



POP N. 020 / Versão 005	RECOMENDAÇÕES PARA O COMBATE AO NOVO CORONAVÍRUS (COVID-19) - COLETA DE AMOSTRAS PARA DIAGNÓSTICO – TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA PESQUISA DE ANTÍGENO VIRAL	
Data de elaboração: 05/07/2021	Elaborado por: Amanda Assunção Sudário – Enfermeira	
Data de revisão: <u>Sempre que necessário</u>	Aprovado por: Rita de Cássia Godinho Guimarães Reis – Gerente do Departamento de Desenvolvimento de Atenção à Saúde	
1. Objetivos <ul style="list-style-type: none"> ● Orientar quanto à coleta de amostra para teste rápido de pesquisa de antígeno viral. 		
2. Local de Utilização <ul style="list-style-type: none"> ● Todos os ambientes de coleta de amostra para teste rápido imunocromatográfico de pesquisa de antígeno viral na UBS. 		
3. Responsáveis <ul style="list-style-type: none"> ● Profissionais de saúde capacitados de nível médio com supervisão, e/ou de nível superior. 		
4. Materiais necessários <ul style="list-style-type: none"> ● Caneta ● Mesa 	<ul style="list-style-type: none"> ● Cadeira ● Álcool à 70% 	
5. EPI necessários <ul style="list-style-type: none"> ● Luvas de procedimento ● Capote impermeável de mangas longas ● Gorro 	<ul style="list-style-type: none"> ● Óculos ● Protetor facial (face Shield) ● Máscara N95 ou PFF2 ● Máscara cirúrgica 	
6. Descrição do Procedimento <ul style="list-style-type: none"> ● O profissional de saúde identifica o usuário que apresenta sinais/sintomas sugestivos de infecção por Covid-19 e, de acordo com o Fluxo para Teste Rápido Imunocromatográfico de Pesquisa de Antígeno Viral na APS, realiza o teste. ● O profissional deve retirar todos os objetos de uso pessoal como anéis, brincos, correntes, pulseiras, antes da higienização das mãos e paramentação. ● Organizar todo o material que será necessário para a execução do teste. Verificar se os insumos estão íntegros. Não utilizar o dispositivo de teste se a embalagem estiver perfurada, fora do prazo de validade ou aberta. ● Lavagem das mãos. ● Paramentação com máscara N95 ou PFF2, capote, óculos, gorro, protetor facial, luvas de procedimento. ● O profissional de saúde identifica o usuário, explica detalhadamente ao paciente o procedimento. ● O paciente deverá usar máscara de proteção e expor a narina somente no momento do procedimento. ● Procede à coleta de amostra respiratória. As amostras serão coletadas utilizando-se um swab de haste flexível (Narina direita; Narina esquerda) o qual será introduzido no nariz até a região da nasofaringe com movimentos suaves e giratórios (cerca de quatro giros). ● O resultado será interpretado em, aproximadamente, 15 minutos e disponibilizado ao usuário em impresso próprio. Não realizar a leitura após 20 minutos. ● Resultado reagente: DUAS faixas coloridas, uma na linha de teste (T) e outra na linha de controle (C). Resultado não reagente: UMA faixa colorida aparece apenas na linha de controle (C). Indicando que a concentração dos antígenos SARS-CoV-2 é zero ou abaixo da faixa de cut-off. Resultado inválido: NENHUMA faixa colorida visível aparece na linha de controle (C) após a realização do teste. Recomenda-se repetir a análise. <p>Obs: Um resultado negativo por esse tipo de teste não deve ser utilizado como o único critério para a exclusão de um caso suspeito (seja em qualquer fase da infecção) devido a sua sensibilidade.</p>		
7. Fatores de risco <ul style="list-style-type: none"> ● A falta de uso de qualquer EPI e/ou seu uso inadequado acarreta danos à saúde ocupacional por exposição a secreções potencialmente contaminadas. 		
8. Referências <ul style="list-style-type: none"> ● COES MG. Atualização Manual de Diagnóstico-Versão 6 Atualização Técnica ao Protocolo de Infecção Humana pelo SARS-COV-2 (COVID-19). Acesso em 28/04/2022 Disponível em: https://coronavirus.saude.mg.gov.br/images/2022/04/26-04-Atualiza%C3%A7%C3%A3o_Manual_de_Diagn%C3%B3stico_-_Vers%C3%A3o_6_26-04-2022.pdf ● COVID-19 Ag Rapid Test. China: 2020. GUANGZHOU WONDFO BIOTECH Co. LTDA.Bula do produto. 		