS

Maria Inêz por Deus Gadelha – SAS/MS

Maria Luiza Lawinsky Lodi – SVS/MS

Marília Lavocat Nunes – SVS/MS

Marly Maria Lopes Veiga – SVS/MS

Matheus de Paula Cerroni – SVS/MS

Patricia Miyuki Ohara – SVS/MS

Paula Maria Raia Eliazar – SVS/MS

Priscila Bochi – SVS/MS

Priscila Leal Leite – SVS/MS

Rayana Castro da Paz – SVS/MS

Robson Bruniera de Oliveira – SVS/MS

Suely Nilsa Sousa Esashika – SVS/MS

Synara Cordeiro – SVS/MS

Tatiana F Portal – SVS/MS

## Revisão técnica

Antônio Carlos Figueiredo Nardi  
Cláudio Maierovitch Pessanha Henriques  
Giovannini Evelim Coelho

Marcos da Silveira Franco  
Wanderson Kleber de Oliveira

## Agradecimentos

- Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa
- Centro de Informações Estratégicas em Vigilância em Saúde Estaduais e Municipais (CIEVS - SES e SMS)
- Centro de Pesquisas Aggeu Magalhães/Fiocruz
- Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde - Conass
- Conselho Nacional de Secretário de Saúde - Conasems
- Coordenação Geral de Laboratórios de Saúde Pública – CGLAB/SVS-MS
- Coordenação Geral de Vigilância e Resposta às Emergências em Saúde Pública – CGVR/SVS-MS
- Coordenação Geral do Programa de Controle de Dengue, Chikungunya e Zika vírus – CGPNCD/SVS-MS
- Estudo Colaborativo Latino-Americano de Malformações Congênitas – Eclamc
- Fundação Oswaldo Cruz - Fiocruz
- Instituto Evandro Chagas – IEC/SVS-PA
- Instituto Nacional de Saúde da Mulher, da Criança e do Adolescente Fernandes Figueira – IFF/Fiocruz
- Secretaria de Atenção à Saúde – SAS/MS
- Secretaria Executiva – SE/MS
- Secretarias Estaduais de Saúde - SES
- Secretarias Municipais de Saúde - SMS
- Sociedade Brasileira de Genética Médica – SBGM

## Editora responsável

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
Secretaria-Executiva  
Subsecretaria de Assuntos Administrativos  
Coordenação-Geral de Documentação e Informação  
Coordenação de Gestão Editorial

SIA, Trecho 4, lotes 540/610  
CEP: 71.200-040 – Brasília/DF  
Tels.: (61) 3315-7790 / 3315-7794  
Site: <<http://editora.saude.gov.br>>  
E-mail: <[editora.ms@saude.gov.br](mailto:editora.ms@saude.gov.br)>

Impresso no Brasil / Printed in Brazil

## Ficha Catalográfica

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. Protocolo de vigilância e resposta à ocorrência de microcefalia relacionada à infecção pelo vírus Zika / Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. – Brasília: Ministério da Saúde, 2015.

55p. : il.

Modo de acesso: [www.saude.gov.br/svs](http://www.saude.gov.br/svs)

ISBN xxx-xx-xxx-xxxx-x

1. Vírus Zika. 2. Plano. 3. Vigilância. I. Título.

CDU 616-002.5

Catálogo na fonte – Coordenação-Geral de Documentação e Informação – Editora MS – OS 2014/0138

## Títulos para indexação

**Em inglês:** Protocol for surveillance and response to the occurrence of microcephaly related to Zika virus infection

**Em espanhol:** Protocolo de vigilancia y respuesta a la ocurrencia de casos de microcefalia relacionada con la infección por el virus Zika

## Sumário

|                                                                                                                                                         |           |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| <b>Abreviaturas e siglas</b>                                                                                                                            | <b>7</b>  |
| <b>Apresentação</b>                                                                                                                                     | <b>8</b>  |
| <b>Características gerais</b>                                                                                                                           | <b>10</b> |
| <b>Descrição</b>                                                                                                                                        | <b>10</b> |
| Microcefalia                                                                                                                                            | 10        |
| Infecção pelo vírus Zika                                                                                                                                | 11        |
| <b>Etiologia</b>                                                                                                                                        | <b>13</b> |
| Microcefalia                                                                                                                                            | 13        |
| Infecção pelo vírus Zika                                                                                                                                | 14        |
| <b>Transmissão</b>                                                                                                                                      | <b>15</b> |
| Microcefalia                                                                                                                                            | 15        |
| Infecção pelo vírus Zika                                                                                                                                | 15        |
| <b>Suscetibilidade</b>                                                                                                                                  | <b>15</b> |
| Microcefalia                                                                                                                                            | 15        |
| Infecção pelo vírus Zika                                                                                                                                | 15        |
| <b>Manifestações clínicas</b>                                                                                                                           | <b>16</b> |
| Microcefalia                                                                                                                                            | 16        |
| Infecção pelo vírus Zika                                                                                                                                | 16        |
| <b>Tratamento</b>                                                                                                                                       | <b>18</b> |
| Microcefalia                                                                                                                                            | 18        |
| Infecção pelo vírus Zika                                                                                                                                | 18        |
| <b>Vigilância epidemiológica</b>                                                                                                                        | <b>18</b> |
| <b>Objetivos</b>                                                                                                                                        | <b>18</b> |
| <b>Definições de casos</b>                                                                                                                              | <b>19</b> |
| <b>Notificação</b>                                                                                                                                      | <b>22</b> |
| <b>Registro de Eventos de Saúde Pública Referente às Microcefalias</b>                                                                                  | <b>22</b> |
| <b>Sistema de Informação de Nascidos Vivos (SINASC)</b>                                                                                                 | <b>23</b> |
| Declaração de Nascido Vivo                                                                                                                              | 23        |
| <b>Análise dos dados do RESP-Microcefalia</b>                                                                                                           | <b>25</b> |
| Prevalência                                                                                                                                             | 25        |
| Acesso à base de dados do RESP                                                                                                                          | 25        |
| <b>Investigação laboratorial</b>                                                                                                                        | <b>26</b> |
| <b>Diagnóstico inespecífico</b>                                                                                                                         | <b>26</b> |
| <b>Diagnóstico específico</b>                                                                                                                           | <b>26</b> |
| <b>Instruções para coleta e encaminhamento de amostras para Diagnóstico Laboratorial</b>                                                                | <b>27</b> |
| Para diagnóstico sorológico                                                                                                                             | 28        |
| Para diagnóstico por RT-PCR (Reação da transcriptase reversa, seguida de reação em cadeia da polimerase)                                                | 29        |
| Instruções para coleta e encaminhamento de amostras para Diagnóstico Laboratorial (por RT-PCR e isolamento viral) de Natimorto suspeito de Microcefalia | 30        |

|                                                                                                                                                                                |           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| Instruções para coleta e encaminhamento de amostras para Diagnóstico Laboratorial (Histopatológico e Imuno-histoquímica) de Natimorto suspeito de Microcefalia                 | 30        |
| <b>Sorologia e RT-PCR em tempo real – gestante sem exantema com feto com microcefalia</b>                                                                                      | <b>31</b> |
| Instruções para Teste Sorológico de gestantes e recém-nascidos com suspeita de infecção pelo vírus Zika                                                                        | 31        |
| Instruções para teste de Biologia Molecular (RT-PCR) de gestantes e recém-nascidos com suspeita de infecção pelo vírus Zika                                                    | 32        |
| Algoritmo laboratorial para amostras suspeitas de Microcefalia                                                                                                                 | 33        |
| <b>Quadro síntese de definições de casos suspeitos e tipo de exames.</b>                                                                                                       | <b>34</b> |
| <b>Investigação epidemiológica</b>                                                                                                                                             | <b>36</b> |
| Objetivos da Investigação Epidemiológica                                                                                                                                       | 36        |
| Geral                                                                                                                                                                          | 36        |
| Específicos                                                                                                                                                                    | 36        |
| Roteiro da investigação                                                                                                                                                        | 36        |
| Entrevistas com as gestantes/puérperas                                                                                                                                         | 36        |
| <b>Monitoramento e Análise dos Dados</b>                                                                                                                                       | <b>37</b> |
| Requisitos para acesso ao painel de monitoramento do RESP (Monitor RESP)                                                                                                       | 37        |
| Acesso à internet                                                                                                                                                              | 37        |
| Estação de trabalho                                                                                                                                                            | 37        |
| Programas                                                                                                                                                                      | 37        |
| Navegadores de internet                                                                                                                                                        | 37        |
| <b>Medidas de prevenção e controle</b>                                                                                                                                         | <b>38</b> |
| Manejo Integrado de Vetores (MIV)                                                                                                                                              | 38        |
| Medidas de prevenção pessoal                                                                                                                                                   | 39        |
| Sobre as vacinas incluídas no Calendário Nacional de Imunização                                                                                                                | 40        |
| Sobre o uso de repelentes de inseto durante a gravidez                                                                                                                         | 41        |
| Uso de repelentes ambientais para controle do mosquito da dengue e orientações sobre sua utilização por grávidas                                                               | 42        |
| Educação em saúde, comunicação e mobilização social                                                                                                                            | 43        |
| <b>Referências</b>                                                                                                                                                             | <b>44</b> |
| <b>Anexos</b>                                                                                                                                                                  | <b>46</b> |
| Anexo 1. Curvas de crescimento de Fenton para crianças (pré-termo)                                                                                                             | 46        |
| Anexo 4. Tabela de referência OMS simplificada, para medida do perímetro cefálico (em centímetros) de meninos do nascimento até 2 anos de idade, por desvio padrão em relação. | 47        |
| Anexo 5. Formulário do RESP para impressão                                                                                                                                     | 50        |
| Anexo 6. Acesso ao Monitor RESP                                                                                                                                                | 52        |
| Tela de entrada no Monitor RESP                                                                                                                                                | 52        |
| Acesso aos Dados                                                                                                                                                               | 52        |
| Módulo I – Relatórios Compartilhados                                                                                                                                           | 53        |
| Anexo 7. Questionário de investigação para microcefalia                                                                                                                        | 58        |

## Abreviaturas e siglas

|            |                                                                                                      |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| AIH        | Autorização de Internação Hospitalar                                                                 |
| CDC/EUA    | Centro de Prevenção e Controle de Doenças dos Estados Unidos da América                              |
| CDC/Europa | Centro de Prevenção e Controle de Doenças da União Europeia                                          |
| CID-10     | Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde - Décima Revisão |
| CIEVS      | Centro de Informação Estratégica de Vigilância em Saúde                                              |
| DATASUS    | Departamento de Informática do SUS                                                                   |
| ESPII      | Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional                                             |
| ESPIN      | Emergência de Saúde Pública de Importância Nacional                                                  |
| MS         | Ministério da Saúde                                                                                  |
| OMS        | Organização Mundial da Saúde                                                                         |
| RESP       | Registro de Eventos em Saúde Pública                                                                 |
| RSI        | Regulamento Sanitário Internacional                                                                  |
| SAS        | Secretaria de Atenção à Saúde                                                                        |
| SIH        | Sistema de Informação Hospitalar                                                                     |
| SIM        | Sistema de Informação de Mortalidade                                                                 |
| SINAN      | Sistema de Informação de Agravos de Notificação                                                      |
| SINASC     | Sistema de Informação de Nascidos Vivos                                                              |
| SNC        | Sistema Nervoso Central                                                                              |
| SUS        | Sistema Único de Saúde                                                                               |
| SVS        | Secretaria de Vigilância em Saúde                                                                    |

# Apresentação

Este protocolo tem como objetivo prover a profissionais de saúde e áreas técnicas de vigilância em saúde informações gerais, orientações técnicas e diretrizes relacionadas às ações de vigilância das microcefalias em todo território nacional.

Deve ser ressaltado que as informações e recomendações aqui presentes e agora divulgadas foram fundamentadas e estabelecidas a partir das discussões conduzidas entre áreas técnicas do Ministério da Saúde do Brasil e especialistas de diversas áreas da medicina, epidemiologia, estatística, geografia, laboratório além de representantes das Secretarias de Saúde de Estados e Municípios afetados.

O Sistema Único de Saúde (SUS) concluiu a primeira etapa para elucidação desse evento, com investigações realizadas desde outubro, quando o Ministério da Saúde recebeu as primeiras notificações da Secretaria de Saúde do Estado de Pernambuco, até 28 de novembro de 2015, quando o Ministério da Saúde reconheceu a relação entre a presença do vírus e a ocorrência de microcefalias e óbitos.

Esse reconhecimento é inédito na literatura nacional e internacional e só foi possível pelo empenho de médicos, pesquisadores e instituições de todo o Brasil que se uniram em prol de um objetivo comum que é a elucidação da causa da ocorrência dessas microcefalias.

Até o momento, foram consolidadas algumas importantes evidências que sustentam a decisão do Ministério da Saúde no reconhecimento desta relação, como:

- Constatação de que os padrões de distribuição dos casos suspeitos de microcefalia pós-infecciosa apresentam características de dispersão e não indicam concentração espacial;
- Constatação de que os primeiros meses de gestação das mulheres com crianças microcefálicas correspondem ao período de maior circulação do vírus Zika na região Nordeste;
- Constatação, após investigação epidemiológica de prontuários e entrevistas com mais de 60 gestantes, que referiram doença exantemática na gestação e cujas crianças com microcefalia, sem histórico de doença genética na família e exames de imagem sugestivo de processo infeccioso;
- Constatação de alteração no padrão de ocorrência de microcefalias no SINASC (Sistema de Informação de Nascidos Vivos), apresentando um claro excesso no número de casos em várias partes do Nordeste;
- Observações de especialistas em diversas áreas da medicina (infecologia, pediatras, neuropediatras, ginecologistas, genética etc) de que há alteração no padrão clínico individual desses casos que apresentam características de comprometimento do Sistema Nervoso Central, similar às infecções congênitas por arbovírus em animais, como descrito na literatura;
- Evidência na literatura de que o vírus Zika é neurotrópico, demonstrado em modelo animal e pelo aumento na frequência de quadros neurológicos relatados na Polinésia Francesa e no Brasil após infecção por Zika e confirmado em Pernambuco, após isolamento do vírus em paciente com síndrome neurológica aguda;
- Identificação de casos de microcefalia também na Polinésia Francesa após notificação do Brasil à Organização Mundial da Saúde;

- Constatação da relação de infecção pelo vírus Zika com quadros graves e óbitos, a partir da identificação de casos que evoluíram para óbito em estados diferentes e ambos com identificação do RNA viral do Zika e resultados negativos para os demais vírus conhecidos, como dengue, chikungunya entre outros;
- Identificação do vírus Zika em líquido amniótico de duas gestantes cujo feto apresentava microcefalia, no interior da Paraíba;
- Identificação de óbitos de recém-nascidos com malformações e padrão sugestivo de infecção no estado do Rio Grande do Norte e outros estados;
- Identificação de recém-nascido, no estado do Ceará, com diagnóstico de microcefalia durante a gestação e resultado positivo para o vírus Zika, tendo evoluído para óbito nos primeiros 5 minutos de vida.

Sabe-se que as malformações congênitas, dentre elas a microcefalia, têm etiologia complexa e multifatorial, podendo ocorrer em decorrência de processos infecciosos durante a gestação. As evidências disponíveis até o momento indicam fortemente que o vírus Zika está relacionado à ocorrência de microcefalias. No entanto, não há como afirmar que a presença do vírus Zika durante a gestação leva, inevitavelmente, ao desenvolvimento de microcefalia no feto. A exemplo de outras infecções congênitas, o desenvolvimento dessas anomalias depende de diferentes fatores, que podem estar relacionados a carga viral, fatores do hospedeiro, momento da infecção ou presença de outros fatores e condições, desconhecidos até o momento. Por isso, é fundamental continuar os estudos para descrever melhor a história natural dessa doença.

Diante desses achados, esta é a principal hipótese e todos os esforços estão sendo feitos para esclarecer essa situação, com mais achados científicos que sustentem essa associação entre a infecção pelo vírus Zika e a ocorrência de microcefalia pós infecciosa. Para isso, o Ministério da Saúde, as Secretarias de Saúde dos Estados e Municípios contam com o apoio das instituições e especialistas nacionais, além da participação direta da Rede Mundial de Alerta e Resposta aos Surtos da Organização Mundial da Saúde (OMS), denominada GOARN (Global Outbreak Alert and Response Network). Esta rede coordenada pela OMS é composta por especialistas de vários países e instituições, como o Centro de Prevenção e Controle de Doenças dos Estados Unidos da América (CDC/EUA).

Tendo em vista as várias lacunas ainda existentes no conhecimento acerca da infecção pelo vírus Zika, sua patogenicidade, as características clínicas e potenciais complicações decorrentes da infecção causada por esse agente, deve ser ressaltado que as informações e recomendações agora divulgadas são passíveis de revisão e mudanças frente a eventuais incorporações de novos conhecimentos e outras evidências, bem como da necessidade de adequações das ações de vigilância em cenários epidemiológicos futuros. Para isso, solicitamos o apoio e empenho de todos os profissionais e instituições de saúde para que notifiquem toda situação que se enquadrar nas definições de casos vigentes, assim como algum achado não descrito que julgue relevante de ser considerado pela saúde pública.

**Secretaria de Vigilância em Saúde**

Ministério da Saúde

# Características gerais

## Descrição

### Microcefalia

As microcefalias, como as demais anomalias congênitas são definidas como alterações de estrutura ou função do corpo que estão presentes ao nascimento e são de origem pré-natal (1).

Segundo a Organização Mundial da Saúde (OMS) e literatura científica internacional, a microcefalia é uma anomalia em que o Perímetro Cefálico (PC) é menor que dois (2) ou mais desvios-padrão (DP) do que a referência para o sexo, a idade ou tempo de gestação (1–7). A medida do PC é um dado clínico fundamental no atendimento pediátrico, pois pode constituir-se na base do diagnóstico de um grande número de doenças neurológicas e para isso os médicos e outros profissionais de saúde devem estar familiarizados com as doenças mais frequentes que produzem a microcefalia e devem conhecer os padrões de normalidade para o crescimento do crânio (3).

Em 22 de outubro de 2015, a Secretaria Estadual de Saúde de Pernambuco notificou e solicitou apoio do Ministério da Saúde para complementar as investigações iniciais de 26 casos de microcefalia recebida de diversos serviços de saúde, nas semanas anteriores à notificação. Por se tratar de evento raro e comparando com o perfil clínico e epidemiológico dessa doença no estado, concluiu-se que se tratava de evento de importância para a saúde pública estadual. Desde então, o ministério da saúde apoia as investigações em Pernambuco e demais estados da Região Nordeste e notificou à OMS em 23 de outubro, conforme fluxo do Regulamento Sanitário Internacional (RSI) (8). Naquele momento, uma das principais hipóteses sob investigação era a infecção pelo vírus Zika potencializando a ocorrência de microcefalias, além das demais causas conhecidas, como outras infecções virais, exposição a produtos físicos, químicos ou fatores genéticos.

Em 24 de novembro de 2015, foi publicado a “Avaliação Rápida de Risco – Microcefalia no Brasil potencialmente relacionada à epidemia de vírus Zika” realizada pelo Centro de Controle de Doenças da União Europeia (ECDC). Neste documento, é relatado que a Polinésia Francesa notificou um aumento incomum de pelo menos 17 casos de malformações do Sistema Nervoso Central em fetos e recém-nascidos durante 2014-2015, coincidindo com o Surto de Zika vírus nas ilhas da Polinésia Francesa. Nenhuma das gestantes relataram sinais de infecção pelo vírus Zika, mas em quatro testadas foram encontrados anticorpos (IgG) para flavivírus em sorologia, sugerindo infecção assintomática. Do mesmo modo que no Brasil, as autoridades de saúde da Polinésia Francesa também acreditam que o vírus Zika pode estar associado às anomalias congênitas, caso as gestantes estivessem infectadas durante o primeiro ou segundo trimestre de gestação (9)

Em 28 de novembro de 2015, com base nos resultados preliminares das investigações clínicas, epidemiológicas e laboratoriais, além identificação do vírus em líquido amniótico de duas gestantes da Paraíba com histórico de doença exantemática durante a gestação e fetos com microcefalia, identificação de vírus Zika em tecido de recém-nascido com microcefalia que evoluiu para óbito, no estado do Ceará, o Ministério da Saúde reconheceu a relação entre o aumento na prevalência de microcefalias no Brasil com a infecção pelo vírus Zika durante a gestação (8,10). No dia seguinte, 29 de outubro, mudou a classificação desse evento, no âmbito do RSI, para potencial Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional (ESPII) (8).

## Infecção pelo vírus Zika

O vírus Zika recebeu a mesma denominação do local de origem de sua identificação em 1947, após detecção em macacos sentinelas para monitoramento da febre amarela, na floresta Zika, em Uganda (11,12).

O Ministério da Saúde começou a receber notificações e monitorar casos de doença exantemática sem causa definida, na Região Nordeste, a partir do final do mês de fevereiro, com relato de casos nos estados da Bahia, Maranhão, Pernambuco, Rio Grande do Norte, Sergipe e Paraíba, todos os casos apresentando evolução benigna com regressão espontânea, mesmo sem intervenção clínica, com mais de 6.800 casos identificados até aquele momento (13). Em 29 de abril, pesquisadores da Universidade Federal da Bahia anunciam a identificação do vírus Zika (14,15). Seguindo o fluxo de investigação laboratorial, os achados foram validados pelo Laboratório de Referência Nacional para arbovírus, Instituto Evandro Chagas, no estado do Pará, em 14 de maio de 2015 (16).

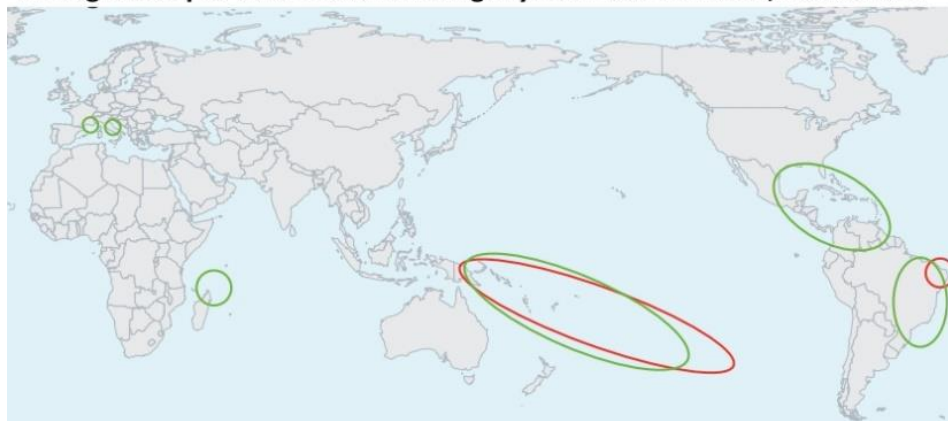
Embora a primeira evidência de infecção humana pelo vírus Zika tenha ocorrido em 1952, a comunidade internacional somente passou a reconhecer o potencial epidêmico do vírus Zika a partir de 2005 e principalmente após o surto de 2007 na Oceania – Figura 1 (11,17,18).

**Figura 1.** Distribuição dos vírus Zika e Chikungunya antes de 2005 e sua expansão no mundo e na Oceania, entre 2005 e 2015.

**Circulação do vírus Zika e Chikungunya até 2005, no mundo.**



**Emergências por vírus Zika e Chikungunya de 2005 até 2015, no mundo.**



Fonte: Musso D, Cao-Lormeau VM, Gubler DJ. Zika virus: following the path of dengue and chikungunya? Lancet (London, England) [Internet]. Elsevier; 2015 Jul 18 [cited 2015 Nov 24];386(9990):243–4. Available from: <http://www.thelancet.com/article/S0140673615612739/fulltext>

No Brasil, a circulação de Zika vírus foi confirmada, por meio de exames laboratoriais, em 18 unidades da federação, distribuídas nas cinco regiões do país (Figura 4) - (19).

**Figura 4** – Unidades da Federação com confirmação laboratorial de Zika vírus. Brasil, 2015.



Fonte: Coordenação-Geral do Programa Nacional de Controle da Dengue (CGPNCD/DEVIT/SVS). Dados atualizados em 21/11/2015.

