

Ordem	Descrição do Campo
01	Número da requisição gerado pelo sistema após o cadastro. (OBRIGATÓRIO) . Caso ainda não tenha sido cadastrada (NÃO OBRIGATÓRIO) .
02	Unidade de Saúde ou outra fonte que solicita exame (s) da rede de laboratórios: Nome completo e sem abreviaturas.
03	Número do Cadastro Nacional dos Estabelecimentos de Saúde – CNES (OBRIGATÓRIO) .
04	Nome do município de atendimento da Unidade de Saúde ou de outra fonte responsável pela solicitação de exame(s).
05	Código do IBGE correspondente. (Obrigatório) .
06	Sigla da Unidade da Federação da Unidade de Saúde ou outra fonte responsável pela solicitação de exame(s).
07	Nome completo do profissional de saúde responsável pela solicitação de exame (s) sem abreviaturas. (OBRIGATÓRIO) .
08	Abreviatura/número do conselho ou matrícula do profissional de saúde (OBRIGATÓRIO) . Ex: CRM/RJ 1234.
09	Assinatura e carimbo do profissional de saúde responsável pela solicitação de exame (s).
10	Data da solicitação de exame (s) (OBRIGATÓRIO) . (dd/mm/aaaa).
11	Data dos primeiros sintomas – data que surgiram os primeiros sintomas do paciente. (dd/mm/aaaa).
12	Classificação do tipo de caso: 1 – Suspeito (diagnóstico para definição de doença/agravo), 2 – Comunicante (paciente teve contato familiar, sexual com um caso.), 3 – Acompanhamento (paciente em tratamento de doença/agravo.) 4 – Controle (controle de tratamento de doença/agravo finalizado.), 5 – Óbito (diagnóstico para esclarecimento de <i>causa mortis</i> .), 6 – Surto (esclarecimento de ocorrência de doença/agravo em área restrita.) 7 – Caso grave (paciente em estado grave, internado ou não) e 8 – Ignorado
13	Tratamento – informar o tempo de tratamento que o paciente encontra-se na data da solicitação do exame (s). (Exemplo: 10 dias => deve ser informado na lacuna quantidade o número “10”, e na segunda lacuna o item correspondente à opção “1”, que significa dia.
14	Etapa de tratamento – corresponde à etapa em que o paciente encontra-se na data da solicitação do exame (s), podendo ser: 1 - Pretratamento (sem tratamento); 2 - Tratamento (sob medicação); 3 - Retratamento (iniciado novamente o tratamento ou troca de esquema de tratamento); 4 - Avaliação de resistência (paciente com resultados laboratoriais sugestivo à resistência); 9 – Ignorado.
15	O paciente tomou vacina? – O campo deve ser preenchido, após verificar no cartão de vacina, se o paciente já foi vacinado contra o agravo/doença suspeito ou confirmado conforme solicitação de exame (s). 1 - Sim 2 – Não 9 – Ignorado.
16 e 17	Data da última dose da vacina contra agravo/doença suspeita ou confirmada que o paciente tomou (dd/mm/aaaa) . Especifique o tipo da vacina.
18	Finalidade da requisição: 1- Campanha (Evento investigatório com período definido para doença/agravo específico.) 2 – Inquérito (Investigação contínua ao longo do tempo para doença/agravo específico) 3 – Investigação (Aplicável a doenças/agravs em período e área definidos, em eventos inesperados ou programados, como surtos ou sentinelas.) 4 – Programa (Eventos investigativos ligados a ações de programas específicos das esferas governamentais.) 5 – Protocolo (Investigação diagnóstica definida por instituição ou esfera governamental, para definição de perfil diferencial ligado à doença/agravo principal.) 6 – Projeto (Investigação de doença/agravo ligado a pesquisa.) , 7 – Ignorado .
19	Paciente: nome completo e sem abreviatura. (OBRIGATÓRIO) .
20	Data de nascimento do paciente (dd/mm/aaaa) .
21	Idade do paciente. Este campo deve ser preenchido somente se a data de nascimento for desconhecida. (Ex. 10 dias => deve ser informado na lacuna quantidade o número “10” e na segunda lacuna o item correspondente à opção “2”, que significa dia). (OBRIGATÓRIO) . 1 – Hora (s) 2 – Dia (s) 3 – Mês (s) 4 – Anos. (OBRIGATÓRIO) .
22	Sexo do paciente (OBRIGATÓRIO) . F – Feminino, M – Masculino e I – Ignorado.
23	Idade Gestacional. Sendo o paciente do sexo feminino, informar o período gestacional em que a paciente se encontra no momento da ocorrência do agravo/doença. Sendo o paciente do sexo masculino, informar a opção 6 – não se aplica.
