

TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Dr. ANA VERENA MENDES
Diretor Médico
CREMEB 15976

PACIENTE: ATENDIMENTO: DATA:

NASCIMENTO: IDADE: SEXO: UNIDADE: TEMPO INTERN:

CONVÊNIO: PLANO:

- COLANGIOPANCREATOGRAFIA RETRÓGRADA ENDOSCÓPICA (CPRE) -

Por este instrumento, eu declaro que:

DIAGNÓSTICO E TRATAMENTO

Fui devidamente informado (a), em linguagem clara e objetiva pelo (a) médico (a), de que as avaliações e os exames realizados revelaram a seguinte(s) alterações (alterações) e/ou hipóteses diagnóstica(s):

DIAGNÓSTICO:

E com base neste diagnóstico me foi recomendado o seguinte tratamento/procedimento:

- COLANGIOPANCREATOGRAFIA RETRÓGRADA ENDOSCÓPICA (CPRE)

Detalhamento ou procedimentos adicionais:

LATERALIDADE: ☐ DIREITA ☐ ESQUERDA ☐ BILATERAL ☐ NÃO SE APLICA

DESCRIÇÃO DO PROCEDIMENTO

Fui esclarecido que o exame de CPRE envolve a passagem de um aparelho endoscópico de visão lateral (duodenoscopio), tubular e flexível, através da boca, percorrendo o esôfago e estômago, alcançando o intestino delgado (duodeno), para acessar, com auxílio de cateteres e de raio X, as vias biliares e pancreática.

O procedimento consiste no estudo radiológico obtido com a injeção de contrastes (preferencialmente contraste iodado) através da papila duodenal, local onde os ductos biliares e pancreático desembocam no duodeno.

Foi-me esclarecido que o exame será realizado numa sala devidamente preparada localizada no centro cirúrgico ou no setor de Hemodinâmica, com um tempo médio de duração entre 90 e 120 minutos.

Foi a mim comunicado que no caso de ser alérgico a alguma medicação, o médico e a equipe de enfermagem deverão ser comunicados previamente.

Sei que para realização de tal procedimento serei submetido a sedação administrada e acompanhada por médico anestesiologista.

Estou ciente da necessidade de preparo específico para o exame, com jejum mínimo de 8 horas, para permitir adequada visualização das estruturas e prevenir acidentes anestésicos do tipo broncoaspiração.

Descrição adicional do procedimento:

BENEFÍCIOS ESPERADOS

A CPRE além de diagnóstica, permite a realização de procedimentos terapêuticos como abertura da papila duodenal, retirada de cálculos, colocação de drenos e próteses nas vias biliopancreáticas.

Compreendi que a CPRE é o procedimento de escolha para o diagnóstico e terapêutica da minha doença porém não é a cura para tal condição.

Recebi as informações necessárias quanto aos benefícios e as probabilidades de êxito deste procedimento; outros benefícios específicos foram discutidos em conjunto ao(à) médico(a) assistente (solicitante do exame).

Benefícios esperados adicionais:

ALTERNATIVAS E POSSÍVEIS CONSEQUÊNCIAS DE NÃO REALIZAR O PROCEDIMENTO

Alternativas ao tratamento foram discutidas em conjunto ao(à) médico(a) assistente (solicitante do exame), de acordo com o quadro clínico apresentado com o objetivo de evitar o agravamento da condição clínica do paciente.

Habitualmente as alternativas para este exame são opções radiológicas (ressonância magnética, colangioressonância e/ou tomografia computadorizada), que não conferem a oportunidade de visualização direta das estruturas e de associação de biópsias e medidas terapêuticas.

Alternativas e consequências adicionais:

RISCOS POTENCIAIS DO PROCEDIMENTO

A decisão de se submeter à cirurgia na grande maioria das vezes é pessoal e é o próprio paciente que decidirá se os benefícios estarão de acordo com seus objetivos e se os riscos e possíveis complicações são aceitáveis.

Os possíveis riscos associados à cirurgia/procedimento (CPRE) são:
- Forte dor abdominal e vômitos;

- Pancreatite aguda (5-7%);
- Sangramento (1-2%);
- Infecção da via biliar/colangite (menos de 1%);
- Perfuração do duodeno (1%).

Nos procedimentos invasivos como a CPRE, o risco de sangramento e perfuração é maior, mas ainda assim habitualmente estas complicações podem ser manejadas na própria sala de endoscopia pelo(a) endoscopista- Embora seja incomum, essas complicações podem gerar a necessidade de internamento, cirurgia de urgência e, muito mais raro, risco de morte.

Estou ciente de que procedimentos minimamente invasivos (robô assistidos, vídeo-assistidos ou endoscópicos), por motivos técnicos ou relacionados ao paciente, podem ser convertidos a técnicas mais convencionais, de modo parcial ou total, quando a técnica inicialmente



TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Dr. ANA VERENA MENDES
Diretor Médico
CREMEB 15976

PACIENTE: ATENDIMENTO: DATA:

NASCIMENTO: IDADE: SEXO: UNIDADE: TEMPO INTERN:

CONVÊNIO: PLANO:

proposta se mostre inviável ou de risco importante.

