



Governo do Estado de São Paulo Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Marília Seção de Processos de Qualidade

HCFAMEMA PROTOCOLO DE ACESSO

Nº do Processo: 144.00010286/2025-08

Assunto: AMBULATÓRIO DE HEMATOLOGIA ADULTO

CÓDIGO: HCF-CAHD-PAC-4

REVISÃO: 1

1. ESPECIALIDADE

Hematologia Adulto - Atendimentos Exclusivos para Casos Eletivos - Agenda 3003.

2. IDADE E SEXO

Aplica-se aos pacientes ambos os sexos, à partir dos 14 (quatorze) anos de idade completos.

3. CID

- D50.0 Anemia por deficiência de ferro secundária à perda de sangue (crônica);
- D50.1 Disfagia sideropênica;
- D50.8 Outras anemias por deficiência de ferro;
- D50.9 Anemia por deficiência de ferro não especificada;
- D51.0 Anemia por deficiência de vitamina B12 devida à deficiência de fator intrínseco;
- D51.1 Anemia por deficiência de vitamina B12 devida à má-absorção seletiva de vitamina B12 com proteinúria;
- D51.2 Deficiência de transcobalamina II;
- D51.3 Outras anemias por deficiência de vitamina B12 na dieta;
- D51.8 Outras anemias por deficiência de vitamina B12;
- D51.9 Anemia por deficiência de vitamina B12 não especificada;
- D52.0 Anemia por deficiência de folato na dieta;
- D52.1 Anemia por deficiência de folato induzida por drogas;
- D52.8 Outras anemias por deficiência de folato;
- D52.9 Anemia por deficiência de folato não especificada;
- D53.0 Anemia por deficiência de proteínas;
- D53.1 Outras anemias megaloblásticas não classificadas em outras partes;
- D53.2 Anemia escorbútica;
- D53.8 Outras anemias nutricionais especificadas;
- D53.9 Anemia nutricional não especificada;
- D55.0 Anemia devida à deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase [G-6-PD];
- D55.1 Anemia devida a outros transtornos do metabolismo do glutation;
- D55.2 Anemia devida a transtornos das enzimas glicolíticas
- D55.3 Anemia devida a transtornos do metabolismo de nucleotídios;
- D55.8 Outras anemias devidas a transtornos enzimáticos; D55.9 - Anemia devida a transtorno enzimático não especificada;
- D56.0 Talassemia alfa
- D56.1 Talassemia beta;
- D56.2 Talassemia delta-beta;
- D56.3 Estigma talassêmico;
- D56.4 Persistência hereditária de hemoglobina fetal;
- D56.8 Outras talassemias;
- D56.9 Talassemia não especificada;
- D57.0 Anemia falciforme com crise;
- D57.1 Anemia falciforme sem crise;
- D57.2 Transtornos falciformes heterozigóticos duplos;
- D57.3 Estigma falciforme;
- D57.8 Outros transtornos falciformes;
- D58.0 Esferocitose hereditária;
- D58.1 Eliptocitose hereditária;
- D58.2 Outras hemoglobinopatias; D58.8 - Outras anemias hemolíticas hereditárias especificadas;
- D58.9 Anemia hemolítica hereditária não especificada;
- D59.0 Anemia hemolítica auto-imune induzida por droga;
- D59.1 Outras anemias hemolíticas auto-imunes;
- D59.2 Anemia hemolítica não-auto-imune induzida por drogas;
- D59.3 Síndrome hemolítico-urêmica;
- D59.4 Outras anemias hemolíticas não-autoimunes;
- D59.5 Hemoglobinúria paroxística noturna [Marchiafava-Micheli];
- D59.6 Hemoglobinúria devida à hemólise por outras causas externas:
- D59.8 Outras anemias hemolíticas adquiridas;
- D59.9 Anemia hemolítica adquirida não especificada;
- D60.0 Aplasia pura adquirida crônica da série vermelha;
- D60.1 Aplasia pura adquirida transitória da série vermelha; D60.8 - Outras aplasias puras adquiridas da série vermelha;
- D60.9 Aplasia pura adquirida, não especificada, da série vermelha;