É impossível conhecer o número real de infecções pelo vírus Zika, pois é uma doença em que cerca de 80% dos casos infectados não irão manifestar sinais ou sintomas da doença e grande parte dos doentes não irá procurar serviços de saúde, dificultando ainda mais o conhecimento da magnitude dessa doença. Além disso, até o momento, não há teste sorológico (IgM e IgG) em qualidade e quantidade disponível, restringindo-se apenas na identificação do vírus por isolamento ou PCR (Reação de cadeia de polimerase), no quadro agudo da doença.

Considerando **todas as limitações**, estimou-se o número de casos de infecções pelo vírus Zika a partir dos casos descartados para dengue e projeção com base na literatura internacional. Deste modo, a estimativa de casos de infecção pelo vírus Zika no Brasil, para 2015, possa estar entre 497.593 a 1.482.701 casos, considerando apenas os Estados com circulação autóctone do vírus Zika, confirmada por laboratório de referência (Tabela 1). É importante destacar que a maior parte desses casos não irá procurar os serviços médicos por apresentar quadro assintomático ou oligossintomático. Projeções mais precisas estão sendo realizadas por institutos de pesquisa brasileiros.

**Tabela 1** – Projeção de infecções pelo vírus Zika em estados com confirmação laboratorial para 2015.

| Unidade Federada | Estimativas de infecções pelo vírus zika |                 | Unidade Federada    | Estimativas de infecções pelo vírus zika |                  |
|------------------|------------------------------------------|-----------------|---------------------|------------------------------------------|------------------|
|                  | Limite inferior                          | Limite superior |                     | Limite inferior                          | Limite superior  |
| Alagoas          | 4.023                                    | 29.066          | Paraná              | 42.008                                   | 97.118           |
| Amazonas         | 3.119                                    | 34.264          | Pernambuco          | 34.579                                   | 81.303           |
| Bahia            | 19.216                                   | 132.274         | Piauí               | 3.237                                    | 27.875           |
| Ceará            | 38.485                                   | 77.469          | Rio de Janeiro      | 15.918                                   | 143.985          |
| Espírito Santo   | 6.481                                    | 34.190          | Rio Grande do Norte | 4.761                                    | 29.947           |
| Maranhão         | 1.481                                    | 60.067          | Rondônia            | 2.911                                    | 15.383           |
| Mato Grosso      | 8.202                                    | 28.410          | Roraima             | 1.450                                    | 4.399            |
| Minas Gerais     | 54.091                                   | 181.561         | São Paulo           | 236.494                                  | 386.249          |
| Pará             | 6.357                                    | 71.400          | Tocantins           | 8.767                                    | 13.182           |
| Paraíba          | 6.013                                    | 34.558          | <b>Brasil</b>       | <b>497.593</b>                           | <b>1.482.701</b> |

## Etiologia

### Microcefalia

A malformação congênita, dentre elas a microcefalia, têm etiologia complexa e multifatorial, envolvendo fatores genéticos e ambientais, algumas das causas mais comuns estão descritas na Tabela 2.

A identificação da microcefalia se dá principalmente pela medição do Perímetro Cefálico (PC), procedimento comum no acompanhamento clínico do recém-nascido, visando à identificação de doenças neurológicas (2).

A medição do perímetro cefálico é feita com fita métrica não-extensível, na altura das arcadas supraorbitárias, anteriormente, e da maior proeminência do osso occipital, posteriormente. Os valores obtidos devem ser registrados em gráficos de crescimento craniano, o que permite a construção da curva de cada criança e a comparação com os valores de referência. Mudanças súbitas no padrão de crescimento e valores anormalmente pequenos para a idade e o peso (menor que dois desvios-padrão) devem ser investigados. A medida do PC é importante nos primeiros dois anos de vida, refletindo, até certo ponto, o crescimento cerebral (2).

**Tabela 2. Etiologias mais comuns para ocorrência de microcefalia (congênita e pós-parto)**

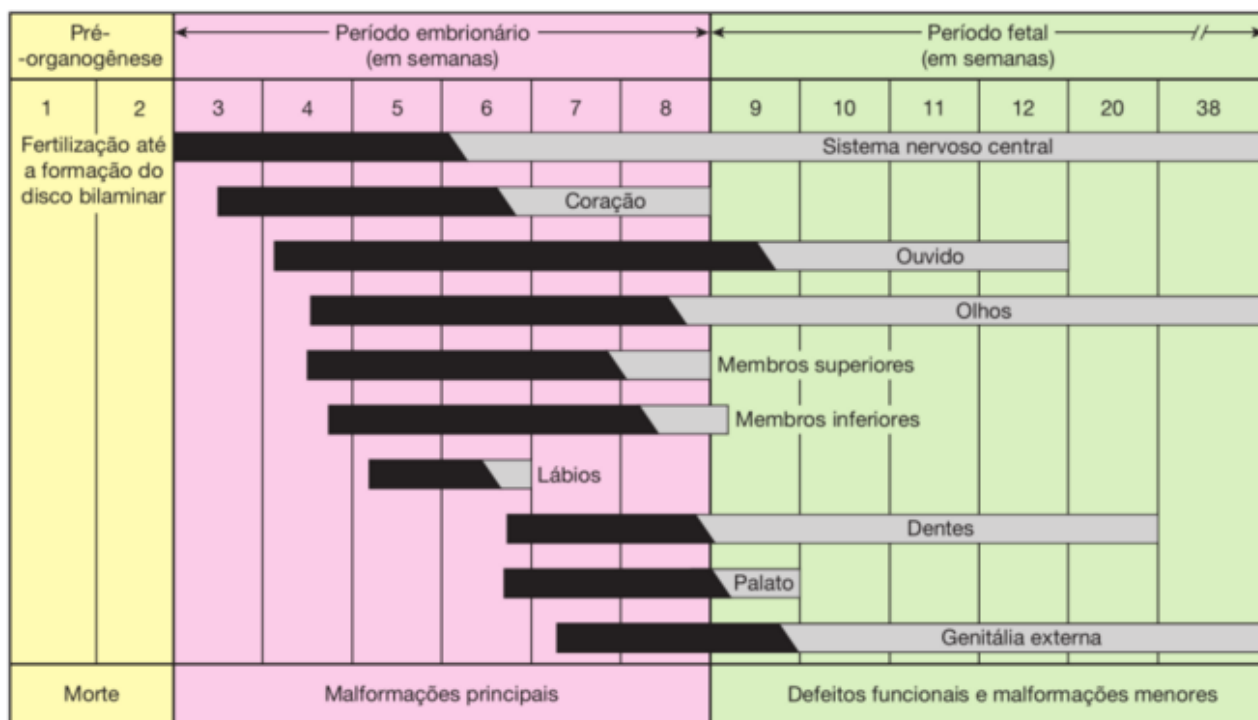
| CONGÊNITA                                                                                                          | PÓS-PARTO                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Genética</b>                                                                                                    | <b>Genética</b>                                                                   |
| <b>Adquirida</b>                                                                                                   | <b>Adquirida</b>                                                                  |
| <b>Traumas disruptivos</b><br>Acidente Vascular Cerebral hemorrágico                                               | <b>Traumas disruptivos (como AVC);</b><br>Lesão traumática no cérebro             |
| <b>Infecções</b><br>Sífilis<br>Toxoplasmose<br>Rubéola<br>Citomegalovírus<br>Herpes simples<br>HIV<br>Outros vírus | <b>Infecções</b><br>Meningites<br>Encefalites<br>Encefalopatia congênita pelo HIV |
| <b>Teratógeno</b><br>Álcool<br>Radiação<br>Diabetes materna mal controlada                                         | <b>Toxinas</b><br>Intoxicação por cobre<br>Falência renal crônica                 |

**Fonte:** adaptado de Practice parameter: Evaluation of the child with microcephaly (an evidence-based review): report of the Quality Standards Subcommittee of the American Academy of Neurology and the Practice Committee of the Child Neurology Society. Neurology [Internet]. 2009 Sep 15 [cited 2015 Dec 6];73(11):887–97. Disponível em: <http://www.pubmedcentral.nih.gov/articlerender.fcgi?artid=2744281&tool=pmcentrez&rendertype=abstract>

A microcefalia relacionada ao vírus Zika é uma doença nova que está sendo descrita pela primeira vez na história e com base no surto que está ocorrendo no Brasil (20). No entanto, caracteriza-se pela ocorrência de microcefalia com ou sem outras alterações no Sistema Nervoso Central (SNC) em crianças cuja mãe tenha histórico de infecção pelo vírus Zika na gestação.

Apesar de o período embrionário ser considerado o de maior risco para múltiplas complicações decorrentes de processo infeccioso, sabe-se que o sistema nervoso central permanece suscetível a complicações durante toda a gestação (Figura 1). Assim, o perfil de gravidade das complicações da infecção pelo vírus Zika na gestação dependerá de um conjunto de fatores, tais como: estágio de desenvolvimento do conceito, relação dose-resposta, genótipo materno-fetal e mecanismo patogênico específico de cada agente etiológico.

**Figura 1 – Período de formação de órgãos e sistemas durante a gestação**



Fonte: Manual de Obstetrícia de Williams - Complicações na Gestação - 23ª Ed. (2014)

### Infecção pelo vírus Zika

O vírus Zika é um arbovírus do gênero Flavivírus, família Flaviviridae, cuja possível associação com a ocorrência de microcefalia não havia sido identificada anteriormente. Até o momento, são conhecidas e descritas duas linhagens do vírus Zika, uma africana e outra asiática (11,12). Esta última é a linhagem identificada no Brasil e estudos publicados 25 de novembro indicam adaptação genética da linhagem asiática (21).

## Transmissão

### Microcefalia

A microcefalia não é uma doença transmissível. Sua ocorrência está relacionada a exposição a fatores biológicos, químicos, físicos e genéticos (1,3,6).

### Infecção pelo vírus Zika

O modo mais importante de transmissão do vírus Zika é por meio da picada do mosquito *Aedes aegypti*, mesmo transmissor da dengue e chikungunya e o principal vetor urbano das três doenças (12,17). O *Aedes albopictus* também apresenta potencial de transmissão do vírus Zika e devido a ampla distribuição, o combate ao vetor se configura a principal arma com a disseminação dessas doenças (12). Em relação às demais vias de transmissão, a identificação do vírus em líquido amniótico é que tem a maior importância devido ao risco de dano ao embrião.

A identificação do vírus na urina, leite materno, saliva e sêmen, pode ter efeito prático apenas no diagnóstico da doença. Por isso, não significa que essas vias sejam importantes para a transmissão do vírus para outra pessoa. Estudos realizados na Polinésia Francesa não identificaram a replicação do vírus em amostras do leite, indicando a presença de fragmentos do vírus que não seriam capazes de produzir doença. No caso de identificação no sêmen, ocorreu apenas um caso descrito nos Estados Unidos da América e a doença não pode ser classificada como sexualmente transmissível, também não há descrição de transmissão por saliva (10,22–24).

## Suscetibilidade

### Microcefalia

A microcefalia é um evento raro. Segundo Ashwal e colaboradores, se considerarmos que o perímetro cefálico seja normalmente distribuído, significa que 2,3% das crianças poderiam ser classificadas como microcefálicas. No entanto, estimativas publicadas para perímetro cefálico menor que dois (2) desvios-padrão ao nascimento são muito baixos, entre 0,54-0,56%. A diferença pode ser explicada por uma distribuição não-normal, desenvolvimento pós-natal de microcefalia, ou averiguação incompleta (5–7). Os casos graves de microcefalia podem ser esperados em 0,1% das crianças e 0,14% dos neonatos, assumindo distribuição normal (7).

### Infecção pelo vírus Zika

Considerando que o vírus Zika possa ter sido introduzido no Brasil a partir da segunda metade de 2014 e ocasionando uma nova doença, por não ter circulado anteriormente no país, considera-se que a maior parte da população brasileira seja suscetível à infecção e não possua imunidade natural contra o vírus Zika. Além disso, ainda, não há vacina para prevenir contra infecção pelo vírus Zika. Até o momento, não há evidência de que a imunidade conferida pela infecção natural do vírus Zika seja permanente. Afeta todos os grupos etários e ambos os sexos.

## Manifestações clínicas

### Microcefalia

A microcefalia pode ser acompanhada epilepsia, paralisia cerebral, retardo no desenvolvimento no desenvolvimento cognitivo, motor e fala, além de problemas de visão e audição (7). Mais detalhes podem ser obtidos no **“Protocolo e diretrizes clínicas para o atendimento de nascidos com microcefalia”**.

### Infecção pelo vírus Zika

A infecção pelo vírus Zika, à luz do conhecimento atual, é uma doença febril aguda, autolimitada na maioria dos casos e, que, via de regra, não vinha sendo associada a complicações e que leva a uma baixa taxa de hospitalização (17,25).

De modo geral, estima-se que apenas 20%, cerca 2 em cada 10, das pessoas infectadas com o vírus Zika ficarão doentes, sendo a infecção assintomática mais frequente (17,25).

Desde que começou a circular no Brasil os especialistas observaram que o padrão da doença é caracterizado por febre baixa (menor do que 38,5 °C) ou sem febre, durando cerca de 1 a 2 dias, acompanhada de exantemas no primeiro ou segundo dia, dor muscular leve, dor nas articulações de intensidade leve a moderada, frequente observação de edema nas articulações de intensidade leve, prurido e conjuntivite não purulenta em grande parte dos casos – Tabela 3 (15).

Formas graves e atípicas são raras, mas quando ocorrem podem, excepcionalmente, evoluir para óbito, como identificado no mês de novembro de 2015, pela primeira vez na história (10). Essas descrições estão em fase de caracterização e publicação pelas Universidades Federais do Rio Grande do Norte e de Pernambuco.

Os sinais e sintomas ocasionados pelo vírus Zika, em comparação aos de outras doenças exantemáticas (dengue, chikungunya e sarampo), incluem um quadro exantemático mais acentuado e hiperemia conjuntival, sem alteração significativa na contagem de leucócitos e plaquetas. Em geral, o desaparecimento dos sintomas ocorre entre 3 e 7 dias após seu início. No entanto, em alguns pacientes, a artralgia pode persistir por cerca de um mês (12).

Além da microcefalia, a infecção pelo vírus Zika também está relacionada a síndrome neurológica, como a síndrome de Guillain-barré (9,12,15,17,20,26).

Na Micronésia, a incidência histórica média de SGB era de 5 casos por ano. Durante um surto do vírus Zika naquela região, foram diagnosticados 40 casos de SGB, ou seja, um número 20 vezes maior do que o normalmente observado. Situação semelhante foi observada na Polinésia (12,26).

No Brasil, a ocorrência de síndrome neurológica relacionada ao vírus Zika foi confirmada em julho de 2015, após investigações da Universidade Federal de Pernambuco, a partir da identificação do vírus em amostra de seis (6) paciente com histórico de infecção de doença exantemática. Destes, 5 foram identificados em soro e um (1) em líquido cefalorraquidiano (LCR), sendo que quatro (4) tiveram diagnóstico de síndrome de Guillain-Barré e dois (2) de encefalomielite aguda disseminada (ADEM). Metade dos casos eram do sexo feminino; idade variando de 2 a 57 anos. O tempo entre as manifestações clínicas de Zika e o quadro

neurológico variou de 4 a 19 dias. O padrão clínico-epidemiológico não diferiu dos demais casos suspeitos que ainda estão sob investigação laboratorial.

**Tabela 3.** Frequência de sinais e sintomas mais comuns de infecção pelo vírus Zika em comparação com a infecção pelos vírus da dengue e chikungunya, segundo observações da Universidade Federal de Pernambuco, até dezembro de 2015.

| Sinais/Sintomas                                | Dengue                                           | Zika                                                     | Chikungunya                          |
|------------------------------------------------|--------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------|
| <b>Febre (duração)</b>                         | Acima de 38°C<br>(4 a 7 dias)                    | Sem febre ou subfebril ≤<br>38°C (1-2 dias subfebril)    | Febre alta > 38°C<br>(2-3 dias)      |
| <b>Manchas na pele<br/>(Frequência)</b>        | Surge a partir do quarto<br>dia 30-50% dos casos | Surge no primeiro ou<br>segundo dia<br>90-100% dos casos | Surge 2-5 dia<br>50% dos casos       |
| <b>Dor nos músculos<br/>(Frequência)</b>       | +++ / +++                                        | ++ / +++                                                 | + / +++                              |
| <b>Dor na articulação<br/>(frequência)</b>     | + / +++                                          | ++ / +++                                                 | +++ / +++                            |
| <b>Intensidade da dor<br/>articular</b>        | Leve                                             | Leve/Moderada                                            | Moderada/Intensa                     |
| <b>Edema da articulação</b>                    | Raro                                             | Frequente e leve<br>intensidade                          | Frequente e de<br>moderada a intenso |
| <b>Conjuntivite</b>                            | Raro                                             | 50-90% dos casos                                         | 30%                                  |
| <b>Cefaleia (Frequência e<br/>intensidade)</b> | +++                                              | ++                                                       | ++                                   |
| <b>Prurido</b>                                 | Leve                                             | Moderada/Intensa                                         | Leve                                 |
| <b>Hipertrofia ganglionar<br/>(frequência)</b> | Leve                                             | Intensa                                                  | Moderada                             |
| <b>Discrasia hemorrágica<br/>(frequência)</b>  | Moderada                                         | ausente                                                  | Leve                                 |
| <b>Acometimento<br/>Neurológico</b>            | Raro                                             | Mais frequente que<br>Dengue e Chikungunya               | Raro (predominante<br>em Neonatos)   |

**Fonte:** Carlos Brito – Professor da Universidade Federal de Pernambuco (atualização em dezembro/2015)

## Tratamento

### Microcefalia

Não há tratamento específico para a microcefalia. Existem ações de suporte que podem auxiliar no desenvolvimento do bebê e da criança, e este acompanhamento é preconizado pelo Sistema Único da Saúde (SUS). Como cada criança desenvolve complicações diferentes entre elas respiratórias, neurológicas e motoras o acompanhamento por diferentes especialistas vai depender de suas funções que fiquem comprometidas.

Estão disponíveis serviços de atenção básica, serviços especializados de reabilitação, os serviços de exame e diagnóstico e serviços hospitalares, além de órteses e próteses aos casos em que se aplicar.

Com aumento de casos no ano de 2015, o Ministério da Saúde elaborou o Mais detalhes podem ser obtidos no **“Protocolo e diretrizes clínicas para o atendimento de nascidos com microcefalia”**, em parceria com as Secretarias Municipais e Estaduais de Saúde, um protocolo de atendimento voltado a essas crianças. Este protocolo vai servir como base de orientação aos gestores locais para que possam identificar e estabelecer os serviços de saúde de referência no tratamento dos pacientes, além de determinar o fluxo desse atendimento.

### Infecção pelo vírus Zika

Não existe tratamento específico para a infecção pelo vírus Zika. O tratamento recomendado para os casos sintomáticos é baseado no uso de acetaminofeno (paracetamol) ou dipirona para o controle da febre e manejo da dor. No caso de erupções pruriginosas, os anti-histamínicos podem ser considerados.

Não se recomenda o uso de ácido acetilsalicílico e outros anti-inflamatórios, em função do risco aumentado de complicações hemorrágicas descritas nas infecções por outros flavivírus.

Os casos suspeitos devem ser tratados como dengue, devido à sua maior frequência e gravidade conhecida.

## Vigilância epidemiológica

### Objetivos

- Monitorar a situação epidemiológica das complicações, envolvendo gestantes e recém-nascidos, potencialmente associadas à infecção pelo vírus Zika no país.
- Detectar oportunamente a ocorrência de casos graves e óbitos potencialmente relacionados à infecção pelo vírus Zika.
- Identificar grupos e fatores/condições de risco para complicações pela infecção pelo vírus Zika.
- Orientar a utilização das medidas de prevenção e controle disponíveis.
- Elaborar e divulgar informações epidemiológicas.

# Definições de casos

Visando aprimorar a vigilância da microcefalia relacionada à infecção pelo vírus Zika, as definições de casos foram ampliadas para identificação de outras situações durante a gestação e no pós-parto.

A partir da publicação desse protocolo, as vigilâncias dos estados e municípios deverão realizar a detecção de casos de

1. Gestante com possível infecção pelo vírus zika durante a gestação
2. Feto com alterações do SNC possivelmente relacionada a infecção pelo vírus Zika durante a gestação
3. Aborto espontâneo decorrente de possível associação com infecção pelo vírus Zika, durante a gestação
4. Natimorto decorrente de possível infecção pelo vírus Zika durante a gestação
5. Recém-nascido vivo (RNV) com microcefalia possivelmente associada a infecção pelo vírus Zika, durante a gestação

Essas definições foram baseadas em evidências científicas, na literatura internacional, em parâmetros da Organização Mundial da Saúde (OMS), em análise das curvas de sensibilidade e especificidades dos casos registrados até o momento e teve apoio de especialistas nas diversas áreas médicas, da Sociedade Brasileira de Genética Médica, com o suporte da equipe do SIAT (Sistema Nacional de Informação sobre Agentes Teratogênicos).

Essa modificação foi solicitada na tentativa de adequar o protocolo para avaliação de recém-nascidos com microcefalia aos parâmetros da literatura internacional que define microcefalia como -2 desvios-padrão e microcefalia grave como -3 desvios-padrão (3,5–7).

O ideal seria que sempre fosse usado o gráfico de perímetro cefálico de acordo com a idade gestacional e sexo do paciente, mas sabemos que isso não acontece na prática dos berçários, então para recém-nascidos a termo foi solicitado fixar o ponto de corte em 32 cm, o que é percentil 2.6 para meninos e 5.6 para meninas, tanto no gráfico de PC adotado pela OMS quanto pelo CDC, ou seja, um ponto de corte mais adequado (aproximando a definição internacional de microcefalia).

No caso de usar 33 cm, isso é percentil 12,5 para recém-nascidos meninos e percentil 23 para meninas, o que é completamente normal para um RN a termo, ou seja, muitas crianças serão triadas desnecessariamente (e isso inclui a exposição de criança normal a radiação de uma tomografia computadorizada), além de angustia desnecessária aos pais, devido a um ponto de corte adotado no início das investigações.

É claro que a medida do PC deve ser acompanhada mensalmente após o nascimento e qualquer desaceleração do PC que coloque a medida da criança com PC abaixo de -2 desvios-padrão também deve levantar a suspeita e notificação do caso como deve ocorrer com qualquer lactente que mantém puericultura.

Todos casos suspeitos, notificados até a publicação desse documento, que tiverem Perímetro Cefálico entre 32.1 cm e 33 cm conforme definição anterior, devem ser investigados e classificados.

Só poderão ser desconsiderados na vigilância de microcefalias relacionadas ao vírus Zika, após avaliação criteriosa das crianças, independente das definições vigentes.

As crianças devem ser acolhidas e acompanhadas de acordo com o “**Protocolo e diretrizes clínicas para o atendimento de nascidos com microcefalia**”.

**Serão excluídos para finalidade de vigilância, todos os casos que, após revisão da aferição das medidas, dos exames ou do critério de enquadramento, não estejam contemplados nas definições estabelecidas para relação com infecção pelo vírus Zika.**

## **1) GESTANTE COM POSSÍVEL INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA DURANTE A GESTAÇÃO**

### **▪ Caso suspeito**

- Toda grávida, em qualquer idade gestacional, com doença exantemática aguda, excluídas outras hipóteses de doenças infecciosas e causas não infecciosas conhecidas.

### **▪ Caso confirmado**

- Toda grávida, em qualquer idade gestacional, com doença exantemática aguda, excluídas outras hipóteses de doenças infecciosas e causas não infecciosas conhecidas, com diagnóstico laboratorial conclusivo para vírus Zika

### **▪ Caso de diagnóstico descartado para vigilância**

- Caso registrado de grávida, em qualquer idade gestacional, suspeita de infecção pelo vírus Zika, com identificação da origem do exantema que não seja a infecção por vírus Zika.

## **2) FETO COM ALTERAÇÕES DO SNC POSSIVELMENTE RELACIONADA A INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA DURANTE A GESTAÇÃO**

### **▪ Caso suspeito**

- Achado ultrassonográfico de feto com circunferência craniana (CC) aferida menor que dois desvios padrões (< 2 dp) abaixo da média para a idade gestacional acompanhada ou não de outras alterações do Sistema Nervoso Central (SNC).
- Achado ultrassonográfico de feto com alteração SNC sugestivo de infecção congênita.

