

O (A) paciente _____ data de nascimento ____/____/____,

ou seu responsável _____, declara, para todos os fins legais, especialmente do disposto no artigo 39, VI, da Lei, 8.078/90 que dá plena autorização ao (à) médico (a) assistente, o Dr.(a) _____, inscrito no CRM/SC sob o n.º _____ credenciado pelo Hospital Dona Helena.

Informações gerais:

- O “kit para coleta de exame genético”, tem a finalidade de auxiliar no diagnóstico de doenças neuromusculares de etiologia genética.

Recusas e Interrupções:

- Mesmo depois de assinado este termo, antes do recebimento do “kit para coleta de exame genético”, você pode se recusar ao tratamento ou, após o recebimento do “kit para coleta de exame genético”, você pode interromper (retirar este consentimento) a qualquer momento, sem que isso afete o tratamento prescrito pelo seu médico.
- De igual maneira, mesmo você tendo sido encaminhado por profissional competente, por motivos técnicos a equipe pode recusar o oferecimento do “kit para coleta de exame genético” visto que há pré-requisitos técnicos para a execução deste procedimento, ou ainda, a equipe pode decidir pela interrupção a continuidade do procedimento a qualquer momento.

Onerosidade: Fica esclarecido que não haverá cobrança de qualquer valor pelo “kit para coleta de exame genético”, sendo este item oferecido em caráter de doação por parte do laboratório (fornecedor do kit) para o hospital e este, repassado do hospital para o paciente sem ônus.

Assim, declaro ter recebido, sem custo algum, assim como não fui cobrado, o “kit para coleta de exame genético”, expressando que as informações foram prestadas pelo (a) médico (a), tendo sido perfeitamente entendidas e aceitas.

Fica também estabelecido que diante o procedimento, o paciente e/ou representante legal pode revogar este consentimento a qualquer momento de maneira formal.

Para que produza os efeitos legais assino o presente termo, recebendo cópia.

Deve ser preenchido pelo médico assistente
Expliquei todo o procedimento exame, tratamento e/ou cirurgia a que o paciente acima referido está sujeito, ao próprio paciente e/ou seu responsável, sobre benefícios, riscos e alternativas, tendo respondido às perguntas formuladas pelos mesmos. De acordo com o meu entendimento, o paciente e/ou seu responsável, está em condições de compreender o que lhes foi informado.
Nome do médico _____ Assinatura _____ CRM _____
Joinville (SC), ____ de _____ de _____. Hora: ____:____

CONCORDÂNCIA DOS ENVOLVIDOS	
Assinatura do(a) paciente _____	Assinatura do(a) resp. pelo(a) paciente _____
RG Nº _____	RG Nº _____
NOME _____	NOME _____
Joinville (SC), ____ de _____ de _____. Hora: ____:____	

Código Brasileiro de Defesa do Consumidor: Lei 8078/90 - Art.9º. O fornecedor de produtos ou serviços potencialmente perigosos à saúde ou a segurança deverá informar, de maneira ostensiva e adequada, a respeito da sua nocividade ou periculosidade, sem prejuízo da adoção de outras medidas cabíveis em cada caso concreto.

Código de Ética Médica: Art. 22º Deixar de obter consentimento do paciente ou de seu representante legal após esclarecê-lo sobre o procedimento a ser realizado, salvo em caso de risco iminente de morte. **Art. 24º** Deixar de garantir ao paciente o exercício do direito de decidir livremente sobre sua pessoa ou seu bem-estar, bem como exercer sua autoridade para limitá-lo. **Art. 31º.** Desrespeitar o direito do paciente ou de seu representante legal de decidir livremente sobre a execução de práticas diagnósticas ou terapêuticas, salvo em caso de iminente risco de morte. **Art. 34º.** Deixar de informar ao paciente o diagnóstico, o prognóstico, os riscos e os objetivos do tratamento, salvo quando a comunicação direta possa provocar-lhe dano, devendo, neste caso, fazer a comunicação a seu representante legal.

OBS: Obrigatório rubricar todas as vias, médico e paciente/responsável.