FORMULARIO DE INFORMACIÓN Y CONSENTIMIENTO INFORMADO ESCRITO

Orden de 8 de julio de 2009 (BOJA nº 152 de fecha 6 de agosto) por la que se dictan instrucciones a los Centros del Sistema Sanitario Público de Andalucía, en relación al procedimiento de Consentimiento Informado.

CENTRO SANITARIO	SERVICIO DE

1. DOCUMENTO DE INFORMACIÓN PARA (*) BLOQUEO ANESTÉSICO DEL GANGLIO CELIACO

Este documento sirve para que usted, o quien lo represente, dé su consentimiento para esta intervención. Eso significa que nos autoriza a realizarla.

Puede usted retirar este consentimiento cuando lo desee. Firmarlo no le obliga a usted a hacerse la intervención. De su rechazo no se derivará ninguna consecuencia adversa respecto a la calidad del resto de la atención recibida. Antes de firmar, es importante que lea despacio la información siguiente.

Díganos si tiene alguna duda o necesita más información. Le atenderemos con mucho gusto.

(*) Indicar el nombre del procedimiento/intervención a realizar; si es posible, además del nombre técnico que siempre debe figurar, puede tratar de expresarlo con un nombre más sencillo.

1.1 LO QUE USTED DEBE SABER:

EN QUÉ CONSISTE. PARA QUÉ SIRVE:

Consiste en interrumpir la corriente nerviosa de las vísceras situadas en la parte superior del abdomen, mediante la inyección de un anestésico en una zona localizada. Sirve para controlar el dolor. Se utiliza para tratar dolores viscerales y musculares crónicos de abdomen superior.

CÓMO SE REALIZA:

Se realiza con dos pequeños pinchazos en su espalda a ambos lados de la columna, tras anestesiar localmente su piel, y se introducen dos agujas finas. Se localiza la zona a tratar con control radiológico, siendo preciso utilizar pequeñas cantidades de contraste para colocar y comprobar la situación correcta de las agujas. Seguidamente se le inyecta el anestésico.

QUÉ EFECTOS LE PRODUCIRÁ:

Alivio del dolor que presentaba en la parte superior de su abdomen.

EN QUÉ LE BENEFICIARÁ:

Al disminuir el dolor, tomará menos analgésicos (pastillas).

OTRAS ALTERNATIVAS DISPONIBLES EN SU CASO:

CONSEJERÍA DE SALUD

Depende de cada caso particular: se puede tratar con analgésicos (pastillas) a dosis elevadas; inyectarle la medicación a través de un catéter (tubo muy fino de plástico) en otras zonas del sistema nervioso (espacio epidural o subaracnoideo); o bien, interrumpiendo la conducción nerviosa (bloqueo neurolítico).

En su caso:

QUÉ RIESGOS TIENE:

Cualquier actuación médica tiene riesgos. La mayor parte de las veces los riesgos no se materializan, y la intervención no produce daños o efectos secundarios indeseables. Pero a veces no es así. Por eso es importante que usted conozca los riesgos que pueden aparecer en este proceso o intervención.

• LOS MÁS FRECUENTES:

- Efectos secundarios a la acción del anestésico, que desaparecen normalmente a las tres o cuatro horas:
- Bajada de tensión arterial con sensación de mareo ligero, al levantarse desde la posición de tumbado.
- Diarrea en algunos casos.
- Hematoma (acúmulo de sangre) por punción de alguna vena o arteria del abdomen, no suele ser grave.
- Hematuria (sangre en la orina) por punción accidental del riñón o de las vías urinarias, no es grave, desaparece sola y no requiere tratamiento.

LOS MÁS GRAVES:

Son muy poco frecuentes:

- Que el anestésico inyectado pase a una de las venas o arterias del abdomen, pudiendo provocar pérdida de conciencia, convulsiones y coma.
- Hemorragia de alguno de los vasos próximos a la zona, que pueda requerir tratamiento quirúrgico.

LOS DERIVADOS DE SUS PROBLEMAS DE SALUD:

SITUACIONES ESPECIALES QUE DEBEN SER TENIDAS EN CUENTA:

Si es alérgico al contraste o ha tenido algún problema en alguna exploración radiológica comuníquelo al/a la médico.

En las siguientes situaciones no debe realizarse esta intervención:

- Alergia conocida a los fármacos a usar.
- Infección del lugar de punción.
- Estados infecciosos (sépticos) con fiebre alta y malestar general.
- Trastornos de la coagulación de la sangre.

CONSEJERÍA DE SALUD

- Embarazo.

