Termo De Consentimento Informado – Marcapasso, Ressincronizador e Cardioversor Implantável (CDI)



O presente Termo de Consentimento tem o objetivo informar ao paciente e/ou responsável, quanto aos principais aspectos relacionados ao procedimento cirúrgico acima identificado, ao qual será submetido. Assim em conformidade com o Código de Defesa do Consumidor e Recomendação do CFM nº 01/2016 i, serão lhe prestadas informações claras e adequadas quanto ao procedimento a ser realizado.

Identificação Do Paciente Ou Do Responsável Legal		
Nome:		
Tipo de Documento De Identificação:	Nº:	
Eu acima identificado, na condição de paciente do Hospital Santa Maria ou de responsável legal pelo paciente		
no pleno gozo de minhas faculdades mentais, AUTORIZO o Dr		
RM nºe todos os demais profissionais vinculados a assistência, a necessidade de proceder as		
investigações necessárias ao diagnóstico do meu estado de saúde, be	em como executar o tratamento cirúrgico	
designado "Marcapasso, Ressincronizador e Cardioversor Implant	tável (CDI)", e todos os procedimentos que	
o incluem, inclusive anestesias e/ou outras condutas médicas que tal tratamento possa requerer, podendo o		
referido profissional valer-se do auxílio de outros profissionais da saúd	le.	
Estou ciente, quanto aos riscos e benefícios inerentes a este proced	dimento, podendo eventualmente decorrer	

- complicações abaixo relacionadas, mais frequentes, descritas pela literatura médica:
 - Procedimento: Marcapasso, Ressincronizador e Cardioversor Implantável (CDI)

 Descrição: Procedimento que visa manter um número adequado de batimentos cardíacos através de um fio de estimulação e um aparelho de comando (gerador). O CDI tem a intenção de reverter arritmias ventriculares graves que possam colocar em risco a vida dos pacientes. O Marcapasso pode ser: PROVISÓRIO quando o aparelho (gerador) fica externo e permanece por alguns dias enquanto necessário; DEFINITIVO: o gerador é implantado embaixo da pele por uma pequena cirurgia e ali permanece por toda vida.
 - Complicações:
 - 1. Complicações vasculares como sangramentos e hematomas, lesões das artérias ou veias no local do acesso por onde é passado o cateter;
 - 2. Alterações de pressão e do ritmo cardíaco;
 - 3. Reações alérgicas ao contraste;
 - 4. Problemas renais;
 - 5. Reações adversas graves;
 - 6. Descoloração ou pigmentação cutânea nas áreas operadas por um período indeterminado de tempo;
 - 7. Acumulo de líquidos ou secreções na área operada, necessitando de aspiração, drenagem ou reabordagem cirúrgica;
 - 8. Pneumotórax, durante punção de veia para passagem de eletrodos;
 - 9. Fibrilação ventricular ou parada cardiorespiratória, levando a morte.

Termo De Consentimento Informado – Marcapasso, Ressincronizador e Cardioversor Implantável (CDI)



3. Declaro ter ciência que Hospital Santa Maria mantém uma comissão e relacionadas à assistência à saúde, conforme determinado pela Agência (ANVISA).	
4. Autorizo qualquer outro procedimento, exame, tratamento e/ou cir situações imprevistas que possam ocorrer e demandem cuidados diferen	
 5. Com relação a transfusão de sangue ou hemoderivados, que venham a imprevistas que possam ocorrer e demandem cuidados diferentes daquel Sim Não 	·
6. Autorizo que qualquer órgão ou tecido removido cirurgicamente histopatológicos ou microbiológicos pertinentes.	possa ser encaminhado para exames
7. Declaro, igualmente, estar ciente de que o tratamento adotado nã evolução da doença e do tratamento podem obrigar o (a) médico (a) a propostas, sendo que, neste caso, fica o(a) mesmo(a) autorizado(a), dese para tentar a solução dos problemas surgidos, segundo melhores práticas	modificar as condutas inicialmente de já, a tomar providências necessárias
8. Por fim, confirmo que recebi explicações claras, objetivas e acessíveis me foi esclarecido e que me foi concedida a oportunidade de esclarecer e tendo conhecimento, autorizo a realização do procedimento proposto.	·
Assinatura do Paciente e/ou Responsável:	
Testemunhas (campo a ser preenchido na hipótese de paciente iletrado):	
1	CPF:
2	CPF:

Teresina/PI , de _ ____ de _ ___

Termo De Consentimento Informado – Marcapasso, Ressincronizador e Cardioversor Implantável (CDI)



A ser preenchido pelo médico:

Identificação Do Médico			
Nome:			
CRM:	Tipo:	Nº:	
Declaro que esclareci ao paciente/responsável, sobre o procedimento cirúrgico proposto, resultados esperados, riscos, alternativas previsíveis e intercorrências inesperadas, bem como as consequências que poderão decorrer da recusa em aceitar o procedimento proposto. Respondi todas as perguntas feitas pelo paciente/responsável e			
•		guritas reitas pelo paciente/responsaver e zação do procedimento cirúrgico a que será	
Carimbo / Assinatura do Médico:			
Teresina/PI,de	de		

¹Recomendação do CFM nº 01/2016: "O CFM no uso das atribuições conferidas pela Lei nº 3.268, de 30 de setembro de 1957, regulamentada pelo Decreto nº 44.045, de 19 de julho de 1958, e pela Lei nº 11.000, de 15 de dezembro de 2004, CONSIDERANDO que o consentimento livre e esclarecido consiste no ato de decisão, concordância e aprovação do paciente ou de seu representante, após a necessária informação e explicações, sob a responsabilidade do médico, a respeito dos procedimentos diagnósticos ou terapêuticos que lhe são indicados; CONSIDERANDO que as informações e os esclarecimentos do médico, na obtenção do consentimento do paciente, são fundamentais para que o processo ocorra livre de influência ou vício; CONSIDERANDO que são necessárias orientações éticas complementares sobre a obtenção do consentimento em situações especiais como emergências, recusa, possibilidade de transtornos psicológicos oriundos da informação, preexistência de transtornos mentais e riscos para a saúde pública; CONSIDERANDO o Princípio Fundamental XXI e os artigos 22, 31 e 34 do Código de Ética Médica; CONSIDERANDO que há insuficiência de orientações sobre quando obter o consentimento e sobre a forma de sua documentação; CONSIDERANDO o decidido em reunião plenária de 21 de janeiro de 2015; RECOMENDA Art. 1º Nas decisões sobre assistência à saúde dos pacientes, os médicos devem levar em consideração o documento Consentimento Livre e Esclarecido."