



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL  
PODER LEGISLATIVO  
CÂMARA MUNICIPAL DE URUGUAIANA  
PALÁCIO BORGES DE MEDEIROS

Bispo  
Padovan  
VEREADOR

**JUSTIFICATIVA DE AUSÊNCIA PARLAMENTAR Nº 16 /2021**

Ofício n.º 01/2021

Uruguaiana, 13 de maio de 2021.

A Sua Excelência Senhor  
**Ver. Carlos Delgado**  
Presidente do Legislativo

Assunto: **Justificativa de Ausência**

Senhor Presidente,

Uso do presente para justificar minha ausência desta Casa, bem como minha assessoria, o Chefe de Gabinete Heleandro da Silva e Assessor Parlamentar Ezequiel Jauris na semana do dia 03 de maio ao dia 07 de maio de 2021, tendo em vista meu cônjuge realizou exame de PCR do COVID – 19 na qual testou positivo.

Sendo assim por medidas de segurança mantivemos o gabinete em isolamento nos dias supracitados em concordância com protocolos de segurança sanitário, também anexo cópias dos testes realizados nesta justificativa.

Desde já coloco-me à disposição para mais esclarecimento.

Respeitosamente,

  
**Ver. BISPO PADOVAN**  
Bancada do Republicanos.

CMU 000486-LEG 13/Ma/2021 13:30

*MB*

**ANEXO XXXIII**

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

| IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE   |                           |                             |               |
|---|---------------------------|-----------------------------|---------------|
| NOME <i>Claine Cristina Padovan</i>                                       |                           |                             |               |
| CPF <i>020.578.129-28</i>   | DATA NASC <i>14/04/76</i> | IDADE <i>45</i>             | SEXO <i>F</i> |
| EMAIL   |                           | CELULAR <i>55 999937472</i> |               |
| NOME MÃE <i>Sueli de Fátima Amaral</i>                                    |                           |                             |               |
| ENDEREÇO COMPLETO COM CIDADE E ESTADO <i>R. 3 nº 391 Jardim do Salso.</i> |                           |                             |               |
| NATURALIDADE (CIDADE E ESTADO) <i>Buritiba - PR</i>                       |                           |                             |               |
| CARTÃO NACIONAL SUS   |                           | TEL. EMERGÊNCIA             |               |
| RESP. LEGAL (em caso de menores)  |                           | CPF                         |               |

**ESTE TESTE É INDICADO NOS SEGUINTE CASOS**

1. Paciente com sintomas suspeitos de Covid-19 a partir do 2º até o 7º dia;
2. Pessoas assintomáticas que tiveram exposição de risco, como contato próximo com paciente confirmado de Covid-19, há pelo menos 48 horas completas.

|   |  |         |
|---|--|---------|
| 1- Suspeita de infecção por corona vírus? | <input checked="" type="checkbox"/> SIM                                    | ( ) NÃO |
| 2- Está com sintomas de síndrome gripal?  | <input checked="" type="checkbox"/> SIM<br>Data do início: <i>01/05/21</i> | ( ) NÃO |

- tosse seca
- dor nas costas
- irritação na garganta
- dor no corpo.
- diarreia



PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

ANEXO XXXIII

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

**DECLARAÇÃO DE CIÊNCIA DO PACIENTE**

Eu, X ELOIN PODEON declaro que estou ciente e fui orientado pelo farmacêutico em relação aos seguintes pontos do teste rápido antígeno Covid-19:

- Um resultado não-reagente não exclui a possibilidade de infecção pelo vírus e um resultado reagente não deve ser utilizado como único recurso de confirmação diagnóstica, devendo ser interpretado em conjunto com os sinais e sintomas clínicos do paciente. O diagnóstico deve ser feito pelo médico.
- O teste rápido antígeno Covid-19 possui limitações inerentes a sua metodologia e, como qualquer exame, pode apresentar resultados falso-negativos ou falso-positivos. Esses resultados podem ocorrer mesmo quando todos os procedimentos corretos são realizados.
- Em alguns casos, pode ser necessário fazer novo exame no laboratório, conforme solicitado pelo médico, para definição de diagnóstico ou tratamento. Essa é uma decisão do médico responsável pelo cuidado ao paciente e não significa que o resultado do teste rápido está incorreto.
- Este teste detecta a presença de antígenos virais do SARS-CoV-2. Fazer o teste não elimina a necessidade de todos os cuidados de prevenção e isolamento social, inerentes a cada caso.

