

Nº 203 - DOU de 27/10/21 - Seção 1 – p.137

MINISTÉRIO DA SAÚDE
SECRETARIA DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA À SAÚDE

PORTARIA Nº 1.029, DE 19 DE OUTUBRO DE 2021

Altera atributo de procedimentos na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS.

O Secretário de Atenção Especializada à Saúde, no uso de suas atribuições,

Considerando a Seção VII - Da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses/Próteses e Materiais Especiais - OPM do Sistema Único de Saúde SUS - da Portaria de Consolidação GM/MS nº 1, de 28 de setembro de 2017, que consolida as normas sobre os direitos e deveres dos usuários da saúde, a organização e o funcionamento do Sistema Único de Saúde;

Considerando o processo constante de qualificação da Tabela de Procedimentos do SUS; e

Considerando a avaliação da área técnica do Departamento de Atenção Especializada e Temática da Secretaria de Atenção Especializada à Saúde do Ministério da Saúde - (DAET/SAES/MS), constante do NUP-SEI nº 25000.163022/2019-29, resolve:

Art. 1º Fica alterado na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS, o atributo CID 10 dos procedimentos conforme Anexo a esta Portaria.

Art. 2º Caberá à Coordenação-Geral de Gestão de Sistemas de Informações em Saúde, do Departamento de Regulação, Avaliação e Controle, da Secretaria de Atenção Especializada à Saúde (CGSI/DRAC/SAES/MS), a adoção das providências necessárias no sentido de adequar o Sistema de Gerenciamento da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS (SIGTAP) e o Repositório de Terminologias em Saúde (RTS), com vistas a implantar as alterações definidas por esta Portaria.

Art. 3º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação, com efeitos operacionais no Sistema de Informações do SUS, na competência seguinte à data de sua publicação.

Art. 4º Fica revogada a Portaria SAES/MS nº 397, de 29 de abril de 2020, publicada no Diário Oficial da União (DOU) nº 94, de 19 de maio de 2020, seção 1, páginas 62 e 63.

SERGIO YOSHIMASA OKANE

ANEXO

CÓDIGO/NOME: 03.01.01.019-6 - AVALIAÇÃO CLÍNICA PARA DIAGNÓSTICO DE DOENÇAS RARAS - EIXO I: 1- ANOMALIAS CONGÊNITAS OU DE MANIFESTAÇÃO TARDIA	
Excluir códigos CID:	Incluir códigos CID:
Q92.2 - Trissomia parcial major	D80.0 Hipogamaglobulinemia hereditária
Q92.3 - Trissomia parcial minor	D81.0 Imunodeficiência combinada grave (SCID) com disgenesia reticular
Q92.8 - Outras trissomias especificadas e trissomias parciais dos autossomos	D81.1 Imunodeficiência combinada grave (SCID) com números baixos de células T e B
Q92.9 - Trissomia e trissomia parcial não especificada dos autossomos	D81.2 Imunodeficiência combinada grave (SCID) com números baixos ou normais de células B
Q93.3 - Deleção do braço curto do cromossomo 4	D81.3 Deficiência de adenosina-deaminase (ADA)
Q93.5 - Outras deleções parciais de cromossomo	D81.8 Outras deficiências imunitárias combinadas

Q93.9 - Deleções não especificadas dos autosossomos	D81.9 Outras deficiências imunitárias combinadas não especificadas
Q99.2 - Cromossomo X frágil	D83.0 Imunodeficiência de variável comum com predominância de anormalidades do número e da função das células B
Z82.2 - História familiar de surdez e perda de audição	D83.1 Imunodeficiência de variável comum com predominância de imunorregulatórios de células T
	G71.8 Outros transtornos primários dos músculos
	Q85.0 Neurofibromatose (não maligna)
	Q85.1 Esclerose Tuberosa
	Q02 Microcefalia
	Q03 Hidrocefalia congênita
	Q04 Outras malformações congênitas do cérebro
	Q07 Outras malformações congênitas do sistema nervoso
	Q11 Anoftalmia, microftalmia e macroftalmia
	Q16 Malformações congênitas do ouvido causando comprometimento da audição
	Q56 Sexo indeterminado e pseudo-hermafroditismo
	Q73.0 Ausência congênita de membro(s) não especificado (s)
	Q738 Outros defeitos por redução de membros(s) não especificado(s)
	Q75.0 Craniossinostose
	Q77.0 Acondrogenesia
	Q77.1 Nanismo tanatofórico
	Q77.2 Síndrome de costelas curtas
	Q77.3 Condrodisplasia punctata
	Q77.4 Acondroplasia
	Q77.5 Displasia diastrófica
	Q77.6 Displasia condroectodérmica
	Q77.7 Displasia espondiloepifisária
	Q77.8 Outras osteocondrodisplasias com anomalias do crescimento dos ossos longos e da coluna vertebral
	Q77.9 Osteocondrodisplasia não especificada com anomalias do crescimento dos ossos longos e da coluna vertebral
	Q80 Ictiose congênita
	Q82.3 Incontinentia pigmenti
	Q82.4 Displasia ecotodérmica (anidrótica)
	Q87.0 Síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente o aspecto da face
	Q87.1 Síndromes com malformações congênitas associadas predominantemente com nanismo
	Q87.2 Síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente os membros
	Q87.3 Síndromes com malformações congênitas com hipercrecimento precoce
	Q87.5 Outras síndromes com malformações congênitas afetando com outras alterações do esqueleto
	Q87.8 Outras síndromes com malformações congênitas especificadas, não classificadas em outra parte

