

DOCUMENTO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO DE LA SECOT PARA EL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE LA ARTRODESIS SACROILIACA



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.

PACIENTE		
Yo, D./Dña(Nombre y dos apellidos del paciente)	, de	años de edad,
Historia Clínica n.°		
REPRESENTANTE LEGAL, FAMILIAR O PERSONA VINCULADA DE HECHO		
Yo, D./Dña		
DNI n.°, en calidad de	hecho)	del paciente.
Previamente a la entrega de este documento he sido informado verbalmente Dra, colegiado	de	los siguientes puntos:
Se me recuerdan las siguientes cuestiones:		
1. PREOPERATORIO		
Antes de la cirugía será necesario realizarle algunas pruebas diagnósticas, como son: u Y/o las pruebas que el servicio de anestesia considere necesarias en función de sus Le indicaremos desde qué hora debe permanecer en ayunas.	na analítica característi	y un electrocardiograma; cas individuales.
2. DESCRIPCION DEL PROCEDIMIENTO		
Por haber sido diagnosticado de		
y habiendo agotado otras alternativas, se le recomienda realizar el siguiente proced	limiento	
ste procedimiento consiste en la fijación de la articulación sacroilíaca mediante la ut el uso de implantes. Si se utiliza injerto, éste generalmente procede de su propia cres		injerto óseo o bien con
esta intervención se puede realizar de forma abierta, o bien de forma percutánea (me	ediante con	trol radiográfico).

El objetivo de la cirugía es conseguir la fusión de la articulación sacroilíaca. A pesar de que tiene muy poca movilidad, puede ser la responsable del dolor.

Esta intervención provoca una mínima pérdida de movilidad a nivel pélvico, lo cual, si bien no supone incapacidad, puede sobrecargar con el tiempo los segmentos de movilidad adyacente (fundamentalmente la parte anterior de la pelvis).

Como consecuencia de la intervención es común la presencia de dolor en la zona que tiende a mejorar con el tiempo y el tratamiento.

He sido informado de la posibilidad de utilización de material biológico autólogo o heterólogo, incluyendo derivados hemáticos, en caso de que mi procedimiento terapéutico/diagnóstico así lo precise, tanto durante el acto quirúrgico como en el postoperatorio.

Si surgiera alguna situación imprevista urgente, que precisara de la realización de algún procedimiento distinto de los que he sido informado, autorizo al equipo médico para realizarlo.

3. DESCRIPCIÓN DE RIESGOS

-La intervención se realiza bajo anestesia general, con los riesgos inherentes a la misma de los que le informará el Servicio de Anestesia.

-Por la propia técnica operatoria y por la situación vital de cada paciente (diabetes, hipertensión, edad avanzada, obesidad, anemia, alteraciones cardiológicas...) cualquier cirugía lleva implícita una serie de complicaciones comunes que, junto con las específicas de esta intervención son infrecuentes y, pueden considerarse leves (hematomas, infeccionessuperficiales, tromboflebitis, dehiscencias de heridas, luxación de los componentes,...) y graves, hasta un 2-3% (infecciones profundas, lesiones vasculares y nerviosas, hematomas profundos, embolia grasa o pulmonar, etc.). Excepcionalmente estas complicaciones graves pueden comprometer la vida del paciente.

-Las complicaciones derivadas de la posición quirúrgica como compresiones oculares, compresión de nervios periféricos, etc.

-Los riesgos específicos de esta intervención son las lesiones neurológicas que, aunque excepcionales, alrededor del 1%, son a veces graves. Se presentan en forma de neuropatías, hormigueos y molestias en piernas, nalgas y muslos. En ocasiones presentan dolor en trocánter y a nivel sacroilíaco residual que tienden a mejorar con el tratamiento.

-Entre los riesgos asociados al procedimiento figura también la posibilidad de fallo de la instrumentación, la malposición o la movilización de los implantes, que pueden requerir una reintervención.

-También existe la posibilidad de fracaso de la artrodesis, cuya causa más frecuente es la no unión o pseudoartrosis del injerto óseo. El tabaco es un elemento de riesgo constatado estadísticamente, por lo que se aconseja dejar o reducir el hábito tabáquico al menos dos o tres meses antes.

-Salvo que existan complicaciones hemorrágicas severas este procedimiento no suele precisar de transfusión sanguínea.

4. CONCLUSIÓN

Mediante la firma del presente documento declaro que he sido amplia y satisfactoriamente informado/a de forma oral, en un lenguaje claro y sencillo. Que he leído este documento, he comprendido y estoy conforme con las explicaciones en cuanto a los fines, alternativas, métodos, inconvenientes y posibles complicaciones, así como del pronóstico. Que dicha información ha sido realizada y se me ha permitido aclarar cualquier duda, así como los riesgos y complicaciones que por mi situación actual pudieran surgir, tales como:

Así mismo, he entendido y acepto que durante el procedimiento/tratamiento se podrán realizar fotografías o grabar imágenes y obtener datos clínicos. Estos se podrán conservar, transmitir y utilizar con fines científicos y/o de docencia en sesiones clínicas, juntas facultativas, conferencias, congresos, publicaciones médicas y actos científicos, sin que en las mismas figure identidad alguna del paciente.

Por ello **doy mi consentimiento** para que se proceda a la realización de dicho procedimiento diagnóstico o quirúrgico. (Art. 10.6 Ley General de Sanidad). También comprendo que, en cualquier momento y sin necesidad de dar ninguna explicación, puedo revocar el Consentimiento que ahora presto.

1. Relativo al paciente:	
Y para que así conste, enterado y conf	forme firmo el presente original.
D./Dña	, con DNI
Firma del paciente	Fecha: / /
2. Relativo al médico (cirujano):	
Dr./Dray naturaleza de la intervención que se	
Firma del médico	Fecha: / /
3. Relativo a los familiares y tutores:	
momento. D./D° y en calidad de	no tiene capacidad para decidir en este con D.N.I
Firma detutor o familiar	Fecha: / /
4. Revocación:	
ya que no tiene capacidad para decid con D.N.I y en c	
Firma del paciente, tutor o familiar	Fecha: / /
imágenes que luego se conservarán y clínicas, juntas facultativas, conferenci figure identidad alguna del paciente. explicación, puedo revocar el Consenti	e durante el procedimiento/tratamiento se podrán realizar fotografías o grabar se podrán transmitir con fines científicos y/o de docencia y utilizar en sesiones ias, congresos, publicaciones médicas y actos científicos, sin que en las mismas También comprendo que, en cualquier momento y sin necesidad de dar ninguna imiento que ahora presto. Por ello, manifiesto que me considero satisfecho/a con la la indicación y los riesgos de este procedimiento/tratamiento.
Acepto No acepto	