

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....., de.....años de edad,  
*(Nombre y dos apellidos del paciente)*

Historia Clínica n.º.....DNI n.º.....  
con domicilio en.....

### **REPRESENTANTE LEGAL, FAMILIAR O PERSONA VINCULADA DE HECHO**

Yo, D./Dña....., de.....años de edad,  
*(Nombre y dos apellidos del representante legal, familiar o persona vinculada de hecho)*

DNI n.º....., en calidad de.....del paciente.  
*(Representante legal, familiar o persona vinculada de hecho)*

### **DECLARO**

Que el Dr./la Dra.....  
*(Nombre y dos apellidos del Dr./Dra.)*

N.º de Colegiado.....me ha explicado que es conveniente proceder, en mi situación, a realizar el procedimiento/tratamiento quirúrgico de **OSTEOTOMÍA CORRECTORA DE RODILLA (TIBIAL O FEMORAL)**..... He leído esta información que me ha entregado 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 corregir el eje o la deformidad de la rodilla para aliviar o eliminar el dolor, mejorar la función y enlentecer o detener su proceso degenerativo.*
4. *La intervención consiste en corregir el eje de la rodilla mediante la sección del hueso del fémur o de la tibia, sustrayendo o añadiendo una cuña ósea y manteniendo la nueva situación con un material metálico como grapas, placas, tornillos, etc. En ocasiones es necesario el uso de injerto de banco o sustitutos óseos. En ciertos casos se requiere realizar una fractura en el peroné o actuar en la articulación entre la tibia y el peroné para facilitar la osteotomía.*
5. *Previamente, durante o después de la intervención, pueden existir pérdidas de sangre que pueden requerir transfusiones sanguíneas.*

### **RIESGOS DEL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE OSTEOTOMÍA CORRECTORA DE RODILLA (TIBIAL O FEMORAL)**

*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 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 la rodilla y/o de articulaciones vecinas.*
- f. *Rotura o estallido del hueso que se manipula en la intervención.*
- g. *Acortamiento, alargamiento, defectos de rotación o de angulación del miembro operado e inestabilidad de la rodilla que haga necesario el uso de un dispositivo ortopédico.*
- h. *Necrosis cutáneas.*
- i. *Persistencia del dolor.*
- j. *Retardo o ausencia de consolidación de la osteotomía.*
- k. *Algodistrofia simpático refleja o enfermedad de Südeck*
- l. *Síndrome compartimental.*
- m. *Embolia grasa, flebitis o tromboflebitis (con riesgo de embolismo pulmonar y muerte).*
- n. *Complicaciones derivadas del uso del manguito de isquemia.*

**ALTERNATIVAS AL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO DE OSTEOTOMÍA CORRECTORA DE LA RODILLA (TIBIAL O FEMORAL).**

Como alternativa al procedimiento quirúrgico propuesto se puede realizar un tratamiento conservador consistente en medicación sintomática, uso de bastones y ortesis. La prótesis de rodilla es una alternativa en los casos con deformidad y deterioro articular al límite.

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 **OSTEOTOMÍA CORRECTORA DE LA RODILLA (TIBIAL O FEMORAL)**

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 CONSENTIMIENTO INFORMADO**

Yo, D./Dña.....  
*(Nombre y dos apellidos del paciente)*

Yo, D./Dña.....  
*(Nombre y dos apellidos del representante 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