**Consentimento Informado para Administração de Contraste Iodado**

**.** A TAC tem por objectivo o estudo de diversos aparelhos e sistemas corporais.

**.** Para a sua realização poderá ser necessária a injecção endovenosa de produto de contraste com iodo.

**.** A injecção do produto de contraste não é isenta de riscos. Reacções adversas podem ocorrer e ser ligeiras, moderadas ou graves.

**.** Os modernos produtos de contraste reduzem, mas não eliminam completamente o risco de reacções adversas.

**.** As reacções graves e fatais são raras. Estima-se que ocorram reacções graves em 1 a 2 por cada 10.000 doentes injectados e reacções fatais em cerca de 1 por cada 130.000 doentes injectados.

**.** Não é possível determinar, antes da administração do agente de contraste, se ocorrerá reacção adversa. Os testes de sensibilidade ao contraste não têm valor evidente.

**.** Os doentes com maior risco são aqueles com história de reacção ao contraste em anterior exame, com história de alergia grave que requeira tratamento, os asmáticos, os cardíacos e idosos.

**.** Deve informar o médico se estiver incluído num dos grupos anteriores e também se sofrer de hipertiroidismo, diabetes, insuficiência renal, feocromocitoma ou mieloma múltiplo.

**.** Dado que neste exame se utilizam radiações ionizantes (raios-x), o mesmo não deve ser realizado durante a gravidez.

**.** Se necessitar de algum esclarecimento adicional, agradecemos que nos contacte.