

SERVICIO:		Nº Historia Clínica:	
Unidad:		Nombre Paciente:	
Habitación:	Cama:	Fecha Nacimiento:	Sexo:

CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA LA RECONSTRUCCIÓN MAMARIA MEDIANTE COLGAJO DEL MÚSCULO DORSAL ANCHO ESPECIALIDAD DE CIRUGÍA GENERAL Y APARATO DIGESTIVO

*¿DESEO SER INFORMADO sobre mi enfermedad y la intervención que me van a realizar?

DESEO QUE LA INFORMACIÓN de mi enfermedad y la intervención que me van a realizar le sea proporcionada a mi familiar / tutor / representante legal:			
NOMBRE APELLIDOS (Paciente)	DNI	FIRMA	FECHA
De acuerdo al art. 9 de la Ley 41/2002 de 14 de Noviembre " MANIFIESTO MI DESEO DE NO SER INFORMADO Y PRESTO MI CONSENTIMIENTO " para que se lleve a cabo el procedimiento descrito en este documento			
NOMBRE APELLIDOS (Paciente)	DNI	FIRMA	FECHA

IDENTIFICACIÓN Y DESCRIPCIÓN DEL PROCEDIMIENTO

Mediante este procedimiento se pretende realizar la reconstrucción mamaria mediante la transposición de un colgajo del músculo dorsal ancho, acompañado de una isla de piel y grasa subcutánea. La operación consiste en la disección de la piel, grasa subcutánea y músculo dorsal ancho con la preservación del pedículo vascular y su transposición en la zona de la mastectomía previa con el fin de reconstruir la mama previamente extirpada por cáncer. En ocasiones esta cirugía puede conllevar la colocación de una prótesis adicional o de un expansor definitivo con el fin de conseguir la máxima asimetría con la mama contralateral.

También sé que cabe la posibilidad que durante la cirugía haya que realizar modificaciones del procedimiento por los hallazgos intraoperatorios para proporcionarme el tratamiento más adecuado.

El médico me ha advertido que el procedimiento requiere la administración de anestesia y que es posible que durante o después de la intervención sea necesaria la utilización de sangre y/o hemoderivados, de cuyos riesgos me informarán los servicios de anestesia y de hematología.

La realización de mi procedimiento puede ser filmado con fines científicos o didácticos, salvo que yo manifieste lo contrario. Toda esta información será tratada con la mayor confidencialidad ajustándose a lo dispuesto en la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre de protección de datos de carácter personal.

OBJETIVOS DEL PROCEDIMIENTO Y BENEFICIOS QUE SE ESPERAN ALCANZAR

Como parte integral del tratamiento de mi cáncer de mama se pretende realizar la reconstrucción mamaria mediante la transposición de un colgajo de músculo dorsal ancho, acompañado de una isla e piel y grasa subcutánea.

ALTERNATIVAS RAZONABLES AL PROCEDIMIENTO

El médico me ha explicado que pueden existir tratamientos alternativos como el colgajo del recto anterior o la colocación de un expansor temporal o definitivo.

CONSECUENCIAS PREVISIBLES DE SU REALIZACIÓN

Esta intervención conlleva una cicatriz en la espalda en la zona de la que se extirpa la piel y el músculo.

La intervención y sus posibles consecuencias, independientemente de la perfecta ejecución conlleva una cicatriz residual y una posible asimetría mamaria. Conozco que para conseguir la simetría mamaria podría ser necesaria una nueva intervención quirúrgica.

CONSECUENCIAS PREVISIBLES DE SU NO REALIZACIÓN

RIESGOS FRECUENTES

Comprendo que a pesar de la adecuada elección de la técnica y de su correcta realización pueden presentarse efectos indeseables.

He sido informado de las posibles complicaciones que pueden suceder y en especial de las siguientes:

1. Contractura de la cápsula que se forma alrededor de la prótesis con el consiguiente engrosamiento del tejido que rodea al mismo y la sensación molesta y dolorosa que lo acompaña. El tratamiento de la contractura capsular puede requerir cirugía, cambio de la prótesis o retirada de la misma.

2. Infección de la herida quirúrgica y/o de la prótesis.

3. Necrosis (muerte de la piel) del colgajo con la consecuente pérdida de resultado estético.

4. Diferente color de la piel del colgajo respecto a la piel circundante.

5. Extrusión de la prótesis.

6. Seroma (acumulación de suero) debajo de la herida de la espalda.

7. Asimetría Mamaria.

También me ha indicado la necesidad de advertir de mis posibles alergias medicamentosas, alteraciones de la coagulación, enfermedades cardiopulmonares, existencia de prótesis, marcapasos, medicaciones actuales o cualquier otra circunstancia.

RIESGOS POCO FRECUENTES, CUANDO SEAN DE ESPECIAL GRAVEDAD Y ESTÉN ASOCIADOS AL PROCEDIMIENTO POR CRITERIOS CIENTÍFICOS
RIESGOS Y CONSECUENCIAS EN FUNCIÓN DE LA SITUACIÓN CLÍNICA DEL PACIENTE Y DE SUS CIRCUNSTANCIAS PERSONALES O PROFESIONALES

Por mi situación vital actual (diabetes, obesidad, hipertensión, anemia, edad avanzada...) puede aumentar la frecuencia o la gravedad de riesgos o complicaciones como:

CONTRAINDICACIONES

PACIENTE			
D/D ^a			
DECLARO que he comprendido adecuadamente la información que contiene este documento, que firmo el consentimiento para la realización del procedimiento que se describe en el mismo, que he recibido copia del mismo y que conozco que el consentimiento puede ser revocado por escrito en cualquier momento			
NOMBRE / APELLIDOS	DNI	FIRMA	FECHA
FAMILIAR / TUTOR / REPRESENTANTE			
D/D ^a			
DECLARO que he comprendido adecuadamente la información que contiene este documento, que firmo el consentimiento para la realización del procedimiento que se describe en el mismo, que he recibido copia del mismo y que conozco que el consentimiento puede ser revocado por escrito en cualquier momento			
TUTOR / FAMILIAR / REPRESENTANTE	DNI	FIRMA	FECHA
MÉDICO RESPONSABLE DR D/D^a			
DECLARO haber informado al paciente y al familiar, tutor o representante del mismo del objeto y naturaleza del procedimiento que se le va a realizar, explicándole los riesgos y complicaciones posibles del mismo.			
MÉDICO RESPONSABLE	DNI	FIRMA	FECHA