

CONSENSO INFORMATO INTERVENTO CHIRURGICO DI RIMOZIONE DEI MEZZI DI SINTESI (PLACCA E VITI) DAL CAPITELLO RADIALE

Nome:

Cognome:

Città:

Data di nascita:

Si informa chiaramente il paziente sulla patologia di cui è affetto, ovvero dolore legato alla presenza dei mezzi di sintesi (placca metallica e viti) utilizzati nel precedente intervento chirurgico di osteosintesi del capitello radiale. Inoltre, considerata la consolidazione della frattura, l'età del paziente e le possibili complicanze correlate al mantenimento della placca in sede per lunghi periodi di tempo (indebolimento osso sottostante, reazioni allergiche ed osteolitiche, sinoviti, metallosi, infezioni, danno neurovascolari in caso di rifrattura) si concorda con il paziente di eseguire la rimozione dei mezzi di sintesi anche per questi motivi.

Si informa chiaramente il paziente sul tipo di intervento chirurgico a cui verrà sottoposto: si eseguirà un'incisione cutanea sulla pregressa cicatrice chirurgica. Successivamente verranno esposti i mezzi di sintesi sulla superficie radiale con via di Kocher e si procederà alla loro rimozione con apposito strumentario. Si spiega al paziente che la rimozione dei mezzi di sintesi utilizzati nel precedente intervento può comportare difficoltà tecniche di estrazione in quanto le viti potrebbero essere incarcerate nella placca e potrebbero spanarsi o rompersi durante il tentativo di rimuoverle. In questi casi potrebbe essere necessario utilizzare una microfresa o frese carbonatate per spaccare la testa delle viti e rimuovere la placca. Inoltre potrebbe essere opportuno utilizzare dei carotatori per rimuovere la parte distale delle viti, quando ritenuto necessario. Si spiega che tali procedure, comportando la necessità di dover eseguire dei fori di calibro significativo nell'osso, possono indebolirne la resistenza e causare fratture iatrogene intra e post-operatorie. Per tali motivi, si informa il paziente che in caso di estrema difficoltà nella rimozione di più viti, i mezzi di sintesi saranno lasciati in sede (tutti o in parte e soprattutto le porzioni distali delle viti).

Si informa infine il paziente della generica possibilità di complicanze cutanee (ritardi di guarigione, necosi), infettive, neurologiche (centrali o periferiche), cardiocircolatorie, polmonari, vascolari locali e sistemiche, ossee (fratture iatrogene), urinarie e allergiche (a farmaci, a materiali protesici e di sintesi) che si possono associare a tutti gli interventi chirurgici e del loro relativo grado d'imprevedibilità. Si informa, inoltre, della possibile necessità di dover posizionare un catetere vescicale prima o durante l'intervento chirurgico e che tale manovra può determinare lesioni uretrali o vescicali e favorire infezioni. Si spiega, infine, che in caso di anemizzazione eccessiva, potranno rendersi necessarie trasfusioni di sangue intra e/o post-operatorie: in tal caso le possibili principali complicanze sono rappresentate dalle reazioni emolitiche (anche gravi e mortali) e dalla trasmissione di malattie infettive.

Il paziente dichiara di aver compreso esattamente la patologia di cui é affetto, il tipo d'intervento proposto, le possibili complicanze intra e post-operatorie e di aver ricevuto dal curante tutte le spiegazioni del caso. Il paziente s'impegna a eseguire il protocollo riabilitativo indicato dal curante e di attenersi scrupolosamente alle indicazioni terapeutiche che gli saranno fornite durante i controlli ambulatoriali. Il paziente dichiara di aver letto e compreso completamente quanto sopra descritto e spiegato dal curante con linguaggio semplice e comprensibile, esprime il proprio pieno consenso all'intervento chirurgico e autorizza il chirurgo al cambiamento di strategia chirurgica qualora le condizioni intraoperatorie lo richiedessero assolutamente.

Data:

Il Paziente

Il Medico