

TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO PARA ARTRODESE DE COLUNA LOMBAR PARA TRATAMENTO

| Nome do Médico: | N° CRM: | | | |
|---|---|---|------------------------------------|--|
| Qualificação do Paciente: | | | | |
| Nome: | | | | |
| | | | | |
| Qualificação do Responsável | Legal: (Na hipótese de pacient | e menor de idade ou incapaz d | e manifestar sua vontade) | |
| Nome: | | | | |
| Endereço: Logradouro: | | | Nº: | |
| Complemento: Bairro | : | CEP: | | |
| Município: | | UF: | | |
| | RG: | | | |
| os procedimentos necessários, 8.078/1990 (Código de Defesa d | e obter o consentimento do paci- atendendo assim os arts. 22 e 3 do Consumidor)² e art. 15 da Lei | 4 do Código de Ética Médica ¹ , 10.406/2002 (Código Civil) ³ . | os arts. 6°, inc. III, e 9° da Lei | |
| Declaro para os devidos fins que fui previamente informado(a)sobre a finalidade, os benefícios e os riscos do tratamento cirúrgico designado "ARTRODESE DE COLUNA LOMBAR PARA TRATAMENTO" a que vou me submeter, esta cirurgia consiste em fixar um segmento da coluna que está instável e desalinhada em função de desgaste natural, defeito congênito, fraturas, metástases ósseas, degenerações, instabilidade por hérnia de disco, etc. Pode ser utilizado material metálico para fixação, como barras, hastes, parafusos, cages. Pode ser necessário uso de enxerto ósseo do paciente ou de outro doador. Pode ser necessário uso de estimuladores de ossificação. CBHPM – 3.07.15.11-3 CID - M43. | | | | |
| Declaro, ainda, estar devidamente informado das <u>complicações</u> inerentes ao quadro, especialmente: Infecção superficial e profunda; Hematoma em ferida operatória; Diminuição de força em membros inferiores; Dormência em pernas; Alterações urinárias; Paraplegia; Necessidade de reoperação; Deiscência de ferida operatória; Lesão de dura-máter com fístula liquórica; Hematoma intra-canal com compressão medular; Dor na retirada do enxerto quando necessário; Cicatrização com quelóide; Soltura e/ou quebra de material quando utilizado; Embolia pulmonar; Trombose venosa profunda. | | | | |
| Da mesma forma, fui informado (a) que existem complicações associadas à anestesia proposta para minha cirurgia, como reações alérgicas, pouco ou muito graves, aos demais medicamentos a serem utilizados, porém, concordo e autorizo meu (a) médico (a) a suspender minha operação em caso de intercorrência (fato adverso) por ocasião da aplicação do anestésico, implique em aumento do risco cirúrgico. | | | | |
| Declara, igualmente, estar ciente de que o tratamento adotado não assegura a garantia de cura, e que as evoluções da doença e do tratamento podem obrigar o (a) médico (a) a modificar as condutas inicialmente propostas, sendo que, neste caso, fica o(a) mesmo(a) autorizado(a), desde já, a tomar providências necessárias para tentar a solução dos problemas surgidos, segundo seu julgamento. | | | | |
| Rubrica do Médico: | Rubrica do Paciente / Representante: | Rubrica da 1ª testemunha: | Rubrica da 2ª testemunha: | |



TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO PARA ARTRODESE DE COLUNA LOMBAR PARA TRATAMENTO

| dúvidas e questões, através | s de linguagem clara e acess | etodos terapêuticos alternativo ível. Assim, tendo lido, entend ste procedimento, expressa se | dido e aceito as explicações |
|--|---|---|---|
| 1 | nte, | de | de 20 |
| | | minutos | |
| 1ª Via: Médico responsável 2ª Via: Hospi | ital Belo Horizonte 3ª Via: Paciente / Res | ponsável Legal | |
| Assinatura do Paciente o | u seu Responsável Legal | Assinatura do Mé | dico Responsável |
| Assinatura da | 1ª Testemunha | Assinatura da 2 | |
| Hipótese de Emergência – Im | | | |
| Informado. No esforço de afas hemocomponentes e hemoderio Médico responsável: CRM nº: | tar os riscos à vida do paciente vados, com base em avaliação te | | |
| Assinatura: | | | |
| ¹ Do Código de Ética Médica: livremente sobre sua pessoa ou | | Deixar de garantir ao paciente er sua autoridade para limitá-lo. | o exercício do direito de decidi |
| É vedado ao médico: Art. 34. E salvo quando a comunicação di legal. ² Da Lei 8.078/1990 (Código de e clara sobre os diferentes produtibutos incidentes e preço, bem Art. 9° O fornecedor de produt maneira ostensiva e adequada cabíveis em cada caso concreto. | Deixar de informar ao paciente o ireta possa lhe provocar dano, Defesa do Consumidor): Art. 6 utos e serviços, com especificaç como sobre os riscos que apres os e serviços potencialmente no a respeito da sua nocividade | diagnóstico, o prognóstico, os ris devendo, nesse caso, fazer a co sº São direitos básicos do consum ão correta de quantidade, caracto | omunicação a seu representante nidor: III - a informação adequada erísticas, composição, qualidade u segurança deverá informar, de o da adoção de outras medidas |
| Rubrica do Médico: | Rubrica do Paciente / Representante: | Rubrica da 1ª testemunha: | Rubrica da 2ª testemunha: |