



Declaração de Deficiência Permanente para Vacinação Contra COVID-19

Eu, _____,

portador do CPF _____,

com data de nascimento ____/____/_____, com endereço: _____

telefone _____.

Declaro que apresento as seguintes condições de saúde a seguir e estou no grupo prioritário de vacinação contra COVID-19 definido pelo Ministério da Saúde, sou responsável pela veracidade das informações aqui prestadas e estou ciente que as informações podem ser conferidas a qualquer tempo pelos órgãos competentes.



Deficiências Permanentes

		Descrição	CID 10
Deficiência Física/Motora	Amputação	Perda total ou parcial de um determinado membro ou segmento de membro;	S88 Z89
	Monoplegia:	Paralisia em um membro do corpo;	G83.1 G83.2 G83.3
	Hemiplegia	Paralisia na metade do corpo	G81 G81.0 G81.1 G81.9
	Paraplegia	Paralisia da cintura para baixo	G04.1 G11.4 G82 G82.1 G82.2
	Tetraplegia	Paralisia do pescoço para baixo;	G82 G82.3 G82.4 G82.5
	Malformação congênita	Todo defeito na constituição de algum órgão ou conjunto de órgãos que determine uma anomalia morfológica estrutural presente no nascimento devido à causa genética ambiental ou mista	Q74 Q74.0 Q74.1 Q74.2 Q74.8 Q74.9
Ostomias	Traqueostomia Gastrostomia Ileostomia Colostomia Cistostomia	Comunicação confeccionada, na maioria das vezes, através de um procedimento cirúrgico entre um órgão e a superfície cutânea.	Z93 Z93.0 Z93.1 Z93.2 Z93.3 Z93.4 Z93.5 Z93.6 Z93.8 Z93.9



Deficiência Auditiva	Surdez	Perda bilateral, parcial ou total, de 41 decibéis (dB) ou mais, aferida por audiograma nas frequências de 500Hz, 1.000Hz, 2.000Hz e 3.000Hz	Z97.4 H90 H90.3 H90.0 H90.6 H90.5 H91.2
Deficiência Visual	Cegueira ou Baixa Visão	Cegueira - na qual a acuidade visual é igual ou menor que 0,05 no melhor olho, com a melhor correção óptica; Baixa Visão - significa acuidade visual entre 0,3 e 0,05 no melhor olho, com a melhor correção óptica; Os casos nos quais a somatória da medida do campo visual em ambos os olhos for igual ou menor que 60°; Ou a ocorrência simultânea de quaisquer das condições anteriores.	H54.0 H54.1 H54.3 H54.4
Deficiência na Linguagem	Gagueira (Tartamudez)		F98.5
Deficiência Mental/Cognitiva	Síndrome de Angelman	Hipertonia, ausência de fala, riso excessivo e crises convulsivas.	Q93.5
	Síndrome do X Frágil	Condição de origem genética, considerada a causa mais frequente de comprometimento intelectual herdado.	Q99.2
	Síndrome de Tourette	Tiques - movimentos abruptos, rápidos e involuntários ou vocalizações que ocorrem repetidamente com o mesmo padrão.	F95.2
	Síndrome de Asperger	Transtorno de desenvolvimento que afeta a capacidade de se socializar e de se comunicar com eficiência.	F84 F84.5 F84.8 F84.4
	Autismo	Transtorno de desenvolvimento grave que prejudica a capacidade de se comunicar e interagir.	F84 F84.0 F84.1 F84.3



			F84.4 F84.8 F84.9
	Síndrome de Rett	Mutação genética rara que afeta o desenvolvimento do cérebro em meninas.	F84.2
	Paralisia Cerebral	Limitações psicomotoras resultantes de uma lesão do sistema nervoso central	G80 G80.0 G80.1 G80.2 G80.3 G80.4 G80.8 G80.9