

I. DATOS DE IDENTIFICACIÓN

Este consentimiento es para uso exclusivo de los miembros de la Sociedad Dominicana de Otorrinolaringología.

Centro de Salud:		Fecha	/ /
		Hora	
Ciudad / provincia:			
Nombre del paciente:		Edad:	
Cédula:		Sexo:	☐ F ☐ M
Dirección:			
Diagnóstico:			
Lado / localización:	☐ Derecho ☐ Izquierdo ☐ Bilateral	Tipo de caso:	☐ Primario ☐ Reintervención
Anestesia prevista:	General	Médico informante:	
Exequátur:		No. CMD:	

II. PROCEDIMIENTO INDICADO

Este consentimiento corresponde a la extirpación de tumor maligno o sospechoso de malignidad del pabellón auricular. El procedimiento indicado podrá comprender, según el diagnóstico, la indicación médica, la localización, el tamaño y extensión tumoral, los hallazgos clínicos o intraoperatorios y el criterio del cirujano otorrinolaringólogo, una o varias de las siguientes intervenciones o medidas: tratamiento del lado derecho o izquierdo; abordaje de hélix, antihélix, concha, zona cercana al conducto auditivo u otra localización; biopsia; resección local amplia; resección parcial del pabellón; resección total excepcional; reconstrucción con colgajo o injerto; cirugía en varios tiempos; envío a anatomía patológica; ampliación de márgenes; valoración ganglionar; vaciamiento cervical si aplica; radioterapia o quimioterapia; y valoración por comité oncológico. La extensión definitiva dependerá de las condiciones particulares del paciente, la necesidad oncológica, la seguridad quirúrgica, el resultado de anatomía patológica y la valoración médica correspondiente.

La localización y lateralidad del procedimiento se establecerán según el diagnóstico, la indicación médica documentada y el criterio del otorrinolaringólogo. Cuando corresponda anatómicamente, podrá realizarse en el lado derecho, en el lado izquierdo o de forma bilateral.

La anestesia prevista podrá ser local, sedación o general, según el caso y el criterio del otorrinolaringólogo.

El consentimiento anestésico será explicado y firmado por separado por el servicio de anestesiología.

III. DESCRIPCIÓN DEL PROCEDIMIENTO QUIRÚRGICO

La cirugía busca extirpar el tumor con márgenes adecuados y reconstruir el pabellón auricular en la medida posible. Según el caso La resección puede modificar la forma, tamaño, orientación o simetría de la oreja. En tumores extensos puede ser necesario retirar cartílago, piel, porciones del pabellón o reconstruir con tejidos propios de la misma oreja, de la otra oreja, piel, cartílago costal u otras zonas.

El resultado definitivo depende del estudio anatomopatológico. Si los márgenes no son adecuados o el tumor es más agresivo de lo esperado, puede requerirse ampliación quirúrgica, nueva cirugía, valoración de ganglios, radioterapia, quimioterapia o manejo por comité oncológico.

IV. CUIDADOS INMEDIATOS

Puede colocarse vendaje, puntos, drenaje, injerto o colgajo. Debe proteger la herida, evitar agua, sol, traumatismos y presión local, cumplir curas y acudir a controles. Es obligatorio revisar el resultado de anatomía patológica y mantener seguimiento oncológico.

V. EVOLUCIÓN POSTOPERATORIA ESPERABLE

Puede haber dolor, inflamación, moretón, sangrado escaso, costras, adormecimiento, cambios de forma del pabellón, asimetría o necesidad de curas prolongadas. En reconstrucciones, la cicatrización puede ser por etapas.

Debe acudir de inmediato o contactar al médico si presenta sangrado abundante, dolor intenso progresivo, fiebre, aumento rápido de volumen, secreción purulenta, cambio de coloración de la piel o cartílago, apertura de la herida, deformidad progresiva, reacción alérgica o cualquier síntoma de alarma.

VI. BENEFICIOS ESPERABLES Y LÍMITES DEL RESULTADO

El beneficio esperado es extirpar el tumor, obtener diagnóstico definitivo, disminuir riesgo de crecimiento local, invasión, metástasis o muerte y reconstruir la oreja de la forma más segura posible. No se garantiza curación definitiva, márgenes libres, resultado estético perfecto ni ausencia de recidiva.

VII. PROCEDIMIENTOS ALTERNATIVOS

Las alternativas pueden incluir biopsia previa, cirugía con control de márgenes, radioterapia, quimioterapia, inmunoterapia, tratamiento dermatológico, observación paliativa o combinación de tratamientos según tipo tumoral, extensión, edad, comorbilidades y criterio oncológico.

VIII. CONSECUENCIAS DE NO REALIZAR LA INTERVENCIÓN CUANDO ESTÁ INDICADA

Si no se extirpa un tumor maligno cuando está indicado, puede crecer, ulcerarse, sangrar, infectarse, invadir conducto auditivo, parótida, hueso temporal, ganglios u otras estructuras, producir metástasis y ocasionar la muerte.

