

Paciente..... **PAULO SERGIO DE SOUZA LEITE SEGURA**
Dr(a)..... **MEDICO EXTERNO**
Convenio..... **SAUDE CUIABA - LACEC**Código.....
Data Nasc **17/12/1995**
Entrada... **12/09/2025**Pedido.... **110190732**
CPF.....
Posto..... **UPA SUL - PASCOA****HEMOGRAMA COMPLETO**

Data de Coleta 12/09/2025

Data e hora de liberação: 13/09/2025 00:47

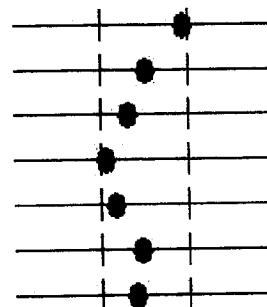
Material biológico: SANGUE TOTAL/EDTA (ROXO)

Método: CITOMETRIA DE FLUXO

ERITROGRAMA**Valores Referenciais**

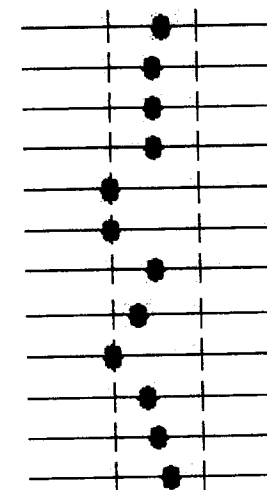
Hemácias	5,34 milhões/mm3
Hemoglobina	14,60 g/dL
Hematócrito	43,40 %
V.C.M.	81,27 fL
H.C.M.	27,34 pg
C.H.C.M.	33,64 g/dL
R.D.W	12,90 %

3,90 a 5,40
12,80 a 17,80
39,00 a 53,00
80,00 a 98,00
26,50 a 31,00
31,50 a 36,00
11,60 a 14,80

**LEUCOGRAMA**

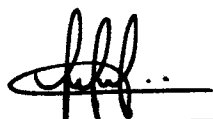
	%	/mm3
Leucócitos		8.110
Células Imaturas	0	0
Pró-mielócitos	0	0
Mielócitos	0	0
Metamielócitos	0	0
Bastonetes	0	0
Segmentados	57	4.623
Eosinófilos	3	243
Basófilos	0	0
Linfócitos	31	2.514
Linfócitos Atípicos	0	0
Monócitos	9	730

%	/mm3
	3.600 a 11.000
0	0
0	0
0	0
0 a 1	0 a 100
0 a 5	0 a 550
45 a 70	1.520 a 7.700
1 a 7	36 a 770
0 a 3	0 a 330
20 a 50	720 a 5.500
0	0
2 a 10	72 a 1.100

**PLAQUETAS**

Plaquetas /mm3	286.000
VPM fL	9,70

140.000 a 400.000
7,00 a 10,50

Dra. Luana de Oliveira Silva
Responsável Técnica
CRBM 19158Dra. Liriane Brune Vezaro
CRBM: 7036

Interpretação de qualquer exame laboratorial requer análise conjunta do seu resultado e de dados clínicos do(a) paciente, devendo ser realizada pelo(a) médico(a) ou profissional da saúde habilitado. Eventualmente, resultados discordantes podem ocorrer por interferências fisiológicas, medicamentosas ou de outros fatores.

Paciente..... **PAULO SERGIO DE SOUZA LEITE SEGURA**
Dr(a)..... **MEDICO EXTERNO**
Convenio..... **SAUDE CUIABA - LACEC**Código.....
Data Nasc **17/12/1995**
Entrada... **12/09/2025**Pedido.... **110190732**
CPF.....
Posto..... **UPA SUL - PASCOA**

HEPATITE C - ANTI HCV

Data de Coleta 12/09/2025
Data e hora de liberação: 13/09/2025 00:57Material biológico: SORO (AMARELO)
Método: QUIMIOLUMINESCÊNCIA**Resultado**
Interpretação**0,04**
Não Reagente

Valores Referenciais

Não Reagente: relação S/CO < 0,90
Zona Cinza (Indeterminado): relação S/CO de 0,90 a <1,00
Reagente: relação S/CO > ou igual a 1,00

Interpretação:

- Amostra não reagente ou indeterminado para anti-HCV, em que permaneça a suspeita de infecção pelo HCV, uma nova amostra deverá ser coletada 30 dias após a data da coleta desta amostra para a realização de um novo teste.
- Amostra reagente para o anti-HCV, deve ser investigada através de testes complementares tais como outros imunoenaios específicos para HCV e immunoblots ou uma combinação destes e/ou testes moleculares.

