

IRCCS ISTITUTO TUMORI GIOVANNI PAOLO II SC RADIOTERAPIA ONCOLOGICA DIRETTORE DOTT. MARCO LIOCE

Viale Orazio Flacco, 65 70124 Bari

INFORMAZIONI PER IL PAZIENTE CONSENSO INFORMATO TRATTAMENTO RADIOTERAPICO LINFOMA TESTA COLLO

		del								
		fiutare di ricevere le in								
		in tutto o in parte di on riferimento alle segu						_		
		seguenti familiari o il consenso in sua vece	•							
		tata informata/o in mo colloquio e consegna d		•		-				
in pa	rticola	are, è stata fornita un'i	nformazione de	ttagliata r	riguardo a	alla pa	atologia d	a cu	i sor	no affetto/a:
LII	NFON	MA TESTA COLLO								

Gentile signora/e

Con il presente documento desideriamo metterla a conoscenza di alcuni importanti aspetti del trattamento radiante cui sta per essere sottoposta/o per la cura del Linfoma localizzazione a livello faringeo, sfenoidale, etmoidale, retroorbitale e cerebrale, per il quale è già stato sottoposto ad un trattamento chemioterapico. La radioterapia rappresenta una efficace metodica di cura per la sua malattia ma questa efficacia è gravata da una serie di effetti collaterali.

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 e del cuoio capelluto); epidermiolisi su aree limitate; transitorio aumento dell'edema cerebrale con eventuale cefalea e nausea. Soprattutto in soggetti già sottoposti a trattamenti di chemioterapici, si può provocare o peggiorare la riduzione numerica dei valori di globuli bianchi e delle piastrine e, più tardivamente, dei globuli rossi. Faringite, sinusiti, congiuntiviti e infiammazioni in genere di tutte le mucose irradiate. Si possono manifestare quindi bruciore e dolore al faringe ed alle cavità sinusali e nasali nonché rossore bruciore congiuntivale con lacrimazione. Possibili infezioni delle mucose, causate dalla sovrapposizione di batteri o altri microrganismi su una mucosa infiammata.

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 capelli e dei peli nelle zone irradiate) che, soprattutto nei soggetti sottoposti a trattamenti chemioterapici, può, in casi particolari, protrarsi nel tempo o diventare permanente.

Effetti collaterali improbabili (< 5 %)

precoci: accentuazione dell'ipertensione endocranica con tutti i sintomi da essa derivati: vomito, cefalea, sonnolenza e letargia, crisi epilettiche.

tardivi: amnesie (perdite di memoria) transitorie o permanenti. Danno ipofisario legato all'irradiazione dell'ipofisi e manifestantesi con riduzione del tasso di ormoni ipofisari nel sangue. In meno dell'1% dei casi causa problemi clinici. Oftalmite , legata all'irradiazione dell'occhio che però, con le attuali dosi erogate, solo eccezionalmente potrebbe richiedere l'enucleazione dell'occhio. Xeroftalmia, che è la sensazione di occhio asciutto legato all'irradiazione delle ghiandole lacrimali che potrebbe condizionare una sofferenza corneale potenzialmente grave in circa il 5% dei casi. Atrofia mucosa, che può manifestarsi con una maggiore suscettibilità a contrarre infiammazioni nonché con alterazione della percezione dei sapori e degli aromi. Danno dentale, soprattutto nei pz con gravi carie.

Effetti collaterali eccezionali (< 1 %)

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

tardivi: necrosi del tessuto nervoso o osseo irradiati; oncogenesi radioindotta. Non si possono escludere inoltre disturbi neurologici e delle funzioni cerebrali superiori.

Il manifestarsi di questi effetti dipende chiaramente dalla zona irradiata ed il medico potrà chiarirle ogni dubbio per cui non esiti a chiedere spiegazioni o approfondimenti in merito.

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.
Il/La paziente è stato/a altresì informato/a 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, il/la Paziente alle ore
Dichiara che quanto sopra descritto
$\ \square$ era / $\ \square$ 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.
Dichiara di
□ essere stato/a invitato/a a leggere con molta attenzione quanto riportato in questo scritto che
corrisponde, peraltro, a quanto ampiamente spiegatomi oralmente
□ non esserlo stato
Dichiara, altresì, di
□ avere ben compreso il significato di quanto mi è stato esposto
□ non avere ulteriori chiarimenti da avanzare oltre a quelli che gli/le sono stati già forniti
□ di porre le seguenti domande:
a cui □ viene fornita esauriente risposta □ NON viene fornita esauriente risposta

Acconsente □ Non acconsente □ al trattamento chirurgi	co e/o trattamento medico proposto.
Autorizza 🗆 Non autorizza 🗆 inoltre i sanitari, ove dura	nte l'intervento chirurgico evidenziassero altre
patologie non precedentemente diagnosticate, a provve	edere, secondo scienza e coscienza, alla cura di
tali patologie, anche modificando il programma te	rapeutico prospettatomi e preventivamente
concordato.	
Autorizza □ Non autorizza □ l'utilizzo dei tessuti e/o	organi eventualmente asportatimi durante il
trattamento al fine di formulare una diagnosi isto-pat	ologica, ma anche per procedure finalizzate al
miglioramento delle conoscenze in campo scientifico.	
Inoltre, Acconsente □ Non acconsente □ che nel co	orso 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 risp	etto della mia privacy e con adeguate garanzie
per i diritti e le libertà del sottoscritto.	
□ DICHIARO DI AVER LETTO E COMPRESO le informazior	ni sul trattamento dei dati personali rese
dall'Istituto Tumori Giovanni Paolo II di Bari. Per informa	zioni dettagliate circa il trattamento dei dati
personali si rinvia al sito internet: https://www.sanita.p "Privacy"	uglia.it/web/irccs nell'apposita sezione
Il colloquio termina alle ore del	
Firma del Medico	Firma del/della paziente

Quindi, consapevolmente lo/la stesso/a

REVOCA del Consenso

In data	alle	ore	il/la	a paziente	manife	esta la	propria	inte	nzione di
revocare il consenso so	ora espres	SSO.							
il Medico		prospet	ta al paziei	nte (e ai su	oi fami	liari poicl	né vi ha	cons	sentito) le
conseguenze di tale dec	isione sin	tetizzabili	come segu	e:					
il Medico descrive le po	ssibili alte	rnative sir	ntentizzabil	i come segu	ıe:				-
Il Medico propone di psicologica):	•		eguenti azi	oni (anche	avvale	ndosi de	i servizi	di a	assistenza
II Paziente, avendo domande:		·	·	descritto	dal	Medico	pone	le	seguenti
a cui □ viene fornita esa				ornita esau	riente r	risposta			
alle ore	_								
il paziente									
□ Revoca il consenso pr	ecedente	mente ma	nifestato						
□ NON lo revoca									
Firma Dazionto									
Firma Paziente				_					
Firma Medico									