x   
ASSINATURA CLIENTE OU RESP. LEGAL

  
ASSINATURA DO FARMACÊUTICO/ CRF

Uruguaiana, 03 de Maio de 2021  
LOCAL E DATA

Mariana dos S. Gallavetta  
Farmacêutica  
CRF-19082





PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

MB

ANEXO XXXIII

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF – TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

|   |  |  |
|---|--|--|
| MARCA:  |  |  |
| <input checked="" type="checkbox"/> ECO DIAGNÓSTICA | REGISTRO ANVISA: 80954880133           |  |
| <input type="checkbox"/> TESTE ABBOTT               | REGISTRO ANVISA: 1007177915            |  |
| LOTE: 20210009                                      | VALIDADE: 06/01/23                     |  |
| AMOSTRA: SECREÇÃO DE TRATO RESPIRATÓRIO SUPERIOR    |  |  |
| MÉTODO: IMUNOCROMATOGRÁFIA                          | VALORES DE REFERÊNCIA: Ag NÃO REAGENTE |  |

**RESULTADO**

|  |
|--|
| Ag   |
| <input checked="" type="checkbox"/> REAGENTE |
| <input type="checkbox"/> NÃO REAGENTE        |

**LEITURA DO TESTE**

**Ag NÃO REAGENTE**

Seu resultado indica que não houve detecção de antígenos do SARS-CoV-2 na amostra analisada. RECOMENDAÇÃO: O resultado NÃO REAGENTE não exclui a possibilidade de infecção ativa pelo vírus SARS-CoV-2, uma vez que, a detecção de antígenos é mais assertiva entre o terceiro e o sétimo dia do início dos sintomas. Siga as recomendações do Ministério da Saúde em relação ao isolamento (<https://coronavirus.saude.gov.br/>.)

**Ag REAGENTE**

Seu resultado indica presença do antígeno do SARS-CoV-2.

RECOMENDAÇÃO: Manter o isolamento social por no mínimo 14 dias, com os cuidados recomendados pelo Ministério da Saúde (<https://coronavirus.saude.gov.br/>.) Monitore os sintomas e em caso de agravamento procure imediatamente Unidade de Saúde.

Sensibilidade do teste: 96,52% / Especificidade do teste: > 99,9%

**ESTE PROCEDIMENTO NÃO TEM FINALIDADE DE DIAGNÓSTICO E NÃO SUBSTITUI A CONSULTA MÉDICA OU A REALIZAÇÃO DE EXAMES LABORATORIAIS.**

ASSINATURA CLIENTE OU RESP. LEGAL

ASSINATURA DO FARMACÊUTICO/CRF

Uruguaiana, 03 de Maio de 2021

LOCAL E DATA

Mariana dos S. Gallarreta  
Farmacêutica  
CRF 19082



PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

MB

|   |           |                               |
|---|-----------|-------------------------------|
| <b>ANEXO XXXIII</b>   | Versão 03 | Última revisão:<br>22/01/2021 |
| <b>DSF – TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL</b> |           |                               |

## TESTE ABBOTT

### Limitações de Teste

1. O conteúdo deste kit deve ser usado para a detecção profissional e qualitativa do antígeno SARS-CoV-2 em esfregaço nasofaríngeo. Outros tipos de amostra podem levar a resultados incorretos e não devem ser usados.
2. O não cumprimento das instruções para o procedimento de teste e a interpretação dos resultados do teste pode afetar adversamente o desempenho do teste e/ou produzir resultados inválidos.
3. Um resultado de teste negativo pode ocorrer se a amostra foi coletada, extraída ou transportada de forma inadequada. Um resultado de teste negativo não elimina a possibilidade de infecção por SARS-CoV-2 e deve ser confirmado por cultura viral ou um ensaio molecular.
4. Os resultados positivos dos testes não descartam coinfeções com outros patógenos.
5. Os resultados do teste devem ser avaliados em conjunto com outros dados clínicos disponíveis para o médico.
6. Ler os resultados do teste antes de 15 minutos ou depois de 20 minutos pode gerar resultados incorretos.
7. O Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test Device não se destina a detectar vírus defeituosos (não infecciosos) durante as fases posteriores da eliminação viral, que devem ser detectados por testes moleculares de PCR.
8. Resultados positivos podem ocorrer em caso de infecção com o SARS-CoV.



