

**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: 144.00010977/2025-01

Assunto: AMBULATÓRIO DE HEMATOLOGIA PEDIÁTRICA

CÓDIGO: HCF-CAHD-PAC-2

REVISÃO: 2

1. ESPECIALIDADE

Hematologia Infantil - Atendimentos Exclusivos para Casos Eletivos – Agendas 3010, 3043, 3047 e 3050.

2. IDADE E SEXO

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

3. MOTIVO DE ENCAMINHAMENTO (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 glutatíon;
D55.2 - Anemia devida a transtornos das enzimas glicolíticas;

D55.3 - Anemia devida a transtornos do metabolismo de nucleotídeos;
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 - Eriptocitose 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;
D63.8 - Anemia em outras doenças classificadas em outra parte;
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;
 D76.2 - Síndrome hematofagocítica associada à infecção;
 D76.3 - Outras síndromes histiocíticas;
 D77 - Outros transtornos do sangue e dos órgãos hematopoéticos em doenças classificadas em outra parte;
 E75.0 - Gangliosidose GM2;
 E75.1 - Outras gangliosidoses;
 E75.2 - Outras esfingolipidoses;
 E75.3 - Esfingolipidose não especificada;
 E75.4 - Lipofuscinose neuronal ceróide;
 E75.5 - Outros distúrbios do depósito de lípidos;
 E75.6 - Distúrbio não especificado do depósito de lípidos;
 R72.0 - Anormalidade dos leucócitos não classificada em outra parte.

4. PROTOCOLO DE ENCAMINHAMENTO DE ACORDO COM AGENDA E CID

Nº AGENDA	NOMENCLATURA SIRESP	DIAS DA SEMANA	Nº VAGAS/ SEMANA	HORÁRIO	TIPO DE VAGA	PROFISSIONAL RESPONSÁVEL
3047	Hematologia Infantil	Terça-feira	1	07:00h	SIRESP	Bruna Carvalho
		Sexta-feira				

3010	Hematologia Infantil	Terça-feira	1	07:00h	SIRESP	Doralice Marvulle Tan
3043	Hematologia Infantil	Terça-feira	1	07:00h	SIRESP	Fábio Mendonça Nunes
		Quarta-feira				
		Quinta-feira				
3050	Hematologia Infantil	Terça-feira	1	07:00h	SIRESP	Isabella Bazzo Santili
		Quarta-feira				
		Quinta-feira				

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.

JUNDIAÍ-SP. Protocolo de manejo e acesso à hematopediatria: protocolo singularizado para o Município de Jundiaí – versão I. Jundiaí, 2021. Disponível em: <https://jundiai.sp.gov.br/saude/wp-content/uploads/sites/17/2024/10/hematopediatria.pdf>. Acesso em: 02 setembro 2025.

TELESAUDERS/UFRGS. Protocolos Resumos: Hematologia Pediátrica. Porto Alegre: Universidade Federal do Rio Grande do Sul, 2018. Disponível em: https://www.ufrgs.br/telessauders/documentos/protocolos/_resumos/hematologia/_pediatria.pdf. Acesso em: 02 setembro 2025.

9. CONTROLE DE QUALIDADE

9.1 REVISÃO

Nº DA REVISÃO	DATA	ITEM	MOTIVO	VIGÊNCIA
-	01/09/2023	-	Elaboração	-

1	03/10/2025	1,2,3,4,5,6,7 e 8	Inclusão de informações e alteração do código HCF-DAC-FAC-51 para HCF-CAHD-PAC-2 baseado na reestruturação do organograma do HCFAMEMA, conforme Decreto Nº 69.816 de 22/08/2025.	-
2	06/01/2026	1 e 4	Inclusão da agenda Nº 3050 e nova profissional na equipe.	2 anos a partir da aprovação/revisão.

10. ELABORAÇÃO

DEPARTAMENTO	NOME
Hematologia Infantil	Bruna Carvalho
Hematologia Infantil	Doralice Marvulle Tan
Hematologia Infantil	Fábio Mendonça Nunes
Hematologia Infantil	Isabella Bazzo Santili

11. CONFERÊNCIA

DEPARTAMENTO	NOME
Seção de Processos de Qualidade	Lourdes Inez Fleitas Cano

12. APROVAÇÃO

DEPARTAMENTO	NOME
Coordenadoria Ambulatorial e Hospital Dia	Paulo André da Silva
Presidência	Igor Ribeiro de Castro Bienert



Documento assinado eletronicamente por **Lourdes Inez Fleitas Cano, Chefe de Serviço**, em 06/01/2026, às 09:01, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no [Decreto Estadual nº 67.641, de 10 de abril de 2023](#).



Documento assinado eletronicamente por **Igor Ribeiro De Castro Bienert, Vice-Presidente**, em 06/01/2026, às 13:33, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no [Decreto Estadual nº 67.641, de 10 de abril de 2023](#).



Documento assinado eletronicamente por **Paulo Andre Da Silva, Coordenador**, em 07/01/2026, às 10:24, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no [Decreto Estadual nº 67.641, de 10 de abril de 2023](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.sp.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **0093806712** e o código CRC **474D2CF6**.