**Informazioni e dichiarazione di consenso**
Impianto di defibrillatore automatico

##### Gentile paziente, egregio paziente

Il suo medico ha notato che a volte il suo cuore batte troppo velocemente. Questi disturbi del ritmo, nel suo caso tachicardie ventricolari o fibrillazione ventricolare, possono essere percepite come palpitazioni veloci, ma possono pure portare a perdite di coscienza con pericolo di morte. Dovendo fare i conti anche in futuro con disturbi del ritmo potenzialmente letali, le è stato consigliato l’impianto di un defibrillatore automatico (ICD).

##### Funzionamento di un ICD e procedimento operatorio

Un ICD è un piccolo apparecchio, simile a un pacemaker, in grado di riconoscere e trattare in modo automatico disturbi del ritmo rapidi e potenzialmente letali. L’ICD è impiantato sotto la pelle a livello del petto e collegato con il cuore tramite una o più sonde (elettrodi). Durante l’intervento si effettuano diversi test per trovare la posizione ideale dell’elettrodo. Questi test possono pure comprendere la provocazione e il trattamento, tramite scarica elettrica da parte dell’ICD, di una fibrillazione ventricolare. Nel caso in cui la scarica dell’ICD risulti inefficace viene data una scarica elettrica tramite defibrillatore esterno, con cui di regola si riesce a terminare la fibrillazione ventricolare in modo sicuro.

##### Possibili complicazioni

Le complicazioni di un impianto di ICD sono rare. Il rischio dell’intervento comprende innanzitutto quello legato all’anestesia locale o generale. A livello della ferita operatoria può talvolta formarsi un ematoma. Raramente può succedere che i vasi dove vengono posizionate le sonde si chiudono, ciò che può necessitare una terapia per diluire il sangueUna lesione al polmone può causare la fuoriuscita di aria nella cavità pleurica. Quest’aria deve eventualmente essere aspirata. Raramente sopraggiungono infezioni che richiedono un trattamento. In casi eccezionali l’inserimento della sonda può provocare lesioni a vasi sanguigni, valvole cardiache o al muscolo cardiaco, eventualmente con fuoriuscita di sangue nel sacco pericardico. Se ciò compromette la funzione del cuore, il sangue deve essere aspirato. In casi estremamente rari è necessaria un’operazione d’urgenza.

Malfunzionamenti di carattere tecnico dell’ICD o di un elettrodo inserito nel cuore sono rari. Un tale malfunzionamento, o anche solo il sospetto di quest’ultimo, possono rendere necessaria una riprogrammazione dell’apparecchio o un’ulteriore operazione. Gravi danni alla salute o il decesso del paziente a causa di difetti tecnici sono una rarità.

Una minoranza di pazienti può subire scariche inappropriate da parte dell’apparecchio. Queste possono essere percepite come una forte scarica elettrica nel petto e portare a situazioni di stress psicologico. Le cause più frequenti sono disturbi del ritmo rapidi con origine negli atri del cuore, accelerazioni normali del polso, o più raramente un difetto dell’elettrodo o altre disfunzioni di carattere tecnico.

##### Dopo l’impianto di ICD

Dopo l’impianto di ICD, prima della dimissione dall’ospedale, ci si assicura che l’apparecchio funzioni in modo corretto. Di regola i controlli si svolgono a intervalli di 3-6 mesi, per assicurarsi che l’ICD e gli elettrodi funzionino correttamente. A questo riguardo solo eccezionalmente è necessario provocare il disturbo del ritmo. In caso di scarica spontanea dell’ICD deve però informare subito il suo medico, al fine di effettuare un controllo anticipato se necessario.

Secondo le linee guida europee, dopo l’impianto di ICD deve astenersi dalla guida di veicoli per almeno 1-3 mesi. La preghiamo di notare che anche in seguito, a causa di un disturbo del ritmo, potrebbe perdere coscienza e quindi la capacità di guidare un veicolo in modo sicuro o utilizzare una macchina correttamente. La guida professionale di veicoli rimane vietata.

##### Per favore ci comunichi

se ci sono aspetti poco chiari o se ritiene importante qualcosa che non è stato menzionato in questo testo o nel colloquio personale con il medico.

**Schizzo**

# Dichiarazione di consenso

Il Dottor / La Dottoressa ...................................................................................... ha avuto con il/la sottoscritto/-a un colloquio informativo conclusivo. Ho capito le spiegazioni e ho potuto porre tutte le domande di mio interesse. Dopo aver riflettuto per il tempo necessario e dopo che è stato risposto in modo completo alle mie domande, mi dichiaro disposto/-a a sottopormi all’operazione proposta. Sono pure d’accordo che si eseguano eventuali interventi di prima necessità a seguito dell’operazione stessa.

Firma paziente: ...................................................................................................

Firma medico: ...................................................................................................

Luogo e data: ...................................................................................................

**Dichiarazione di consenso per la raccolta e l’analisi dei dati**

Acconsento alla raccolta e alla valutazione dei dati scientifici del mio trattamento in forma elettronica e criptata.

Accetto che i miei dati personali in relazione a questo trattamento possano essere memorizzati in una banca dati elettronica centralizzata, accessibile online e diffusa su tutto il territorio nazionale svizzero, SwissEPnet, della Fondazione svizzera per la ritmologia, allo scopo di garantire la qualità e la tracciabilità. I dati memorizzati sono accessibili agli utenti solo sotto forma di statistiche aggregate, ad eccezione dei membri del team di trattamento. Tutti i dettagli sul trattamento dei dati in SwissEPnet sono riportati nell'informativa sulla privacy https://swissepnet.ch/dataprotection.aspx.

Accetto che i miei dati personali siano trasmessi online via Internet in relazione alla banca dati SwissEPnet, a condizione che siano state adottate misure di sicurezza adeguate. Acconsento inoltre che la suddetta fondazione si avvalga di specialisti informatici esterni per il trattamento elettronico dei miei dati, a condizione che questi siano tenuti a trattare i miei dati in modo confidenziale.

Sono stato informato che ho diritto all'informazione sui dati che mi riguardano e che posso revocare la presente dichiarazione in qualsiasi momento e senza indicarne i motivi. Sono consapevole che, in caso di revoca della presente dichiarazione, i dati che mi riguardano saranno sovrascritti o resi irriconoscibili nella banca dati SwissEPnet.

Firma del/della paziente: …………………………………………………………………………………

Luogo e data: …………………………………………………………………………………………......