**ANEXO XXXIII**

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF – TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

**ECO TESTE**

**Limitações do Teste**

1. O procedimento do teste, precauções e interpretação dos resultados devem ser estritamente seguidos. Não seguir o correto procedimento do teste pode afetar o desempenho e levar a resultados imprecisos ou inválidos.
2. O teste deve ser utilizado para a detecção de antígenos de SARS-CoV-2 em amostras de swab de nasofaringe.
3. O valor quantitativo ou a concentração de antígenos de SARS-CoV-2 não podem ser determinados por esse teste qualitativo.
4. Um resultado não reagente pode ocorrer se o nível de antígeno extraído da amostra for menor que a sensibilidade do teste ou se uma amostra de baixa qualidade for utilizada.
5. Para melhores resultados do estado imune, testes adicionais utilizando outros métodos laboratoriais são recomendados.
6. O resultado do teste deve ser sempre avaliado por um médico junto a outros dados clínicos disponíveis do paciente.
7. Pode ocorrer um resultado não reagente se a concentração de antígeno em uma amostra estiver abaixo do limite de detecção do teste ou se a amostra foi coletada e/ou transportada incorretamente. Portanto, um resultado não reagente não elimina a possibilidade de infecção por SARS-CoV-2. Outros métodos podem ser utilizados para confirmação.
8. Os resultados reagentes dos testes não descartam co-infecções com outros patógenos.
9. Os resultados não reagentes dos testes não se destinam a excluir outras infecções por coronavírus.

**Referências**

1. Clinical management of severe acute respiratory infection when novel coronavirus(nCoV) infection is suspected. Interim guidance. WHO. 2020
2. Diagnostic detection of Wuhan coronavirus 2019 by real-time RT-PCR. 2020
3. Diagnosis and treatment of pneumonia caused by new coronavirus (trial version 4). National Health Commission. 2020
4. Huang C, Wang Y, Li X, et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. Lancet. 2020; S0140-6736(20)30183-5. doi:10.1016/S0140-6736(20)30183-5.
5. Lu R, Zhao X, Li J, et al. Genomic characterisation and epidemiology of 2019 novel coronavirus: implications for virus origins and receptor binding. Lancet. 2020; S0140-6736(20)30251-8. doi:10.1016/S0140-6736(20)30251-8.



PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

ANEXO XXXIII

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

| IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE  |                           |                          |               |
|--|---------------------------|--------------------------|---------------|
| NOME <i>Heleandro Raimund Gonçalves da Silva</i>                           |                           |                          |               |
| CPF <i>018.514.000-95</i>  | DATA NASC <i>16/02/88</i> | IDADE <i>33</i>          | SEXO <i>M</i> |
| EMAIL  |                           | CELULAR <i>991916949</i> |               |
| NOME MÃE <i>Dilmaira Gonçalves da Silva</i>                                |                           |                          |               |
| ENDEREÇO COMPLETO COM CIDADE E ESTADO <i>Bomero Tarrago 342 - Ipiranga</i> |                           |                          |               |
| NATURALIDADE (CIDADE E ESTADO) <i>Uruguaiana - RS</i>                      |                           |                          |               |
| CARTÃO NACIONAL SUS  |                           | TEL. EMERGÊNCIA          |               |
| RESP. LEGAL (em caso de menores)   |                           | CPF                      |               |

**ESTE TESTE É INDICADO NOS SEGUINTE CASOS**

1. Paciente com sintomas suspeitos de Covid-19 a partir do 2º até o 7º dia;
2. Pessoas assintomáticas que tiveram exposição de risco, como contato próximo com paciente confirmado de Covid-19, há pelo menos 48 horas completas.