As complicações associadas a este procedimento/cirurgia, ainda que incomum ou raras, variam de lesões simples a mais complicadas aqui não descritas que podem requerer acompanhamento em unidade de terapia intensiva após a cirurgia.

Compreendi que este procedimento/cirurgia é um dos tratamentos/métodos diagnósticos de escolha para a atual condição clínica, porém pode não ser a cura para tal condição. Compreendi que não existe garantia absoluta sobre os resultados a serem obtidos, independentemente do tipo do procedimento, da boa técnica cirúrgica e anestésica e da eficiência dos cuidados médicos.

Estou ciente de que, durante o procedimento, poderão ocorrer outras situações imprevisíveis ainda não diagnosticadas ou emergenciais que necessitem mudancas do procedimento proposto.

Estou ciente de que pode haver necessidade de transfusão de sangue.

Fui informado sobre a possibilidade de sentir dor durante e após o procedimento, e sobre as medidas adotadas pela instituição para o gerenciamento dessa dor.

Riscos potenciais adicionais:

REABILITAÇÃO

Fui informado de que, após a cirurgia/procedimento, serei responsável pelo uso de medicações, pelo comparecimento às consultas de acompanhamento, devendo seguir rigorosamente as orientações de cuidado da equipe que me acompanha. Será necessário investimento financeiro em medicações, locomoção para consultas e cuidados pessoais. Compreendo também que aspectos psicológicos e emocionais são fatores que podem repercutir em todo o processo de recuperação.

Estou ciente que processo de reabilitação pós-operatório é importante para um bom resultado e consiste em um período variável definido pelo meu médico com base nas características do meu diagnóstico e no procedimento realizado. O período de recuperação de pacientes em tratamento é muito importante e varia de acordo com as características individuais e do tratamento recebido, cabendo a mim seguir estritamente as recomendações médicas para melhor adaptação e recuperação pós-cirúrgica.

O(A) médico(a) responsável discutiu e explicou as orientações de reabilitação.

Orientações adicionais de reabilitação:

AUTORIZAÇÃO DO PACIENTE OU RESPONSÁVEL

Por livre iniciativa, aceito correr os riscos supramencionados e dou permissão/autorização voluntária para que o(s) procedimento(s) seja(m) realizado(s) da forma como foi exposto no presente termo, incluindo os procedimentos necessários para tentar solucionar as situações imprevisíveis e/ou emergenciais, as quais deverão ser conduzidas e resolvidas de acordo com a conveniência singular de cada evento. Esta autorização é dada ao/à médico(a) abaixo identificado(a), bem como ao(s) seu(s) assistente(s) e/ou outro(s) profissional(is) por ele selecionado(s).

Autorizo [] Sim [] Não, a realização de filmagens/fotografias do sítio operatório (preservando a identidade do paciente), bem como a veiculação das referidas imagens para fins científicos, sem qualquer ônus financeiro, presente ou futuro.

Autorizo a realização de exame anatomopatológico em materiais que sejam removidos durante o procedimento por laboratório de patologia associado ao Hospital São Rafael S.A.

Tive a oportunidade de esclarecer todas as minhas dúvidas relativas ao(s) procedimento(s), após ter lido e compreendido todas as informações deste documento, antes de sua assinatura. Fui informado(a) sobre o que é(são) o(s) procedimento(s) e riscos associados, alternativas possíveis ao procedimento, as consequências de não realizar o exame/tratamento/procedimento proposto e os problemas que poderão ocorrer no período de recuperação.

Apesar de ter entendido as explicações que me foram prestadas, de terem sido esclarecidas todas as dúvidas e estando plenamente satisfeito (a) com as informações recebidas reservo-me o direito de revogar este consentimento antes que o(s) procedimento(s), objeto deste documento, se realize(m).

Afirmo que recebi as orientações anterior ao procedimento.

Salvador,	de	_ de 20	:	_(hh:min)		
		Paciente	e		ou	Responsável
						Quando o paciente for menor de idade, ou que tenha responsável legal ou não possa assinar este documento.
			Representa	nte / Respor	nsável Le	egal:
					Identida	ade:
					Parente	sco:

DECLARAÇÃO DO MÉDICO

CONFIRMO que expliquei detalhadamente para o(a) paciente e/ou seu(s) familiar(es), ou responsável(eis), o propósito, os benefícios, os riscos e as alternativas para o tratamento(s) /procedimento(s) acima descritos, respondendo às perguntas formuladas pelos mesmos, e esclarecendo que o consentimento que agora é concedido e firmado poderá ser revogado a qualquer momento antes do procedimento. De acordo com o meu entendimento, o paciente ou seu responsável, está em condições de compreender o que lhes foi informado.

Salvador,			