



**INFORMAZIONI PER IL PAZIENTE
CONSENSO INFORMATO
TRATTAMENTO RADIOTERAPICO LINFOMA DI HODGKIN
SOVRADIAFRAMMATICO DEL MINORE**

Alle ore _____ del _____ ha inizio un incontro tra Medico e i sottoscritti _____, nato/a _____ il _____ e _____, nato/a _____ il _____ i quali dichiarano ex art. 46 DPR 445/00 di essere genitori del minore _____ nato il _____ a _____ esercenti la potestà genitoriale sullo stesso.

Gli stessi dichiarano di essere stati informati in modo chiaro e comprensibile dal Prof./Dott. _____ in relazione allo stato di salute del minore _____ e agli atti medici proposti come di seguito sintetizzati

in particolare, è stata fornita un'informazione dettagliata riguardo alla patologia da cui il minore è affetto:

LINFOMA DI HODGKIN SOVRADIAFRAMMATICO DEL MINORE

Con il presente documento i genitori vengono messi a conoscenza di alcuni importanti aspetti del trattamento radiante cui vostro figlio/a di minore età sta per essere sottoposta/o per la cura della malattia di HODKIN con localizzazione ai linfonodi del mediastino e del collo.

La radioterapia rappresenta una efficace metodica di cura per la sua malattia ma questa efficacia è gravata da una serie di effetti collaterali.

STAZIONI LINFONODALI SOPRADIAFRAMMATICHE A GRANDI CAMPI (mediastino, ascelle, sopraclaveari, laterocervicali)

Gli effetti collaterali possono essere:

precoci: insorgono durante il trattamento e sono transitori, cioè in genere reversibili entro un periodo di circa tre mesi;

tardivi: possono insorgere dopo il trattamento anche a distanza di anni e sono in genere permanenti.

In base alla probabilità di insorgenza si distinguono:

Effetti collaterali **probabili**

precoci: eritema cutaneo (arrossamento della pelle); epidermiolisi su aree limitate; disfagia (difficoltà nella deglutizione) di intensità variabile; tosse; riduzione numerica dei valori di globuli bianchi e delle piastrine; gonfiore dei quadranti interni delle mammelle; polmonite in genere asintomatica; riduzione dei valori di globuli bianchi e piastrine per ipoplasia midollare (più accentuata se somministrata chemioterapia); riduzione dell'emoglobina e dei globuli rossi (se chemioterapia precedente);

tardivi: fibrosi e discromie dell'apparato tegumentario (indurimento e retrazione della pelle e alterazione del suo colore); distrofia cutanea e/o teleangectasie (comparsa di piccoli vasi superficiali) nella zona irradiata; alopecia (perdita dei peli nelle zone irradiate); fibrosi polmonare senza sintomi (evidenziabile con radiogramma del torace o con TC); riduzione della salivazione con aumento del rischio di carie dentarie (solamente nel caso vengano irradiate le stazioni linfonodali sottomandibolari); riduzione dell'emoglobina e dei globuli rossi (se chemioterapia precedente) ; ridotto sviluppo delle strutture muscolo-scheletriche del collo e della parte superiore del torace.

Effetti collaterali **improbabili** (< 10 %)

precoci: polmonite sintomatica; pericardite non sintomatica; mielite transitoria (infiammazione del midollo spinale con sensazione di scossa elettrica al collo e alla nuca);

tardivi: fibrosi polmonare senza quadro di insufficienza respiratoria; fibrosi polmonare con sintomi di difficoltà respiratoria da sforzo (evidente anche con radiogramma del torace o con TC); ipotiroidismo; oncogenesi radio indotta nelle zone sottoposte a trattamento, in particolare neoplasie della mammella, del polmone, della tiroide e delle ossa. La probabilità può essere discretamente maggiore quando il pz è sottoposto anche a chemioterapia.