OTRAS INFORMACIONES DE INTERÉS (a considerar por el/la profesional):

OTRAS CUESTIONES PARA LAS QUE LE PEDIMOS SU CONSENTIMIENTO:

- A veces, durante la intervención, se producen hallazgos imprevistos. Pueden obligar a tener que modificar la forma de hacer la intervención y utilizar variantes de la misma no contempladas inicialmente.
- A veces es necesario tomar muestras biológicas para estudiar mejor su caso. Pueden ser conservadas y utilizadas posteriormente para realizar investigaciones relacionadas con la enfermedad que usted padece. No se usaran directamente para fines comerciales. Si fueran a ser utilizadas para otros fines distintos se le pediría posteriormente el consentimiento expreso para ello. Si no da su consentimiento para ser utilizadas en investigación, las muestras se destruirán una vez dejen de ser útiles para documentar su caso, según las normas del centro. En cualquier caso, se protegerá adecuadamente la confidencialidad en todo momento.
- También puede hacer falta tomar imágenes, como fotos o videos. Sirven para documentar mejor el caso. También pueden usarse para fines docentes de difusión del conocimiento científico. En cualquier caso serán usadas si usted da su autorización. Su identidad siempre será preservada de forma confidencial.

CONSEJERÍA DE SALUD

1.2 IMÁGENES EXPLICATIVAS:

(En este espacio podrán insertarse con carácter opcional imágenes explicativas, esquemas anatómicos, pictogramas etc. que faciliten y permitan explicar de manera más sencilla la información al paciente.)

CONSEJERÍA DE SALUD

CENTRO SANITARIO	SERVICIO DE ANESTESI	A		
2. CONSENTIMIENTO INFORMADO (En el caso de INCAPACIDAD DEL/DE LA PACIENTE será necesario el consentimiento del/de la representante legal) (En el caso del MENOR DE EDAD, cuando se considere que carece de madurez suficiente, el consentimiento lo darán sus representantes legales, aunque el menor siempre será informado de acuerdo a su grado de entendimiento y, si tiene más de 12 años, se escuchará su opinión. Si el paciente está emancipado o tiene 16 años cumplidos será él quien otorgue el consentimiento. Sin embargo, en caso de actuación de grave riesgo, según el criterio del facultativo, los representantes legales también serán informados y su opinión será tenida en cuenta para la decisión.)				
2.1 DATOS DEL/DE LA PACIENTE Y DE SU RE APELLIDOS Y NOMBRE, DEL PACIENTE	PRESENTANTE LEGAL (si es r DNI / NIE	necesario)		
APELLIDOS Y NOMBRE, DEL/DE LA REPRESENTANTE LEC				
2.2 PROFESIONALES QUE INTERVIENEN CONSENTIMIENTO	EN EL PROCESO DE	INFORMACIÓN Y/O		
APELLIDOS Y NOMBRE	FECHA	FIRMA		
APELLIDOS Y NOMBRE	FECHA	FIRMA		
APELLIDOS Y NOMBRE	FECHA	FIRMA		
APELLIDOS Y NOMBRE	FECHA	FIRMA		
APELLIDOS Y NOMBRE	FECHA	FIRMA		
Yo, D/Dña , manifiesto que estoy conforme con la intervención que se me ha propuesto. He leído y comprendido la información anterior. He podido preguntar y aclarar todas mis dudas. Por eso he tomado consciente y libremente la decisión de autorizarla. También sé que puedo retirar mi consentimiento cuando lo estime oportuno. SINO Autorizo a que se realicen las actuaciones oportunas, incluyendo modificaciones en la forma de realizar la intervención, para evitar los peligros o daños potenciales para la vida o la salud, que pudieran surgir en el curso de la intervención. SINO Autorizo la conservación y utilización posterior de mis muestras biológicas para investigación relacionada directamente con la enfermedad que padezco. SINO Autorizo que, en caso de que mis muestras biológicas vayan a ser utilizadas en otras investigaciones diferentes, los investigadores se pongan en contacto conmigo para solicitarme consentimiento. SINO Autorizo la utilización de imágenes con fines docentes o de difusión del conocimiento científico. (NOTA: Márquese con una cruz.)				
En a de de EL/LA PACIENTE Consentimiento, Fdo.: Fdo.:	/Visto Bueno de EL/LA REPRES	SENTANTE LEGAL		

CONSEJERÍA DE SALUD

CENTRO SANITARIO		SERVICIO DE ANESTESIA		
2.4 RECHAZO DE LA INTERVENCIÓN				
Yo, D/Dña. , no autorizo a la realización de esta intervención. Asumo las consecuencias que de ello puedan derivarse para la salud o la vida.				
En	a de	e de		
EL/LA PACIENTE	Consentimiento/	Visto Bueno de EL/LA REPRESENTANTE LEGAL		
Fdo.: 2.5 REVOCACIÓN DEL CO	Fdo.: NSENTIMIENTO			
Yo, D/Dña , de forma libre y consciente he decidido retirar el consentimiento para esta intervención. Asumo las consecuencias que de ello puedan derivarse para la salud o la vida.				
En	a de	de		
EL/LA PACIENTE	Consentimiento/Vi	sto Bueno de EL/LA REPRESENTANTE LEGAL		

Fdo.:

Fdo.: