

PACIFNITE

DOCUMENTO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO DE LA SECOT PARA EL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE LA INFECCIÓN CRÓNICA DE PRÓTESIS DE RODILLA: "SEGUNDO TIEMPO"



Usted tiene derecho a conocer el procedimiento al que va a ser sometido y las complicaciones más frecuentes que ocurren. Este documento intenta explicarle todas estas cuestiones. Léalo atentamente y consulte con su médico todas las dudas que se le planteen.

Le recordamos que, por imperativo legal, tendrá que firmar, usted o su representante legal, familiar o persona vinculada de hecho, este Consentimiento Informado para que podamos realizarle dicho procedimiento/tratamiento.

ACILITIE		
Yo, D./Dña.		deaños de edad,
(Nombre y dos apellidos del paciente)	
Historia Clín	ica n.°	DNI n.°
con domicil	io en	

REPRESENTANTE LEGAL, FAMILIAR O PERSONA VINCULADA DE HECHO

Yo, D./Dñ	a	de	años de edad
	(Nombre y dos apellidos del representante legal, familiar o persona vinculada de hecho)	•	
DNI n.°	, en calidad de		del paciente
	(Representante legal, familiar o persona vir	nculada de hecho)	•

DECLARO

- se reproduce a continuación.
 1. Preoperatorio. Antes de la cirugía será necesario realizarle algunas pruebas diagnósticas, como analítica, radiografías o electrocardiograma. También le indicaremos desde qué hora debe permanecer en ayunas.
 - 2. La intervención precisa de anestesia, cuyo tipo y modalidad serán valoradas por el Servicio correspondiente.
 - 3. El propósito principal de la intervención es que una vez que se ha curado la infección proceder al implante de la prótesis de rodilla para restablecer la función articular.
 - 4. La intervención consiste en la implantación de una prótesis de rodilla para mantener la movilidad de la articulación una vez que la infección se ha curado. En ocasiones, aunque los análisis ya no muestren signos de infección y el aspecto de la piel sea normal, puede ocurrir que durante el acto quirúrgico se aprecien aún signos infectivos, por lo que se procedería a nueva limpieza articular sin que se pueda implantar la prótesis definitiva. Se pueden precisar injertos óseos, prótesis de mayor tamaño (de revisión), cerclajes alámbricos y placas con cables y tornillos.
 - 5. Previamente, durante o después de la intervención, pueden existir pérdidas de sangre que pueden requerir transfusiones sanguíneas.

RIESGOS DEL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE LAS INFECCIÓN CRÓNICA DE PROTESIS DE RODILLA: "SEGUNDO TIEMPO".

Toda intervención quirúrgica, tanto por la propia técnica operatoria como por la situación vital de cada paciente (diabetes, cardiopatía, hipertensión, edad avanzada, anemia, obesidad), lleva implícita una serie de complicaciones, comunes y potencialmente serias, que podrían requerir tratamientos complementarios (tanto médicos como quirúrgicos) y, en un mínimo porcentaje de casos, comprometer la viabilidad del miembro y/o la vida del paciente. Las complicaciones específicas, muchas de las cuales motivan nuevas intervenciones, pueden consistir en:

- a. Infección de la herida quirúrgica, lo que puede afectar al tejido óseo.
- b. Hematoma o lesión vascular.
- c. Lesión o afectación de algún tronco nervioso que pudiera causar, temporal o definitivamente, trastornos sensitivos y/o motores.
- d. Aflojamiento, rotura o penetración intraarticular del material implantado o instrumental quirúrgico.
- e. Rigidez o limitación funcional de articulaciones vecinas.
- f. Luxación de componentes de la prótesis.
- g. Cambios en la longitud de la pierna intervenida.
- h. Dolor residual.
- i. En ocasiones debido a una pérdida ósea importante, a la situación del paciente o a una complejidad técnica excesiva no es posible implantar la prótesis definitiva, lo que obligaría a una artrodesis de la articulación.
- j. Fractura del hueso durante la intervención.
- k. Cojera por insuficiencia muscular o por otras causas.
- 1. Persistencia o recidiva de la infección,
- m. Necrosis cutáneas.
- n. Algodistrofia simpático refleja o enfermedad de Südeck
- o. Síndrome compartimental.
- p. Embolia grasa, flebitis o tromboflebitis (con riesgo de embolismo pulmonar y muerte).
- q. Complicaciones derivadas del uso del manguito de isquemia.

ALTERNATIVAS AL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE LAS INFECCIÓN CRÓNICA DE PRÓTESIS DE RODILLA: "SEGUNDO TIEMPO".

Como alternativa al procedimiento quirúrgico propuesto se puede continuar con el espaciador provisional de cemento que puede luxarse o romperse con el tiempo. Artrodesis articular de la rodilla en caso de imposibilidad técnica para implantar una nueva prótesis.

Mediante la firma del presente documento declaro que he comprendido las explicaciones que se me han facilitado en un lenguaje claro y sencillo y el médico que me ha atendido me ha permitido realizar todas las observaciones que he precisado, aclarándome todas las dudas y preguntas que le he planteado respecto a los fines, alternativas, métodos, ventajas, inconvenientes y pronóstico del tratamiento, así como a los riesgos y complicaciones que por mi situación actual pueden surgir tales como:						
Si en el momento del acto quirúrgico surgiera algún imprevisto, el equipo médico podrá variar la técnica quirúrgica programada. Asimismo, he entendido y acepto que durante el procedimiento/tratamiento se podrán realizar fotografías o grabar imágenes que luego se conservarán y se podrán transmitir con fines científicos y/o de docencia y utilizar en sesiones clínicas, juntas facultativas, conferencias, congresos, publicaciones médicas y actos científicos, sin que en las mismas figure identidad alguna del paciente. TAMBIÉN COMPRENDO QUE, EN CUALQUIER MOMENTO Y SIN EXPLICACIÓN ALGUNA, PUEDO REVOCAR EL CONSENTIMIENTO QUE AHORA PRESTO. Por ello, manifiesto que me considero satisfecho/a con la información recibida y que comprendo la indicación y los riesgos de este procedimiento/tratamiento. En tales condiciones, libre y voluntariamente, DOY MI CONSENTIMIENTO para que se me realice el procedimiento/tratamiento quirúrgico de INFECCIÓN CRÓNICA DE PRÓTESIS DE RODILLA: "SEGUNDO TIEMPO".						
En	de	de				
Fdo. EL/LA PACIENTE	Fdo. EL Dr./La Dra. EL/LA REPRESENTANTE LEGAI	L, FAMILIAR O PERSONA VINCULADA DE HECHO				
REVOCACIÓN DEL CONSENTIMIENTO) INFORMADO					
Yo, D./Dña(Nombre y dos apellidos del paciente)						
	nte legal, familiar o persona vinculada de hecho)					
Yo, D./Dña(Nombre y dos apellidos del testigo)						
REVOCO el Consentimiento prestado en fecha, y no deseo proseguir el procedimiento/tratamiento, que doy con esta fecha por finalizado.						
Fdo. EL/LA PACIENTE	EL/LA REPRESENTANTE LEGAL, FAMILIAR O PERSONA VINCULADA DE HECHO	Fdo: EL/LA TESTIGO				