





CONSENTIMENTO INFORMADO ESCRITO

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

Nome do procedimento: Implantação de Pacemaker Provisório

Objetivo: Colocação de elétrodo intracardíaco temporário para tratamento de bradicardia grave. Este procedimento é habitualmente efetuado em situações urgentes ou emergentes, em situações que ameaçam a vida.

Modo de realização: O procedimento é efetuado sob anestesia local. A via de acesso habitual é a veia da virilha (femoral) direita, podendo ser utilizado o lado esquerdo ou a veia do pescoço (jugular). Após a anestesia local desta região, é introduzido um fio (eletrocateter) até ao coração, guiado através da observação da imagem de raio X. Após a colocação no local apropriado do coração, o eletrocateter é conectado ao gerador, que permanece no exterior do corpo, e testado para verificar o seu normal funcionamento. Após o procedimento o doente deverá manter-se em repouso.

Efeitos esperados e eventuais benefícios: Trata-se de um dispositivo temporário para tratamento de bradicardia grave que é colocado em situação de urgência. Pode manter-se durante vários dias até à correção de eventuais situações que tenham causado a bradicardia (alterações iónicas ou efeito de medicamentos) ou até à colocação de um *pacemaker* permanente.

Alternativas terapêuticas: Não aplicável.

Riscos/complicações: O procedimento é geralmente seguro, sendo raras as complicações graves. São expectáveis complicações ligeiras em <10%. As complicações mais frequentes incluem: deslocamento do eletrocateter; hemorragia/hematoma no local da implantação, sobretudo se estiver a tomar anticoagulantes ou antiagregantes plaquetários. As complicações raras incluem: perfuração acidental do coração com acumulação de sangue na cavidade do pericárdio (membrana que envolve o coração), com necessidade de drenagem percutânea ou excecionalmente cirúrgica; infeção intracardíaca ou sistémica; trombose da veia. 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

DEPARTAMENTO DE CORAÇÃO E VASOS

Av. Professor Egas Moniz 1649-035 LISBOA Tel: 217 805 000 – Fax: 217 805 610 Alameda das Linhas de Torres, 117 1769-001 LISBOA Tel: 217 548 000 – Fax: 217 548 215

https://www.ulssm.min-saude.pt/







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 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.

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	árias ao meu escla	s e os riscos do ato que me foi proposto e recimento. segunda opinião antes de prestar o meu	
Fui informado que posso alterar o senti direitos assistenciais se eu recusar este NOTA: Em caso de GRAVIDEZ , <u>não de</u>	procedimento.	ão e que não haverá prejuízo para os meus <u>e</u> .	
	n como os procedim	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		Página 2 de 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.







GRAVIDEZ: Eu, abaixo assinado, apesar de grávida, declaro ter compreendido quais os riscos associados à realização do exame e assumo a responsabilidade pela sua aceitação.			
O doente	representante legal		
Nome:		Data:	
BI/CC (representante legal):		Parentesco com o doente:	
Assinatura:			
REVOGAÇ	ÃO DO CONSENTIMENTO DO	O PROCEDIMENTO	
De forma livre e esclarecida o consequências que possam d		para este procedimento e assumo as	
O doente	representante legal		
Nome:		Data:	
BI/CC (representante legal):		Parentesco com o doente:	
Assinatura:			
REVOGAÇÃO	DO CONSENTIMENTO À UT	ILIZAÇÃO DE DADOS	
De forma livre e esclarecio durante este projeto.	da decido retirar o consentime	ento à utilização dos dados registados	
De forma livre e esclared projeto.	cida decido remover todos o	s meus dados guardados durante o	
O doente	representante legal		
Nome:		Data:	
BI/CC(representante legal):		Parentesco com o doente:	
Assinatura:			

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







Recortar para o Utente

TER EM ATENÇÃO

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>.

Em caso de sintomas contacte:

Unidade de Eletrofisiologia e Pacing – Laboratório de Pacing

> Telefone: 217 805 004 (09:00h-16:00h) Segunda a Sexta

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