





CONSENTIMENTO INFORMADO ESCRITO

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

Nome do procedimento: Pacemaker Permanente sem Elétrodo

Objetivo: Colocação de dispositivo intracardíaco para tratamento de bradicardia (pulsação lenta).

Modo de realização: O procedimento inclui a obtenção de acesso venoso periférico para administração intravenosa profilática de antibióticos e para sedação com medicamentos por via endovenosa. Durante o procedimento é realizada monitorização eletrocardiográfica, da pressão arterial e da oximetria digital (avaliação do nível de saturação em oxigénio). O procedimento é efetuado sob anestesia local, habitualmente na zona das veias da virilha direita. É introduzida uma bainha até ao coração, guiado por raio X, através da qual é posicionado o gerador de pacemaker intracardíaco, fixado ao coração por dispositivo especial. Após o procedimento deve ser efetuado período de repouso, variável com as condições clínicas e o tipo de dispositivo implantado.

Efeitos esperados e eventuais benefícios: Tratamento de bradicardia ou da insuficiência cardíaca, com melhoria da sintomatologia e do prognóstico.

Alternativas terapêuticas: O procedimento é habitualmente efetuado em doentes com contraindicação para a implantação de pacemaker permanente convencional.

Riscos/complicações: O procedimento é geralmente seguro. São expectáveis complicações em 6,5%, sendo no entanto raras as complicações graves. A complicação mais frequente, que pode ocorrer em >5% é a equimose transitória na virilha. As complicações ocasionais (<5%) incluem: hematoma significativo na virilha, flebotrombose da perna com possibilidade de embolismo pulmonar e pseudoaneurisma femoral com eventual necessidade de reparação cirúrgica. As complicações raras (<1%) incluem: migração do dispositivo para o pulmão, perfuração cardíaca com tamponamento podendo obrigar a transfusão de sangue e nalguns casos a correção cirúrgica, arritmias durante a implantação, infeção intracardíaca ou sistémica e excecionalmente morte. 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



Av. Professor Egas Moniz 1649-035 LISBOA Tel: 217 805 000 – Fax: 217 805 610







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

Informe o seu médico caso tenha alguma doença, alergias ou tome medicamentos que provoquem alteração na coagulação do sangue, pois estas situações aumentam o risco de complicações.

Outras informações:

 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 Eletrofisiologia e Pacing Laboratório de Pacing
- Tel: 217 805 004 / E-mail: labpacing_eef@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 Ordem Médicos:
Assinatura:		Data:
Foi entregue cópia deste documento	doente	representante legal
Leia com atenção todo o conteú esclarecido, não hesite em solicitar n		nento. Se não estiver completamente
pude colocar todas as questões necess Em caso de necessidade, tenho dire consentimento.	árias ao meu escla eito a pedir uma s do da minha posição procedimento.	segunda opinião antes de prestar o meu ão e que não haverá prejuízo para os meus
_	como os procedin	que assina este documento e autorizo a nentos adicionais diretamente relacionados, durante o referido ato.
dos exames e eventualmente de amo	stras biológicas co	stigação e de ensino, das imagens e dados olhidas para o diagnóstico e tratamento da minha identidade e garantida a total
Recuso a realização do exame prop quais me foram explicadas e por mim co		consequências que daí possam resultar, as eites.
IMP 010.03/17 De acordo com: Norma da DGS Nº 015/2013	de 03/10/2013, atuali;	Página 2 de 4

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.

Atualizado pelo CHLN conforme RGPD 2016/679 de 27/04/2016







	·		declaro ter compreendido quais os riscos lidade pela sua aceitação.	
	ados à realização do exame e assumo a responsabilidade pela sua aceitação. ente representante legal			
Nome:	:		Data:	
BI/CC	(representante legal):		Parentesco com o doente:	
Assina	atura:			
	REVOGAÇ <i>î</i>	ÃO DO CONSENTIMENTO	DO PROCEDIMENTO	
	rma livre e esclarecida d quências que possam daí		ento para este procedimento e assumo as	
O doe	ente 🗌	representante legal		
Nome:			Data:	
BI/CC	(representante legal):		Parentesco com o doente:	
Assina	atura:			
durant	e este projeto.		timento à utilização dos dados registados eus dados guardados durante o projeto.	
O doente representante legal]	
Nome:	:		Data:	
BI/CC (representante legal):			Parentesco com o doente:	
Assina	atura:			
		1		
0	TER EM A	TENÇÃO	Em caso de sintomas contacte:	
Recortar para Utente	Se sentir na pele:		Unidade de Eletrofisiologia e Pacing –	
tar p tend			Laboratório de Pacing	
icor L	VermelhidãoCalor		Telefone: 217 805 004	
8	Alterações cutân	eas com prurido	(09:00h-16:00h)	

DEPARTAMENTO DE CORAÇÃO E VASOS

Av. Professor Egas Moniz 1649-035 LISBOA Tel: 217 805 000 – Fax: 217 805 610

(comichão)

Alameda das Linhas de Torres, 117 1769-001 LISBOA Tel: 217 548 000 – Fax: 217 548 215

Segunda a Sexta







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

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