


**CONSIMTAMANTUL INFORMAT,  
VACCINAREA SI  
ASUMAREA**

A decorative graphic consisting of several parallel white lines of varying thicknesses, slanted diagonally from the bottom-left towards the top-right, located on the right side of the slide.

- ▶ Drepturile fundamentale ale unei persoane decurg din recunoașterea statutului său uman, a inviolabilității vieții sale și a faptului că s-a născut și va fi întotdeauna liberă. Respectul pentru valorile și dorințele fiecărui individ este o datorie ce devine chiar mai puternică atunci când acesta devine vulnerabil. Din moment ce autonomia și responsabilitatea fiecărei persoane, inclusiv ale aceleia care are nevoie de îngrijiri de sănătate, sunt acceptate ca valori importante, implicarea sau participarea sa la luarea deciziilor referitoare la corpul sau sănătatea proprie trebuie recunoscute ca drepturi universale.

- ▶ Scopul principiului **consimțământului informat** este de a-i permite pacientul să ia în considerare, să cântărească și să pună în balanță beneficiile și dezavantajele tratamentului medical propus, astfel încât să poată face o alegere rațională între acceptarea sau refuzul tratamentului. Utilizarea optimă a acestui principiu previne sau diminuează posibilitățile de eroare, neglijență, constrângere și minciună și încurajează o atitudine autocritică a medicului. Dar scopurile sale principale sunt de a afirma autonomia pacientului, de a promova dreptul său la autodeterminare și de a proteja statutul său de ființă umană care se autorespectă.

- ▶ Pentru a fi pe deplin legal, **consimțământul** pacientului trebuie să fie informat. A fi informat implică **cunoaștere, acceptare, apreciere, intenție și înțelegere**. Opinia și alegerea nu pot fi definitive și acceptabile decât **dacă** sunt bazate pe **cunoaștere**. Nici un **consimțământ** nu va fi valid **dacă** nu are la bază **asentimentul**. **Consimțământul** este valid doar **dacă** este dat cu referire **directă** la respectivul tratament propus. Nu este nevoie ca pacientul să **înțeleagă** mai multe **informații** decât cele care sunt strict necesare pentru a lua o decizie într-un anumit caz.

- ▶ Doctrina consimțământului informat impune ca medicul să-i comunice pacientului orice informație care poate fi considerată utilă pentru a-i permite acestuia să ia o decizie inteligentă, în deplină cunoștință de cauză, privind îngrijirea medicală și tratamentul.

- ▶ Informația poate să nu fie furnizată pacientului în situații excepționale, însă doar atunci când există motive întemeiate pentru a crede că dezvăluirea anumitor informații ar periclita viața pacientului sau ar afecta în mod negativ sănătatea sa fizică sau mintală. Una dintre cele mai dificile probleme sociale, morale și medicale este chestiunea abordării corespunzătoare a pacientului suferind de o boală incurabilă. Dreptul pacientului de a ști sau de a fi informat despre seriozitatea bolii sale trebuie să fie pus în balanță cu dreptul de a nu ști, atunci când faptul de a fi informat poate cauza o stare traumatizantă de neajutorare și de cădere psihică, din moment ce pentru supraviețuire este necesar un comportament activ, centrat pe rezolvarea problemelor.

- ▶ Pacientul are dreptul de a nu fi informat, atunci când solicită în mod expres aceasta. Dreptul de a nu ști oferă un instrument care previne receptarea informațiilor nedorite. Dreptul de a nu ști este important, de exemplu, atunci când examinarea medicală furnizează informații referitoare la predispoziție genetică, riscuri genetice și depistarea precoce a unor boli aflate încă în stare latentă, care se pot manifesta clinic uneori doar după mulți ani de la diagnosticare. Rezultatul pozitiv al unui test pentru o boală cu transmitere sexuală nu ar trebui ascuns pacientului. Rezultatul posibil al investigației și consecințele acestui rezultat ar trebui discutate în prealabil cu persoana respectivă.

- ▶ Pacientul nu are nici o **obligație** în sensul **menținerii sănătății** sau al primirii vreunui tratament de orice fel. El are dreptul de a refuza sau de a opri o **intervenție medicală**. Este liber să **aleagă** tratamentul sau lipsa **oricărui** tratament, sau doar tratament **parțial**. Cu toate acestea, o **persoană** poate fi **obligată să primească** tratamentul necesar, în conformitate cu **reglementările** statutare existente.

