





CONSENTIMENTO INFORMADO ESCRITO

	EM CASO DE AUSÊNCIA DE ETIQUETA DO DOENTE, PREENCHER:
Identificação do doente	NOME: DATA NASC: NSC:

Nome do procedimento: Biópsia Endomiocárdica percutânea.

Objetivo: Obtenção de fragmentos de músculo cardíaco para estudo anátomo-patológico em doentes com patologia cardíaca não esclarecida; identificar rejeição em caso transplante.

Modo de realização: O procedimento é efetuado sob anestesia local. Estará consciente, com monitorização dos sinais vitais. A visualização é feita através de fluoroscopia, com imagens de raio-X. Para obtenção de fragmentos através da cavidade ventricular esquerda, é efetuada uma punção com agulha da artéria femoral (na virilha) ou radial (no punho). Para obtenção de fragmentos na cavidade ventricular direita é executado por via venosa, através de punção com agulha da veia jugular interna (no pescoço) ou femoral. Através de um cateter de cerca de 2 mm colocado na cavidade ventricular é introduzido um biótomo que permite recolher 3 a 8 amostras microscópicas de coração.

Efeitos esperados e eventuais benefícios: Confirmar/estabelecer um diagnóstico de doença cardíaca e orientar a terapêutica de forma mais específica.

Riscos/complicações: O procedimento é seguro, sendo a taxa de complicações muito reduzida. A taxa de complicações graves é de 0,33 - 0,64% para a biópsia na cavidade ventricular esquerda e 0,12 - 0,82% para a biópsia na cavidade ventricular direita. Estas complicações incluem morte, perfuração do coração, acidente vascular cerebral ou hemorragia grave. A taxa de complicações não graves é de 2,2 - 2,89% para a biópsia na cavidade ventricular esquerda e 1,35 - 5,2% para a biópsia na cavidade ventricular direita. Estas complicações incluem arritmias, hematoma do local de punção, hematoma intra-miocárdico ou reação vaso-vagal (desmaio transitório). O procedimento é geralmente bem tolerado. Poderá sentir transitoriamente dor no braço, virilha ou pescoço durante a manipulação dos catéteres. Poderá sentir palpitações durante a remoção de fragmentos de miocárdio. Informe o seu médico caso o tenha alguma doença, alergias ou tome medicamentos que provoquem alterações na coagulação do sangue, pois estas situações aumentam o risco de complicações. Podem ocorrer reações adversas, por exemplo, alergias e ou depressão respiratória, aos medicamentos administrados.

Este procedimento envolve a exposição a radiações ionizantes, nomeadamente raios X, com o objetivo de produzir imagens que permitam a sua realização. Os benefícios do procedimento para a sua saúde superam os riscos da exposição à radiação ionizante, sendo que esta é realizada com base no princípio ALARA (As Low As Reasonably Achievable), ou seja, sob exposição a doses de radiação tão baixas quanto razoavelmente possível. No entanto, procedimentos com doses elevadas, como os sujeitos a fluoroscopia e exposições múltiplas, podem, em casos muito raros, resultar também em efeitos adversos significativos (determinísticos), tais como lesões na pele (desde vermelhidão e queimaduras até ulcerações graves; perda de cabelo (temporária ou definitiva), redução da fertilidade (temporária ou definitiva); desenvolvimento de cataratas; depressão da medula óssea. A probabilidade da ocorrência de efeitos adversos depende da complexidade do procedimento e da sua sensibilidade à radiação devido a procedimentos anteriores, doenças ou predisposição

DEPARTAMENTO DE CORAÇÃO E VASOS

Av. Professor Egas Moniz 1649-035 LISBOA Tel: 217 805 000 – Fax: 217 805 610 https://www.ulssm.min-saude.pt/







genética. Contactar o Serviço para seguimento no caso de observar alguns dos efeitos citados anteriormente.

Outras informações:

- Os fragmentos de miocárdio são analisados no Hospital de Santa Maria, ou congelados e armazenados para envio a outra instituição (geralmente Instituto Ricardo Jorge).
- A existência de outras patologias associadas/comorbilidade, ou características específicas do doente, poderão estar associadas a risco acrescido de complicações.