24	Nacionalidade : País de origem.
25	Raça/ Cor. 1 – Amarela, 2- Branca, 3- Indígena, 4 – Parda , 5 – Preta, 6 – Sem informação
26	Etnia: Caso o campo 24 seja preenchido pela opção indígena automaticamente aparece a tabela de etnia.
27	Nome da mãe – informar o nome completo e sem abreviações.
28 e 29	Documento: Este campo deve ser preenchido informando na primeira lacuna o tipo de documento e em seguida seu número. (Ex. CPF: 777.888.999.00 => deve ser informado o item correspondente à opção “2”, que significa CPF e segunda lacuna o número 555.555.555.55). 1 – Carteira de Identidade 2 – Cadastro de Pessoa Física 3 – Carteira Nacional de Habilitação 4 – Cartão Nacional de Saúde 5 – Sistema de Informações Penitenciárias 6 – Prontuário.
30	Logradouro (rua, avenida...) do paciente.
31	Número (apartamento, casa) do logradouro do paciente.
32	Dados complementares do logradouro do paciente.
33	Ponto de referência para auxiliar na localização do logradouro do paciente.
34	Bairro do logradouro do paciente.
35	Município do logradouro do paciente.
36	Código do IBGE correspondente (OBRIGATÓRIO) .
37	Sigla da Unidade de Federação do logradouro do paciente.
38	CEP - Código de endereçamento postal do logradouro (avenida, rua, travessa, etc) do paciente.
39	Código da localidade e o telefone para contato do paciente. (DDD e número do telefone)
40	Classificação da zona do logradouro do paciente. 1 – Urbana 2 – Rural 3 – Perurbana 9 - Ignorado
41	País do logradouro do paciente. Se residente fora do Brasil preenchimento do País. (OBRIGATÓRIO) .
42	Informar o(s) exame(s) laboratorial (is) solicitado(s) para o paciente (OBRIGATÓRIO) pelo profissional de saúde.
43	Amostra enviada (material) : Informar o(s) tipo(s) de material (is) biológicos (s) enviado(s) para o(s) exame(s) solicitado(s) para o paciente (OBRIGATÓRIO) .
44	Informar o(s) número(s) da(s) amostra(s) coletada(s) para o paciente. Única; 1ª – 1ª amostra; 2ª – 2ª amostra (OBRIGATÓRIO) .
45	Modo em que a amostra foi enviada: Amostra in natura , isolado bacteriano, lâmina e meio de transporte.
46	Informar a data em que a(s) amostra(s) foi coletada(s) (OBRIGATÓRIO) . (dd/mm/aaaa)
47	Informar se o paciente usou medicamento antes da data de coleta. Caso a informação seja 1- Sim, especificar.
48	Informar o nome do agravo/doença conforme ficha de investigação do SINAN (PREENCHIMENTO APENAS PARA CASOS NOTIFICADOS) .
49	Informar o código correspondente estabelecido pelo SINAN do CID 10, conforme descrita na ficha de investigação do SINAN (OBRIGATÓRIO PARA CASOS NOTIFICADOS) .
50	Preencher com o número da notificação atribuído pela unidade de saúde ou outra fonte conforme descrita na ficha de investigação do SINAN (OBRIGATÓRIO PARA CASOS NOTIFICADOS) .
51	Informar a data da notificação conforme descrita na ficha de notificação SINAN (OBRIGATÓRIO PARA CASOS NOTIFICADOS) .
52	Nome completo da Unidade de Saúde ou outra fonte que realizou a notificação.
53	Informar o código correspondente ao Cadastro Nacional dos Estabelecimentos de Saúde – CNES (OBRIGATÓRIO PARA CASOS NOTIFICADOS E DIFERENTES DA UNIDADE SOLICITANTE) .
54	Nome completo do município onde está localizada a unidade de saúde ou outra fonte notificadora que realizou a notificação.
55	Código do IBGE (OBRIGATÓRIO PARA CASOS NOTIFICADOS E DIFERENTES DO MUNICÍPIO DE ATENDIMENTO) .
56	Sigla da Unidade de Federação da Unidade de Saúde ou outra fonte que realizou a notificação no SINAN (OBRIGATÓRIO PARA CASOS NOTIFICADOS E DIFERENTES DA UNIDADE DE FEDERAÇÃO) .
58	Dados Clínicos / Observações: informar dados clínicos/ laboratoriais adicionais que auxiliam no diagnóstico laboratorial.