### **▪ Caso confirmado**

- Achado ultrassonográfico de feto com circunferência craniana (CC) aferida menor que dois desvios padrões (< 2 dp) abaixo da média para a idade gestacional acompanhada ou não de outras alterações do SNC, excluídas outras possíveis causas infecciosas e não infecciosas ou com diagnóstico laboratorial conclusivo para vírus Zika.
- Achado ultrassonográfico de feto com alteração no sistema nervoso central (SNC) sugestivo de infecção congênita, com relato de exantema na mãe durante a gestação, excluídas outras possíveis causas infecciosas e não infecciosas ou com diagnóstico laboratorial conclusivo para vírus Zika.

### **▪ Caso de diagnóstico descartado para vigilância**

- Caso registrado de feto com suspeita de alterações do SNC que na investigação não apresente informações de alterações no SNC; OU
- Caso registrado de feto com suspeita de alterações do SNC que apresente padrões normais ao nascimento, caso não tenha sido possível descartar durante a gestação; OU
- Caso registrado de feto com suspeita de alterações do SNC que tenha confirmação de outra causa de microcefalia, que não seja a infecção por vírus Zika.

### **3) ABORTO ESPONTÂNEO DECORRENTE DE POSSÍVEL ASSOCIAÇÃO COM INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA, DURANTE A GESTAÇÃO**

#### **▪ Caso suspeito**

- Aborto espontâneo de gestante com relato de exantema durante a gestação, sem outras causas identificadas.

#### **▪ Caso confirmado**

- Aborto espontâneo de gestante com relato de exantema durante a gestação, sem outras causas identificadas, com identificação do vírus Zika em tecido fetal ou na mãe.

#### **▪ Caso de diagnóstico descartado para vigilância**

- Caso registrado de aborto espontâneo de gestante com relato de exantema durante a gestação, com outras causas identificadas, sendo excluída a infecção por vírus Zika na mãe e no tecido fetal.

### **4) NATIMORTO DECORRENTE DE POSSÍVEL INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA DURANTE A GESTAÇÃO**

#### **▪ Caso suspeito**

- Natimorto de qualquer idade gestacional, de gestantes com relato de doença exantemática durante a gestação.

#### **▪ Caso confirmado**

- Natimorto de qualquer idade gestacional, apresentando microcefalia ou outras alterações do SNC, de gestantes com relato de doença exantemática durante a gestação, com identificação do vírus Zika na mãe ou no tecido fetal.

#### **▪ Caso de diagnóstico descartado para vigilância**

- Caso registrado de natimorto de qualquer idade gestacional, de gestante com relato de doença exantemática durante a gestação, com identificação de outras possíveis causas infecciosas e não infecciosas na mãe ou no tecido fetal, sendo excluída a infecção por vírus Zika na mãe e no tecido fetal.

### **5) RECÉM-NASCIDO VIVO (RNV) COM MICROCEFALIA POSSIVELMENTE ASSOCIADA A INFECÇÃO PELO VÍRUS ZIKA, DURANTE A GESTAÇÃO**

#### **▪ Caso suspeito**

- Recém-nascido vivo com menos de 37 semanas de idade gestacional, apresentando medida do perímetro cefálico abaixo do percentil 3, segundo a curva de Fenton, para o sexo.
- Recém-nascido vivo com 37 semanas ou mais de idade gestacional, apresentando medida do perímetro cefálico menor ou igual a 32 cm, segundo as referências da OMS, para o sexo.

#### **▪ Caso confirmado**

- Recém-nascido vivo de qualquer idade gestacional, classificado como caso suspeito de microcefalia possivelmente associada com infecção pelo vírus Zika, em que tenha sido identificado o vírus Zika em amostras do RNV ou da mãe (durante a gestação).

#### **▪ Caso de diagnóstico descartado para vigilância**

- Caso registrado de recém-nascido vivo de qualquer idade gestacional, classificado como caso suspeito de microcefalia possivelmente associada com infecção pelo vírus Zika, com confirmação de causa específica, infecciosa ou não, que não seja a infecção pelo vírus Zika no recém-nascido e na mãe.

# Notificação

A suspeita precoce, notificação adequada e registro oportuno de casos de microcefalia relacionados ao vírus Zika é fundamental para desencadear o processo de investigação, visando classificar os casos notificados (confirmar ou descartar), bem como subsidiar as ações de atenção à saúde e descrição dessa nova doença.

Considerando que o surto de microcefalia relacionada ao vírus Zika é um evento, até então, incomum/inesperado, que se trata de uma Emergência de Saúde Pública de Importância Nacional, dado o seu potencial impacto em âmbito nacional, recomenda-se que todas as ações devem ser desencadeadas e conduzidas em caráter de urgência e que o SINASC apresenta um tempo de atualização dos nascimentos de até 90 dias, faz-se necessário que os casos suspeitos de microcefalia potencialmente relacionada à infecção pelo vírus Zika sejam notificados imediatamente às autoridades de saúde e registrados em um instrumento de registro específico e ágil, elaborado pelo Ministério da Saúde com o objetivo de possibilitar a análise, consolidação e caracterização do evento.

## Registro de Eventos de Saúde Pública Referente às Microcefalias

Recomenda-se que todos os casos suspeitos de microcefalia relacionada ao vírus Zika, sejam registrados no formulário de Registro de Eventos de Saúde Pública (RESP – Microcefalias), online e disponível no endereço eletrônico [www.resp.saude.gov.br](http://www.resp.saude.gov.br) (Figura 2) pelos serviços públicos e privados de saúde. Uma nova versão do sistema está sendo elaborada para adequação às novas definições de casos.

**Figura 2 - Formulário eletrônico para envio das informações**

A imagem mostra a interface web do formulário RESP. No topo, há uma barra verde com o texto 'RESP | Registro de Eventos em Saúde Pública'. Abaixo, o título principal é 'Investigação e resposta ao aumento de ocorrências de microcefalias no Brasil'. O formulário contém vários campos de entrada, incluindo: 'Data da notificação', 'Nome da mãe', 'Número do prontuário', 'Tipo de documento', 'Número do Cartão SUS, CPF ou RG', 'Data de Nascimento', 'Mês da mãe', 'UF de residência', 'Município de residência', 'Bairro', 'CEP', 'Logradouro (Rua, Avenida)', 'Número', 'Ponto de referência' e 'Telefone de contato da mãe (fixo ou celular)'. Há também uma seção para 'Dados para identificação da gestante ou puérpera' com uma introdução sobre o propósito do formulário.

Nota: disponível no endereço [www.resp.saude.gov.br](http://www.resp.saude.gov.br).

Este formulário é composto por uma série de perguntas relacionadas à gestante ou puérpera, recém-nascido ou lactente, e contém informações sobre a gestação e parto, dados clínicos, epidemiológicos e local de ocorrência do parto. Para facilitar o preenchimento, algumas orientações estão inseridas no formulário. Além disso, informações detalhadas encontram-se no Instrucional de Preenchimento do Formulário (Anexo I). Esse formulário foi baseado na ficha de registro de casos suspeitos de microcefalia do estado de Pernambuco e adaptado pela equipe do Ministério da Saúde. Neste momento, não há orientação de digitação no Sistema de Informação de Agravos de Notificação (SINAN).

A partir da notificação dos casos suspeitos no RESP-Microcefalia, as informações serão incluídas em um banco de dados único, online, cujos dados poderão ser acessados somente pela Unidade Federada (UF) do local de residência da gestante ou puérpera.

O RESP-Microcefalia tem como objetivo agregar as notificações em um único local de forma a permitir a gestão adequada das informações relacionadas ao evento. No entanto, é importante destacar que o referido banco de dados com as respectivas notificações não compõe um sistema de informação e não substituem a investigação. **Os dados poderão ser utilizados para melhor compreender a magnitude do evento de saúde pública em cada Unidade Federada e subsidiar os gestores quanto aos aspectos logísticos e operacionais da etapa de investigação dos casos.** Esta deverá ser realizada utilizando-se outro formulário.

## Sistema de Informação de Nascidos Vivos (SINASC)

O SINASC é o sistema de informação oficial para registro de todos os casos identificados no pós-parto. O Ministério da Saúde implantou o SINASC a partir de 1990, com o objetivo principal de fornecer informações sobre as características dos nascidos vivos, fundamentais para o estabelecimento de indicadores de saúde específicos.

Aos gestores do SINASC, orienta-se que:

- Não retenham arquivos de transferência (AT) do Sinasc gerados por municípios nas SES.
- Lancem no Sisnet todos os AT que tenham recebido dos municípios, e os que venham a receber. Sabemos que muitas SES trabalham com cronograma de envio para o nível Federal, mas neste momento, pedimos que priorizem a agilidade.
- Intensifiquem o trabalho de aprimoramento do preenchimento das variáveis sobre anomalia congênita presentes na DN (campo 6 e 41), orientando os profissionais dos serviços a comunicarem todas as anomalias observadas em cada recém-nascido que apresente múltiplas anomalias, e aos digitadores, que digitem no Sinasc todas as anomalias informadas na DN, sem priorização e sem tentar substituir múltiplas anomalias em diagnósticos sindrômicos.

## Declaração de Nascido Vivo

A Declaração de Nascido Vivo é um documento padrão de uso obrigatório em todo o território nacional, para a coleta dos dados sobre nascidos vivos e considerado documento hábil para a lavratura da Certidão de Nascimento pelo Cartório de Registro Civil (Art. 11 da Portaria nº116 MS/SVS/2009 e Art. 51 da Lei nº 6.015/1973). As variáveis sobre anomalias congênitas na DN devem ser informadas, seguindo as orientações do manual de preenchimento que serão destacadas a seguir.

**Figura 3 - Identificação do recém-nascido na Declaração de Nascido Vivo**

**República Federativa do Brasil**  
**Ministério da Saúde**  
1ª VIA - SECRETARIA DE SAÚDE

**Declaração de Nascido Vivo**

**30-67352501-7**

Número do Cartão Nacional de Saúde do RN  
700 0068 7032 8700

**1** Nome do Recém-nascido (RN)

**2** Data e hora do nascimento  
Data: \_\_\_\_\_ Hora: \_\_\_\_\_

**3** Sexo  
☐ M - Masculino ☐ I - Ignorado  
☐ F - Feminino

**4** Peso ao nascer  
\_\_\_\_\_ em gramas

**5** Índice de Apgar  
1º minuto: \_\_\_\_\_ 5º minuto: \_\_\_\_\_

**6** Detectada alguma anomalia congênita?  
Caso afirmativo, usar o bloco anomalia congênita para descrevê-las  
☐ 1 Sim ☐ 2 Não ☐ 9 Ignorado

**7** Raça cor do Recém-nascido  
1 ☐ Branca 3 ☐ Amarela 5 ☐ Indígena  
2 ☐ Preta 4 ☐ Parda

### **Campo 6 (Bloco I): “Detectada alguma anomalia congênita?”**

Assinalar com um “X” a quadrícula correspondente. Caso exista alguma anomalia congênita detectável no momento do nascimento, informar sua presença neste campo e fazer uma descrição completa no campo 41 do Bloco VI (Anomalia congênita).

### **Campo 41 (Bloco VI): “Descrever todas as anomalias congênitas observadas”**

Este bloco, com apenas um campo e de natureza descritiva, será preenchido quando o campo 6 do Bloco I tiver assinalada a opção “1. Sim”. Nele serão informadas as anomalias congênitas verificadas pelo responsável pelo parto.

|                                                              |
|--------------------------------------------------------------|
| <b>41</b> Descrever todas as anomalias congênitas observadas |
| <hr/>                                                        |
| <hr/>                                                        |
| <hr/>                                                        |

Compete ao médico diagnosticar as anomalias congênitas. Deve ser estimulado o registro de todas as anomalias observadas, sem hierarquia ou tentativa de agrupá-las em síndromes.

Orienta-se priorizar a descrição e desestimular o uso de códigos, exceto se codificado por neonatologistas, pediatras ou geneticistas. A codificação qualificada das anomalias descritas deverá ser realizada preferencialmente em um segundo momento por pessoas capacitadas para esta função. Portanto, quanto mais bem descrita(s), melhor será o trabalho de codificação.

### ***Importante***

A notificação do caso suspeito de microcefalia no RESP não exclui a necessidade de se notificar o mesmo caso no Sistema de Informações sobre Nascidos Vivos (SINASC).

## Análise dos dados do RESP-Microcefalia

### Prevalência

No âmbito da vigilância das microcefalias, a palavra “incidência” não é adequada para descrever a ocorrência de anomalias congênitas, pois o termo se refere a todos os novos casos de anomalias congênitas. No entanto, os abortos espontâneos não podem ser contados com acurácia. Deste modo, segundo a OMS, o termo adequado para media da ocorrência é “prevalência de nascidos vivos”, “prevalência de nascimentos” ou “prevalência total” (1).

No Brasil, as microcefalias são monitoradas por meio do Sistema de Informações sobre Nascidos Vivos (SINASC), com o código Q.02. Análises recentes demonstram que houve um grande aumento na prevalência de microcefalia ao nascer em 2015, especialmente nos meses de outubro e novembro. Além disso, foram consolidadas importantes evidências que corroboram para o reconhecimento da relação entre a presença do vírus Zika e a ocorrência de microcefalias no país (19).

### Acesso à base de dados do RESP

O acesso aos registros dos casos notificados no RESP-Microcefalia somente poderá ser realizado por usuários cadastrados. O usuário deverá acessar o endereço eletrônico <http://dw.saude.gov.br> e inserir seus dados de login e senha. Após essa etapa, deverá seguir os passos que estão descritos no Anexo.

Cada usuário será responsável pela realização das suas análises. Para melhorar a acurácia da informação, é importante, previamente à análise dos dados, que seja avaliada a qualidade dos dados inseridos e que se procedam devidas correções, como por exemplo, exclusão de duplicidades, identificação e correção de variáveis incompletas.

Embora o Ministério da Saúde tenha acesso a todos os registros de casos do país, o RESP ainda não contém todos os registros nacionais de casos suspeitos. Por esse motivo, somente serão considerados aqueles dados informados oficialmente pelas SES. Por esse motivo, solicita-se que seja enviado diariamente um resumo dos dados para o e-mail [notifica@saude.gov.br](mailto:notifica@saude.gov.br), até às 16 horas (horário de Brasília). Até o momento, os dados solicitados referem-se ao número acumulado de casos suspeitos de microcefalia por UF e município. No entanto, dados adicionais poderão ser solicitados a qualquer momento. Estes dados serão utilizados para, dentre outras finalidades, elaborar documentação para tomada de decisão.

De forma geral, o MS divulga os dados nacionais, semanalmente, às terças-feiras, após a reunião do COES, por meio de um informe epidemiológico. Entretanto, devido às características da emergência de saúde pública, novas comunicações extraordinárias poderão ocorrer em qualquer momento.

# Investigação laboratorial

## Diagnóstico Inespecífico

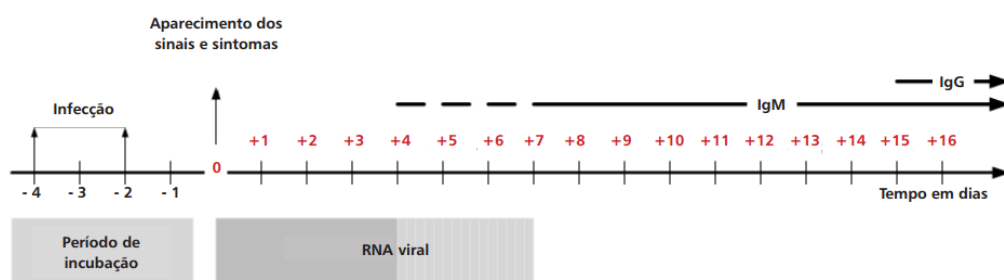
Os exames inespecíficos devem ser solicitados a fim de complementar a investigação e estadiamento dos casos. Durante o curso da doença, poderão ser identificadas alterações em diversos exames laboratoriais, tais como: discretas a moderadas leucopenia e trombocitopenia; e ligeira elevação da desidrogenase láctica sérica, gama glutamiltransferase e de marcadores de atividade inflamatória (proteína C reativa, fibrinogênio e ferritina). Por esse motivo, são recomendados os seguintes exames complementares:

- Hemograma
- Dosagem sérica de AST/TGO e ALT/TGP
- Dosagem sérica de bilirrubinas direta/indireta
- Dosagem de ureia e creatinina
- Dosagem sérica de lactato desidrogenase e outros marcadores de atividade inflamatória (proteína C reativa, ferritina)
- Ecocardiograma
- Avaliação oftalmológica com exame de fundo de olho
- Exame de emissão otoacústica
- Ultrassonografia de abdômen
- Tomografia de crânio computadorizada sem contraste

## Diagnóstico específico

O diagnóstico laboratorial específico de vírus Zika baseia-se principalmente na detecção de RNA viral a partir de espécimes clínicos. O período virêmico ainda não está completamente estabelecido, mas acredita-se que seja de curta duração. Desta forma, seria possível a detecção direta do vírus em um período de 4 a 7 dias após do início dos sintomas. Entretanto, recomenda-se que o exame do material seja realizado, idealmente, até o **5º dia** do aparecimento dos sintomas (Figura 4).

**Figura 4 – Oportunidade de detecção do Zika vírus segundo técnica laboratorial (isolamento, reação em cadeia da polimerase via transcriptase reversa – RT-PCR – e sorologia – IgM/IgG)**



Fonte: Adaptado de Sullivan Nicolaides Pathology (2014).

No Brasil, o exame preconizado para confirmação de vírus Zika é a reação em cadeia da polimerase via transcriptase reversa (RT-PCR), realizada em laboratórios de referência da rede do Sistema Único de Saúde (SUS). Até o momento, não existem ensaios sorológicos comerciais disponíveis para a detecção de anticorpos específicos para o vírus Zika. Há, entretanto, um esforço coletivo dos laboratórios de referência para o desenvolvimento de plataformas para realização de provas sorológicas específicas.

## Instruções para coleta e encaminhamento de amostras para Diagnóstico Laboratorial

Diante do contexto do aumento dos casos de microcefalia e da circulação do vírus Zika e da possível associação entre eles, a Coordenação Geral de Laboratórios (CGLAB) da Secretaria de Vigilância em Saúde (SVS), elaborou seu plano de ação para o fortalecimento do sistema de laboratórios (SISLAB) com o fornecimento de insumos e equipamentos para realização dos exames, apoiando os laboratórios de referência na capacitação de pessoal técnico e incorporação de novas tecnologias no diagnóstico de Zika Vírus.

Dentro da rede de laboratórios temos atualmente: 22 Laboratórios Centrais (AC, AL, AP, AM, BA, CE, DF, ES, GO, MS, MG, PA, PR, PE, PI, RJ, RN, RS, RO, SC, SP, SE) equipados para a realização da técnica de biologia molecular para qualquer agravo, sendo 17 Laboratórios Centrais (AC, AL, AP, AM, CE, DF, ES, GO, MS, MG, PA, PR, PE, RJ, RN, RS e SP) capacitados na técnica de RT-PCR em tempo real para realização do diagnóstico de Dengue, 16 Laboratórios Centrais (AC, AM, BA, CE, DF, ES, MT, MS, MG, PA, PR, PE, PI, RJ, RR e SP) capacitados na técnica de RT-PCR em tempo real para realização do diagnóstico de Chikungunya e 12 Laboratórios Centrais (AP, AM, DF, GO, PA, PR, PE, RN, BA, AL, SE SP) capacitados na técnica de RT-PCR em tempo real para realização do diagnóstico de Zika vírus.

Nos dias 24 e 25 de novembro ocorreu no Hotel San Marco, em Brasília, reunião com especialistas em diagnóstico laboratorial de arbovírus, para definição e elaboração de um protocolo laboratorial a ser adotado pelos laboratórios de referência que fazem parte da rede sentinela para Zika vírus (Fiocruz/RJ, Fiocruz/PR, Fiocruz/PE, Instituto Evandro Chagas -IEC/PA e Instituto Adolfo Lutz - IAL/SP).

Atualmente, estes laboratórios já realizam 10 amostras semanais/unidade de cobertura , conforme acordado com a área técnica do Programa Nacional de Controle da Dengue (PNCD), para a sua rede referenciada pactuada anteriormente, diante do contexto atual devido ao aumento de casos de microcefalia, ficou acordado nessa reunião que os laboratórios da rede sentinela, realizarão a partir desta data, um acréscimo de exames devido a sua capacidade instalada no momento, conforme abaixo.

- Fiocruz-PR: (10+10) 20 amostras semanais por UF de cobertura (PR, SC, RS);
- Fiocruz-RJ: (10+20)30 amostras semanais por UF de cobertura (RJ, ES e MG);
- Fiocruz-PE: 10 amostras semanais por UF de cobertura (PE, PB e RN);
- IAL-SP: (10 + 10) 20 amostras semanais por UF de cobertura (SP, MT, MS, GO E DF);
- IEC-PA: (10+10) 20 amostras semanais por UF de cobertura (AC, RR, RO, TO, AM, AP, PA, MA, PI, CE, AL, SE, BA).

## Para diagnóstico sorológico

| Tipo de Material                  | Procedimento de coleta                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Armazenamento e conservação                                                                                                                                                                | Acondicionamento e transporte <sup>1</sup>                                                          |
|-----------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sangue (Soro)                     | Coletar cerca de 10 ml de sangue, sem anticoagulante, da mãe sendo a 1ª coleta 3 a 5 dias após o início dos sintomas e a 2ª coleta após 2 a 4 semanas. Separar no mínimo 2 a 3 ml do soro, para sorologia.<br><br>No caso do RN, coletar 2 a 5 ml de sangue (preferencialmente do cordão umbilical), sem anticoagulante, e separar 0,5 a 1,0 ml de soro para sorologia. | Utilizar tubo plástico estéril com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><br><b>Conservar em freezer a - 20°C.</b> | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo reciclável. |
| Sangue (soro) de cordão umbilical | Coletar 2 a 5 ml de sangue, sem anticoagulante, do RN no momento do nascimento.                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Utilizar tubo plástico estéril com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><br><b>Conservar em freezer a - 20°C.</b> | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo reciclável. |
| Líquor                            | Coletar 1 ml do RN no momento do nascimento.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Utilizar tubo plástico estéril com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><br><b>Conservar em freezer a - 20°C.</b> | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo reciclável. |

<sup>1</sup> Incluir na remessa a(s) ficha(s) com dados clínicos e epidemiológicos do(s) paciente(s).

Para diagnóstico por RT-PCR (Reação da transcriptase reversa, seguida de reação em cadeia da polimerase)

| Tipo de Material                  | Procedimento de coleta                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Armazenamento e conservação                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Acondicionamento e transporte <sup>1</sup>                                                    |
|-----------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sangue/soro                       | Coletar cerca de 10ml de sangue, sem anticoagulante, da mãe até 3 a 5 dias após o início dos sintomas. Separar no mínimo 2 a 3 ml do soro, para a RT-PCR.<br>No caso do RN, coletar 2 a 5 ml de sangue (preferencialmente do cordão umbilical), sem anticoagulante, e separar 0,5 a 1,0 ml de soro para a RT-PCR. | Utilizar tubo plástico estéril, resistente à temperatura com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><b>Conservar em freezer a -20 ou -70°C (preferencialmente) até o envio para o laboratório.</b>                                                                                              | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo seco. |
| Sangue (soro) de cordão umbilical | Coletar 2 a 5 ml de sangue, sem anticoagulante, do RN no momento do nascimento.                                                                                                                                                                                                                                   | Utilizar tubo plástico estéril, com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><b>Conservar em freezer a -20 ou -70°C (preferencialmente) até o envio para o laboratório.</b>                                                                                                                       | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo seco. |
| Líquor                            | Coletar 1 ml do RN no momento do nascimento.                                                                                                                                                                                                                                                                      | Utilizar tubo plástico estéril, resistente a temperatura, com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra. <b>Conservar em freezer a -20 ou -70°C (preferencialmente) até o envio para o laboratório.</b>                                                                                                | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo seco. |
| Urina (gestante com RASH)         | Coletar 10 ml até 8 dias após o início dos sintomas.                                                                                                                                                                                                                                                              | Utilizar tubo plástico estéril, resistente à temperatura, com tampa de rosca e anel de vedação. Rotular o tubo com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><b>Conservar em freezer a -20 ou -70°C (preferencialmente) até o envio para o laboratório.</b>                                                                                             | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo seco. |
| Placenta                          | Coletar 3x3 cm da placenta no momento do nascimento.                                                                                                                                                                                                                                                              | Obter 3 fragmentos de placenta (dimensões de 1cm <sup>3</sup> cada), de tecido não fixado e transferir para frasco estéril, resistente a temperatura, com tampa de rosca. Identificar o material (placenta) e rotular o frasco com o nome do paciente e data da coleta. <b>Conservar em freezer a -20 ou -70°C (preferencialmente) até o envio para o laboratório.</b> | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo seco. |

<sup>1</sup> Incluir na remessa a(s) ficha(s) com dados clínicos e epidemiológicos do(s) paciente(s).