Consecuencias específicas en este paciente: _____

IX. RIESGOS GENERALES

He recibido información suficiente, comprensible y oportuna; que he podido preguntar; que entiendo los beneficios, las alternativas y los riesgos; y que autorizo el procedimiento de manera libre e

informada. Las complicaciones, cuando ocurren, pueden requerir medicamentos, curas, controles adicionales, estudios de laboratorio o imágenes, reingreso hospitalario, traslado a otro centro, transfusión, valoración por otras especialidades, UCI o una nueva intervención quirúrgica.

X. RIESGOS ESPECÍFICOS DE EXTIRPACIÓN DE TUMORES MALIGNOS DEL PABELLÓN

Sangrado, hematoma, infección, pericondritis, necrosis de piel/cartílago, dehiscencia o retraso de cicatrización.

Cicatriz visible, dolorosa o antiestética; cambio de forma, tamaño u orientación del pabellón; asimetría o resultado estético inferior al esperado.

Pérdida parcial o total del pabellón en tumores extensos o por necesidad oncológica.

Fallo parcial o total de injerto o colgajo, con necesidad de curas prolongadas, nueva cirugía o reconstrucción adicional.

Márgenes positivos, tumor residual, recidiva local o aparición de nuevos tumores, con necesidad de ampliación, radioterapia, quimioterapia u otros tratamientos.

Estrechez del conducto auditivo externo, infección del oído, dolor crónico o alteración de sensibilidad.

Lesión de nervios cutáneos, dolor neurálgico, adormecimiento o sensibilidad alterada.

Lesión excepcional del nervio facial o de la glándula parótida en resecciones profundas o extensas.

Cicatrices o molestias en zonas donantes de injerto/cartílago/piel.

Quemaduras o lesiones por bisturí eléctrico, láser, radiofrecuencia u otros equipos.

Complicaciones generales de cirugía y anestesia, incluyendo reacción a medicamentos, eventos cardiovasculares, respiratorios, neurológicos o muerte excepcional.

XI. INFECCIONES ASOCIADAS A LA ATENCIÓN EN SALUD

Entiendo que, a pesar de las medidas de higiene, esterilización, antisepsia y cuidado del equipo asistencial, el acto médico o quirúrgico y la estancia en un centro de salud pueden asociarse a infecciones hospitalarias o infecciones relacionadas con la atención en salud, que son poco frecuentes pero posibles.

XII. RIESGOS RELACIONADOS CON CIRCUNSTANCIAS PERSONALES

El paciente declara haber informado al médico sobre sus antecedentes personales, enfermedades actuales o previas, alergias, medicamentos en uso, cirugías anteriores, antecedentes anestésicos y cualquier otra condición relevante para la realización del procedimiento. Se le ha explicado que circunstancias como hipertensión arterial, diabetes mellitus, enfermedad cardiovascular, uso de marcapasos, uso de anticoagulantes, aspirina/AINEs o antiagregantes, trastornos de coagulación, inmunosupresión, tabaquismo, cicatrización queloidea, radioterapia previa, infecciones cutáneas recurrentes, alergia a anestésicos, alergia a antibióticos, embarazo o sospecha de embarazo u otras condiciones particulares pueden aumentar los riesgos asociados al procedimiento, la anestesia, el sangrado, la infección, la cicatrización, la recuperación postoperatoria, el resultado estético o la aparición de complicaciones.

Asimismo, entiendo que, como en toda intervención quirúrgica y/o anestésica, existe un riesgo excepcional de complicaciones graves, potencialmente mortales, incluyendo fallecimiento. Este riesgo puede relacionarse con sangrado severo, complicaciones anestésicas, broncoaspiración, infección grave, obstrucción de la vía aérea, eventos cardiovasculares o respiratorios, y puede aumentar según las enfermedades previas, los antecedentes médicos, la edad, la condición clínica y el estado general del paciente.

El riesgo puede ser mayor en pacientes con tumores extensos o profundos, necesidad de márgenes amplios, reconstrucciones complejas, diabetes descompensada, inmunosupresión, anticoagulación, tabaquismo, trastornos de cicatrización, radioterapia previa, infección activa o mala adherencia a curas, controles y seguimiento oncológico.

Riesgos, observaciones o contraindicaciones específicas de este paciente: _____

XIII. AUTORIZACIÓN PARA EVENTUALIDADES INTRAOPERATORIAS

Autorizo al equipo médico a realizar las medidas adicionales estrictamente necesarias si durante el procedimiento se presentan hallazgos o complicaciones imprevistas que requieran actuación inmediata para proteger mi salud o vida.

XIV. EQUIPO QUIRÚRGICO

Entiendo que el procedimiento será realizado por el médico tratante y por miembros calificados del equipo quirúrgico, según la organización del centro y las condiciones clínicas del día de la intervención.

XV. MUESTRAS, PATOLOGÍA E IMÁGENES

Autorizo que las muestras obtenidas durante el procedimiento se envíen a estudio anatomopatológico, citológico, microbiológico, cultivo u otro estudio complementario. Autorizo la toma de imágenes clínicas, endoscópicas o quirúrgicas necesarias para la adecuada documentación de mi caso en el expediente clínico. Las imágenes serán tratadas como información clínica confidencial.

XVI. TRANSFUSIÓN SANGÜÍNEA EN CASO NECESARIO

La transfusión sanguínea no es habitual en estos procedimientos, pero puede ser necesaria de forma excepcional ante una hemorragia importante o situación clínica que lo amerite. Se me ha explicado que rechazar una transfusión indicada puede aumentar el riesgo de complicaciones graves, choque hemorrágico o muerte.

☐ Acepto transfusión si fuese médicamente necesaria / ☐ No acepto transfusión

Motivo del rechazo, si aplica: _____

Firma específica del paciente/representante en caso de rechazo de transfusión: _____

XVII. DECLARACIONES DEL PACIENTE Y/O REPRESENTANTE

- Declaro que he sido informado por el médico de los aspectos más importantes de la intervención, su evolución habitual, beneficios esperables, limitaciones, alternativas, riesgos frecuentes y riesgos graves, aunque sean excepcionales.
- Declaro que he podido formular todas las preguntas que he considerado necesarias y que las mismas han sido respondidas de forma clara, suficiente y comprensible.

- Declaro no haber ocultado información esencial sobre mi salud, antecedentes, alergias, medicamentos, hábitos o circunstancias personales que puedan ser relevantes para el equipo que me atiende.
- Declaro que entiendo, comprendo y acepto la información contenida en este consentimiento informado. Si estoy acompañado de familiares o representante, estos también manifiestan haber entendido y comprendido la información explicada.
- Entiendo que la medicina no puede garantizar resultados. El objetivo del procedimiento es el descrito, pero pueden persistir síntomas, requerirse tratamientos médicos prolongados, controles, curas, reintervenciones o tratamientos complementarios según evolución y hallazgos.
- Entiendo que este consentimiento no obliga al médico ni al centro de salud a realizar el procedimiento.
- Entiendo que puedo retirar mi consentimiento antes del procedimiento, dejando constancia escrita de dicha decisión.
- Entiendo, comprendo, otorgo mi consentimiento y acepto que, para la realización del procedimiento indicado, puede existir un costo adicional al autorizado, aprobado o cubierto por mi ARS o seguro médico. Dicho costo podrá corresponder, entre otros conceptos, a honorarios médicos, asistentes quirúrgicos, instrumental específico, terminales, dispositivos, equipos, bandeja quirúrgica, materiales especializados o tecnología propia de otorrinolaringología que resulte necesaria o conveniente para la adecuada realización del procedimiento. Se me explicó, entiendo, comprendo y acepto realizar dicho pago.
- Tras recibir la información precedente, DOY MI CONSENTIMIENTO para ser sometido/a al procedimiento de extirpación de tumores malignos del pabellón auricular descrito en este documento.

Ciudad: _____ Fecha: _____ / _____ / _____ Hora: _____

Firma y nombre del/de la paciente o representante

Firma y sello del médico informante

XVIII. REPRESENTANTE LEGAL, PADRE/MADRE/TUTOR O FAMILIAR RESPONSABLE

El padre, madre, tutor o familiar responsable presente declara que ha recibido, entendido, comprendido y aceptado la información en nombre del paciente, en los mismos términos en que lo haría el propio paciente si fuese competente para decidir.

Representante: _____ Cédula: _____

Parentesco o relación con el paciente: _____ Teléfono: _____

Firma: _____ Fecha: _____ / _____ / _____ Hora: _____

XIX. TESTIGO

Testigo 1

Nombre: _____ Relación con el paciente: _____

Cédula: _____ Teléfono: _____ Firma: _____

XX. RECHAZO DEL PROCEDIMIENTO

Yo, _____ Cédula _____

Luego de recibir información sobre mi diagnóstico, opciones, beneficios, riesgos y consecuencias de no realizar el procedimiento, NO AUTORIZO la realización del procedimiento de extirpación de tumores malignos del pabellón auricular descrito en este documento. Entiendo que pueden persistir o empeorar los síntomas y complicaciones relacionados con mi condición, según mi caso clínico.

Consecuencias específicas del rechazo en este paciente: _____

Ciudad: _____ Fecha: _____ / _____ / _____ Hora: _____

Firma y nombre del/de la paciente o representante

Firma y sello del médico informante

XXI. RATIFICACIÓN DEL CONSENTIMIENTO ANTES DEL PROCEDIMIENTO

Yo, _____ Cédula _____

RATIFICO el consentimiento otorgado previamente para la realización del procedimiento de extirpación de tumores malignos del pabellón auricular descrito en este documento. Declaro que he tenido oportunidad de realizar nuevas preguntas, que no tengo dudas pendientes, que he informado cualquier cambio relevante en mi estado de salud, medicamentos, alergias o condición clínica y que mantengo de manera libre, voluntaria e informada mi autorización para la realización del procedimiento, POR LO QUE ENTIENDO, COMPRENDY ACEPTO toda la información contenida en este consentimiento.

Ciudad: _____ Fecha: _____ / _____ / _____ Hora: _____

Firma y nombre del/de la paciente o representante

Firma y sello del médico informante