

ID do Centro de PMA: _____

PROCEDIMENTOS CLÍNICOS

O centro deve elaborar protocolos de atuação para as atividades clínicas que desenvolve. O registo dos procedimentos clínicos deve estar organizado em processo próprio, com a toda a informação dos beneficiários.

Requisitos	Sim	Não	Parcial/e	N/A	Observações
Normas Clínicas					
O centro dispõe de protocolos de atuação para:					
Estimulação controlada dos ovários?					
Punção ecoguiada dos ovários?					
Sedação / anestesia?					
Ressuscitação?					
Obtenção cirúrgica de espermatozoides/tecido gonadal masculino?					
Inseminação artificial?					
Transferência intrauterina de embriões?*					
Seguimento após tratamento?					
Síndrome de hiperestimulação ovárica?					

* Registrar nas "observações" a % de transferências de 3 embriões (do total de transferências realizadas no centro, tendo como referência o ano anterior de atividade – janeiro-dezembro).

ID do Centro de PMA: _____

PROCEDIMENTOS CLÍNICOS

Requisitos	Sim	Não	Parcial/e	N/A	Observações
Processo Clínico					
O processo clínico contém informação sobre:					
Identificação dos beneficiários?					
Indicação para a técnica a realizar?					
Resultados dos testes de rastreio obrigatório?					
Tratamentos realizados no centro e resposta ovárica à estimulação?					
Técnica realizada e data da sua concretização?					
N.º e características dos gâmetas processados?					
Data da inseminação ou da transferência de embriões?					
Data da congelação, n.º e características dos embriões congelados?					
Obtenção de gravidez?					
Cópia da informação entregue aos beneficiários com dados clínicos e laboratoriais do tratamento efetuado?					
Elementos relativos a eventuais incidentes ou reações adversas graves?					

ID do Centro de PMA: _____

PROCEDIMENTOS CLÍNICOS

Requisitos	Sim	Não	Parcial/e	N/A	Observações
Informação a entregar aos beneficiários sobre o tratamento efetuado					
O centro faculta aos beneficiários um relatório com as seguintes informações:					
Tipo de estimulação dos ovários?					
N.º e características dos gâmetas?					
N.º de ovócitos fecundados?					
N.º total de embriões obtidos, transferidos e congelados?					
Eventuais técnicas particulares usadas?					
Elementos úteis para o acompanhamento da situação clínica (se ocorrer noutro centro)?					

ID do Centro de PMA: _____

PROCEDIMENTOS CLÍNICOS

Requisitos	Sim	Não	Parcial/e	N/A	Observações
Rastreios dos beneficiários*					
Nos beneficiários candidatos a técnicas de FIV/ICSI o centro procede à pesquisa de marcadores biológicos de infecção por:					
VIH (Ac. anti-VIH1 e VIH2)?					
Hepatite C (Ac.- anti-VHC)?					
Hepatite B (Ag Hbs, Ac. anti-HBc)?					
Sífilis?					
O centro procede à pesquisa de anticorpos anti-HTLV I/II em beneficiários que vivam ou sejam provenientes de regiões com prevalência elevada ou em que os parceiros sexuais ou os pais sejam originários dessas regiões (de acordo com o mapa das regiões com elevada prevalência de HTLV-I, do ECDC)?					
O centro procede à pesquisa de RhD, malária, CMV, T.cruzi, em função da história de viagens ou exposição dos beneficiários?					
O centro tem definido um protocolo de atuação para os beneficiários com marcadores virais positivos?					
Nas situações de criopreservação de gâmetas ou tecido gonadal para uso próprio, o centro procede aos rastreios acima enunciados?					
Nas situações de infecção por VIH e/ou VHC de beneficiário do sexo masculino, o centro procede ao rastreio da beneficiária imediatamente antes do início dos tratamentos?					

* Os resultados dos marcadores biológicos têm uma validade máxima de 12 meses. Nas situações de IA intraconjugal, a pesquisa destes marcadores biológicos apenas é obrigatória no elemento masculino do casal. Na transferência de embriões criopreservados não é obrigatória a pesquisa destes marcadores biológicos em nenhum dos beneficiários por ocasião da respetiva transferência.