|   |                            |   |
|---|----------------------------|---|
| 1- Suspeita de infecção por corona vírus? | ( ) SIM                    | <input checked="" type="checkbox"/> NÃO |
| 2- Está com sintomas de síndrome gripal?  | ( ) SIM<br>Data do início: | <input checked="" type="checkbox"/> NÃO |

- *assintomático*
- *contato c/ positivo 29/04*





PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

146

ANEXO XXXIII

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

## DSF - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL

### DECLARAÇÃO DE CIÊNCIA DO PACIENTE

Eu, Helvécio R. da Silva declaro que estou ciente e fui orientado pelo farmacêutico em relação aos seguintes pontos do teste rápido antígeno Covid-19:

- Um resultado não-reagente não exclui a possibilidade de infecção pelo vírus e um resultado reagente não deve ser utilizado como único recurso de confirmação diagnóstica, devendo ser interpretado em conjunto com os sinais e sintomas clínicos do paciente. O diagnóstico deve ser feito pelo médico.
- O teste rápido antígeno Covid-19 possui limitações inerentes a sua metodologia e, como qualquer exame, pode apresentar resultados falso-negativos ou falso-positivos. Esses resultados podem ocorrer mesmo quando todos os procedimentos corretos são realizados.
- Em alguns casos, pode ser necessário fazer novo exame no laboratório, conforme solicitado pelo médico, para definição de diagnóstico ou tratamento. Essa é uma decisão do médico responsável pelo cuidado ao paciente e não significa que o resultado do teste rápido está incorreto.
- Este teste detecta a presença de antígenos virais do SARS-CoV-2. Fazer o teste não elimina a necessidade de todos os cuidados de prevenção e isolamento social, inerentes a cada caso.

Helvécio R. da Silva

ASSINATURA CLIENTE OU RESP. LEGAL

Mariana S. Gallarreta

ASSINATURA DO FARMACÊUTICO/ CRF

Uruguai, 03 de Maio de 2021

LOCAL E DATA

Mariana dos S. Gallarreta  
Farmacêutica  
CRF-19082

Mariana dos S. Gallarreta  
Farmacêutica  
CRF-19082





PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

ANEXO XXXIII

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF – TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

MARCA:

☒ ECO DIAGNÓSTICA

REGISTRO ANVISA: 80954880133

☐ TESTE ABBOTT

REGISTRO ANVISA: 1007177915

LOTE:

202103009

VALIDADE:

06/01/23

AMOSTRA: SECREÇÃO DE TRATO RESPIRATÓRIO SUPERIOR

MÉTODO: IMUNOCROMATOGRÁFIA

VALORES DE REFERÊNCIA: Ag NÃO REAGENTE

**RESULTADO**

Ag

☐ REAGENTE

☒ NÃO REAGENTE

**LEITURA DO TESTE**

Ag NÃO REAGENTE

Seu resultado indica que não houve detecção de antígenos do SARS-CoV-2 na amostra analisada. RECOMENDAÇÃO: O resultado NÃO REAGENTE não exclui a possibilidade de infecção ativa pelo vírus SARS-CoV-2, uma vez que, a detecção de antígenos é mais assertiva entre o terceiro e o sétimo dia do início dos sintomas. Siga as recomendações do Ministério da Saúde em relação ao isolamento (<https://coronavirus.saude.gov.br/>).

Ag REAGENTE

Seu resultado indica presença do antígeno do SARS-CoV-2.

RECOMENDAÇÃO: Manter o isolamento social por no mínimo 14 dias, com os cuidados recomendados pelo Ministério da Saúde (<https://coronavirus.saude.gov.br/>). Monitore os sintomas e em caso de agravamento procure imediatamente Unidade de Saúde.