- D61.0 Anemia aplástica constitucional
- D61.1 Anemia aplástica induzida por drogas;
- D61.2 Anemia aplástica devida a outros agentes externos;
- D61.3 Anemia aplástica idiopática;
- D61.8 Outras anemias aplásticas especificadas;
- D61.9 Anemia aplástica não especificada;
- D62 Anemia aguda pós-hemorrágica;
- D63.0 Anemia em neoplasias;
- D64.0 Anemia sideroblástica hereditária;
- D64.1 Anemia sideroblástica secundária a doença;
- D64.2 Anemia sideroblástica secundária ao uso de drogas e a toxinas;
- D64.3 Outras anemias sideroblásticas;
- D64.4 Anemia diseritropoética congênita;
- D64.8 Outras anemias especificadas;
- D64.9 Anemia não especificada;
- D65 Coagulação intravascular disseminada [síndrome de desfibrinação];
- D66 Deficiência hereditária do fator VIII;
- D67 Deficiência hereditária do fator IX:
- D68.0 Doença de Von Willebrand;
- D68.1 Deficiência hereditária de fator XI;
- D68.2 Deficiência hereditária de outros fatores de coagulação;
- D68.3 Transtorno hemorrágico devido a anticoagulantes circulantes;
- D68.4 Deficiência adquirida de fator de coagulação;
- D68.8 Outros defeitos especificados da coagulação;
- D68.9 Defeito de coagulação não especificado;
- D69.0 Púrpura alérgica;
- D69.1 Defeitos qualitativos das plaquetas;
- D69.2 Outras púrpuras não-trombocitopênicas;
- D69.3 Púrpura trombocitopênica idiopática;
- D69.4 Outra trombocitopenia primária;
- D69.5 Trombocitopenia secundária;
- D69.6 Trombocitopenia não especificada;
- D69.8 Outras afecções hemorrágicas especificadas;
- D69.9 Afecção hemorrágica não especificada;
- D70 Agranulocitose;
- D71 Transtornos funcionais dos neutrófilos polimorfonucleares;
- D72.0 Anomalias genéticas dos leucócitos;
- D72.1 Eosinofilia:
- D72.8 Outros transtornos especificados dos glóbulos brancos;
- D72.9 Transtornos não especificados dos glóbulos brancos;
- D73.0 Hipoesplenismo;
- D73.1 Hiperesplenismo;
- D73.2 Esplenomegalia congestiva crônica;
- D73.3 Abscesso do baço;
- D73.5 Infarto do baço;
- D74.0 Metemoglobinemia congênita;
- D74.8 Outras metemoglobinemias;
- D74.9 Metemoglobinemia não especificada;
- D75.0 Eritrocitose familiar;
- D75.1 Policitemia secundária;
- D75.2 Trombocitose essencial;
- D75.8 Outras doenças especificadas do sangue e dos órgãos hematopoéticos;
- D75.9 Doença não especificada do sangue e dos órgãos hematopoéticos;
- D76.0 Histiocitose das células de Langerhans não classificadas em outra parte;
- D76.1 Linfohistiocitose hemofagocítica;
- ${\sf D76.3-Outras\ sindromes\ histiociticas};$
- D77 Outros transtornos do sangue e dos órgãos hematopoéticos em doenças classificadas em outra parte;
- E75.0 Gangliosidose GM2;
- E75.1 Outras gangliosidoses;
- E83.1 Doença do metabolismo do ferro.