Instruções para coleta e encaminhamento de amostras para Diagnóstico Laboratorial (por RT-PCR e isolamento viral) de Natimorto suspeito de Microcefalia

| Tipo de Material | Procedimento de coleta                                                                | Armazenamento e conservação                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Acondicionamento e transporte <sup>1</sup>                                                    |
|------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| Vísceras         | Coletar 1cm <sup>3</sup> de cérebro, fígado, coração, pulmão, rim e baço do natimorto | Utilizar tubo plástico estéril sem NENHUM tipo de conservante (seco), resistente à temperatura ultra baixa com tampa de rosca e boa vedação. Colocar o fragmento de cada víscera em tubos separados. Rotular os tubos com o nome do paciente, data de coleta e tipo de víscera.<br><br><b>Conservar em freezer a -20 ou -70°C (preferencialmente) até o envio para o laboratório.</b> | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) com gelo seco. |

<sup>1</sup> Incluir na remessa a(s) ficha(s) com dados clínicos e epidemiológicos do(s) paciente(s).

Instruções para coleta e encaminhamento de amostras para Diagnóstico Laboratorial (Histopatológico e Imuno-histoquímica) de Natimorto suspeito de Microcefalia

| Tipo de Material | Procedimento de coleta                                                                | Armazenamento e conservação                                                                                                                                                                                  | Acondicionamento e transporte <sup>1</sup>                                                                                                               |
|------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Vísceras         | Coletar 1cm <sup>3</sup> de cérebro, fígado, coração, pulmão, rim e baço do natimorto | Utilizar frasco estéril, com tampa de rosca, contendo formalina tamponada a 10%. Rotular o frasco com o nome do paciente, data da coleta e tipo de amostra.<br><br><b>Conservar em temperatura ambiente.</b> | Acondicionar em caixa de transporte de amostra biológica (Categoria B UN/3373) <b><u>SEM GELO</u></b> .<br><br><b>Conservar em temperatura ambiente.</b> |

<sup>1</sup> Incluir na remessa a(s) ficha(s) com dados clínicos e epidemiológicos do(s) paciente(s).

## Sorologia e RT-PCR em tempo real – gestante sem exantema com feto com microcefalia

Instruções para Teste Sorológico de gestantes e recém-nascidos com suspeita de infecção pelo vírus Zika

|                                                                             | GESTANTE SEM RASH<br>COM FILHO<br>MICROCEFÁLICO                                                                                | GESTANTE COM RASH<br>COM OU SEM FILHO<br>MICROCEFÁLICO                                                                    | RECÉM-NASCIDO<br>COM<br>MICROCEFALIA              |
|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------|
| <b>SOROLOGIA (Amostras positivas no ELISA IgM serão submetidas ao PRNT)</b> |                                                                                                                                |                                                                                                                           |                                                   |
| <b>PROCEDIMENTO</b>                                                         | 2 Coletas                                                                                                                      | 2 Coletas                                                                                                                 | 1 Coleta                                          |
| <b>AMOSTRA</b>                                                              | Soro                                                                                                                           | Soro                                                                                                                      | Sangue (soro), Cordão Umbilical, Líquor           |
| <b>VOLUME</b>                                                               | 2-3 ml                                                                                                                         | 2-3 ml                                                                                                                    | 3ml Sangue (soro), Cordão Umbilical e 1 ml Líquor |
| <b>TEMPO</b>                                                                | <b>1ª COLETA:</b><br>Momento da confirmação da microcefalia do feto<br><br><b>2ª COLETA:</b><br>2 a 4 semanas após a 1ª coleta | <b>1ª COLETA:</b><br>Até 3 a 5 dias após o início dos sintomas<br><br><b>2ª COLETA:</b><br>2 a 4 semanas após a 1ª coleta | Momento do nascimento                             |

Instruções para teste de Biologia Molecular (RT-PCR) de gestantes e recém-nascidos com suspeita de infecção pelo vírus Zika

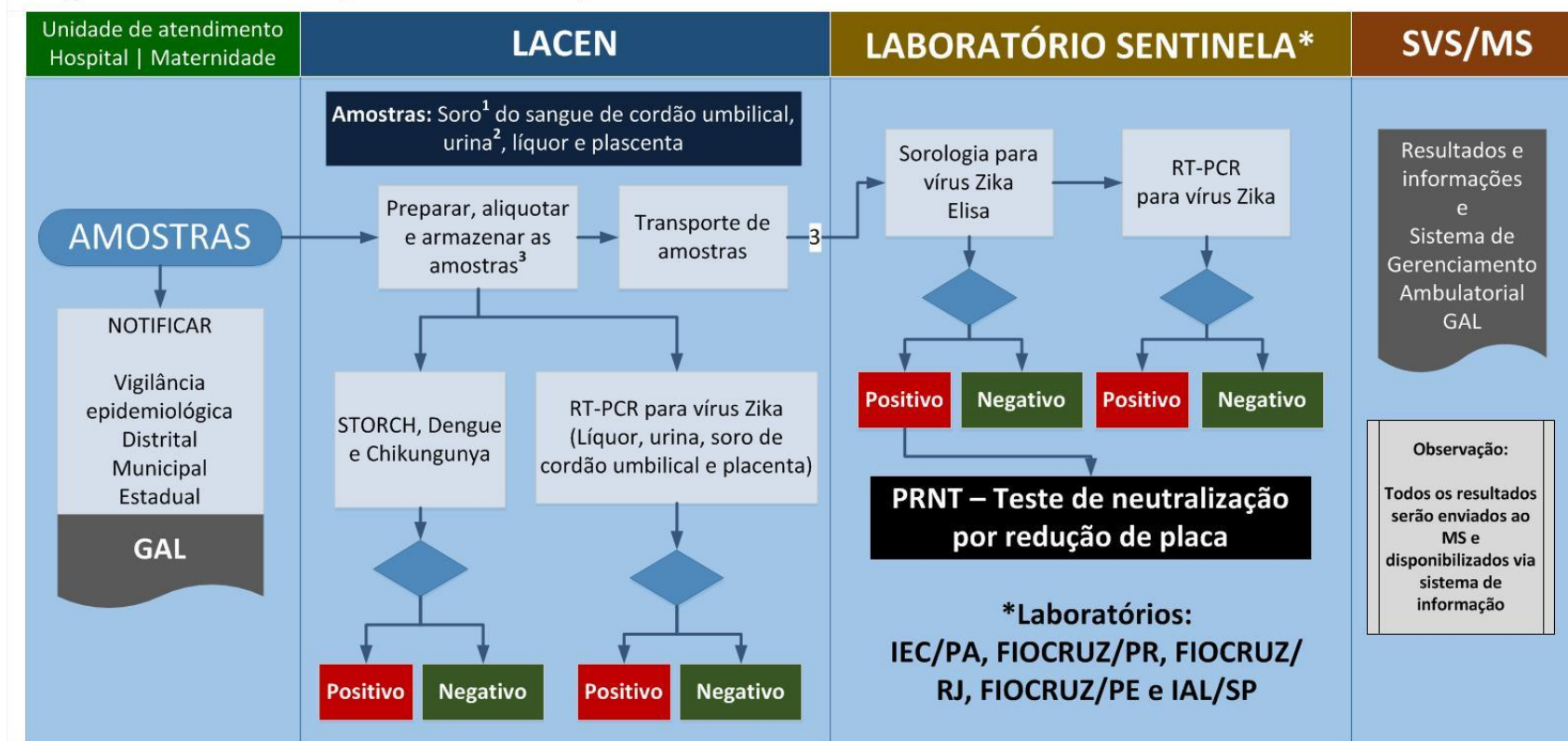
|                                           | GESTANTE SEM RASH<br>COM FILHO<br>MICROCEFÁLICO | GESTANTE COM RASH<br>COM OU SEM FILHO<br>MICROCEFÁLICO                                  | RECÉM-NASCIDO<br>COM<br>MICROCEFALIA                   |
|-------------------------------------------|-------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|
| <b>Biologia Molecular (PCR real time)</b> |                                                 |                                                                                         |                                                        |
| <b>PROCEDIMENTO</b>                       | 1 Coleta                                        | 1 Coleta                                                                                | 1 Coleta                                               |
| <b>AMOSTRA</b>                            | Soro                                            | Soro* e Urina                                                                           | Sangue* (soro), Cordão Umbilical, Líquor e Placenta    |
| <b>VOLUME</b>                             | 2-3 ml Soro                                     | 2-3 ml Soro e 10 ml Urina                                                               | 3 ml Sangue, Cordão Umbilical e 1 ml Líquor e Placenta |
| <b>TEMPO</b>                              | Momento da confirmação da microcefalia do feto  | SORO: 0 a 5 dias após início dos sintomas<br>URINA: até 8 dias após início dos sintomas | Momento do nascimento                                  |

### ***ABORTO OU NATIMORTO***

Coletar 1cm<sup>3</sup> de cérebro e fígado e coração e pulmão e rim e baço para realização de RT-PCR e Imuno-histoquímico.

## Algoritmo laboratorial para amostras suspeitas de Microcefalia

### Algoritmo laboratorial para amostras suspeitas de microcefalia relacionada ao vírus Zika



1. As amostras de soro devem ser submetidas às análises para Dengue, Chikungunya e STORCH (Sífilis, Toxoplasmose, Rubéola, Citomegalovírus e Herpes)
2. As amostras de urina serão coletadas apenas em gestantes para realização de diagnóstico por RT-PCR
3. Lacen que não realizar RT-PCR para vírus Zika, encaminhar ao Laboratório Sentinela de sua área.

**Observação:** em caso de aborto ou natimorto, coletar 1cm<sup>3</sup> de cérebro e fígado e coração e pulmão e rim e baço para realização de RT-PCR e Imuno-histoquímico.

## Quadro síntese de definições de casos suspeitos e tipo de exames.

| GRUPO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | EXAME LABORATORIAL ESPECÍFICO PARA DIAGNOSTICO DE VÍRUS ZIKA                                                                                                                                                                                                                                                           | EXAME LABORATORIAL PARA OUTRAS CAUSAS INFECCIOSAS               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <b>Gestante com possível infecção pelo vírus zika durante a gestação</b><br>– Toda grávida, em qualquer idade gestacional, com doença exantemática aguda, excluídas outras hipóteses de doenças infecciosas e causas não infecciosas conhecidas.                                                                                                                                                                                             | <u>RT-PCR E Sorologia</u><br><u>RT-PCR</u><br>- Soro se for 0º-5º dia do início dos sintomas <b>E</b><br>- Urina se estiver até 8º dia do início dos sintomas<br><u>Sorologia</u><br>- Soro: 1ª. Coleta se estiver do 3º. – 5º. dia do início dos sintomas<br>- Soro: 2ª. Coleta após 2 a 4 semanas da primeira coleta | <u>Sorologia ou PCR</u><br>Dengue<br>Chikungunya<br>STORCH      |
| <b>Feto com alterações do SNC possivelmente relacionada a infecção pelo vírus zika durante a gestação</b><br>– Achado ultrassonográfico de feto com circunferência craniana (CC) aferida menor que dois desvios padrões (< 2 dp) abaixo da média para a idade gestacional acompanhada ou não de outras alterações do Sistema Nervoso Central (SNC).<br>– Achado ultrassonográfico de feto com alteração SNC sugestivo de infecção congênita. | <u>Sorologia da gestante para Zika vírus:</u><br>- 1ª. Coleta: momento da confirmação da microcefalia do feto<br>- 2ª. Coleta: coletar soro da 2ª. a 4ª. semana após a primeira coleta<br><br><u>No Parto:</u> Coletar amostras do sangue do cordão umbilical, LCR e placenta                                          | <u>Sorologia da gestante</u><br>Dengue<br>Chikungunya<br>STORCH |
| <b>Aborto espontâneo decorrente de possível associação com infecção pelo vírus zika, durante a gestação</b><br>– Aborto espontâneo de gestante com relato de exantema durante a gestação, sem outras causas identificadas.                                                                                                                                                                                                                   | <u>RT-PCR</u><br>Coletar 1cm <sup>3</sup> de cada órgão a seguir: cérebro, fígado, coração, pulmão, rim e baço<br><b>E</b><br>Coletar 3cm <sup>3</sup> de placenta<br><u>Imuno-histoquímico</u><br>Coletar 1cm <sup>3</sup> de cada órgão a seguir: cérebro, fígado, coração, pulmão, rim e baço                       | <u>Sorologia da gestante</u><br>Dengue<br>Chikungunya<br>STORCH |

| GRUPO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | EXAME LABORATORIAL ESPECÍFICO PARA DIAGNOSTICO DE VÍRUS ZIKA                                                                                                                                                                                                                                  | EXAME LABORATORIAL PARA OUTRAS CAUSAS INFECCIOSAS               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <b>Natimorto decorrente de possível infecção pelo vírus zika durante a gestação</b><br>– Natimorto de qualquer idade gestacional, de gestantes com relato de doença exantemática durante a gestação.                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <u>RT-PCR</u><br>Coletar 1cm <sup>3</sup> de cada órgão a seguir: cérebro, fígado, coração, pulmão, rim e baço <u>E</u><br>Coletar 3cm <sup>3</sup> de placenta<br><u>Imuno-histoquímico</u><br>Coletar 1cm <sup>3</sup> de cada órgão a seguir: cérebro, fígado, coração, pulmão, rim e baço | <u>Sorologia da gestante</u><br>Dengue<br>Chikungunya<br>STORCH |
| <b>Recém-nascido vivo (RNV) com microcefalia possivelmente associada a infecção pelo vírus zika, durante a gestação</b><br>– Recém-nascido vivo com menos de 37 semanas de idade gestacional, apresentando medida do perímetro cefálico abaixo do percentil 3, segundo a curva de Fenton, para o sexo.<br>– Recém-nascido vivo com 37 semanas ou mais de idade gestacional, apresentando medida do perímetro cefálico menor ou igual a 32 cm, segundo as referências da OMS, para o sexo. | RT-PCR E Sorologia<br><u>RT-PCR</u><br>a) Placenta <u>E</u><br>b) Sangue do cordão umbilical ou do bebê <u>E</u><br>c) Líquor do bebê<br><u>Sorologia</u><br>a) Sangue do cordão umbilical OU do bebê <u>E</u><br>b) Líquor do bebê                                                           | <u>Sorologia da gestante</u><br>Dengue<br>Chikungunya<br>STORCH |

# Investigação epidemiológica

## Objetivos da Investigação Epidemiológica

### Geral

Avaliar e descrever o perfil clínico e epidemiológico dos casos de microcefalia, conforme definição de caso adotada.

### Específicos

- Descrever os casos segundo características de tempo lugar e pessoa.
- Classificar os casos de acordo com o diagnóstico
- Levantar hipóteses.
- Propor recomendações.

## Roteiro da investigação

É importante lembrar que as variáveis contidas no RESP e SINASC precisam ser complementadas. Por isso, recomenda-se que seja realizada a investigação domiciliar/hospitalar com a gestante/puérpera, para todos os casos suspeitos de microcefalia, utilizando-se um instrumento padronizado.

O questionário adotado na investigação do surto em Pernambuco poderá ser utilizado para investigação dos casos suspeitos (**Anexo 7**). O mesmo foi adaptado a partir dos instrumentos utilizados pelo Estudo Colaborativo Latino-americano de Malformações Congênitas (ECLAMC).

Como se trata de agravo inusitado, sem padrão epidemiológico plenamente conhecido e sem descrição na literatura, recomenda-se que todos os casos suspeitos sejam investigados. Como algumas Unidades Federadas podem vir a apresentar um grande número de casos, pode-se iniciar a investigação priorizando os casos residentes na capital ou no município que concentre o maior número de casos.

Outro critério para priorizar os casos a serem investigados é selecionar as gestantes/puérperas que apresentarem histórico de exantema durante a gestação. Para isso, pode-se usar os dados do RESP ou, quando não houver essa informação, pode-se realizar contato telefônico para obter esse dado antes de realizar a visita domiciliar/hospitalar.

Para os municípios e Unidades Federadas que utilizarem o modelo de questionário sugerido, o MS criou o questionário (máscara) para entrada dos dados no software Epi Info 7 (extensão .mdb). Para digitar os dados, deve-se baixar o programa gratuitamente no link <http://wwwn.cdc.gov/epiinfo/7/> e seguir as instruções de instalação, digitação e transferência dos dados para o MS, que encontram-se disponíveis nos anexos.

## Entrevistas com as gestantes/puérperas

É importante que o entrevistador solicite os dados da Caderneta da Gestante e, se for o caso, a Caderneta da Criança para consultar os dados sobre o pré-natal e nascimento registrados nesses documentos. Outros documentos de registro também são válidos para consulta das informações, desde que

tenham sido preenchidos por profissionais de saúde ou emitidos por estabelecimentos de saúde, como por exemplo, cartões de gestante de consultórios particulares, laudos de resultados de exames clínicos e de imagem.

Orienta-se a coleta dos dados a partir de registros de serviços de saúde, como por exemplo, prontuários médicos, laudos em serviços de diagnóstico, caso a gestante/puérpera não tenha os dados necessários para preenchimento do questionário de investigação.

## Monitoramento e Análise dos Dados

### Requisitos para acesso ao painel de monitoramento do RESP (Monitor RESP)

Para garantir o desempenho adequado é necessário possuir as configurações mínimas de:

- Acesso à Internet
- Estação de trabalho
- Programas
- Browser

#### Acesso à internet

Para acessar o RESP, o computador ou a rede de computadores precisa ter os seguintes requisitos mínimos:

- Velocidade mínima recomendada para um computador — Banda larga entre 300 kbps a 600 kbps.
- Velocidade mínima recomendada para mais de um computador conectado em rede — Banda larga superior a 600 kbps.

#### Estação de trabalho

- Microcomputador com CPU Pentium IV 2 GHz
- Sistema Operacional Windows XP/Professional ou mais recente — 1 GB de memória.

#### Programas

Os seguintes programas devem estar instalados na estação de trabalho para que seja possível visualização dos relatórios e dos arquivos:

- Adobe Reader
- Microsoft Office Excel

#### Navegadores de internet

O Monitor RESP funciona sobre a plataforma de Inteligência de Negócios ou (BI – Business Intelligence) e foi desenvolvido para ser utilizado no Internet Explorer, Firefox e Chrome, sendo necessárias as versões:

- Internet Explorer — Versão 8.0 ou superior
- Mozilla Firefox — 20 ou superior
- Chrome – 24 ou superior

# Medidas de prevenção e controle

## Manejo Integrado de Vetores (MIV)

Um programa operacional de controle efetivo para o vetor transmissor da dengue fornece as bases para uma preparação adequada contra os vírus Zika e Chikungunya (CHIKV), uma vez que os três vírus são transmitidos pelo mesmo mosquito o *Aedes aegypti*. Portanto, para responder à introdução e disseminação do vírus Zika, Chikungunya e Dengue, recomenda-se utilizar e intensificar as ações integradas de vigilância e controle do vetor, desenvolvidas para a dengue, conforme preconizado nas **Diretrizes Nacionais para a Prevenção e Controle de Epidemias de Dengue (2009)**, que seguem os preceitos estabelecidos pela Estratégia de Gestão Integrada da Dengue nas Américas (EGI-dengue).

Para garantir o êxito do componente de MIV, é fundamental contar com a participação e a colaboração intersetorial, em todos os níveis de governo e dos órgãos de saúde, educação, meio ambiente, desenvolvimento social e turismo, entre outros. O MIV é baseado também na participação de organizações não governamentais (ONGs) e organizações privadas, buscando-se a participação de toda a comunidade. Ressalta-se a importância de fornecer informações claras e de qualidade sobre a doença por intermédio dos meios de comunicação. Considerando a alta infestação por *Aedes aegypti*, bem como a presença do *Aedes albopictus* no país, recomenda-se que as medidas de prevenção e controle sejam orientadas para reduzir a densidade do vetor.

Portanto, é necessário:

- Intensificar as ações de controle do *Aedes aegypti*, principalmente a eliminação de criadouros do vetor nos domicílios, pontos estratégicos (PE) e áreas comuns de bairros e cidades (por exemplo, parques, escolas e prédios públicos);
- Organizar campanhas de limpeza urbana para eliminação de depósitos em áreas específicas em que a coleta de lixo não é regular;
- Implementar medidas de controle nos locais de reprodução do vetor, através da utilização dos métodos preconizados nas diretrizes nacionais: eliminação e tratamento de depósitos, envolvendo ativamente os moradores e a comunidade por intermédios de ações educativas;
- Definir as áreas de alta vulnerabilidade de transmissão e priorizar locais onde há concentração de pessoas (por exemplo, escolas, terminais, hospitais, centros de saúde);
- Em áreas onde forem detectados casos de zika vírus, chikungunya e dengue, sugere-se a realização de bloqueio de casos com equipamentos portáteis de Ultrabaixo Volume (UBV) para eliminação dos mosquitos adultos infectados, com o intuito de bloquear a propagação da transmissão. Por se tratar do mesmo vetor do vírus Zika, estas ações poderão impactar a transmissão desta doença. Deve-se considerar também a utilização de equipamentos montados em veículos (UBV pesado) nas áreas com transmissão intensa. Ressalta-se que esta ação é excepcional, e só é eficaz quando executada com pessoal adequadamente capacitado e treinado de acordo com as orientações técnicas do Ministério da Saúde. Além disso, a ação deve ser realizada em conjunto com as demais atividades de controle preconizadas. Observação: o uso de UBV tem maior eficiência quando utilizados equipamentos portáteis, incluindo a nebulização do peri-domicílio;

- Escolher adequadamente o inseticida a ser utilizado, em concordância com as recomendações do WHOPES/OMS, do Ministério da Saúde e dos dados relativos à resistência das populações de mosquito aos inseticidas;
- Realizar a manutenção para o funcionamento adequado dos equipamentos, além de contar com um estoque estratégico de inseticidas para realização da atividade;
- Intensificar as ações de supervisão do trabalho de campo, tanto do tratamento focal como das atividades de nebulização espacial.

É importante ressaltar que a aplicação integral (simultânea ou coordenada) das ações de controle vetorial – controle de adultos e larvas, capacitação de pessoal, ações de limpeza urbana e atividades de mobilização social e comunicação com a comunidade – é essencial para obter um impacto maior no menor tempo possível.

Diante da suspeita ou confirmação de casos de infecção pelo vírus Zika declarar “alerta de potencial ocorrência de casos de microcefalias”.

## Medidas de prevenção pessoal

Considerando relação entre a ocorrência de microcefalia e a infecção pelo vírus Zika, recomenda-se aos serviços e profissionais de saúde que informem a todas as gestantes e mulheres em idade fértil, com possibilidade de engravidar, que:

- Atualizar as vacinas de acordo com o calendário vacinal do Programa Nacional de Imunização do Ministério da Saúde:
  - A rede pública do SUS oferece vacinas eficazes e gratuitas. Verifique quais são recomendadas para sua faixa etária e idade gestacional;
  - É importante lembrar que as vacinas, geralmente, têm um período que varia entre 10 dias e 6 semanas, até atingir a proteção esperada. Por isso, devem ser aplicadas com a devida antecedência;
- Informar à gestante sobre o risco relacionado ao uso de medicamentos com potencial teratogênico;
- Orientar sobre a necessidade de atenção sobre a natureza e a qualidade daquilo que se ingere (água, alimentos, medicamentos) ou tem contato, e o potencial desses produtos afetarem o desenvolvimento do bebê.
- Proteger-se das picadas de insetos durante a gestação:
  - Evite horários e lugares com presença de mosquitos;
  - Sempre que possível utilize roupas que protejam partes expostas do corpo;
  - Consulte o médico sobre o uso de repelentes e verifique atentamente no rótulo as orientações quanto à concentração e frequência de uso recomendada para gestantes;
  - Permanecer, principalmente, no período entre o anoitecer e o amanhecer, em locais com barreiras para entrada de insetos como: telas de proteção, mosquiteiros, ar-condicionado ou outras disponíveis.
- Se houver qualquer alteração no seu estado de saúde, principalmente no período até o 4º mês de gestação, ou na persistência de doença pré-existente nessa fase, comunique o fato aos profissionais

de saúde (médicos obstetras, médico ultrassonografista e demais componentes da equipe de saúde) para que tomem as devidas providências para acompanhamento da gestação;

- Para minimizar o contato vetor-paciente, recomenda-se:
  - A pessoa infectada repousar sob mosquiteiros impregnados ou não com inseticida;
  - O paciente e os demais membros da família devem usar mangas compridas para cobrir as extremidades;
  - Usar telas protetoras nas portas e janelas.

