**DOCUMENTO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA PRÓTESIS PARA LA INCONTINENCIA URINARIA**

**ESFÍNTER ARTIFICIAL AMS-800**

**Nº Historia: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**D./Dª. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_ años de edad,**

**con domicilio en \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ y DNI Nº \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**D./Dª. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_ años de edad,**

**con domicilio en \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ y DNI Nº \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**En calidad de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**DECLARO**

Que el Dr. , me ha explicado que es conveniente proceder en mi situación a una PRÓTESIS PARA LA INCONTINENCIA URINARIA (ESFÍNTER ARTIFICIAL)

1.- Mediante este procedimiento se pretende la corrección o mejoría de la incontinencia.

La realización del procedimiento puede ser filmada con fines científicos o didácticos

2.- El médico me ha explicado que el procedimiento requiere la administración de anestesia, de cuyos riesgos me informará el servicio de anestesia.

3.- Mediante esta técnica se trata de corregir los escapes de orina mediante la colocación de un esfinter (cierre) artificial , que consta de tres partes. Un manguito que se coloca alrededor de la uretra o del cuello de la vejiga, un reservorio de líquido que se coloca en el vientre y una válvula que dirige la circulación del líquido desde el manguito al reservorio para orinar y desde el reservorio al manguito para cerrar y controlar así la orina. La válvula se sitúa en la bolsa escrotal en el varón o en los labios de los genitales en la mujer y es controlada por el paciente.

El médico me ha explicado que la intervención se hace con anestesia general o raquídea y después de la misma puedo tener que llevar sonda uretral unos días y luego he de mantener el esfinter sin funcionar (desactivado) durante unas semanas.

4.- Comprendo que a pesar de la adecuada elección de la técnica y de su correcta realización pueden presentarse efectos indeseables, tanto los comunes derivados de toda intervención y que pueden afectar a todos los órganos y sistemas, como otros específicos del procedimiento como no conseguir una mejoría de la incontinencia ya sea de forma continua o ocasional; molestias en la zona operatoria, de duración variable, que pueden requerir la retirada del esfínter; dificultad de manejo de la válvula que puede alterar el funcionamiento del esfínter; fallo o intolerancia a alguno de los componentes del esfínter, que obligue a nueva intervención quirúrgica para repararlo o retirar el esfínter; problemas derivados de la herida quirúrgica (disminución de la sensibilidad cutánea o vaginal, infección en sus diferentes grados de gravedad, apertura de la herida, que puede necesitar reintervenciones, salida del paquete intestinal, necesitando reintervención, lesiones vesicales, con fístulas temporales o permanentes, defectos estéticos por las complicaciones anteriores o procesos cicatriciales, intolerancia al material de sutura con necesidad de extracción quirúrgica, formación de cálculos vesicales. coito doloroso (dispareunia), dolor en el pubis (osteítis de pubis), inestabilidad vesical que provoca sensación de urgencia miccional, debilidad de los músculos de las piernas (paresias de cuádriceps/psoas), reacciones inflamatorias de los nervios adyacentes (neurinomas), caída del techo de la vagina o del intestino posterior, otras complicaciones extremadamente infrecuentes; tromboembolismos venosos profundos o pulmonares cuya gravedad depende de la intensidad del proceso; hemorragias digestivas que son infrecuentes pero presentes aunque se tomen medidas profilácticas y cuya gravedad depende de su intensidad.

El médico me ha explicado que estas complicaciones habitualmente se resuelven con tratamiento médico (medicamentos, sueros...) pero pueden llegar a requerir una reintervención, generalmente de urgencia, incluyendo un riesgo de mortalidad.

5.- El médico me ha explicado que para la realización de esta técnica puede ser necesaria una preparación previa, en ocasiones con peculiaridades como ………………………………………… aunque puede ser posible su realización sin una preparación completa.

También me ha explicado 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.

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

6.- El médico me ha explicado que otras alternativas son los fármacos, la inyección periuretral de teflon/colágeno/grasa y la rehabilitación del suelo pélvico, pero que en mi caso la mejor alternativa terapéutica es la prótesis para la incontinencia urinaria (esfínter artificial)

He comprendido las explicaciones que se me han facilitado en un lenguaje claro y sencillo, y el facultativo que me ha atendido me ha permitido realizar todas las observaciones y me ha aclarado todas las dudas que le he planteado.

También comprendo que, en cualquier momento y sin necesidad de dar ninguna explicación, puedo revocar el consentimiento que ahora presto.

Por ello, manifiesto que estoy satisfecho con la información recibida y que comprendo el alcance y los riesgos del tratamiento.

Y en tales condiciones

CONSIENTO

Que se me realice la PRÓTESIS PARA LA INCONTINENCIA URINARIA (ESFÍNTER ARTIFICIAL)

En Valencia, a \_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de 201

Fdo: Dr. Fdo: El Paciente Fdo: El representante legal,

 familiar o allegado

**REVOCACIÓN**

Don/Doña .......................................................................................................... de ................. años de edad.  (Nombre y dos apellidos del paciente)

con domicilio en .............................................................................................. y D.N.I. nº ............................

Don/Doña ............................................................................................................. de .............. años de edad.  (Nombre y dos apellidos)

con domicilio en ............................................................................................ y D.N.I. nº...............................

en calidad de .............................................................. de ................................................................................   (Representante legal, familiar o allegado) (Nombre y dos apellidos del paciente)

REVOCO el consentimiento prestado en fecha ..............................., y no deseo proseguir el tratamiento, que doy con esta fecha por finalizado.

En............................................................................................................................................(Lugar y fecha)

Fdo: El/la Médico Fdo: El Paciente Fdo: El representante legal, familiar o allegado