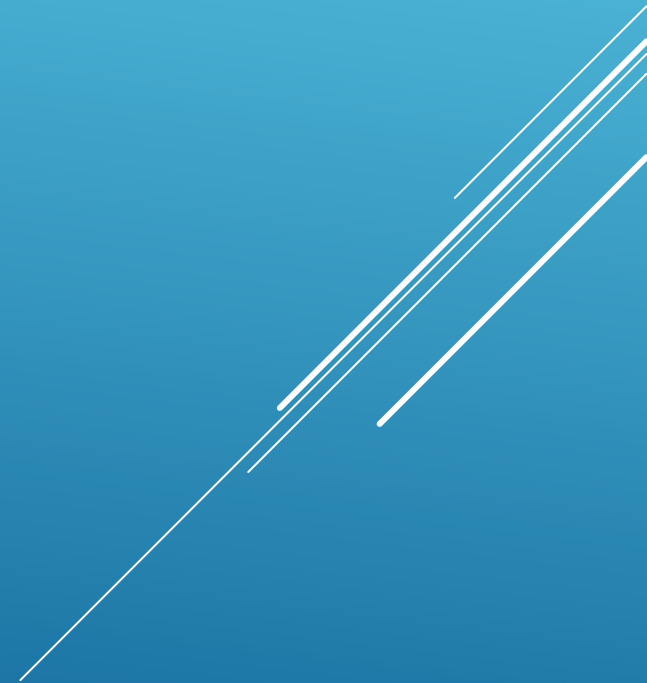


- ▶ O persoană este considerată capabilă dacă are capacitatea de a înțelege natura bolii sale, pentru care este recomandat tratamentul, și dacă este aptă să aprecieze consecințele deciziei sale de a-și da sau nu consimțământul. O persoană este desemnată ca fiind incapabilă în situația în care boala sa psihică sau deficiența sa mintală o privează de aptitudinea de a-și urmări propriile interese. În general, unui pacient care optează el însuși pentru spitalizare nu i se va administra nici un fel de tratament cu care nu este de acord, cu excepția cazurilor de urgență.

- ▶ În cazul pacienților incapabili, care sunt vulnerabili și ale căror drepturi pot fi ușor încălcate sau ignorate, este nevoie de protecție specială. Decizia de acceptare a tratamentului nu este întotdeauna în interesul pacientului. Un tutore este autorizat să-și dea **consimțământul** pentru tratamentul medical, **dacă** acesta este necesar. Orice tutore este obligat să **acționeze** cu respectarea celor mai bune interese ale celui aflat în grija sa. Tutorele trebuie să **poată** lua **aceeași** decizie pe care ar fi luat-o pacientul în cazul în care ar fi fost capabil

- ▶ Orice ființă umană are drepturi și obligații din momentul nașterii și până la moarte. Cu toate acestea, deși minorul nu este lipsit de **competență legală**, datorită vârstei sale fragede, slăbiciunii fizice și lipsei de **experiență**, sunt desemnați tutori care să îi protejeze interesele. Deoarece **părinții** sunt tutorii naturali ai copiilor lor pe parcursul anilor de minoritate, este necesar **consimțământul parental** înainte de tratarea medicală a copiilor. Este relativ **inutilă obținerea consimțământului minorului** pentru tratament medical, **dacă el are o vârstă într-atât de mică încât nu este capabil încă să înțeleagă starea în care se află.**

- ▶ Refuzul părinților de efectuare a unui tratament necesar poate fi considerat un abuz de putere parentală și nu trebuie să împiedice derularea tratamentului.



- ▶ Unul din elementele care diferențiază cercetarea terapeutică de cea non-terapeutică este dacă cercetarea aduce sau nu un beneficiu direct individului subiect al cercetării sau doar viitorii pacienții vor avea potențiale beneficii ca urmare a lărgirii câmpului cunoașterii. Doctrina consimțământului informat a fost elaborată avându-se în vedere îndeosebi domeniul tratamentului medical. În contextul unui studiu clinic această doctrină dobândește o importanță sporită. Consimțământul informat este o cerință prealabilă și obligatorie pentru participarea la cercetarea științifică. În mod similar, pentru participarea unui pacient la activitățile clinice didactice este necesară obținerea consimțământului său informat.

- <https://lege5.ro/gratuit/g42tmnjsgi/acordul-pacientului-informat-lege-95-2006?dp=hazdanjrgu4tm>

## Anexa nr.1 la normele metodologice Formular de exprimare a acordului pacientului informat

- <https://www.hosptm.ro/files/juridic/2016/Ordinul-MS-nr-1411-din-12-dec-2016---Anexa-1---Formular-de-exprimare-a-acordului-pacientului-informat.docx>