Pessoas infectadas com os vírus Zika, Chikungunya ou Dengue são o reservatório de infecção para outras pessoas, tanto em casa como na comunidade. Portanto, medidas de proteção pessoal, para minimizar a exposição dos pacientes aos mosquitos, tornam-se imperativas para evitar a propagação do vírus e, consequentemente, da doença.

É importante informar a pessoa infectada e outros membros da família e da comunidade sobre os métodos para minimizar este risco, tanto por intermédio da redução da população do vetor como da possibilidade de contato entre o vetor e as pessoas.

### Sobre as vacinas incluídas no Calendário Nacional de Imunização

O Programa Nacional de Imunizações (PNI) é responsável pelo repasse, aos estados, dos imunobiológicos que fazem parte dos calendários de vacinação. As vacinas ofertadas pelo PNI são seguras e não há evidência na literatura nacional e internacional de que possam causar microcefalia. Estão à disposição em todos os postos de vacinação, sendo aplicadas por equipes de profissionais periodicamente capacitados em relação às atividades de imunização normatizadas através de manuais e notas técnicas que estão disponíveis em cada sala de vacina do Estado e do País.

Independente de todas essas precauções, assim como os medicamentos, nenhuma vacina está livre totalmente de provocar eventos adversos. Porém os riscos de complicações graves causadas pelas vacinas são muito menores do que os das doenças contra as quais elas protegem. Além disso, sabe-se que muitos dos eventos adversos são meramente associações temporais, não se devendo ao uso das vacinas. A grande frequência de quadros infecciosos e de natureza alérgica na população, bem como os quadros neurológicos que eclodem inevitavelmente, com ou sem vacinação, tornam comuns estas associações temporais, especialmente em crianças.

A ocorrência de um evento adverso após imunização não prova que a vacina provocou os sinais ou sintomas. As vacinas são aplicadas em lactentes e crianças durante um período de suas vidas em que certas condições clínicas tornam-se manifestas com maior frequência (por exemplo, distúrbios neurológicos). Uma vez que a associação de um evento adverso com o momento da administração de uma vacina específica, comumente ocorre ao acaso, a verdadeira associação causal requer que o evento ocorra numa taxa significativamente maior em receptores da vacina do que em grupos não vacinados de idade e local de residência semelhante. Acúmulo fora do habitual, em associação temporal, de um determinado evento adverso com vacinação anterior, reforça a hipótese de associação causal.

Durante o procedimento de administração das vacinas o usuário ou o seu responsável é orientado a retornar ao serviço de saúde caso apresente eventos adversos pós-vacinais. Assim, quando eles ocorrem, há necessidade de criteriosa investigação clínica e laboratorial desses casos, visando o diagnóstico diferencial e

o tratamento com a finalidade de que o evento adverso, a sequela ou mesmo o óbito não sejam atribuídos à vacina, sem fundamentação científica. Muitos destes eventos são doenças intercorrentes que ocorrem em associação temporal com a vacinação.

No Brasil, eventos adversos associados à vacinação são acompanhados através do Sistema de Vigilância de Eventos Adversos Pós-Vacinação/SIAPV que tem como objetivo avaliar de forma continuada a relação de risco-benefício quanto ao uso dos imunobiológicos, bem como, permitir o acompanhamento da situação das notificações/investigações, em tempo real, nas três esferas de governo.

### *Importante*

Até o momento, não existe na literatura médica nacional e internacional evidências sobre a associação do uso de vacinas com a microcefalia.

A vacina influenza pode ser seguramente e efetivamente administrada a partir de seis meses de idade e durante qualquer trimestre da gestação. Nenhum estudo até o momento demonstrou um risco aumentado de complicações maternas ou desfechos fetais adversos (mortes fetais, malformação etc.) associados com a vacinação contra a influenza. Além disso, não existe evidência científica de que as vacinas inativadas influenza sejam uma causa de eventos adversos entre crianças nascidas de mulheres que receberam a vacina influenza durante a gestação.

Em relação ao componente rubéola, está incluído nas vacinas dupla viral (sarampo e rubéola) e tríplice viral (sarampo, caxumba e rubéola). Estas vacinas são compostas por vírus vivo atenuados, sendo contraindicadas na gestação, inclusive com a recomendação da pessoa não engravidar por um mês após a vacinação.

### **Sobre o uso de repelentes de inseto durante a gravidez**

Produtos repelentes de uso tópico podem ser utilizados por gestantes desde que estejam devidamente registrados na ANVISA e que sejam seguidas as instruções de uso descritas no rótulo.

Estudos conduzidos em humanos durante o segundo e o terceiro trimestre de gestação e em animais durante o primeiro trimestre, indicam que o uso tópico de repelentes a base de *n,n*-Dietil-meta-toluamida (DEET) por gestantes é seguro.

Produtos à base de DEET não devem ser usados em crianças menores de 2 anos. Em crianças entre 2 e 12 anos, a concentração deve ser no máximo 10% e a aplicação deve se restringir a 3 vezes por dia. Concentrações superiores a 10% são permitidas para maiores de 12 anos.

Além do DEET, no Brasil são utilizadas em cosméticos as substâncias repelentes Hydroxyethyl isobutyl piperidine carboxylate (Icaridin ou Picaridin) e Ethyl butylacetylaminopropionate (EBAAP ou IR3535), além de óleos essenciais, como Citronela. Embora não tenham sido encontrados estudos de segurança realizados em gestantes, estes ingredientes são reconhecidamente seguros para uso em produtos cosméticos conforme compêndios de ingredientes cosméticos internacionais.

Nos Estados Unidos, os produtos repelentes são regularizados pela United States Environmental Protection Agency (EPA). As seguintes substâncias estão presentes em produtos regularizados pela EPA: Catnip oil, Óleo de citronela; DEET; IR 3535; p-Menthane-3,8-diol e 2-undecanone ou methyl nonyl ketone. Portanto, os ativos utilizados no Brasil estão dentre os utilizados nos Estados Unidos.

O Center for Disease Control e Prevention (CDC), também nos Estados Unidos, recomenda o uso de produtos repelentes por gestantes uma vez que a EPA não estabelece nenhuma restrição nesse sentido. Entretanto, destaca que as recomendações de uso da rotulagem devem ser consideradas.

A consulta de cosméticos repelentes regularizados na ANVISA pode ser feita no endereço [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_cosmetico.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_cosmetico.asp).

### Uso de repelentes ambientais para controle do mosquito da dengue e orientações sobre sua utilização por grávidas

Produtos saneantes repelentes e inseticidas podem ser utilizados em ambientes frequentados por gestantes desde que estejam devidamente registrados na ANVISA e que sejam seguidas as instruções de uso descritas no rótulo.

A ANVISA não permite a utilização de substâncias que sejam comprovadamente carcinogênicas, mutagênicas ou teratogênicas em produtos saneantes. Entretanto, como os produtos são destinados a superfícies e ambientes, não são apresentados estudos com aplicação direta em pessoas o que significa que uma superexposição da gestante ao produto pode não ser segura. Dessa forma, a segurança para a utilização desses produtos em ambientes frequentados por gestantes depende da estrita obediência a todos os cuidados e precauções descritas nos rótulos dos produtos.

Exemplo de restrição trazida no rótulo é: “Durante a aplicação não devem permanecer no local pessoas ou animais domésticos”.

Os produtos comumente utilizados no combate e/ou no controle da população do mosquito *Aedes aegypti* são:

#### **Inseticidas:**

Indicados para matar os mosquitos adultos e são encontrados principalmente em spray e aerossol. Os inseticidas possuem substâncias ativas que matam os mosquitos e componentes complementares tais como solubilizantes e conservantes.

#### **Repelentes:**

Apenas afastam os mosquitos do ambiente, podendo ser encontrados na forma de espirais, líquidos e pastilhas utilizadas, por exemplo, em aparelhos elétricos. Os repelentes utilizados em aparelhos elétricos ou espirais não devem ser utilizados em locais com pouca ventilação nem na presença de pessoas asmáticas ou com alergias respiratórias. Podem ser utilizados em qualquer ambiente da casa desde que estejam, no mínimo, a 2 metros de distância das pessoas;

Os inseticidas “naturais” à base de citronela, andiroba, óleo de cravo, entre outros, não possuem comprovação de eficácia nem a aprovação pela ANVISA até o momento. Os produtos que se encontram atualmente regularizados na ANVISA com tais componentes possuem sempre outra substância como

princípio ativo. Portanto, todos os produtos apregoados como “naturais”, comumente comercializados como velas, odorizantes de ambientes, limpadores e os incensos, que indicam propriedades repelentes de insetos não estão aprovados pela Agência e estão irregulares.

A consulta de produtos saneantes regularizados na ANVISA pode ser feita nos endereços abaixo:

- Registrados: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_saneante.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_saneante.asp)
- Notificados: <http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Notificado/Saneantes/NotificadoSaneante.asp>

## Educação em saúde, comunicação e mobilização social

Recomenda-se a definição de um porta-voz para transmitir informações atualizadas e orientar a população sobre:

- A eliminação de criadouros dos mosquitos;
- O ciclo do mosquito;
- Os depósitos predominantes do vetor e as localidades com maior concentração de mosquito ou/casos da doença;
- Os sinais e sintomas da doença;
- Os perigos da automedicação, em especial o uso do ácido acetilsalicílico e seus derivados;
- A necessidade de procurar a unidade básica de saúde ao surgirem os primeiros sintomas.

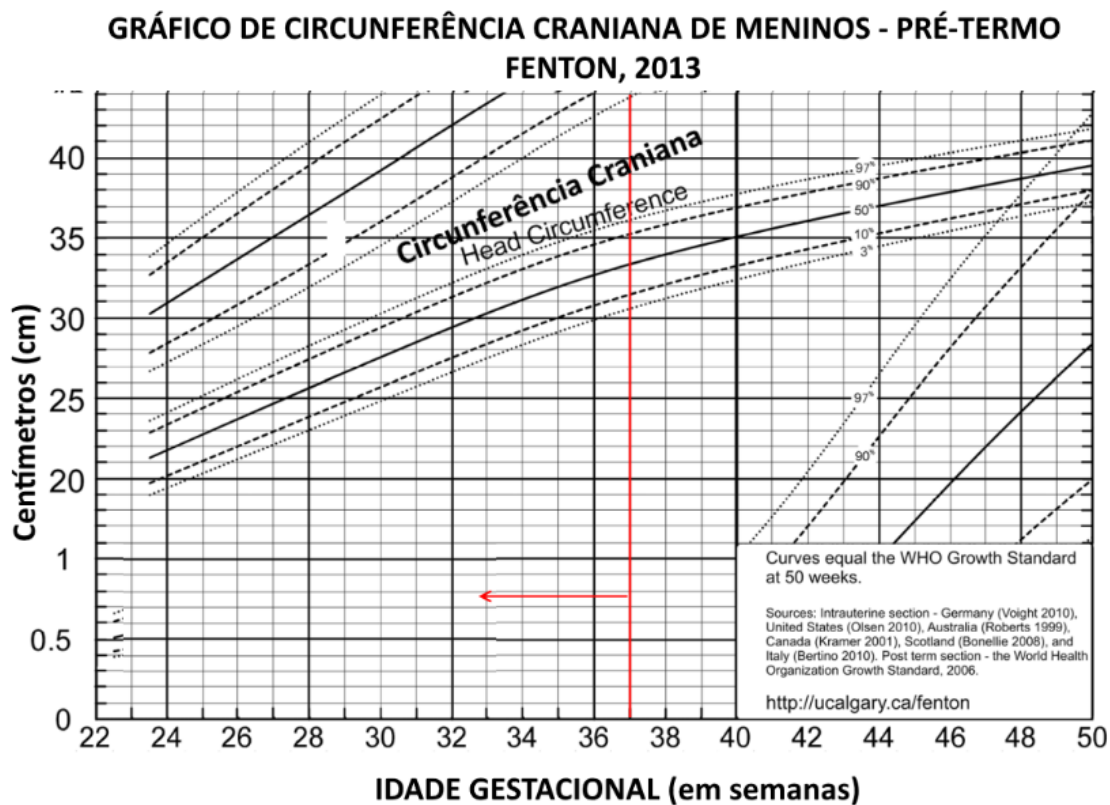
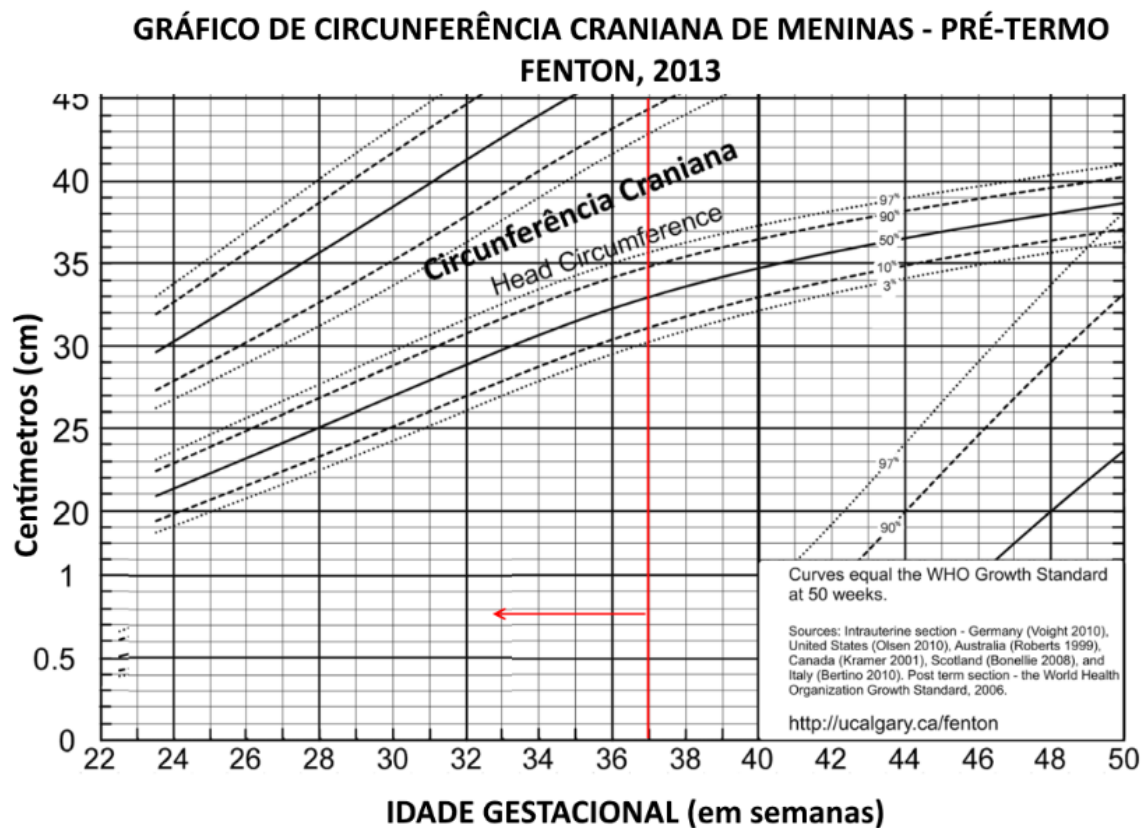
# Referências

1. Organization WH, (U.S.) C for DC and P, Systems IC for BDM. Birth defects surveillance: a manual for programme managers [Internet]. World Health Organization; 2014 [cited 2015 Dec 5]. Available from: <http://www.who.int/iris/handle/10665/110223>
2. Duncan BB, Schmidt MI, Giugliani ERJ, Duncan MS, Giugliani C. Medicina Ambulatorial - 4.ed.: Conduas de Atenção Primária Baseadas em Evidências [Internet]. 2014 [cited 2015 Dec 6]. Available from: <https://books.google.com/books?hl=pt-BR&lr=&id=4HZQBAAQBAJ&pgis=1>
3. Peñas JJ, Andújar FR. Alteraciones del perímetro craneal: microcefalia y macrocefalia. *Pediatr Integr*. 2003;7:587–600.
4. Leibovitz Z, Daniel-Spiegel E, Malinger G, Haratz K, Tamarkin M, Gindes L, et al. Microcephaly at birth - the accuracy of three references for fetal head circumference. How can we improve prediction? *Ultrasound Obstet Gynecol* [Internet]. 2015 Oct 29 [cited 2015 Dec 6]; Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26511765>
5. Harris SR. Measuring head circumference: Update on infant microcephaly. *Can Fam physician Médecin Fam Can* [Internet]. 2015 Aug [cited 2015 Dec 6];61(8):680–4. Available from: <http://www.pubmedcentral.nih.gov/articlerender.fcgi?artid=4541430&tool=pmcentrez&rendertype=abstract>
6. Alcantara D, O'Driscoll M. Congenital microcephaly. *Am J Med Genet C Semin Med Genet* [Internet]. 2014 Jun [cited 2015 Dec 2];166C(2):124–39. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24816482>
7. Ashwal S, Michelson D, Plawner L, Dobyns WB. Practice parameter: Evaluation of the child with microcephaly (an evidence-based review): report of the Quality Standards Subcommittee of the American Academy of Neurology and the Practice Committee of the Child Neurology Society. *Neurology* [Internet]. 2009 Sep 15 [cited 2015 Dec 6];73(11):887–97. Available from: <http://www.pubmedcentral.nih.gov/articlerender.fcgi?artid=2744281&tool=pmcentrez&rendertype=abstract>
8. Oliveira WK de, Coelho GE, França GVA de. Boletim Epidemiológico - Situação epidemiológica de ocorrência de microcefalias no Brasil, 2015. *Bol Epidemiológico da SVS/MS* [Internet]. 2015;46(34):1–3. Available from: <http://portalsaude.saude.gov.br/images/pdf/2015/novembro/19/Microcefalia-bol-final.pdf>
9. ECDC. RAPID RISK ASSESSMENT Microcephaly in Brazil potentially linked to the Zika virus epidemic - 24 November 2015 [Internet]. Stockholm: Rapid Risk Assessment; 2015. Available from: <http://ecdc.europa.eu/en/publications/Publications/zika-microcephaly-Brazil-rapid-risk-assessment-Nov-2015.pdf>
10. Brasil/MS. Ministério da Saúde confirma relação entre vírus Zika e microcefalia, 28 de novembro de 2015. [Internet]. Nota à imprensa. 2015 [cited 2015 Dec 6]. Available from: <http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/cidadao/principal/agencia-saude/21014-ministerio-da-saude-confirma-relacao-entre-virus-zika-e-microcefalia>
11. Balm MND, Lee CK, Lee HK, Chiu L, Koay ESC, Tang JW. A diagnostic polymerase chain reaction assay for Zika virus. *J Med Virol* [Internet]. 2012 Sep 18 [cited 2015 Nov 17];84(9):1501–5. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22825831>
12. ECDC. Rapid Risk Assessment - Zika virus infection outbreak, French Polynesia - 14 february 2014 [Internet]. Stockholm; 2014. Available from: <http://ecdc.europa.eu/en/publications/Publications/Zika-virus-French-Polynesia-rapid-risk-assessment.pdf>
13. SVS/MS. NOTA À IMPRENSA: SVS monitora casos de doença exantemática no Nordeste - 29 de abril de 2015. [Internet]. Brasília: Ministério da Saúde; 2015. Available from: <http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/secretarias/svs/noticias-svs/17524-svs-monitora-casos-de-doenca-exantematica-no-nordeste>
14. Campos GS, Bandeira AC, Sardi SI. Zika Virus Outbreak, Bahia, Brazil. *Emerg Infect Dis* [Internet]. 2015 Oct [cited 2015 Oct 23];21(10):1885–6. Available from: <http://www.pubmedcentral.nih.gov/articlerender.fcgi?artid=4593454&tool=pmcentrez&rendertype=abstract>
15. Cardoso CW, Paploski IAD, Kikuti M, Rodrigues MS, Silva MMO, Campos GS, et al. Outbreak of Exanthematous Illness Associated with Zika, Chikungunya, and Dengue Viruses, Salvador, Brazil. *Emerg Infect Dis* [Internet]. 2015 Dec [cited 2015 Nov 23];21(12):2274–6. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26584464>

16. SVS/MS. NOTA À IMPRENSA - Confirmação do Zika Vírus no Brasil - 14 de maio de 2015 [Internet]. Brasília: Ministério da Saúde; 2015. Available from: <http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/secretarias/svs/noticias-svs/17702-confirmacao-do-zika-virus-no-brasil>
17. Nhan T-X, Cao-Lormeau V-M, Musso D. Les infections à virus Zika. Rev Francoph des Lab [Internet]. 2014 Dec [cited 2015 Oct 20];2014(467):45–52. Available from: <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1773035X14727480>
18. Musso D, Cao-Lormeau VM, Gubler DJ. Zika virus: following the path of dengue and chikungunya? Lancet (London, England) [Internet]. Elsevier; 2015 Jul 18 [cited 2015 Nov 24];386(9990):243–4. Available from: <http://www.thelancet.com/article/S0140673615612739/fulltext>
19. Oliveira WK de, Neto DLR, França GVA de, Coelho GE, Zoca B de O. Monitoramento dos casos de microcefalias no Brasil, até a semana epidemiológica 46, 2015 [Internet]. Epidemiologia e Serviços de Saúde. Brasília: SciELO Brasil; 2015. p. 1–5. Available from: <http://portalsaude.saude.gov.br/images/pdf/2015/novembro/30/Microcefalia-2-boletim.pdf>
20. PAHO. Alerta Epidemiológica - Síndrome neurológico, anomalias congénitas e infección por vírus Zika. Implicaciones para la salud pública en las Américas. 1 de diciembre de 2015 [Internet]. Washington: Pan American Health Organization; 2015. Available from: [http://www.paho.org/hq/index.php?option=com\\_docman&task=doc\\_view&Itemid=270&gid=32404&lang=es](http://www.paho.org/hq/index.php?option=com_docman&task=doc_view&Itemid=270&gid=32404&lang=es)
21. Freire CC de M, Iamarino A, Neto DF de L, Sall AA, Zanotto PM de A. Spread of the pandemic Zika virus lineage is associated with NS1 codon usage adaptation in humans [Internet]. bioRxiv. Cold Spring Harbor Labs Journals; 2015 Nov. Available from: <http://biorxiv.org/content/early/2015/11/25/032839.abstract>
22. Detection of Zika Virus in Urine - Volume 21, Number 1—January 2015 - Emerging Infectious Disease journal - CDC [Internet]. [cited 2015 Dec 7]. Available from: [http://wwwnc.cdc.gov/eid/article/21/1/14-0894\\_article](http://wwwnc.cdc.gov/eid/article/21/1/14-0894_article)
23. Musso D, Roche C, Nhan T-X, Robin E, Teissier A, Cao-Lormeau V-M. Detection of Zika virus in saliva. J Clin Virol [Internet]. 2015 Jul [cited 2015 Dec 7];68:53–5. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26071336>
24. Besnard M, Lastère S, Teissier A, Cao-Lormeau V, Musso D. Evidence of perinatal transmission of Zika virus, French Polynesia, December 2013 and February 2014. Eurosurveillance [Internet]. European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC) - Health Communication Unit; 2014 Apr 3 [cited 2015 Nov 12];19(13):20751. Available from: <http://www.eurosurveillance.org/ViewArticle.aspx?ArticleId=20751>
25. CDC/EUA. Zika Virus [Internet]. Web. 2015 [cited 2015 Dec 6]. Available from: <http://www.cdc.gov/zika/index.html>
26. Oehler E, Watrin L, Larre P, Leparac-Goffart I, Lastere S, Valour F, et al. Zika virus infection complicated by Guillain-Barre syndrome--case report, French Polynesia, December 2013. Euro Surveill [Internet]. 2014 Jan [cited 2015 Dec 7];19(9). Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24626205>

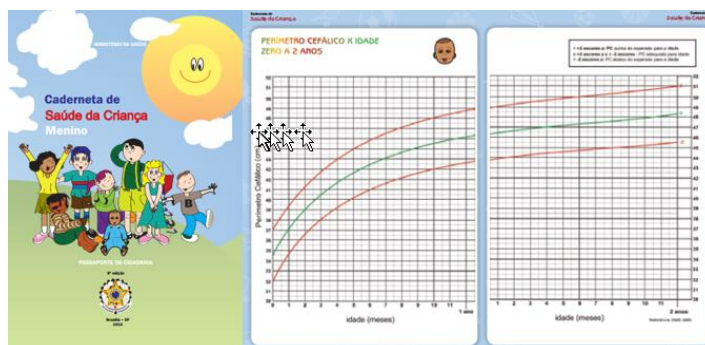
# Anexos

## Anexo 1. Curvas de crescimento de Fenton para crianças (pré-termo)



Fonte: Fenton, Tanis R and Kim, Jae H. A systematic review and meta-analysis to revise the Fenton growth chart for preterm infants. BMC Pediatric. 2013; 13: 59. Published online 2013 April 20. doi: 10.1186/1471-2431-13-59. <http://www.biomedcentral.com/content/pdf/1471-2431-13-59.pdf>

Anexo 2. Tabela de referência OMS simplificada, para medida do perímetro cefálico (em centímetros) de meninos do nascimento até 2 anos de idade, por desvio padrão em relação.



