

DOCUMENTO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO DE LA SECOT PARA EL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE LA PRÓTESIS DE RODILLA



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.

- A				
\mathbf{p}	<i>(</i> 1	ш	N	•

Yo, D./Dña(Nombre y dos apellidos del paciente)	, deaños de edad,
Historia Clínica n.°	DNI n.°
con domicilio en	
REPRESENTANTE LEGAL, FAMILIAR O PERS	ONA VINCULADA DE HECHO
Yo, D./Dña	
DNI n.°, en cal	dad de
	DECLARO
Que el Dr./la Dra(Nombre y dos apellidos del Dr./Dra.	
	me ha explicado que es conveniente proceder, en mi situación, c úrgico de PRÓTESIS DE RODILLA
	gado y que 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 aliviar el dolor e intentar mejorar la función y la alineación articular.
- 4. La intervención consiste en sustituir la articulación enferma y reemplazarla por una artificial de manera parcial o total llamada prótesis. Dicha prótesis está fabricada de distintos metales y un plástico especial (polietileno) y puede fijarse con o sin cemento a los extremos óseos (tibia, fémur y opcionalmente rótula), dependiendo de las circunstancias del paciente. En ocasiones el desgaste de la articulación y la deformidad afecta sólo a una parte de la misma y puede sustituirse por una prótesis unicompartimental. En la mayoría de las ocasiones se requiere la sustitución completa de la articulación.
- 5. Previamente, durante o después de la intervención, pueden existir pérdidas de sangre que pueden requerir transfusiones sanguíneas.

RIESGOS DEL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE PRÓTESIS DE RODILLA

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 a la articulación y el 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. Pérdida de movilidad.
- g. Inestabilidad y desviación angular del miembro intervenido.
- h. Cambios en la longitud de la pierna intervenida.
- i. Luxación de la rótula y lesiones del tendón rotuliano.
- j. Dolor residual.
- k. Necrosis cutáneas.
- 1. Osificaciones periprotésicas.
- m. Fractura del hueso que se manipula durante la intervención o posteriormente por un traumatismo.
- 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 LA PRÓTESIS DE RODILLA

Como alternativa al procedimiento quirúrgico propuesto se puede realizar un tratamiento conservador consistente en medicación sintomática, infiltraciones, uso de bastones, ortesis y pérdida de peso. Osteotomías para alinear la pierna.

Mediante la tirma del presente documento declaro que he comprendido las explicaciones que se me han tacilitado 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:							
	•••••						
programada. Asimismo, he entend grabar imágenes que luego se con- clínicas, juntas facultativas, confere identidad alguna del paciente. TA PUEDO REVOCAR EL CONSENTIMI información recibida y que compri	ido y acepto que dura servarán y se podrán t encias, congresos, pub MBIÉN COMPRENDO ENTO QUE AHORA Pl endo la indicación y l entariamente, DOY M	inte el procedimiento/trati ransmitir con fines científic blicaciones médicas y acto QUE, EN CUALQUIER MC RESTO. Por ello, manifiest os riesgos de este proced	dico podrá variar la técnica quirúrgica amiento se podrán realizar fotografías o cos y/o de docencia y utilizar en sesiones os científicos, sin que en las mismas figure DMENTO Y SIN EXPLICACIÓN ALGUNA, to que me considero satisfecho/a con la limiento/tratamiento. La que se me realice el procedimiento/				
En	, a	de	de				
Fdo. EL/LA PACIENTE	Fdo. EL Dr./La Dra.	EL/LA REPRESENTANTE LEGAL,	, FAMILIAR O PERSONA VINCULADA DE HECHO				
REVOCACIÓN DEL CONSENTIMIEN	NTO INFORMADO						
Yo, D./Dña							
(Nombre y dos apellidos del repres	entante legal, familiar o persona	vinculada de hecho)					
Yo, D./Dña(Nombre y dos apellidos del testigo							
REVOCO el Consentimiento presto tratamiento, que doy con esta fech	ado en fecha	, y no desec	o proseguir el procedimiento/				
Fdo. EL/LA PACIENTE		TANTE LEGAL, FAMILIAR NCULADA DE HECHO	Fdo: EL/LA TESTIGO				