Nota:

- A interpretação de qualquer resultado laboratorial requer correlação de dados clínico-epidemiológicos, devendo ser realizada apenas pelo(a) médico(a).
- A vacina contra a hepatite A faz parte do calendário de vacinação do SUS para crianças de 12 a 23 meses. Além disso, ela esta disponível nos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais (CRIE), sendo indicada para as situações previstas em:
<http://www.aids.gov.br/pagina/vadina-hepatites>.

HEPATITE B - ANTI HBs

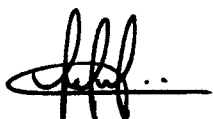
Data de Coleta 12/09/2025
Data e hora de liberação: 13/09/2025 00:57Material biológico: SORO (AMARELO)
Método: ELETROQUIMIOLUMINESCÊNCIA**Resultado**
2,00 **mUI/mL**

Valores Referenciais

Não Reagente: < 10,00 mUI/mL
Reagente : > ou igual a 10,00 mUI/mL

Nota:

- Resultados entre 10,00 a 100,00 mUI/mL sugere-se confirmação com um segundo teste após 30 dias. Habitualmente pacientes imunes apresentam resultados maiores que 100,00 mUI/mL.
- Resultados quantitativos obtidos através de ensaios alternativos (tais como MEIA, EIA ou RIA) podem não ser equivalentes e não poderão ser usados alternadamente para monitoramento de indivíduos vacinados.
- Para fins diagnósticos, os resultados devem ser combinados com o histórico do paciente e outros marcadores de hepatite para o diagnóstico de infecção aguda, crônica ou resolvida.

Dra. Luana de Oliveira Silva
Responsável Técnica
CRBM 19158Dra. Liriane Brune Vezaro
CRBM: 7036

Paciente..... **PAULO SERGIO DE SOUZA LEITE SEGURA**
Dr(a)..... **MEDICO EXTERNO**
Convenio..... **SAUDE CUIABA - LACEC**Código.....
Data Nasc **17/12/1995**
Entrada... **12/09/2025**Pedido.... **110190732**
CPF.....
Posto..... **UPA SUL - PASCOA**

HEPATITE C - ANTI HCV

Data de Coleta 12/09/2025
Data e hora de liberação: 13/09/2025 00:57Material biológico: SORO (AMARELO)
Método: QUIMIOLUMINESCÊNCIA**Resultado** **0,04**
Interpretação **Não Reagente**

Valores Referenciais

Não Reagente: relação S/CO < 0,90
Zona Cinza (Indeterminado): relação S/CO de 0,90 a <1,00
Reagente: relação S/CO > ou igual a 1,00

Interpretação:

- Amostra não reagente ou indeterminado para anti-HCV, em que permaneça a suspeita de infecção pelo HCV, uma nova amostra deverá ser coletada 30 dias após a data da coleta desta amostra para a realização de um novo teste.
- Amostra reagente para o anti-HCV, deve ser investigada através de testes complementares tais como outros imunoenaios específicos para HCV e immunoblots ou uma combinação destes e/ou testes moleculares.

Nota:

- A interpretação de qualquer resultado laboratorial requer correlação de dados clínico-epidemiológicos, devendo ser realizada apenas pelo(a) médico(a).
- A vacina contra a hepatite A faz parte do calendário de vacinação do SUS para crianças de 12 a 23 meses. Além disso, ela esta disponível nos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais (CRIE), sendo indicada para as situações previstas em:
<http://www.aids.gov.br/pagina/vadina-hepatites>.

HEPATITE B - ANTI HBs

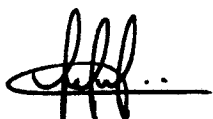
Data de Coleta 12/09/2025
Data e hora de liberação: 13/09/2025 00:57Material biológico: SORO (AMARELO)
Método: ELETROQUIMIOLUMINESCÊNCIA**Resultado** **2,00** **mUI/mL**

Valores Referenciais

Não Reagente: < 10,00 mUI/mL
Reagente : > ou igual a 10,00 mUI/mL

Nota:

- Resultados entre 10,00 a 100,00 mUI/mL sugere-se confirmação com um segundo teste após 30 dias. Habitualmente pacientes imunes apresentam resultados maiores que 100,00 mUI/mL.
- Resultados quantitativos obtidos através de ensaios alternativos (tais como MEIA, EIA ou RIA) podem não ser equivalentes e não poderão ser usados alternadamente para monitoramento de indivíduos vacinados.
- Para fins diagnósticos, os resultados devem ser combinados com o histórico do paciente e outros marcadores de hepatite para o diagnóstico de infecção aguda, crônica ou resolvida.

Dra. Luana de Oliveira Silva
Responsável Técnica
CRBM 19158Dra. Liriane Brune Vezaro
CRBM: 7036