O Ministério adota o padrão da OMS, conforme Caderneta de Saúde da Criança, sendo considerado padrão abaixo do esperado para a idade quando estiver abaixo de 2 (dois) desvios-padrão equivalente a 32 cm – em vermelho.

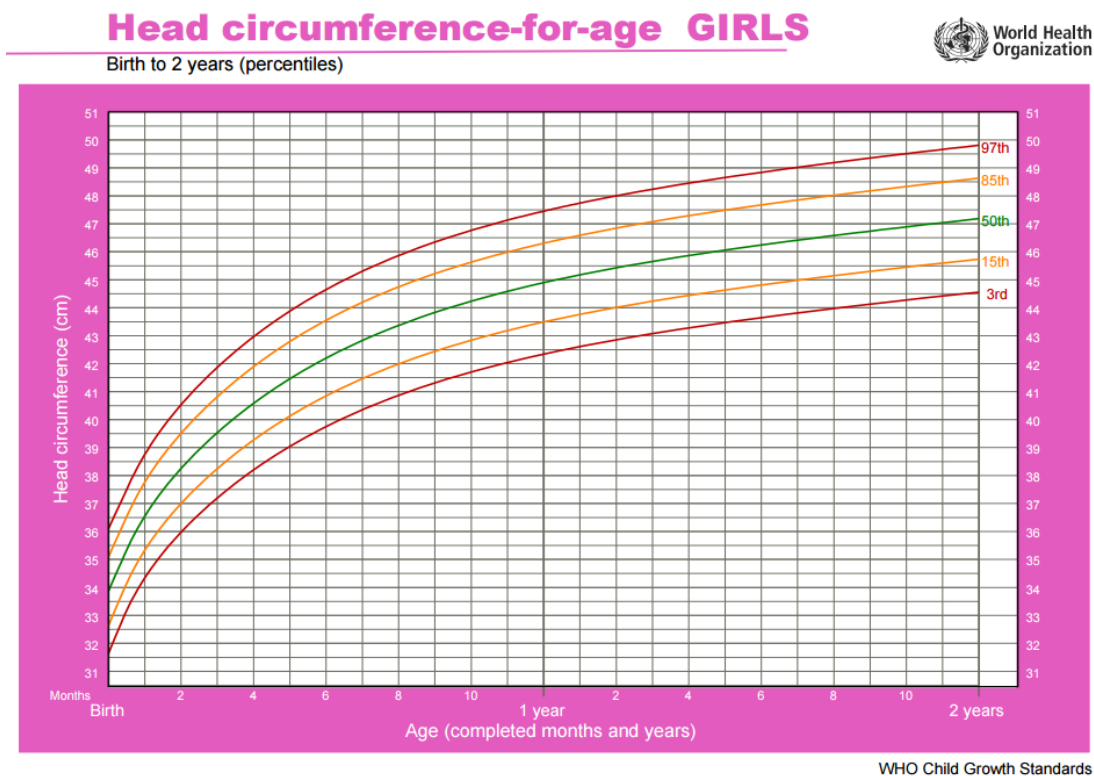
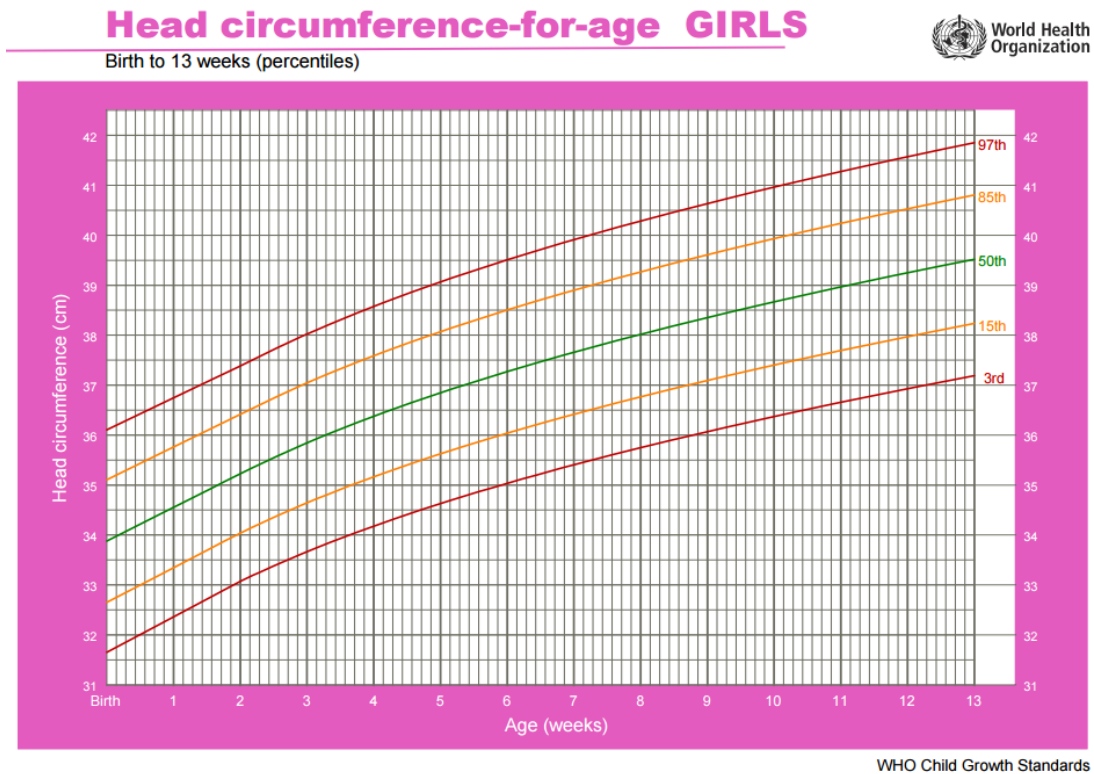
| Anos       | Meses | MENINOS COM MAIS DE 37 SEMANAS DE IDADE GESTACIONAL |      |      |         |      |      |      |
|------------|-------|-----------------------------------------------------|------|------|---------|------|------|------|
|            |       | DESVIO PADRÃO (EM CENTÍMETROS)                      |      |      |         |      |      |      |
|            |       | -3DP                                                | -2DP | -1DP | MEDIANA | +1DP | +2DP | +3DP |
| Nascimento | 0     | 30,7                                                | 31,9 | 33,2 | 34,5    | 35,7 | 37,0 | 38,3 |
| < 1 ano    | 1     | 33,8                                                | 34,9 | 36,1 | 37,3    | 38,4 | 39,6 | 40,8 |
| < 1 ano    | 2     | 35,6                                                | 36,8 | 38,0 | 39,1    | 40,3 | 41,5 | 42,6 |
| < 1 ano    | 3     | 37,0                                                | 38,1 | 39,3 | 40,5    | 41,7 | 42,9 | 44,1 |
| < 1 ano    | 4     | 38,0                                                | 39,2 | 40,4 | 41,6    | 42,8 | 44,0 | 45,2 |
| < 1 ano    | 5     | 38,9                                                | 40,1 | 41,4 | 42,6    | 43,8 | 45,0 | 46,2 |
| < 1 ano    | 6     | 39,7                                                | 40,9 | 42,1 | 43,3    | 44,6 | 45,8 | 47,0 |
| < 1 ano    | 7     | 40,3                                                | 41,5 | 42,7 | 44,0    | 45,2 | 46,4 | 47,7 |
| < 1 ano    | 8     | 40,8                                                | 42,0 | 43,3 | 44,5    | 45,8 | 47,0 | 48,3 |
| < 1 ano    | 9     | 41,2                                                | 42,5 | 43,7 | 45,0    | 46,3 | 47,5 | 48,8 |
| < 1 ano    | 10    | 41,6                                                | 42,9 | 44,1 | 45,4    | 46,7 | 47,9 | 49,2 |
| < 1 ano    | 11    | 41,9                                                | 43,2 | 44,5 | 45,8    | 47,0 | 48,3 | 49,6 |
| 1 ano      | 12    | 42,2                                                | 43,5 | 44,8 | 46,1    | 47,4 | 48,6 | 49,9 |
| 1 ano      | 13    | 42,5                                                | 43,8 | 45,0 | 46,3    | 47,6 | 48,9 | 50,2 |
| 1 ano      | 14    | 42,7                                                | 44,0 | 45,3 | 46,6    | 47,9 | 49,2 | 50,5 |
| 1 ano      | 15    | 42,9                                                | 44,2 | 45,5 | 46,8    | 48,1 | 49,4 | 50,7 |
| 1 ano      | 16    | 43,1                                                | 44,4 | 45,7 | 47,0    | 48,3 | 49,6 | 51,0 |
| 1 ano      | 17    | 43,2                                                | 44,6 | 45,9 | 47,2    | 48,5 | 49,8 | 51,2 |
| 1 ano      | 18    | 43,4                                                | 44,7 | 46,0 | 47,4    | 48,7 | 50,0 | 51,4 |
| 1 ano      | 19    | 43,5                                                | 44,9 | 46,2 | 47,5    | 48,9 | 50,2 | 51,5 |
| 1 ano      | 20    | 43,7                                                | 45,0 | 46,4 | 47,7    | 49,0 | 50,4 | 51,7 |
| 1 ano      | 21    | 43,8                                                | 45,2 | 46,5 | 47,8    | 49,2 | 50,5 | 51,9 |
| 1 ano      | 22    | 43,9                                                | 45,3 | 46,6 | 48,0    | 49,3 | 50,7 | 52,0 |
| 1 ano      | 23    | 44,1                                                | 45,4 | 46,8 | 48,1    | 49,5 | 50,8 | 52,2 |
| 2 anos     | 24    | 44,2                                                | 45,5 | 46,9 | 48,3    | 49,6 | 51,0 | 52,3 |

Fonte: OMS - tabelas simplificadas -

[http://www.who.int/childgrowth/standards/second\\_set/sft\\_hcfa\\_boys\\_z\\_0\\_5.pdf?ua=1](http://www.who.int/childgrowth/standards/second_set/sft_hcfa_boys_z_0_5.pdf?ua=1)

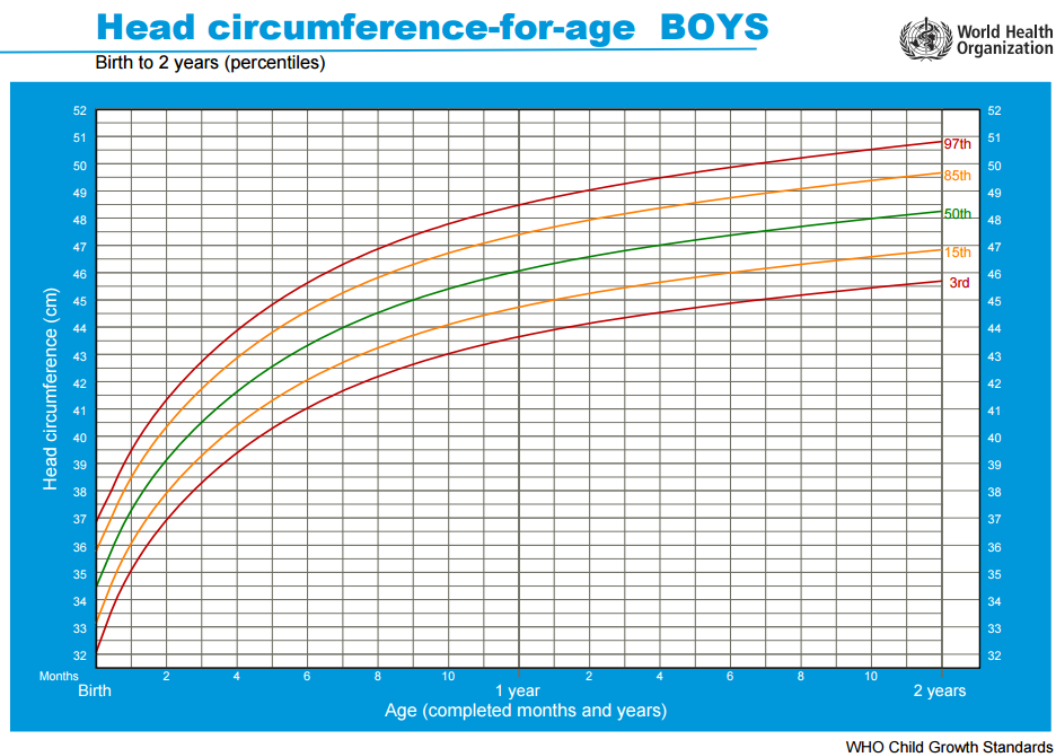
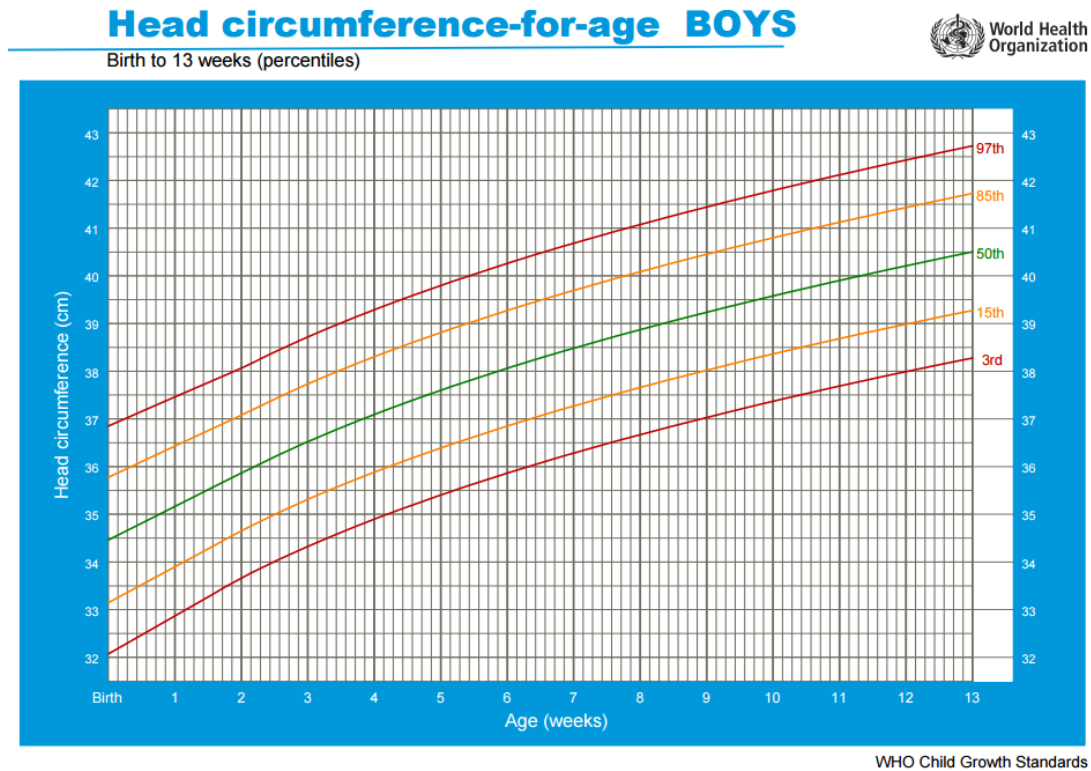
[http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/caderneta\\_saude\\_crianca\\_menino.pdf](http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/caderneta_saude_crianca_menino.pdf)

Anexo 3. Curvas de crescimento da OMS para meninas do nascimento até 13 semanas e até 2 anos, em percentis.



Fonte: OMS. Curvas de circunferência da cabeça por idade. [http://www.who.int/childgrowth/standards/hc\\_for\\_age/en/](http://www.who.int/childgrowth/standards/hc_for_age/en/)

Anexo 4. Curvas de crescimento da OMS para meninos do nascimento até 13 semanas e até 2 anos, em percentis.



Fonte: OMS. Curvas de circunferência da cabeça por idade. [http://www.who.int/childgrowth/standards/hc\\_for\\_age/en/](http://www.who.int/childgrowth/standards/hc_for_age/en/)

**NOTIFICAÇÃO DE OCORRÊNCIA DE MICROCEFALIA**

1. DATA DA NOTIFICAÇÃO: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

**DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DA GESTANTE OU PUÉRPERA**

2. NOME DA MÃE: \_\_\_\_\_

3. NÚMERO DO PRONTUÁRIO: \_\_\_\_\_

4. TIPO DE DOCUMENTO: [ ] CPF [ ] CARTÃO SUS  
[ ] CARTEIRA DE IDENTIDADE (RG) [ ] SEM DOCUMENTO

5. NÚMERO DO CARTÃO SUS, CPF OU RG: \_\_\_\_\_

6. DATA DE NASCIMENTO DA MÃE: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

7. IDADE DA MÃE: \_\_\_\_

8. UF DE RESIDÊNCIA: \_\_\_\_\_

9. MUNICÍPIO DE RESIDÊNCIA: \_\_\_\_\_

10. BAIRRO: \_\_\_\_\_

11. CEP: \_\_\_\_\_

12. LOGRADOURO (RUA, AVENIDA...): \_\_\_\_\_

13. NÚMERO: \_\_\_\_\_

14. PONTO DE REFERÊNCIA: \_\_\_\_\_

15. TELEFONE DDD: \_\_\_\_\_

16. TELEFONE: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_

**IDENTIFICAÇÃO RECÉM-NASCIDO OU LACTENTE**

17. NOME DO RN OU LACTENTE: \_\_\_\_\_

18. SEXO: [ ] 1. MASCULINO [ ] 2. FEMININO [ ] 3. INDETERMINADO [ ] 9. NÃO INFORMADO

19. DATA DE NASCIMENTO: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

20. PESO (GRAMA): \_\_\_\_\_

21. COMPRIMENTO (CM): \_\_\_\_\_

22. NÚMERO DA DECLARAÇÃO DE NASCIDO VIVO: \_\_\_\_\_

23. NÚMERO DA DECLARAÇÃO DE ÓBITO: \_\_\_\_\_

**GESTÃO E PARTO**

24. DETECÇÃO DE MICROCEFALIA NO PERÍODO: [ ] INTRAUTERINO [ ] PÓS-PARTO

25. IDADE GESTACIONAL NA  
DETECÇÃO DA MICROCEFALIA  
(EM SEMANAS): \_\_\_\_\_

26. CLASSIFICAÇÃO DO RN DE ACORDO COM A IDADE GESTACIONAL:

[ ] 1. PRÉ-TERMO [ ] 2. TERMO [ ] 3. PÓS-TERMO [ ] NÃO SE APLICA (AINDA GESTANTE)

27. TIPO DE GRAVIDEZ:

[ ] ÚNICA [ ] DUPLA [ ] TRIPLA [ ] >3

28. PERÍMETRO CEFÁLICO (CM) –  
TERMO: \_\_\_\_\_

29. PERÍMETRO CEFÁLICO (DESVIO  
PADRÃO) – PRÉ TERMO: \_\_\_\_\_

30. DIÂMETRO CEFÁLICO (CM) SE DETECTADO NO INTRAÚTERO: \_\_\_\_\_

**DADOS CLÍNICOS E EPIDEMIOLÓGICOS DA MÃE**

|                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 31. APRESENTOU FEBRE DURANTE A GESTAÇÃO:<br>[ ] SIM [ ] NÃO<br>[ ] NÃO SABE                                                                                                                   | 32. APRESENTOU EXANTEMA DURANTE A GESTAÇÃO:<br>[ ] 1. SIM, NO 1º TRIMESTRE [ ] 2. SIM, NO 2º TRIMESTRE [ ] 3. SIM, NO 3º TRIMESTRE [ ] 4. SIM, MAS NÃO LEMBRA A DATA OU PERÍODO GESTACIONAL [ ] 5. NÃO APRESENTOU EXANTEMA [ ] NÃO SABE |
| 33. REALIZOU EXAME PARA, PELO MENOS, UM DOS STORCH (SÍFILIS, TOXOPLASMOSE, OUTROS RUBÉOLA, CITOMEGALOVÍRUS E HERPES VÍRUS) NA GESTAÇÃO OU PÓS-PARTO:<br>[ ] 1. SIM [ ] 2. NÃO [ ] 3. NÃO SABE | 34. REALIZOU EXAME PARA DENGUE, CHIKUNGUNYA OU ZIKA VÍRUS, NA GESTAÇÃO OU PÓS-PARTO:<br>[ ] 1. SIM [ ] 2. NÃO [ ] 3. NÃO SABE                                                                                                           |

**LOCAL DE OCORRÊNCIA DO PARTO/MATERNIDADE**

|                                                                   |                             |                |
|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------|
| 35. CÓDIGO DO ESTABELECIMENTO DE SAÚDE (CNES):                    | 36. UF:                     | 37. MUNICÍPIO: |
| 38. ESTABELECIMENTO DE SAÚDE (HOSPITAL, MATERNIDADE ETC):         |                             |                |
| 39. ENDEREÇO DO ESTABELECIMENTO (RUA, TRAVESSA, AV, BAIRRO ETC.): |                             |                |
| 40. TELEFONE DDD: _____                                           | 41. TELEFONE: _____ - _____ |                |

**DADOS DO NOTIFICADOR**

|                                |                             |
|--------------------------------|-----------------------------|
| 42. NOME DO NOTIFICADOR: _____ |                             |
| 43. E-MAIL: _____              |                             |
| 44. TELEFONE DDD: _____        | 45. TELEFONE: _____ - _____ |

**INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES**

INSTRUÇÃO: informe o resultado dos exames laboratoriais realizados para STORCH (sífilis, toxoplasmose, outras doenças infecciosas, rubéola, citomegalovírus ou herpes vírus); informe se foi testado para dengue, chikungunya ou zika vírus; se o médico suspeitou clinicamente de zika vírus ou outras infecções durante a gestação; se usou medicamentos durante a gestação - quais; se é usuária de drogas - quais e frequência; conclusão do laudo de exames de imagem (ultrassom, ressonância, tomografia) e informe se há presença de calcificações na imagem ou outra informação relevante.

**46. INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES**

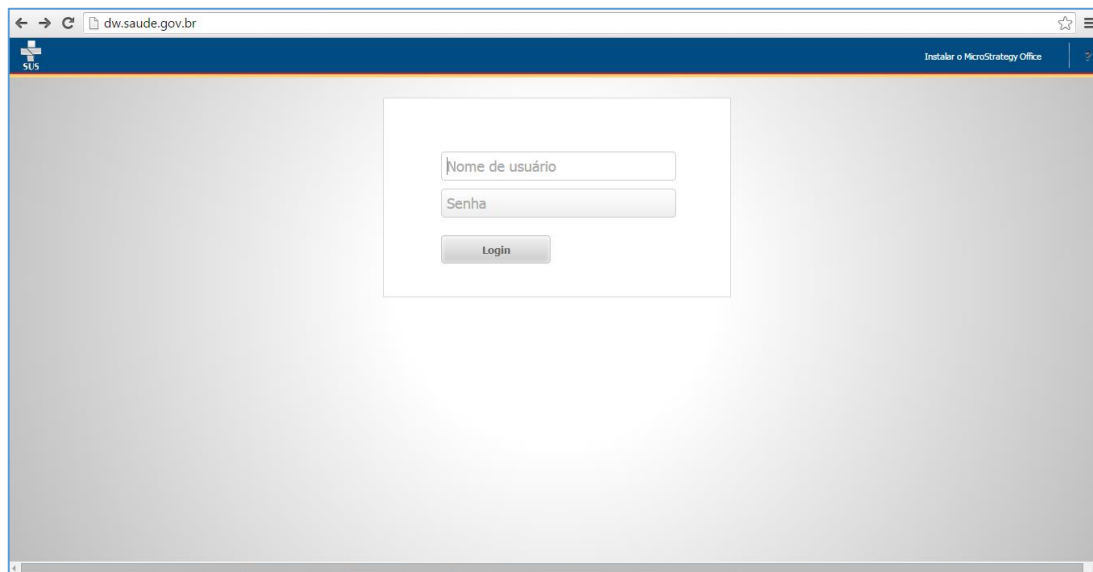
## Anexo 6. Acesso ao Monitor RESP

Para ter acesso ao Monitor RESP, o usuário deve realizar login previamente cadastrado junto ao Datasus.