CÓDIGO/NOME: 03.01.01.020-0 - AVALIAÇÃO CLÍNICA PARA DIAGNÓSTICO DE DOENÇAS RARAS - EIXO I: 2- DEFICIÊNCIA INTELECTUAL

Excluir códigos CID:	Incluir códigos CID:
D82.0 - Síndrome de Wiskott-Aldrich	Q87.0 Síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente o aspecto da face
F84.0 - Autismo infantil	Q87.1 Síndromes com malformações congênitas associadas predominantemente com nanismo
F84.1 - Autismo atípico	Q87.2 Síndromes com malformações congênitas afetando predominantemente os membros
F84.8 - Outros transtornos globais do desenvolvimento	Q87.3 Síndromes com malformações congênitas com hipercrecimento precoce
	Q87.5 Outras síndromes com malformações congênitas afetando com outras alterações do esqueleto
	Q87.8 Outras síndromes com malformações congênitas especificadas, não classificadas em outra parte
	Q91.0 Trissomia 18, não disjunção meiótica
	Q91.4 Trissomia 13, não disjunção meiótica
	Q93.4 Deleção do braço curto do cromossomo 5

CÓDIGO/NOME: 03.01.01.021-8 - AVALIAÇÃO CLÍNICA DE DIAGNÓSTICO DE DOENÇAS RARAS EIXO I: 3 - ERROS INATOS DE METABOLISMO

Excluir códigos CID:	Incluir códigos CID:
E60 - Deficiência de zinco da dieta	E16.1 Outra hipoglicemia
G71.8 - Outros transtornos primários dos músculos	E70.0 Fenilcetonúria clássica
	E70.3 Albinismo
	E71.0 Doença da urina em xarope de ácer (ou bordo) (maple-syrup urine disease)
	E71.1 Outros distúrbios do metabolismo de aminoácidos de cadeia ramificada
	E71.2 Distúrbio não especificado do metabolismo de aminoácidos de cadeia ramificada
	E71.3 Distúrbios do metabolismo de ácidos graxos
	E72.0 Distúrbios do transporte de aminoácidos
	E72.1 Distúrbios do metabolismo dos aminoácidos que contêm enxofre
	E72.2 Distúrbios do metabolismo do ciclo da uréia
	E72.3 Distúrbios do metabolismo da lisina e da hidroxilisina
	E72.4 Distúrbios do metabolismo da ornitina
	E72.5 Distúrbios do metabolismo da glicina
	E72.8 Outros distúrbios especificados do metabolismo dos aminoácidos
	E72.9 Distúrbio não especificado do metabolismo dos aminoácidos
	E74.0 Doença de depósito de glicogênio
	E74.1 Distúrbios do metabolismo da frutose
	E74.2 Distúrbios do metabolismo da galactose
	E74.3 Outros distúrbios da absorção intestinal de carboidratos
	E74.4 Distúrbios do metabolismo do piruvato e da gliconeogênese
	E74.8 Outros distúrbios especificados do metabolismo de carboidratos
	E74.9 Distúrbio não especificado do metabolismo de carboidratos
	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
	E80.0 Porfíria hereditária eritropoética
	E80.1 Porfíria cutânea tardia
	E80.2 Outras porfirias
	E80.3 Defeitos da catalase e da peroxidase
	E80.4 Síndrome de gilbert
	E80.5 Síndrome da crigler-najjar
	E80.6 Outros distúrbios do metabolismo da bilirrubina
	E80.7 Distúrbio não especificado do metabolismo da bilirrubina
	E83.0 Distúrbios do metabolismo do cobre
	E83.1 Doença do metabolismo do ferro
	E83.2 Distúrbios do metabolismo do zinco
	E83.3 Distúrbios do metabolismo do fósforo
	E83.4 Distúrbios do metabolismo do magnésio
	E83.5 Distúrbios do metabolismo do cálcio
	E83.8 Outros distúrbios do metabolismo mineral
	E83.9 Distúrbio não especificado do metabolismo mineral
	E88.0 Distúrbios do metabolismo das proteínas plasmáticas não classificados em outra parte