Sensibilidade do teste: 96,52% / Especificidade do teste: > 99,9%

**ESTE PROCEDIMENTO NÃO TEM FINALIDADE DE DIAGNÓSTICO E NÃO SUBSTITUI A CONSULTA MÉDICA OU A REALIZAÇÃO DE EXAMES LABORATORIAIS.**

ASSINATURA CLIENTE OU RESP. LEGAL

ASSINATURA DO FARMACÊUTICO/ CRF

LOCAL E DATA

Mariana dos S. Gallareta  
Farmacêutica  
CRF19082

**ANEXO XXXIII**

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF – TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

**ECO TESTE**

**Limitações do Teste**

1. O procedimento do teste, precauções e interpretação dos resultados devem ser estritamente seguidos. Não seguir o correto procedimento do teste pode afetar o desempenho e levar a resultados imprecisos ou inválidos.
2. O teste deve ser utilizado para a detecção de antígenos de SARS-CoV-2 em amostras de swab de nasofaringe.
3. O valor quantitativo ou a concentração de antígenos de SARS-CoV-2 não podem ser determinados por esse teste qualitativo.
4. Um resultado não reagente pode ocorrer se o nível de antígeno extraído da amostra for menor que a sensibilidade do teste ou se uma amostra de baixa qualidade for utilizada.
5. Para melhores resultados do estado imune, testes adicionais utilizando outros métodos laboratoriais são recomendados.
6. O resultado do teste deve ser sempre avaliado por um médico junto a outros dados clínicos disponíveis do paciente.
7. Pode ocorrer um resultado não reagente se a concentração de antígeno em uma amostra estiver abaixo do limite de detecção do teste ou se a amostra foi coletada e/ou transportada incorretamente. Portanto, um resultado não reagente não elimina a possibilidade de infecção por SARS-CoV-2. Outros métodos podem ser utilizados para confirmação.
8. Os resultados reagentes dos testes não descartam co-infecções com outros patógenos.
9. Os resultados não reagentes dos testes não se destinam a excluir outras infecções por coronavírus.

**Referências**

1. Clinical management of severe acute respiratory infection when novel coronavirus(nCoV) infection is suspected. Interim guidance. WHO. 2020
2. Diagnostic detection of Wuhan coronavirus 2019 by real-time RT-PCR. 2020
3. Diagnosis and treatment of pneumonia caused by new coronavirus (trial version 4). National Health Commission. 2020
4. Huang C, Wang Y, Li X, et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. Lancet. 2020; S0140-6736(20)30183-5. doi:10.1016/S0140-6736(20)30183-5.
5. Lu R, Zhao X, Li J, et al. Genomic characterisation and epidemiology of 2019 novel coronavirus: implications for virus origins and receptor binding. Lancet. 2020; S0140-6736(20)30251-8. doi:10.1016/S0140-6736(20)30251-8.





PANVEL FARMÁCIAS - FILIAL 360  
CNPJ 92.665.611/0405-51  
Endereço: Av. Presidente Vargas, 3307  
Tel.: (55) 3411-3307

MB

**ANEXO XXXIII**

Versão 03

Última revisão:  
22/01/2021

**DSF – TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 NASOFARINGE/NASAL**

**TESTE ABBOTT**

**Limitações de Teste**

1. O conteúdo deste kit deve ser usado para a detecção profissional e qualitativa do antígeno SARS-CoV-2 em esfregaço nasofaríngeo. Outros tipos de amostra podem levar a resultados incorretos e não devem ser usados.
2. O não cumprimento das instruções para o procedimento de teste e a interpretação dos resultados do teste pode afetar adversamente o desempenho do teste e/ou produzir resultados inválidos.
3. Um resultado de teste negativo pode ocorrer se a amostra foi coletada, extraída ou transportada de forma inadequada. Um resultado de teste negativo não elimina a possibilidade de infecção por SARS-CoV-2 e deve ser confirmado por cultura viral ou um ensaio molecular.
4. Os resultados positivos dos testes não descartam coinfeções com outros patógenos.
5. Os resultados do teste devem ser avaliados em conjunto com outros dados clínicos disponíveis para o médico.
6. Ler os resultados do teste antes de 15 minutos ou depois de 20 minutos pode gerar resultados incorretos.
7. O Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test Device não se destina a detectar vírus defeituosos (não infecciosos) durante as fases posteriores da eliminação viral, que devem ser detectados por testes moleculares de PCR.
8. Resultados positivos podem ocorrer em caso de infecção com o SARS-CoV.