



## Formulario de información y consentimiento informado escrito

---

Institución (No use abreviaturas)

Diagnóstico (No use abreviaturas)

### I.-Documento de información para legrado obstétrico

---

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 revocar 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.

#### **Lo que usted debe saber**

##### **En qué consiste y para qué sirve**

El legrado se realiza para extraer los tejidos residuales del útero en caso de aborto espontáneo tras un procedimiento, cuando quedan restos de placenta. El principal propósito del legrado es limpiar la cavidad endometrial (la capa más interna del útero) de restos de tejidos

##### **Cómo se realiza**

Esta intervención se realiza bajo anestesia, y consiste en la extracción de restos de tejidos por aspiración o mediante material quirúrgico. A veces, es necesario aplicar previamente a la intervención un medicamento para favorecer la dilatación del cuello del útero.

##### **Qué efectos le producirá**

Es normal que tenga un sangrado vaginal de cantidad y duración variable según cada paciente.

### En qué le beneficiará

Elimina los restos que puedan permanecer en la cavidad uterina tras un parto o aborto, que generan riesgos de sangramientos mayores o infecciones

### Otras alternativas disponibles en su caso

Evacuación de los restos a través del útero mediante medicamentos.

### 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:

- Infecciones.
- Hemorragias con las posibles necesidades de transfusión.
- Persistencia de restos, que pudieran requerir un nuevo legrado.

#### • Los más graves:

Muy infrecuente:

- Perforación del útero

### Situaciones especiales que deben ser tenidas en cuenta

Pueden existir circunstancias que aumenten la frecuencia y gravedad de riesgos y complicaciones a causa de enfermedades que usted ya padece. Para ser valoradas debe informar a su médico de sus posibles alergias medicamentosas, alteraciones de la coagulación, enfermedades, medicaciones actuales o cualquier otra circunstancia.

### Otras cuestiones para las que le pedimos su consentimiento

- A veces, durante la intervención, se producen hallazgos imprevistos que pueden obligar a tener que modificar la forma de hacer la intervención y utilizar variantes de la misma no contempladas inicialmente.
- Se tomará muestra para biopsia y otras necesarias que podrían requerirse para estudiar su caso., las que deben ser procesadas por nuestros laboratorios de anatomía patológica en convenio.
- Puede hacer falta tomar imágenes, como fotos o videos, para documentar mejor el caso.

## II.- 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, el consentimiento lo darán sus representantes legales, aunque el menor siempre será informado de acuerdo a su grado de entendimiento.

\_\_\_SI\_\_\_NO 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.

\_\_\_SI\_\_\_NO Autorizo la utilización de imágenes como fotos o videos para documentar mejor el caso.

### Datos del/de la paciente y/o de su representante legal

Yo, Don /Doña  autorizo a la realización de esta intervención, asumiendo los riesgos y consecuencias que se puedan derivar para mi salud.

RUT

FIRMA

### Medico responsable del proceso de información y/o consentimiento

Apellidos y nombre del profesional

RUT  FIRMA

Fecha de obtención del consentimiento informado

---

### Rechazo de la intervención

Yo, Don /Doña  no autorizo a la realización de esta intervención. Asumo las consecuencias que de ello puedan derivarse para la salud o la vida.

Datos paciente y/o representante legal

RUT

FIRMA

Fecha

### Revocación del consentimiento

Yo, Don /Doña  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.

Datos paciente y/o representante legal

RUT  FIRMA

Fecha