Local de realização/Contactos:

- Unidade de Cardiologia de Intervenção Joaquim Oliveira (UCIJO)
- Tel: 217 805 309 / E-mail: ucijo@chln.min-saude.pt

Confirmo que expliquei pessoal e diretamente ao doente e/ou ao seu representante legal a informação acima mencionada, esclareci as dúvidas e respondi às questões que me foram colocadas.

Nome do médico:	Nº Oı	rdem Médicos:	
Assinatura:	Data:	:	
Foi entregue cópia deste documento ao	doente	representante legal	
Leia com atenção todo o conteúdo esclarecido, não hesite em solicitar mais		e não estiver completamen	ıte
Declaro que compreendi o objetivo, a natupude colocar todas as questões necessária Em caso de necessidade, tenho direito consentimento. Fui informado que posso alterar o sentido o direitos assistenciais se eu recusar este pro NOTA: Em caso de GRAVIDEZ, não deve	s ao meu esclarecimento. a pedir uma segunda c da minha posição e que n ocedimento.	opinião antes de prestar o me	eu
Concordo com o que me foi proposto realização do ato médico descrito, bem cor que por razões clínicas, se venham a mostr	mo os procedimentos adio	cionais diretamente relacionado	
Autorizo / Não autorizo a utilização, pa dos exames e eventualmente de amostra minha doença. Em qualquer caso, se confidencialidade dos dados.	s biológicas colhidas par	ra o diagnóstico e tratamento o	da
Recuso a realização do exame proposto quais me foram explicadas e por mim comp	·	ncias que daí possam resultar,	as
GRAVIDEZ: Eu, abaixo assinado, apes associados à realização do exame e assum			os
IMP 010 03/17		Página 2 d	e 4

De acordo com: Norma da DGS N° 015/2013 de 03/10/2013, atualizada a 04/11/2015; Regulamento (UE) 2016/679 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 27 de abril de 2016, relativo à proteção das pessoas singulares no que diz respeito ao tratamento de dados pessoais e à livre circulação desses dados e que revoga a Diretiva 95/46/CE (Regulamento Geral sobre a Proteção de Dados) - Jornal Oficial da União Europeia (Edição em Língua Portuguesa), L119, 59º ano,4 de Maio de 2016.







O doente	representante legal
Nome:	Data:
BI/CC (representante legal):	Parentesco com o doente:
Assinatura:	
REVOGAÇÃ	DO CONSENTIMENTO DO PROCEDIMENTO
De forma livre e esclarecida assumo as consequências que	decido retirar o consentimento para este procedimento e possam daí decorrer.
O doente	representante legal
Nome:	Data:
BI/CC (representante legal):	Parentesco com o doente:
Assinatura:	
REVOGAÇÃO D	O CONSENTIMENTO À UTILIZAÇÃO DE DADOS
☐ De forma livre e esclared registados durante este projeto	da decido retirar o consentimento à utilização dos dados
☐ De forma livre e esclarecid projeto.	a decido remover todos os meus dados guardados durante o
O doente	representante legal
Nome:	Data:
BI/CC (representante legal):	Parentesco com o doente:
Λ	
Assinatura:	

DEPARTAMENTO DE CORAÇÃO E VASOS

Av. Professor Egas Moniz 1649-035 LISBOA Tel: 217 805 000 – Fax: 217 805 610 https://www.ulssm.min-saude.pt/

TER EM ATENÇÃO

Em caso de sintomas contacte:







Se sentir na pele:

- Vermelhidão
- Calor
- Alterações cutâneas com prurido (comichão)

Estes sintomas podem aparecer entre 2 a 4 semanas após o exame. <u>ESTEJA ATENTO</u>.

Unidade de Cardiologia de Intervenção Joaquim Oliveira (UCIJO)

> Telefone: 217 805 309 (09:00h-16:00h) Segunda a Sexta

E-mail: ucijo@chln.min-saude.pt