

IRCCS Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Sacro Cuore - Don Calabria

Ospedale Classificato e Presidio Ospedaliero Accreditato - Regione Veneto - Negrar di Valpolicella (VR)

Unità Operativa Complessa di Cardiologia

Direttore: Dr. Giulio Molon



INFORMAZIONI RELATIVE ALL'ESECUZIONE DI ECOCARDIOGRAMMA CON MEZZO DI CONTRASTO

| Egr. Sig./ra, |
|---|
| il Suo medico curante, Dr |
| Le ha spiegato che ne suo caso è consigliata l'esecuzione di un'indagine diagnostica denominata ecocardiogramma |
| con mezzo di contrasto o ecocardiogramma contrasto. |

La preghiamo di leggere attentamente questo modulo prima di decidere se effettuare l'esame.

IN COSA CONSISTE QUESTO ESAME

L'ecografia è tra le più comuni e sicure procedure diagnostiche, basata sull'utilizzo degli ultrasuoni per visualizzare ed esaminare varie strutture anatomiche cardiache. Verrà sottoposto ad una ecografia con l'utilizzo di un mezzo di contrasto con lo scopo di ottenere una diagnosi più sicura e precoce della Sua eventuale patologia, permettendo quindi di velocizzare la diagnosi e l'eventuale intervento terapeutico.

IL MEZZO DI CONTRASTO UTILIZZATO

Il mezzo di contrasto utilizzato è un farmaco, costituito da una soluzione contenente piccole bollicine che racchiudono al loro interno un gas inerte (esafluoruro di zolfo). Verrà iniettato per via endovenosa attraverso un piccolo catetere posto a livello di una vena del braccio e rimane in circolo per un periodo sufficiente a migliorare l'immagine ecografica degli organi e dei vasi sanguigni esplorati e ad ottenere delle immagini più chiare e interpretabili.

Dalla sua commercializzazione nell'ottobre del 2001 il farmaco è stato somministrato a circa 3.000.000 di pazienti. Durante questo periodo sono stati riportati rari casi (approssimativamente 0.01%) di reazioni di tipo allergico con sintomi quali reazioni cutanee, diminuzione della frequenza cardiaca e significativa diminuzione della pressione che in qualche caso ha portato a portato a perdita di coscienza. Tali eventi possono essere particolarmente seri, specialmente se si verificano in pazienti con patologia cardiaca grave. Le altre reazioni osservate sono state mal di testa (1.3%), reazioni in sede di iniezione (arrossamento, gonfiore, dolore), nausea, dolore toracico, alterazione del gusto, formicolio, sensazione di calore con rossore. La maggior parte di queste reazioni è stata di lieve entità e si è

Nel laboratorio dove sarà eseguito l'esame, sono disponibili attrezzature e personale specializzato in grado di dare una risposta ai rischi derivanti dall'eventuale comparsa delle suddette complicanze.

COME VERRÀ EFFETTUATO L'ESAME E QUANTO DURERÀ

Se darà il Suo consenso ad effettuare l'esame sarà sottoposto/a ad un ecocardiografia durante la quale Le sarà iniettato il mezzo di contrasto. L'intera procedura durerà circa 15-20 minuti.

Per l'esecuzione di tale esame è necessario il digiuno da almeno 4 ore precedenti l'esame.

L'esame è diviso in varie fasi:

risolta senza conseguenze.

- reperimento di un accesso venoso;
- infusione del mezzo di contrasto ecografico secondo protocolli stabiliti da linee guida internazionali "Clinical Applications of Ultrasonic Enhancing Agents in Echocardiography: 2018 American Society of Echocardiography Guidelines Update";
- esecuzione di ecocardiogramma prima, durante e dopo la somministrazione del mezzo di contrasto;
- periodicamente durante l'esame verrà misurata la pressione sanguigna e monitorato continuamente l'elettrocardiogramma;
- per i 30 minuti successivi all'ultima iniezione sarà tenuto sotto osservazione per verificare il Suo stato di salute.

L'USO DEL MEZZO DI CONTRASTO È CONTROINDICATO:

- nei pazienti con allergia all'esofloruro di zolfo o agli eccipienti del mezzo di contrasto ecografico;
- gravi aritmie o shunt fra cuore destro e sinistro;
- ipertensione polmonare;
- precedente reazione allergia al mezzo di contrasto ecografico.

Se ha compreso le spiegazioni ed ha deciso di sottoportsi all'esame, La preghiamo di firmare sul retro di questo foglio la sua dichiarazione di consenso.

DICHIARAZIONE DI AVVENUTA INFORMAZIONE E DI CONSENSO ALL'ESECUZIONE DELL'ESAME

| lo sottoscritt | | dichiaro di | |
|--|--|---|--|
| essere stat informat in modo es sulle modalità di esecuzione dell'esame e s | • | nsibile dal Dott | |
| | | esplicativi, le possibili complicanze legate all'indagine | |
| con particolare riguardo ai rischi specificam | _ | | |
| Ho comunque appreso che, sulla base della prevale di gran lunga sui possibili effetti inc | | rienza clinica, l'utilità dei risultati attesi dall'indagine | |
| Preso atto di tutte le informazioni, compre | se le eventuali opz | ioni diagnostiche alternative, | |
| ☐ acconsento | | ☐ non acconsento | |
| all'indagine proposta. | | | |
| necessario modificare la procedura concor | rdata o eseguire t | reviste complicanze o emergenze, potrebbe rendersi rattamenti diretti a fronteggiare tali evenienze; se in sin d'ora ogni trattamento giudicato utile/necessario. | |
| Per quanto a mia conoscenza, dichiaro di: | | | |
| n non essere allergico/a a farmaci | | | |
| n essere allergico/a a | | | |
| Data | | | |
| | | Firma | |
| Il medico | | | |
| PER LE DONNE IN ETÀ FERTILE | | | |
| anche solo possibile, affinché il medico o possano preventivamente valutare assiem l'esame e l'eventuale ipotesi di rischio. | che Le ha prescri ne a Lei l'entità o | egnali uno stato di gravidanza in atto, sospettata o tto l'esame e lo specialista che dovrebbe eseguirlo gettiva del rischio, la necessità/urgenza di eseguire empreso tutte le informazioni e che acconsente | |
| Data | Firma | | |
| IN CASO DI PAZIENTE INCAPACE Dati del legale rappresentante (in caso di so | oggetto privo di tu | tto o in parte di autonomia decisionale): | |
| Nome e Cognome (stampatello) | | | |
| Documento | Firma | Data | |
| INFORMAZIONE DATA AL PAZIENTE TRAM | ITE INTERPRETE E | TESTIMONI | |
| INTERPRETE: | | | |
| Nome e Cognome (stampatello) | | | |
| Documento | Firma | Data | |
| TESTIMONE: | | | |
| Nome e Cognome (stampatello) | | | |
| Documento | Firma | Data | |