





CONSENTIMENTO INFORMADO ESCRITO

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

Nome do procedimento: Implantação de Bomba Subcutânea de Trepostinil

Objetivo: Colocar dispositivo subcutâneo para administração de fármaco para tratamento de hipertensão pulmonar.

Modo de realização: O procedimento inclui a implantação de uma bomba, conectada através de um cateter tunelizado, à veia cava superior, ficando acessível por uma interface de silicone perfurável diretamente sob a pele. A cada 29 dias o doente desloca-se ao Centro de Tratamento de Hipertensão Pulmonar para preenchimento do reservatório da bomba com treprostinil, através de uma agulha especial e técnica específica.

Efeitos esperados e eventuais benefícios: complicações menores durante a implantação, ausência de defeitos da bomba a longo prazo, enchimento confiável de condições ambulatoriais, menor restrição de movimentos e ausência de limitação na exposição corporal à água, maior intervalo entre preenchimento do reservatório, melhoria da qualidade de vida e aumento da adesão terapêutica.

Alternativas terapêuticas: o procedimento é realizado habitualmente em doentes com hipertensão pulmonar grave nos quais outros métodos de administração de análogos das prostaciclinas não foi eficaz ou reduziu significativamente a qualidade de vida do doente.

Riscos/complicações: não são esperadas complicações significativas para além do risco de equimose/hemorragia ou infeção local. Na implantação podem ocorrer reações adversas como seja a alergia e/ou a hipersensibilidade 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 genética.

IMP 010.03/17



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/







Informe o seu médico: informe o seu médico caso tenha alguma doença, alergia ou tome medicamentos que possam alterar a coagulação do sangue uma vez que 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 contel esclarecido, não hesite em solicitar l		mento. Se não estiver completamente	
Declaro que compreendi o objetivo, a natureza, os efeitos e os riscos do ato que me foi proposto e pude colocar todas as questões necessárias ao meu esclarecimento. Em caso de necessidade, tenho direito a pedir uma segunda opinião antes de prestar o meu consentimento. Fui informado que posso alterar o sentido da minha posição e que não haverá prejuízo para os meus direitos assistenciais se eu recusar este procedimento. NOTA: Em caso de GRAVIDEZ, não deve efetuar o exame.			
Concordo com o que me foi proposto pelo médico que assina este documento e autorizo a realização do ato médico descrito, bem como os procedimentos adicionais diretamente relacionados, que por razões clínicas, se venham a mostrar necessários durante o referido ato.			
dos exames e eventualmente de amo	ostras biológicas co	estigação 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 propuais me foram explicadas e por mim c		consequências que daí possam resultar, as ceites.	
GRAVIDEZ: Eu, abaixo assinado, associados à realização do exame e as		, declaro ter compreendido quais os riscos ilidade pela sua aceitação.	
		Página 2 da 4	

Página 2 de 4

IMP 010.03/17

De acordo com: Norma da DGS Nº 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:	
REVOGAÇÃO DO CONSE	NTIMENTO DO PROCEDIMENTO
De forma livre e esclarecida decido retirar o consequências que possam daí decorrer.	consentimento para este procedimento e assumo as
O doente representante legal	
Nome:	Data:
BI/CC (representante legal):	Parentesco com o doente:
Assinatura:	
REVOGAÇÃO DO CONSENTI	IMENTO À UTILIZAÇÃO DE DADOS
De forma livre e esclarecida decido retirar durante este projeto.	o consentimento à utilização dos dados registados
De forma livre e esclarecida decido remover	todos os meus dados guardados durante o projeto.
O doente representante legal Nome:] Data:
BI/CC (representante legal):	Parentesco com o doente:
Assinatura:	

IMP 010.03/17
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/







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