Effetti collaterali **eccezionali** (< 2 %)

precoci: necrosi cutanea (soprattutto in associazione con la chemioterapia); pericardite sintomatica;

tardivi: fratture costali; fibrosi polmonare con sintomi: difficoltà respiratoria a riposo (evidente anche con radiogramma del torace o con TC); miocardiopatia dilatativa (aumentata probabilità soprattutto se in associazione con la chemioterapia); fibrosi pericardica sintomatica; infarto miocardico (aumentata probabilità soprattutto se in associazione con la chemioterapia); mielite permanente; ipoplasia midollare irreversibile; riduzione delle difese immunitarie.

Nonostante tutti gli effetti descritti si possano manifestare, è pur vero che nella maggior parte dei pazienti essi non si manifestano o si manifestano solo in forma leggera essendo pertanto compatibili con una vita di relazione pressochè normale. Tuttavia prima di iniziare a sottoporsi al trattamento radiante è indispensabile esserne messi al corrente e discutere col medico che le illustrerà tutte le eventualità. Solo dopo aver compreso a pieno tutti i possibili scenari potrà procedere alla firma di questo consenso informato.

I genitori del/della paziente sono stati altresì informati che in questo Istituto non esiste una UTIC (Unità di Terapia Intensiva Coronarica), pertanto in caso di tale necessità ci potrebbe essere un trasferimento in altra struttura ospedaliera

Ciò premesso, i Sig.ri _____ alle
ore _____

Dichiarano che quanto sopra descritto

era / NON era stato già oggetto di informativa resa in occasione di altri/o incontri/o con lo stesso o con altri sanitari della medesima U.O.

Dichiarano di

essere stati invitati a leggere con molta attenzione quanto riportato in questo scritto che corrisponde, peraltro, a quanto ampiamente spiegatomi oralmente
 non esserlo stati

Dichiarano, altresì, di

avere ben compreso il significato di quanto gli è stato esposto
 non avere ulteriori chiarimenti da avanzare oltre a quelli che gli sono stati già forniti
 di porre le seguenti domande:

_____ a cui viene fornita esauriente risposta
NON viene fornita esauriente risposta

Quindi, consapevolmente gli stessi

Acconsentono **Non acconsentono** al trattamento proposto.

Autorizzano **Non autorizzano** inoltre i sanitari, ove durante l'intervento chirurgico evidenziassero altre patologie non precedentemente diagnosticate, a provvedere, secondo scienza e coscienza, alla cura di tali patologie, anche modificando il programma terapeutico prospettatomi e preventivamente concordato.

Autorizzano **Non autorizzano** l'utilizzo dei tessuti e/o organi eventualmente asportatimi durante il trattamento al fine di formulare una diagnosi isto-patologica, ma anche per procedure finalizzate al miglioramento delle conoscenze in campo scientifico.

Inoltre, **Acconsentono** **Non acconsentono** che nel corso di procedure diagnostiche e/o terapeutiche vengano eseguite riprese filmate e/o fotografiche e che queste vengano utilizzate in ambito medico per migliorare le conoscenze scientifiche, nel completo rispetto della mia privacy..

DICHIARANO DI AVER LETTO E COMPRESO le informazioni sul trattamento dei dati personali rese dall'Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari. Per informazioni dettagliate circa il trattamento dei dati personali si rinvia al sito internet: <https://www.sanita.puglia.it/web/irccs> nell'apposita sezione "Privacy"

Il colloquio termina alle ore _____ del _____

Firma del Medico

Firma dei genitori del paziente

REVOCA del Consenso

In data _____ alle ore _____ i genitori del minore _____ manifestano la propria intenzione di revocare il consenso sopra espresso.

il Medico _____ prospetta loro le conseguenze di tale decisione sintetizzabili come segue: _____

il Medico descrive le possibili alternative sintetizzabili come segue: _____

Il Medico propone di intraprendere le seguenti azioni (anche avvalendosi dei servizi di assistenza psicologica): _____

I genitori, avendo ben compreso quanto descritto dal Medico pongono le seguenti domande: _____

a cui viene fornita esauriente risposta NON viene fornita esauriente risposta

alle ore _____

i genitori del minore _____

Revocano il consenso precedentemente manifestato

NON lo revocano

Firma dei genitori del paziente

Firma Medico