### Tela de entrada no Monitor RESP

1. Para acessar a página, digite o endereço <http://dw.saude.gov.br> no navegador e tecle Enter. Surgirá a tela:
  - a. Digite o usuário e a senha e, em seguida, clique em Login.

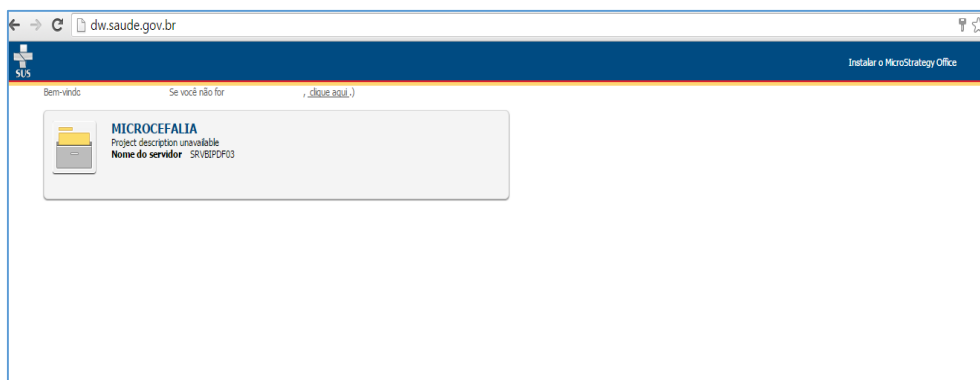
**Figura 1. Acesso ao Monitor RESP**



### Acesso aos Dados

2. Clicar sobre o ícone MICROCEFALIA, conforme indicado na figura abaixo.

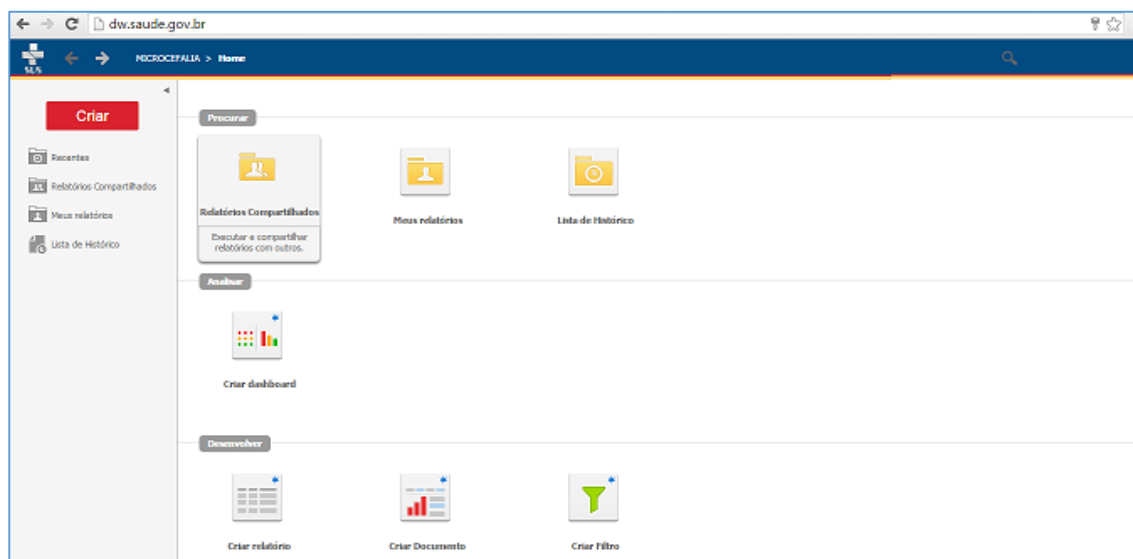
**Figura 2. Acesso ao Projeto Microcefalia**



3. Após clicar sobre o ícone MICROCEFALIA aparecerá a tela Home, conforme figura 3. São apresentadas as seguintes funcionalidades:
  - **Procurar:** Relatórios Compartilhados, Meus Relatórios e Lista de Históricos;

- **Analisar:** Criar dashboard;
- **Desenvolver:** Criar relatório, Criar Documento e Criar Filtro.

**Figura 3. Tela Home**

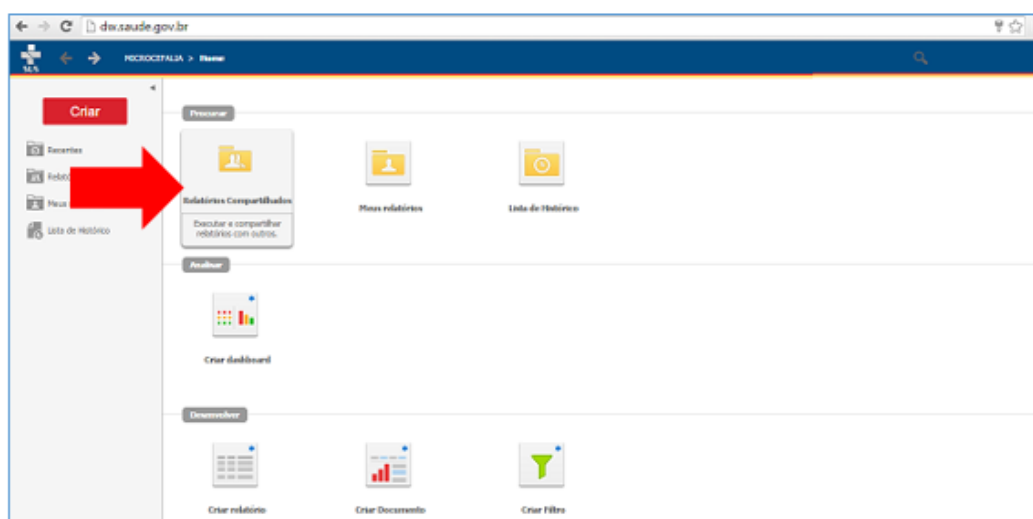


## Módulo I – Relatórios Compartilhados

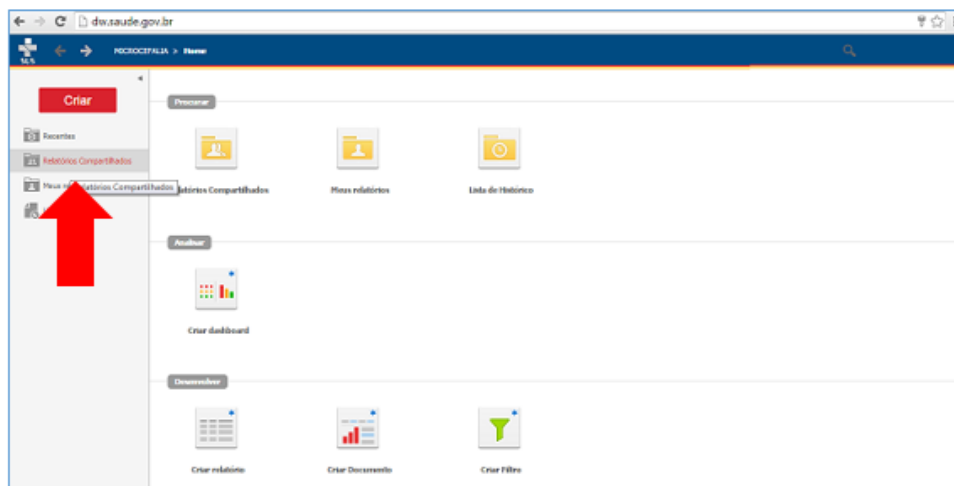
### Acesso aos Dados

4. Para acessar a base de dados, o usuário deve clicar na opção Relatórios Compartilhados no ícone (figura 4) ou no menu lateral esquerdo (figura 5) para ter acesso à planilha de dados.

**Figura 4. Relatórios Compartilhados**

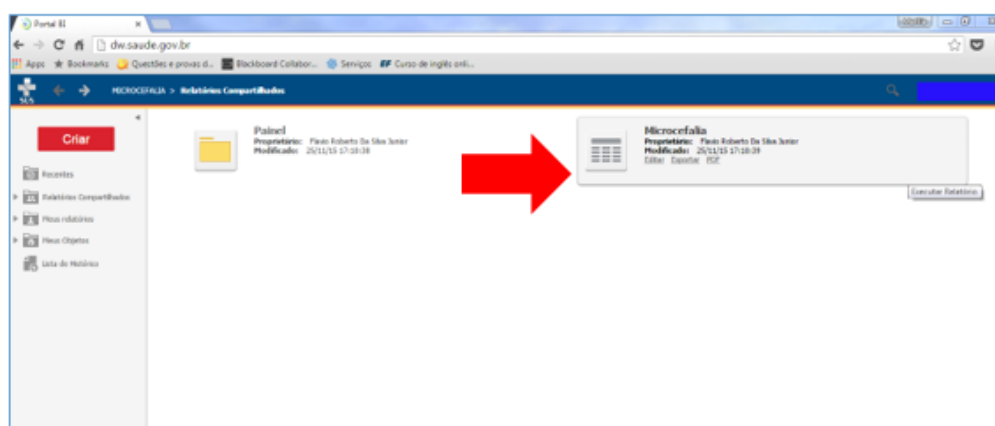


**Figura 5. Relatórios Compartilhados**



5. A tela seguinte apresenta os ícones Painel e Microcefalia. Para acesso aos dados, há duas opções: a primeira é clicar no próprio ícone: Microcefalias (Figura 6).

**Figura 6. Ícone para apresentação do Relatório de Microcefalia**



**Figura 7. Para exportar clique em Planilha**

| Código da Notificação da Microcefalia | Classificação da Síndrome | Tipo de Gestante | Detecção da Microcefalia | Idade Gestacional | Perímetro Cefálico em cm | Toux Palato? | Toux Esquelética?    | Sistema Exame STORCH? | Sistema Exame DC27 | Nome do Notificador do Parto | Email do Notificador do Parto | Telefone do Notificador do Parto | Data de Notificação da Microcefalia |
|---------------------------------------|---------------------------|------------------|--------------------------|-------------------|--------------------------|--------------|----------------------|-----------------------|--------------------|------------------------------|-------------------------------|----------------------------------|-------------------------------------|
| 4                                     | Pré-termo                 | Única            | Intrauterino             | 333               | 123-123                  | Não Sabo     | Sim, no 3º trimestre | Sim                   | Não                | ANDREY CRISTIVAN MORETTI     | andrey@n@gmail.com            | 24                               | 12/11/2015 00:00:00                 |
| 5                                     | Pré-termo                 | Única            | Intrauterino             | 333               | 123-123                  | Não Sabo     | Sim, no 3º trimestre | Sim                   | Não                | ANDREY CRISTIVAN MORETTI     | andrey@n@gmail.com            | 24                               | 12/11/2015 00:00:00                 |
| 21                                    | Pré-termo                 | Única            | Intrauterino             | 420               | 24                       | Sim          | Sim, no 2º trimestre | Sim                   | Sim                | andrey@n@gmail.com2          | andrey@n@gmail.com2           | 42                               | 11/11/2015 00:00:00                 |
| 22                                    | Pré-termo                 | Única            | Intrauterino             | 333               | 123-123                  | Não Sabo     | Sim, no 3º trimestre | Sim                   | Não                | ANDREY CRISTIVAN MORETTI     | andrey@n@gmail.com            | 24                               | 12/11/2015 00:00:00                 |

Figura 8. Para exportar clique em exportar

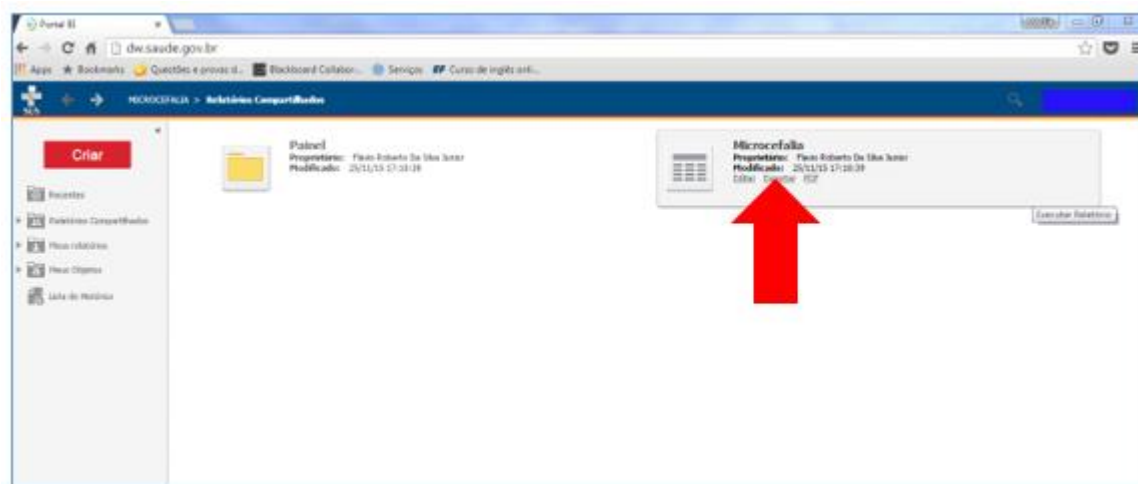


Figura 9. Escolha o formato e configuração de sua preferência

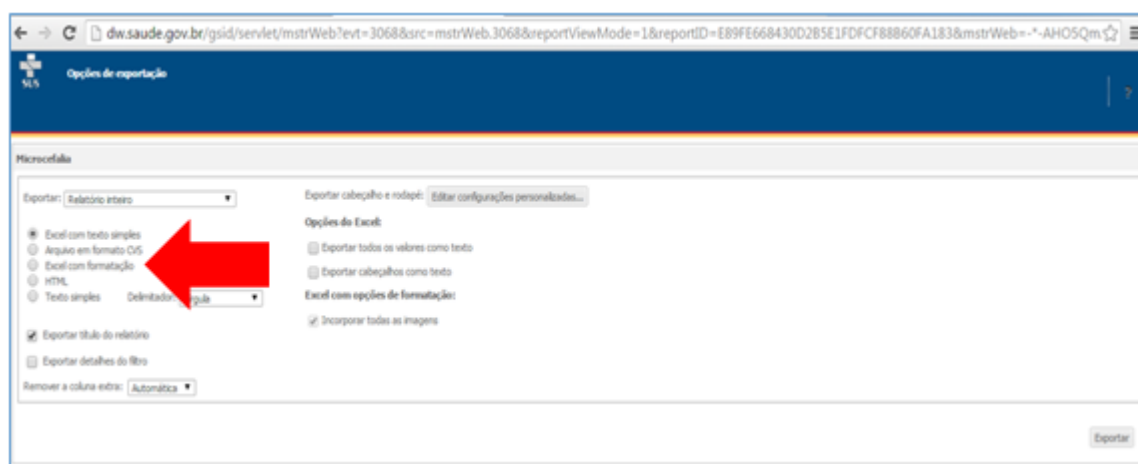
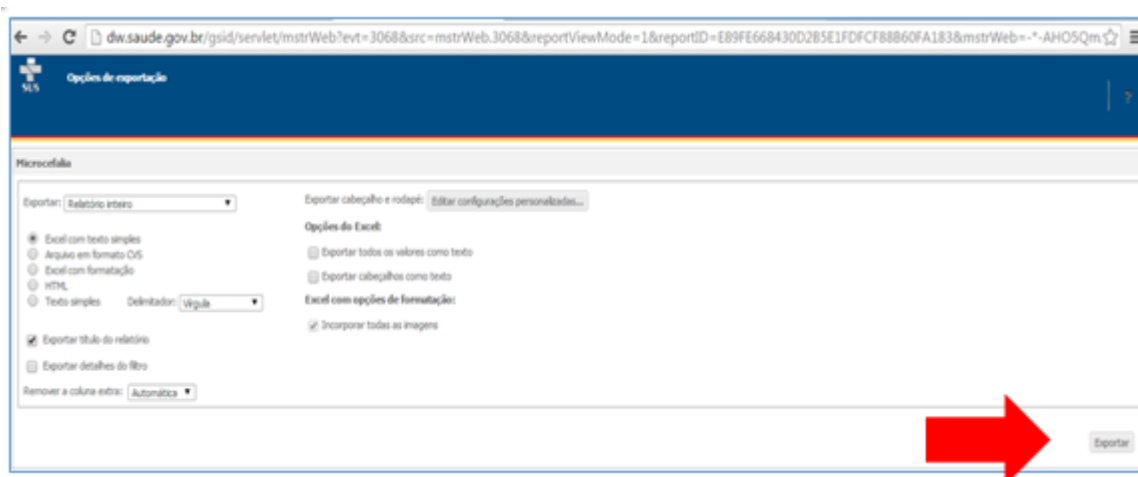
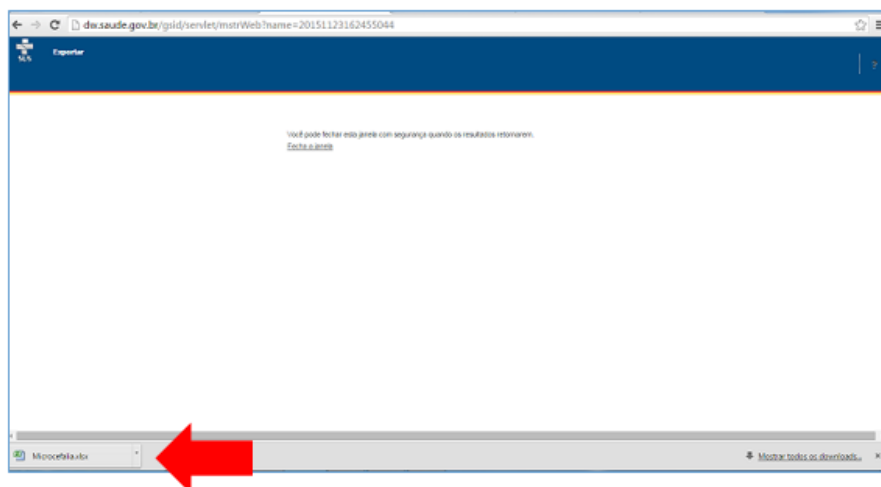


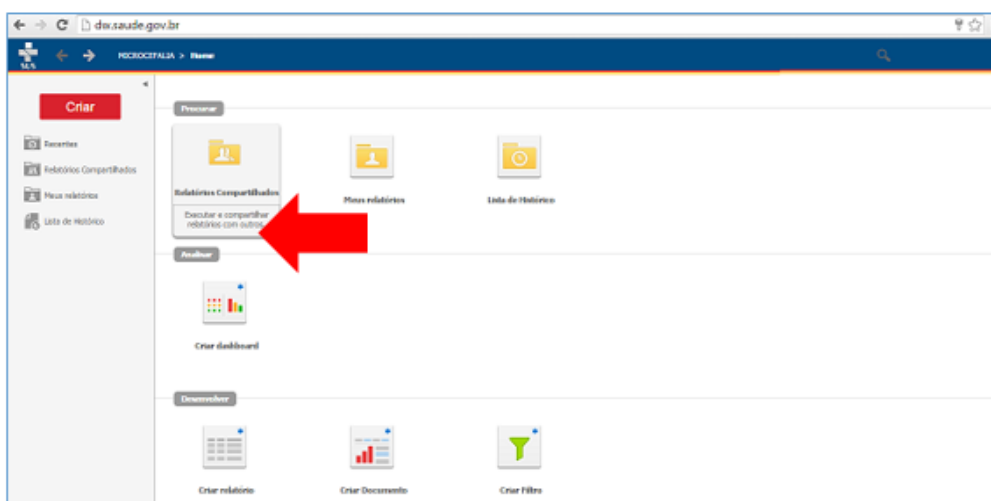
Figura 10. Clique no botão Exportar



**Figura 11.** Para abrir o arquivo exportado procure em sua área de download padrão ou clique no ícone do arquivo em seu navegador.



**Figura 12.** Para abrir o Painel de Monitoramento para visualizar sem necessidade de download, clique em Relatórios compartilhados



**Figura 13.** Para abrir o Painel de Monitoramento para visualizar sem necessidade de download, clique em Relatórios compartilhados

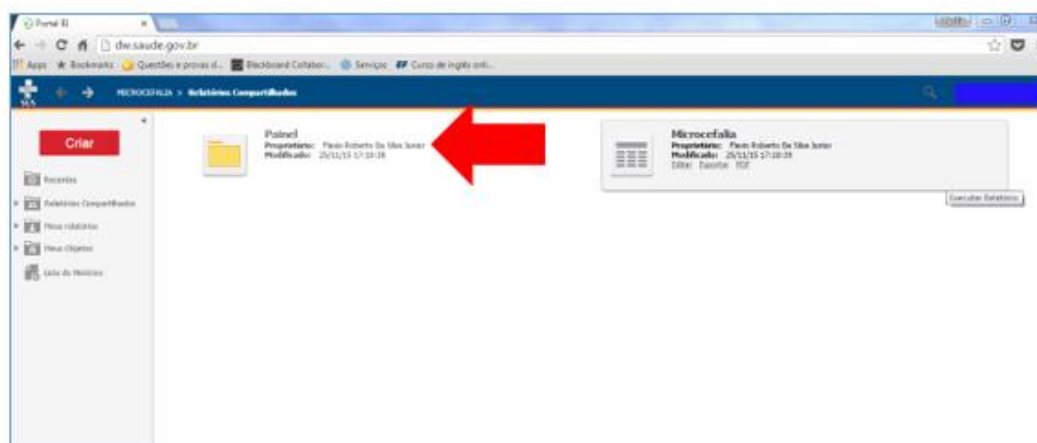


Figura 14. Clique na opção Mapa

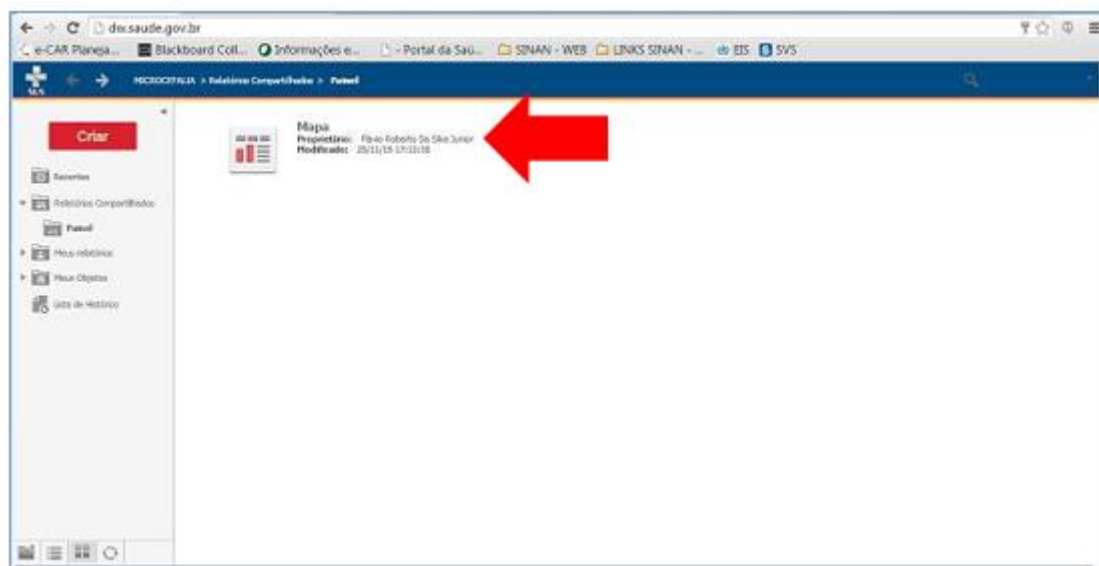


Figura 15. A partir desse momento, você poderá clicar nas opções do menu superior e navegar entre as visualizações padronizadas.



