

Solicitação de Descongelamento e Ressuspensão de Células-Progenitoras Hematopoéticas Criopreservadas



CCD: 333

Nome	do doador:				
Registro REDOME:			RG:	Órgão expedidor:	
CPF:			Data de nascimento://	Idade: anos	
Sexo:	☐ Masculino	☐ Feminino	Tipo sanguíneo (ABO/RhD): _	Peso: Kg	
Nome	do receptor:				
Registro REDOME:			RG:	Órgão expedidor:	
CPF:			Data de nascimento://	Idade: anos	
		☐ Feminino	Tipo sanguíneo (ABO/RhD):	Peso: Kg	
•					
Contro	transplantador				
	•		☐ Particular/Convênio		
	de entrega do p		_		
	I Intercorrência I Ressuspensão	le ajuste da dos com o produto c o de SCUP	e a ser infundida para: que inviabiliza o descongelamento		
Estou	ciente que o pr	ocedimento ser	á realizado com produto com a	seguinte condição especial	
	sidade médica		·	, ,	
,	l Não se aplica	,			
	Teste(s) realiz	ados em labora	tório não certificado ou amostra	obtida há mais de 30 dias da	
C	oleta da CPH.				
	Teste microbio	lógico em anda	mento:		
	l Teste(s) altera	do(s):			
	☐ microbio	lógico			
	□ triagem	para doenças p	assíveis de transmissão pelo san	gue	
	-				
Obser	vações:				



Solicitação de Descongelamento e Ressuspensão de Células-Progenitoras Hematopoéticas Criopreservadas



CCD: 333

Nome do receptor:	

TERMO DE RESPONSABILIDADE

Assumo toda a responsabilidade quanto à solicitação de descongelamento e ressuspensão desta unidade de células progenitoras hematopoéticas

da Medula Óssea

do Sangue Periférico Mobilizado

do Sangue de Cordão Umbilical e Placentário para fins de transplante exclusivamente no paciente acima, para o qual:

- Aceito os resultados dos testes de qualificação do produto previamente realizados e encaminhados pela equipe do Cetebio.
- 2. Declaro que, nos casos dos produtos que estou solicitando liberação como "necessidade médica urgente", estou ciente de todas as outras opções de tratamento; discuti profundamente com o paciente ou com os seus responsáveis legais sobre os benefícios e os riscos do uso deste produto em particular e de outro produto (se disponível) e, após avaliação de todos os riscos e benefícios da utilização deste produto considerado inelegível ou com elegibilidade incompleta, estou optando por sua utilização terapêutica devido à necessidade médica urgente.
- 3. Declaro que o paciente acima, ou o seu representante legal, foi esclarecido sobre o procedimento, compreendeu seus riscos e benefícios, teve oportunidade de fazer perguntas e esclarecer suas dúvidas e autorizou a realização do mesmo por meio da assinatura de termo de consentimento livre e esclarecido para a realização do transplante e, quando pertinente, para o uso clínico de produto liberado devido à necessidade médica urgente. Comprometo-me a enviar cópia para o Cetebio do(s) referido(s) termo(s), antes da liberação do produto para transplante.
- 4. Declaro que o paciente e sua família foram esclarecidos sobre a necessidade descongelamento e ressuspensão do produto no dia da infusão e que pode haver perda celular neste procedimento.
- Comprometo-me a comunicar ao Cetebio, por telefone e meio eletrônico, os casos de cancelamento ou de adiamento do transplante.
- 6. Estou ciente de que a entrega do produto ocorrerá no dia do transplante, usualmente após as 13h e que o produto deve ser infundido o mais rapidamente possível, sob perda constante e progressiva do número de células viáveis, visto que o dimetilsulfóxido (DMSO) não será removido.
- 7. Comprometo-me em preencher e enviar os formulários fornecidos pelo Cetebio, referentes à realização do procedimento e ao acompanhamento pós-transplante ou documento oficial do centro transplantador, contendo, no mínimo, todas as informações solicitadas nos formulários pertinentes, em até 05 dias e 30 dias após a infusão do produto, respectivamente.

RESPONSÁVEL PELA SOLICITAÇÃO:

Nome Completo:	 	
Número do CRM:	 Assinatura:	
Data://	Carimbo:	