4. PROTOCOLO DE ENCAMINHAMENTO DE ACORDO COM AGENDA E CID

N° AGENDA	NOMENCLATURA SIRESP	DIAS DA SEMANA	N° VAGAS/ SEMANA	HORÁRIO	TIPO DE VAGA	PROFISSIONAL RESPONSÁVEL
3003	Hematologia Adulto	Terça-feira	3	- 07:00h	SIRESP	Márcia Aparecida Momesso Lopes Bisterco
		Quarta-feira	2			

5. DOCUMENTOS NECESSÁRIOS

Cartão Nacional de Saúde (CNS) - Cartão SUS;

Comprovante de Residência;

Documento de Identificação com Foto: RG ou Carteira Nacional de Habilitação (CNH);

Filipeta do Sistema Informatizado de Regulação do Estado de São Paulo (SIRESP);

Guia de Referência ou Encaminhamento Médico.

6. EXAMES OBRIGATÓRIOS

Coagulograma nos casos de suspeita de coagulopatias;

Exames de imagem: Radiografia, Ultrassonografia, Tomografia Computadorizada e Ressonância Magnética realizados na suspeita clínica, se possível;

Hemograma completo

Resultado de anatomopatológico, caso tenha realizado Biópsia.

7. ORIENTAÇÃO GERAL

Não se aplica.

8. REFERÊNCIAS

CID10. CID-10: Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde. CID10.com.br, [s.d.]. Disponível em: https://cid10.com.br/. Acesso em: 02 setembro 2025.

SECRETARIA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL. Protocolo de encaminhamento da atenção básica para a atenção especializada em hematologia. Brasília, 2016. Disponível em: <a href="https://www.saude.df.gov.br/documents/37101/1512721/Protocolo+de+Encaminhamento+da+Aten%C3%A7%C3%A3o+B%C3%A1sica+para+a+Aten%C3%A7%C3%A3o+especializada+enc5bd-Obaf-f57c-11f53e056977?t=1707580878836. Acesso em: 02 setembro 2025.

UFRGS. TelessaúdeRS. Protocolo de encaminhamento da atenção básica para atenção especializada: hematologia. Porto Alegre, 2016. Disponível em: https://www.ufrgs.br/telessauders/documentos/protocolos/resumos/protocolo/encaminhamento/hematologia/20161108.pdf. Acesso em: 02 setembro 2025.

9. CONTROLE DE QUALIDADE

9.1 REVISÃO

5.1 REVISAG					
Nº DA REVISÃO	DATA	ITEM	MOTIVO	VIGÊNCIA	
-	01/09/2023	-	Elaboração	-	
1		1,2,3,4,5,6,7 e 8	Inclusão de informações e alteração do código HCF-	2 anos a partir da aprovação	
	03/09/2025		GAC-FAC-50 para HCF-DAHD-PAC-4 baseado na		
	03/09/2025		reestruturação do organograma do HCFAMEMA,		
			conforme decreto Nº69816 de 22/08/2025.		

10. ELABORAÇÃO

10. ELABORAÇÃO					
DEPARTAMENTO	NOME				
Hematologia Adulto	Márcia Aparecida Momesso Lopes Bisterco				

11. CONFERÊNCIA

DEPARTAMENTO	NOME	
Serviço de Avaliação de Tecnologia em Saúde de Qualidade	Lourdes Inez Fleitas Cano	

12. APROVAÇÃO

DEPARTAMENTO	NOME
Coordenadoria Ambulatorial e Hospital Dia	Paulo André da Silva
Presidência	Tarcísio Adilson Machado



Documento assinado eletronicamente por **Amanda Sabatine Dos Santos**, **Chefe de Seção**, em 03/10/2025, às 15:53, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no <u>Decreto Estadual nº 67.641, de 10 de abril de 2023</u>.



Documento assinado eletronicamente por **Tarcísio Adilson Ribeiro Machado**, **Presidente**, em 03/10/2025, às 16:08, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no <u>Decreto Estadual nº 67.641, de 10 de abril de 2023</u>.



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.sp.gov.br/sei/controlador externo.php?
acesso_externo=0, informando o código verificador **0084333528** e o código CRC **463E5311**.