## Dados do serviço de saúde

**Tipo:** ☐ Hospital público ☐ Hospital particular ☐ Hospital filantrópico ☐ Domicílio ☐ Outros. Se outros, especificar: \_\_\_\_\_

**Identificação do serviço de saúde:** \_\_\_\_\_

**Município de ocorrência:** \_\_\_\_\_

**Prontuário:** \_\_\_\_\_

## Dados do recém-nascido

### Informações gerais

**Data da ocorrência do parto:** \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

**Sexo:** ☐ Masculino ☐ Feminino ☐ Indeterminado

**Idade gestacional:** \_\_\_\_\_ semanas \_\_\_\_ dias

**Classificação quanto à idade gestacional:** ☐ Pré-termo ☐ Termo ☐ Pós-termo

**Gemelar:** ☐ Sim ☐ Não. Se sim, especificar: ☐ 1º Gemelar ☐ 2º Gemelar ☐ 3º Gemelar

**Tipo de parto:** ☐ Normal (Vaginal) ☐ Fórceps ☐ Cesáreo

**Ocorreu dano perinatal?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual: ☐ Anóxico ☐ Isquêmico ☐ hemorrágico ☐ traumático  
☐ outros, especificar: \_\_\_\_\_

### Exame físico ao nascer

|                         |                       |                                 |                                 |
|-------------------------|-----------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| <b>Peso (g):</b>        | <b>Estatura (cm):</b> | <b>Perímetro cefálico (cm):</b> | <b>Perímetro torácico (cm):</b> |
| <b>Índice de Apgar:</b> | <b>1º min:</b>        | <b>5º min:</b>                  | <b>10º min:</b>                 |

**Presença de outras malformações:** ☐ Sim ☐ Não

Se sim, especificar:

☐ Aparelho circulatório

☐ Aparelho respiratório

☐ Aparelho digestivo

☐ Órgãos genitais

☐ Aparelho osteomuscular

Descreva a malformação encontrada: \_\_\_\_\_

**Houve outros achados clínicos?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, especificar:

☐ icterícia

☐ hidropsia

☐ petéquias

☐ anemia

☐ rinite muco-sanguinolenta

☐ plaquetopenia

☐ esplenomegalia

☐ hepatomegalia

☐ convulsões

☐ alterações ósseas

☐ lesões cutâneas

☐ outras, especificar:

☐ choro ao manuseio

☐ pseudoparalisia

\_\_\_\_\_

### Exames inespecíficos

**Hemograma (considerar o primeiro):** ☐ Sim ☐ Não - Data da realização: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

| Hb<br>(mg/dl) | Ht<br>(%) | Leucócitos<br>(mm <sup>3</sup> ) | Bastonetes<br>(%) | Segmentados<br>(%) | Monócitos<br>(%) | Linfócitos<br>(%) | Plaquetas<br>(mm <sup>3</sup> ) | Glicose<br>(mg/dl) |
|---------------|-----------|----------------------------------|-------------------|--------------------|------------------|-------------------|---------------------------------|--------------------|
|               |           |                                  |                   |                    |                  |                   |                                 |                    |

**Punção líquórica:** [ ] Sim [ ] Não – Data da realização: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

Aspecto: [ ] Límpido [ ] Purulento [ ] Hemorrágico [ ] Turvo [ ] Xantocrômico [ ] Outros [ ] Ignorado

| Hemácias<br>(mm <sup>3</sup> ) | Leucócitos<br>(mm <sup>3</sup> ) | Bastonetes<br>(%) | Segmentados<br>(%) | Monócitos<br>(%) | Linfócitos<br>(%) | Proteínas<br>(mg/dl) | Cloreto<br>(mg/dl) | Glicose<br>(mg/dl) |
|--------------------------------|----------------------------------|-------------------|--------------------|------------------|-------------------|----------------------|--------------------|--------------------|
|                                |                                  |                   |                    |                  |                   |                      |                    |                    |

## Exames etiológicos

**Atenção! Preencher os resultados conforme a legenda:**

**[1] Reagente/Positivo [2] Não reagente/Negativo [3] Inconclusivo [4] Não realizado**

| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
|-----------------|------------|-------------|--------------|-----------|-------------|
| Rubéola         | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Citomegalovírus | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Herpes vírus    | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Parvovírus      | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Toxoplasmose    | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | Resultado    | Titulação | Treponêmico |
| Sífilis         | Soro do RN |             |              | 1:        |             |
|                 | Líquor     |             |              | 1:        |             |
|                 | Urina      |             |              | 1:        |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | Teste rápido | Sorologia | WB          |
| HIV             | Soro do RN |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Zika vírus      | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Chikungunya     | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |
| Agente          | Amostra    | Data coleta | IgM          | IgG       | PCR         |
| Dengue          | Soro do RN |             |              |           |             |
|                 | Líquor     |             |              |           |             |
|                 | Urina      |             |              |           |             |

## Exames de imagem

**Tomografia craniana:** ☐ Sim ☐ Não ☐ Aguardando – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Resultado: ☐ Normal ☐ calcificações ☐ lisencefalia ☐ atrofia cerebral ☐ ventriculomegalia ☐ suturas calcificadas  
☐ outras, especificar: \_\_\_\_\_

**Ressonância magnética craniana:** ☐ Sim ☐ Não ☐ Aguardando – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Resultado: ☐ Normal ☐ calcificações ☐ lisencefalia ☐ atrofia cerebral ☐ ventriculomegalia ☐ suturas calcificadas  
☐ outras, especificar: \_\_\_\_\_

**Ultrassom transfontanela:** ☐ Sim ☐ Não ☐ Aguardando – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Resultado: ☐ Normal ☐ calcificações ☐ lisencefalia ☐ atrofia cerebral ☐ ventriculomegalia ☐ suturas calcificadas  
☐ outras, especificar: \_\_\_\_\_

**Ultrassom abdominal:** ☐ Sim ☐ Não ☐ Aguardando – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Foi encontrada alguma alteração: ☐ Sim ☐ Não – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

**Ecocardiograma:** ☐ Sim ☐ Não ☐ Aguardando – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Foi encontrada alguma alteração: ☐ Sim ☐ Não ☐ – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

## Outros exames realizados

**Fundo do olho:** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Foi encontrada alguma alteração: ☐ Sim ☐ Não ☐ – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

**Teste da orelhinha:** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data da realização: \_\_/\_\_/\_\_

Foi encontrada alguma alteração: ☐ Sim ☐ Não ☐ – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

## Entrevista com a mãe

### Identificação e dados sociodemográficos

Nome: \_\_\_\_\_

Data de nascimento: \_\_/\_\_/\_\_ Idade: \_\_\_\_ anos

Raça/Cor: ☐ Branca ☐ Preta ☐ Amarela ☐ Parda ☐ Indígena (Etnia: \_\_\_\_\_) ☐ Ignorado

Escolaridade (considerar o maior nível completo): ☐ Sem escolaridade ☐ Fundamental I ☐ Fundamental II  
☐ Médio ☐ Superior ☐ Ignorado

Estado civil: ☐ Solteira ☐ Casada ☐ Viúva ☐ Separada/Divorciada ☐ União estável ☐ Ignorado

Ocupação: \_\_\_\_\_

Quantas pessoas moram na sua casa: \_\_\_\_\_

Qual é a renda familiar mensal: \_\_\_\_\_ reais

### Endereço atual

Estado: \_\_\_\_\_ Município: \_\_\_\_\_

Logradouro: \_\_\_\_\_ Número: \_\_\_\_\_

Bairro: \_\_\_\_\_ Telefones: \_\_\_\_\_

Morou em outro endereço durante a gestação? ☐ Sim ☐ Não – Se sim:

Estado: \_\_\_\_\_ Município: \_\_\_\_\_

Logradouro: \_\_\_\_\_ Número: \_\_\_\_\_

Bairro: \_\_\_\_\_

**Viajou durante a gestação?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim:

Data da Ida: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ Data da Volta: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ País: \_\_\_\_\_ Estado: \_\_\_\_ Município: \_\_\_\_\_

Data da Ida: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ Data da Volta: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ País: \_\_\_\_\_ Estado: \_\_\_\_ Município: \_\_\_\_\_

### **Antecedentes**

**Há algum grau de parentesco com o seu companheiro?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual: \_\_\_\_\_

**Você possui alguma malformação congênita?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual (is): \_\_\_\_\_

**Há alguém na sua família, ou na do seu companheiro, que nasceu com microcefalia?** ☐ Sim ☐ Não

**Você fazia uso de algum medicamento de uso contínuo?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, Especificar: \_\_\_\_\_

**Teve diagnóstico de alguma doença pré-existente?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual (is):

☐ Diabetes ☐ Outras doenças metabólicas ☐ Hipertensão arterial sistêmica ☐ Cardiopatia crônica ☐ Doença renal crônica ☐ Pneumopatias crônicas ☐ Hemoglobinopatia ☐ Câncer ☐ Doença auto-imune ☐ Doença neuroléptica ☐ Outras, especificar: \_\_\_\_\_

**Teve diagnóstico ou recebeu tratamento para alguma doença sexualmente transmissível?** ☐ Sim ☐ Não

Se sim, qual (is): ☐ HIV ☐ Sífilis ☐ Gonorreia ☐ Clamídia ☐ Hepatites B e/ou C ☐ Herpes simples

☐ Outras, especificar: \_\_\_\_\_

### **Histórico obstétrico/ginecológico**

**Primeira gestação?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, pular para dados da gestação. Se não, continuar:

**Quantas vezes você já engravidou (considerar abortos e natimortos)?** \_\_\_\_\_

**Quantos filhos nasceram vivos?** \_\_\_\_\_

**Quantos filhos nasceram mortos?** \_\_\_\_\_

**Já teve algum aborto?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, quantos: \_\_\_\_\_

**Algum destes nasceu com alguma malformação congênita?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual (is): \_\_\_\_\_

**Qual é a data de nascimento do seu último filho?** \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

### **Durante a gestação**

**Teve contato com pesticidas?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

**Teve contato com agrotóxicos?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

**Teve contato com algum produto químico?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, especificar: \_\_\_\_\_

**Realizou algum exame de raio-X?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim: ☐ 1º trimestre ☐ 2º trimestre ☐ 3º trimestre

### **Você fez uso de algum destes medicamentos?**

**Ácido fólico:** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data que iniciou o tratamento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

**Ferro:** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data que iniciou o tratamento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

**Outros:** ☐ Sim ☐ Não Se sim: Quais:

Medicamento 1: \_\_\_\_\_ data que iniciou o tratamento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Medicamento 2: \_\_\_\_\_ data que iniciou o tratamento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Medicamento 3: \_\_\_\_\_ data que iniciou o tratamento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Medicamento 4: \_\_\_\_\_ data que iniciou o tratamento: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Você teve manchas vermelhas no corpo durante a gestação? [ ] Sim [ ] Não – Se sim, continuar:

| 1º. Trimestre [ ]                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 2º. Trimestre [ ]                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 3º. Trimestre [ ]                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Data do início do exantema:</b> ____/____/____<br><b>Durou por quantos dias?</b> _____<br><b>Iniciou aonde?</b> [ ] Cabeça/pescoço [ ] Tronco [ ]<br>MMSS [ ] MMII [ ] Difuso por todo corpo<br><b>Ela se espalhou?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, para onde?</b> [ ] Cabeça/pescoço [ ] Tronco [ ]<br>MMSS [ ] MMII [ ] Difuso por todo corpo                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <b>Data do início do exantema:</b> ____/____/____<br><b>Durou por quantos dias?</b> _____<br><b>Iniciou aonde?</b> [ ] Cabeça/pescoço [ ] Tronco [ ]<br>MMSS [ ] MMII [ ] Difuso por todo corpo<br><b>Ela se espalhou?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, para onde?</b> [ ] Cabeça/pescoço [ ] Tronco [ ]<br>MMSS [ ] MMII [ ] Difuso por todo corpo                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <b>Data do início do exantema:</b> ____/____/____<br><b>Durou por quantos dias?</b> _____<br><b>Iniciou aonde?</b> [ ] Cabeça/pescoço [ ] Tronco [ ]<br>MMSS [ ] MMII [ ] Difuso por todo corpo<br><b>Ela se espalhou?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, para onde?</b> [ ] Cabeça/pescoço [ ] Tronco [ ]<br>MMSS [ ] MMII [ ] Difuso por todo corpo                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Teve algum dos seguintes sinais e sintomas?</b><br>[ ] Febre - se sim, qual temperatura? _____<br>[ ] Prurido<br>[ ] Tosse<br>[ ] Coriza<br>[ ] Cefaleia<br>[ ] Mialgia<br>[ ] Artralgia – se sim, quanto tempo? _____<br>[ ] Linfadenopatia<br>[ ] Hiperemia conjuntival<br>[ ] Vômitos<br>[ ] Dor retroorbital<br>[ ] Outros, especificar: _____<br><b>Se teve outros sintomas,</b><br><b>o rash surgiu:</b> [ ] Primeiro [ ] Logo após [ ] Dias<br>após os outros sintomas<br><b>Teve atendimento médico?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, qual hipótese diagnóstica?</b> _____<br><b>Tomou remédio?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, qual?</b> _____ | <b>Teve algum dos seguintes sinais e sintomas?</b><br>[ ] Febre - se sim, qual temperatura? _____<br>[ ] Prurido<br>[ ] Tosse<br>[ ] Coriza<br>[ ] Cefaleia<br>[ ] Mialgia<br>[ ] Artralgia – se sim, quanto tempo? _____<br>[ ] Linfadenopatia<br>[ ] Hiperemia conjuntival<br>[ ] Vômitos<br>[ ] Dor retroorbital<br>[ ] Outros, especificar: _____<br><b>Se teve outros sintomas,</b><br><b>o rash surgiu:</b> [ ] Primeiro [ ] Logo após [ ] Dias<br>após os outros sintomas<br><b>Teve atendimento médico?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, qual hipótese diagnóstica?</b> _____<br><b>Tomou remédio?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, qual?</b> _____ | <b>Teve algum dos seguintes sinais e sintomas?</b><br>[ ] Febre - se sim, qual temperatura? _____<br>[ ] Prurido<br>[ ] Tosse<br>[ ] Coriza<br>[ ] Cefaleia<br>[ ] Mialgia<br>[ ] Artralgia – se sim, quanto tempo? _____<br>[ ] Linfadenopatia<br>[ ] Hiperemia conjuntival<br>[ ] Vômitos<br>[ ] Dor retroorbital<br>[ ] Outros, especificar: _____<br><b>Se teve outros sintomas,</b><br><b>o rash surgiu:</b> [ ] Primeiro [ ] Logo após [ ] Dias<br>após os outros sintomas<br><b>Teve atendimento médico?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, qual hipótese diagnóstica?</b> _____<br><b>Tomou remédio?</b> [ ] Sim [ ] Não<br><b>Se sim, qual?</b> _____ |

## Hábitos durante a gestação

### Álcool

**Fez uso de bebida alcoólica durante a gestação?**

☐ Sim ☐ Não –Se não, pular para tabagismo. Se sim, continuar.

**Com que frequência você utilizava bebidas alcoólicas por semana?**

☐ Uma ☐ duas ☐ três ☐ quatro ☐ cinco ☐ seis ☐ sete ou mais

**Quantas doses ou drinks você costumava tomar nesses dias?**

☐ Uma ☐ duas ☐ três ou mais

**Com que frequência tomava mais que três doses ou drinks na mesma ocasião?**

☐ Nunca ☐ mensalmente ou menos ☐ Mensalmente ☐ Semanalmente ☐ Diariamente ☐ Ignorada

### Tabagismo

**Em relação ao cigarro, você diria que:**

☐ Nunca fumei

☐ Fumei no passado, mas na gestação não

☐ Fumei de menos que 10 cigarros por dia

☐ Fumei de 10 a 20 cigarros por dia

☐ Fumei mais de 20 cigarros por dia

☐ Não soube responder

**Se fumante, há quantos anos fuma diariamente?** \_\_\_\_\_

**Se ex-fumante, parou de fumar há quanto tempo?** \_\_\_\_\_ ☐ dias ☐ semanas ☐ meses ☐ anos

### Drogas ilícitas

**Agora nos vamos falar sobre o uso de substâncias estimulantes ou calmantes. Alguma vez você usou:**

**Maconha** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**Cocaína cheirada** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**Qualquer droga injetável** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**Crack ou merla** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**Lança-perfume, loló, cola, éter, solventes, esmalte, tinta, clorofórmio** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**LSD** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**Ecstasy** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

**Anfetamina ou remédios para emagrecer** - ☐ Nunca ☐ Nenhuma vez no último ano antes de ficar grávida ☐ uma vez por mês pelo menos ☐ mais ou menos uma vez por semana ☐ todos os dias

### Dados do pré-natal (cartão da gestante e outros registros)

**Realizou pré-natal:** ☐ Sim ☐ Não. Se sim, continuar:

**Unidade de saúde que realizou pré-natal:** \_\_\_\_\_

**Município de realização do pré-natal:** \_\_\_\_\_

**Número de consultas:** 1º trimestre: \_\_\_\_\_ 2º trimestre: \_\_\_\_\_ 3º trimestre: \_\_\_\_\_ Total: \_\_\_\_\_

**Data da primeira consulta:** \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ **Idade gestacional no momento da 1ª consulta:** \_\_\_\_ semanas

**Peso no início da gestação (kg):** \_\_\_\_\_ **Peso no final da gestação (kg):** \_\_\_\_\_ **Altura (m):** \_\_\_\_\_

### Histórico vacinal

| Imunobiológico | Tomou vacina?                                             | Nº Doses | Data 1ª Dose | Data 2ª Dose | Data 3ª Dose |
|----------------|-----------------------------------------------------------|----------|--------------|--------------|--------------|
| Influenza      | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |          |              |              |              |
| dT             | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |          |              |              |              |
| DTPa           |                                                           |          |              |              |              |
| Hepatite B     | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |          |              |              |              |
| Tríplice viral | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |          |              |              |              |

**Desenvolveu alguma complicação durante a gestação?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual:

☐ Infecção do trato urinário

☐ Anemia

☐ Diabetes gestacional

☐ Hipertensão arterial sistêmica gestacional

☐ Pré-eclâmpsia

☐ Placenta prévia

☐ Oligoidrômio

☐ Polidrômio

☐ Insuficiência do colo uterino

☐ Hiperemese gravídica

☐ Anomalias anatômicas do útero

☐ Deslocamento de placenta

☐ Crescimento intrauterino restrito

☐ Incisura

☐ Outras – Especificar \_\_\_\_\_

### Exames de ultrassonografia

| Data realização | Idade gestacional | Perímetro cefálico (cm) | Microcefalia                                              | Calcificações                                             | Ventriculomegalia                                         | Outros achados |
|-----------------|-------------------|-------------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|----------------|
| / /             | Semanas           |                         | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |                |
| / /             | Semanas           |                         | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |                |
| / /             | Semanas           |                         | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |                |
| / /             | Semanas           |                         | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |                |
| / /             | Semanas           |                         | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |                |
| / /             | Semanas           |                         | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não |                |

## Exames realizados

| Exame          | 1º Trimestre       |          |                                                                                                                              | 2º trimestre       |          |                                                                                                          | 3º trimestre       |          |                                                                                                          |
|----------------|--------------------|----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                | Realizado          | Data     | Resultado                                                                                                                    | Realizado          | Data     | Resultado                                                                                                | Realizado          | Data     | Resultado                                                                                                |
| Hemoglobina    | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(d/dL)                                                                                                                   | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(d/dL)                                                                                               | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(d/dL)                                                                                               |
| Hematócrito    | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(%)                                                                                                                      | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(%)                                                                                                  | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(%)                                                                                                  |
| Glicose        | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(mg/dL)                                                                                                                  | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(mg/dL)                                                                                              | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ____(mg/dL)                                                                                              |
| Anti-HIV       | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                                         | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     |
| Rubéola        | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente<br>( ) Inconclusivo | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente |
| HBsAg          | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                                         | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     |
| Anti-HCV       | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                                         | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     |
| Toxoplasmo-se  | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente<br>( ) Inconclusivo | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente |
| Sífilis (VDRL) | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                                         | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     | Sim ( )<br>Não ( ) | __/__/__ | ( ) Reagente<br>( ) Não reagente<br>( ) Inconclusivo                                                     |
| Exame          | 1º Trimestre       |          |                                                                                                                              | 2º trimestre       |          |                                                                                                          | 3º trimestre       |          |                                                                                                          |
|                | Realizado          | Data     | Resultado                                                                                                                    | Realizado          | Data     | Resultado                                                                                                | Realizado          | Data     | Resultado                                                                                                |

|                 |                    |             |                                                                                                                              |                    |             |                                                                                                          |                    |             |                                                                                                          |
|-----------------|--------------------|-------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Citomegalovírus | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente<br>( ) Inconclusivo | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente |
| Herpes simples  | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente<br>( ) Inconclusivo | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente |
| Outros          | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente<br>( ) Inconclusivo | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente |
| Outros          | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente<br>( ) Inconclusivo | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente | Sim ( )<br>Não ( ) | ___/___/___ | ( ) IgM reagente<br>( ) IgM não reagente<br>( ) Inconclusivo<br>( ) IgG reagente<br>( ) IgG não reagente |

**Diagnóstico laboratorial de alguma doença infecciosa?** ☐ Sim ☐ Não – Se sim, qual:

| 1º. Trimestre <input type="checkbox"/>        | 2º. Trimestre <input type="checkbox"/>        | 3º. Trimestre <input type="checkbox"/>        |
|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Toxoplasmose         | <input type="checkbox"/> Toxoplasmose         | <input type="checkbox"/> Toxoplasmose         |
| <input type="checkbox"/> Rubéola              | <input type="checkbox"/> Rubéola              | <input type="checkbox"/> Rubéola              |
| <input type="checkbox"/> Citomegalovírus      | <input type="checkbox"/> Citomegalovírus      | <input type="checkbox"/> Citomegalovírus      |
| <input type="checkbox"/> Sífilis              | <input type="checkbox"/> Sífilis              | <input type="checkbox"/> Sífilis              |
| <input type="checkbox"/> Herpes simples       | <input type="checkbox"/> Herpes simples       | <input type="checkbox"/> Herpes simples       |
| <input type="checkbox"/> Parvovírus           | <input type="checkbox"/> Parvovírus           | <input type="checkbox"/> Parvovírus           |
| <input type="checkbox"/> HIV                  | <input type="checkbox"/> HIV                  | <input type="checkbox"/> HIV                  |
| <input type="checkbox"/> Dengue               | <input type="checkbox"/> Dengue               | <input type="checkbox"/> Dengue               |
| <input type="checkbox"/> Chikungunya          | <input type="checkbox"/> Chikungunya          | <input type="checkbox"/> Chikungunya          |
| <input type="checkbox"/> Zika vírus           | <input type="checkbox"/> Zika vírus           | <input type="checkbox"/> Zika vírus           |
| <input type="checkbox"/> Outras. Especificar: | <input type="checkbox"/> Outras. Especificar: | <input type="checkbox"/> Outras. Especificar: |

**Se sífilis reagente:**

- 1) Título 1: \_\_\_\_\_, recebeu tratamento: ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data do início do tratamento: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_, parceiro tratado concomitante: ☐ Sim ☐ Não
- 2) Título 1: \_\_\_\_\_, recebeu tratamento: ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data do início do tratamento: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_, parceiro tratado concomitante: ☐ Sim ☐ Não
- 3) Título 1: \_\_\_\_\_, recebeu tratamento: ☐ Sim ☐ Não – Se sim, data do início do tratamento: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_, parceiro tratado concomitante: ☐ Sim ☐ Não

**Encerramento do caso**

**Investigação concluída?** ☐ Sim ☐ Não. Se não, especificar: ☐ Recusa ☐ Perda ☐ Em investigação

**Classificação final:** ☐ Suspeito ☐ provável ☐ confirmado ☐ descartado ☐ inconclusivo

**Etiologia provável:** ☐ infecciosa ☐ genética/cromossômica ☐ ambiental (fármacos, toxicológicas, radiações ionizantes, outras) ☐ inconclusiva.

Se infecciosa, qual HD relacionada: \_\_\_\_\_

**Evolução:** ☐ alta ☐ óbito ☐ Ignorado – Data da evolução: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

**Observações**

---



---



---



---



---

**Dados do investigador**

Início da investigação: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ Nome do investigador: \_\_\_\_\_

Fim da investigação: \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ Nome do investigador: \_\_\_\_\_