

RONA Z. SILKISS

M.D., FACS

CIRUGÍA PLÁSTICA OCULOFACIAL, RECONSTRUCTIVA Y ORBITARIA

OFICINA ADMINISTRATIVA
400 29th Street, Suite 315
Oakland, CA 94609
Teléfono 510.763.0881 Fax
510.763.0907

Consentimiento para el tratamiento con toxina botulínica en pacientes con arrugas faciales

Paciente: _____ Edad: _____

Para el paciente: Usted tiene derecho a estar informado sobre su condición y tratamiento para que pueda tomar la decisión de someterse o no al procedimiento, conociendo los riesgos y peligros involucrados. Esta divulgación de datos no tiene como objetivo asustarlo ni alarmarlo; es simplemente un esfuerzo por informarlo mejor para que usted pueda prestar o negar su consentimiento a este tratamiento.

Le he solicitado a la Dra. Silkiss que intente mejorar mis arrugas faciales con bótox. Esta es la marca de la toxina botulínica. Estas inyecciones se han utilizado durante más de dos décadas en niños y adultos para mejorar el problema de los espasmos musculares faciales. Esta toxina ha sido útil para corregir la visión doble que proviene del desequilibrio muscular. Esta medicación está aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) para el tratamiento de arrugas. Inyecciones en pequeñas cantidades debilitan el músculo y previenen las arrugas del entrecejo, las patas de gallo y líneas de expresión. El bótox causa debilidad o parálisis del músculo inyectado. Aunque los resultados son generalmente significativos, me han informado que la práctica de la medicina no es una ciencia exacta y que no me ofrecen ni me han ofrecido garantías respecto de resultados esperados.

La solución del bótox se inyecta con una pequeña aguja en el músculo. Podrá ver los resultados durante los próximos cinco a siete días; los efectos duran al menos entre tres y seis meses. Es posible tener menos arrugas del entrecejo.

Se han informado mínimos efectos colaterales y complicaciones. Ocasionalmente, pueden aparecer hinchazón o hematomas y durar hasta varios días luego de las inyecciones. No es frecuente que un músculo adyacente se debilite durante varias semanas luego de una inyección. Esto puede provocar lagrimeo temporal leve de uno o de ambos ojos. Puede ocurrir en aproximadamente el 1% de las aplicaciones.

Me han informado sobre los riesgos involucrados en tal tratamiento, los beneficios esperados y los tratamientos alternativos, que incluyen abstenerme a la práctica de algún tratamiento. Comprendo que serán necesarias varias sesiones para obtener los mejores resultados. No tengo conocimiento de estar embarazada o de padecer alguna enfermedad neurológica significativa. .

Autorizo que me tomen fotografías clínicas como así también su uso, para fines científicos tanto para publicaciones como presentaciones. Comprendo que mi identidad estará protegida.

Manifiesto que esto constituye una divulgación de la información completa y que reemplaza cualquier divulgación de datos verbal o escrita. Certifico que he leído y comprendido íntegramente los párrafos precedentes y que he tenido suficiente oportunidad de conversar y de hacer preguntas.

Firmado

Fecha

Nombre