FECHA ENTREGA FORMULARIO: \_\_/\_\_/\_\_\_



## CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA RASPADO POR RESTOS DE ABORTO

Nombre del Paciente	
R.U.T del Paciente	

Es muy importante que usted participe en su proceso de atención en salud. Para ello, es nuestro deseo otorgarle las mayores facilidades y resolver sus dudas y consultas.

En este documento usted encontrará información sobre el procedimiento que le ha propuesto su médico tratante, lo que le ayudará a entender mejor la información entregada por él en la consulta. Léala atentamente, si requiere más información o que le sea aclarado algún punto, no dude en solicitarlo a su médico, él estará dispuesto a satisfacer sus requerimientos.

Lo informado verbalmente o, a través, de este documento, responde a lo que se espera que suceda en la generalidad de los casos, en condiciones normales. Debe tener presente que cada paciente es un ser único y distinto, de manera que puede suceder que no siempre se produzcan los resultados esperados y/o deseados. Pueden existir condiciones propias del paciente o del procedimiento que signifiquen mayores riesgos, o bien, influir una serie de factores imposibles de prever que modifiquen los resultados esperados, en condiciones normales.

Una vez informado, es usted quien, debe decidir si desea o no someterse a la intervención propuesta.

## INFORMACIÓN SOBRE LA INTERVENCIÓN

**Raspado por Restos de Aborto,** su principal propósito es limpiar la cavidad endometrial de restos ovulares. A veces, puede ser necesario un segundo legrado para dejar el útero totalmente limpio, sobre todo en los casos de aborto retenido.

El raspado evacuador sólo se puede practicar por vía vaginal.

**La intervención consiste** en la extracción de restos ovulares con pinzas específicas y cucharillas romas y cortantes, o bien por aspiración. Para lograr la introducción de instrumental se debe dilatar el cuello del útero si es que no se ha abierto espontáneamente.

En algunos casos, puede ser necesario uso previo de goteo intravenoso de oxitocina o uso de prostaglandinas.

El material obtenido podrá ser enviado para su estudio anatomopatológico.

El tipo de anestesia requerida, salvo los procedimientos que se efectúan solo con anestesia local, será la indicada por el anestesiólogo, con los riesgos y eventuales complicaciones propias de los procedimientos relacionados a ella y es posible que durante o después de la intervención sea necesaria la utilización de sangre y/o hemoderivados.

Cabe la posibilidad de que durante la cirugía haya que realizar modificaciones o en algunos casos la suspensión del procedimiento por los hallazgos intraoperatorios.

A pesar de la adecuada elección de la técnica y de su correcta realización, pueden presentarse **efectos indeseables y complicaciones**, tanto las comunes a toda intervención quirúrgica (infección de herida operatoria, hemorragia intra o postoperatoria, trombosis venosa profunda, embolia pulmonar, presencia de hematomas, entre otras) y aquellas complicaciones generales las cuales pueden ser agravadas por las condiciones propias del paciente y patologías concomitantes (diabetes, cardiopatía, hipertensión, obesidad, etc.), como son infarto al miocardio, accidente cerebrovascular, arritmias intraoperatorias, neumonía, atelectasias, insuficiencia respiratoria, reacciones alérgicas leves o graves a medicamentos u otras, **como otros específicos del procedimiento**:

- Infecciones con posible evolución febril (urinarias, endometritis, salpingitis, etc.).
- Hemorragias, con la posible necesidad de transfusión (intra o postoperatoria).
- Perforación del útero.
- Persistencia de restos.



Estas complicaciones habitualmente se resuelven con tratamiento médico (medicamentos, sueros, etc.), pero pueden llegar a requerir una reintervención, en algunos casos de urgencia.

Ningún procedimiento invasivo está exento del riesgo de complicaciones, incluyendo el de mortalidad, si bien esta posibilidad es muy infrecuente para este procedimiento.

CONDICIONES PARTICULARES  Usted debe tener presente que los riesgos a los cuales se puede ver expuesto varían entre una persona y otra. Pueden existir condiciones propias (estado físico, enfermedades preexistentes, hábitos) que signifiquen mayores riesgos, lo mismo que su forma personal de responder al tratamiento.  Conforme a sus antecedentes, usted presenta los siguientes riesgos:					
<b>DECLA</b> (A llenar de puño y	RACIÓN DE C letra por el pa				
declaro que he leído la hoja de información de Aborto y que la he comprendido, lo ma permitido realizar preguntas, y se me ha permitido realizar preguntas, y se me ha con la información recibida.  DECLARO no haber omitido ni alterado enfermedades, alergias o riesgos persona DECLARO comprender que, en cualquier (dejar sin efecto) el consentimiento que a Y EN TALES CONDICIONES, COMPREN ME REALICE CIRUGÍA DE Dr.(a) inminente (que está por suceder prontame interconsultas a especialistas; exámenes completar por el Profesional	nismo que la inhan aclarado monda datos sobre illes. Immomento y sinhora presto. IDIENDO SU I RASPADO DE ente), solicitar	formachis duda mi esta n necesi INDICA POR IGUAL la conc	ón que en f s, por lo qu do de salu dad de dar ACIÓN Y RI RESTOS FORMA A urrencia de	forma verbal se me ha dado; se me manifiesto sentirme satisfecho (and, especialmente, en relación con ninguna explicación, puedo revoca de la companio del companio del companio de la companio del companio del companio del companio del companio del companio de la companio del	
Firma del Consentimiento:	FECHA:			HORA:	
Procedimiento o Intervención Quirúrgica	TEGINA:			<u> </u>	
Diagnóstico					
Nombre, R.U.T. y Firma Médico					
Completar por el Paciente o Represen	ıtante Legal				
Nombre, R.U.T. y Firma Paciente o Representante Legal si corresponde					

INFORMACIÓN ENTREGADA POR: \_

(Llenar sólo en caso que sea diferente a quién realiza el procedimiento)