#### FORMULARIO DE INFORMACIÓN Y CONSENTIMIENTO INFORMADO ESCRITO

Orden de 8 de julio de 2009 (BOJA nº 152 de fecha 6 de agosto) por la que se dictan instrucciones a los Centros del Sistema Sanitario Público de Andalucía, en relación al procedimiento de Consentimiento Informado.

CENTRO SANITARIO	SERVICIO DE

# 1. DOCUMENTO DE INFORMACIÓN PARA (\*) LAS PRUEBAS DE PROVOCACIÓN CONJUNTIVAL

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 retirar 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.

(\*) Indicar el nombre del procedimiento/intervención a realizar; si es posible, además del nombre técnico que siempre debe figurar, puede tratar de expresarlo con un nombre más sencillo.

#### 1.1 LO QUE USTED DEBE SABER:

#### EN QUÉ CONSISTE. PARA QUÉ SIRVE:

Consiste en introducir poco a poco en el ojo cantidades progresivamente mayores de un preparado con una sustancia que sospechamos que causa su enfermedad.

Sirve para saber si es usted alérgico o no a esa sustancia y si responde a la vacuna que se le está administrando.

#### CÓMO SE REALIZA:

En primer lugar se echa una gota de suero fisiológico o de diluyente en el ojo. A continuación se le van echando en el ojo gotas con concentraciones cada vez mayores de la sustancia; así hasta llegar a una cantidad determinada con la que finaliza la prueba.

Si en algún momento siente en el ojo picor, o se produce enrojecimiento, lagrimeo o edema, la prueba se suspende y se le administra un tratamiento.

En todo momento estará controlado por un equipo entrenado y con experiencia.

Normalmente la prueba dura varias horas.

#### **QUÉ EFECTOS LE PRODUCIRÁ:**

Es una técnica poco molesta. Le producirá algo picor en los ojos y lagrimeo.

#### **EN QUÉ LE BENEFICIARÁ:**

Conocerá si es o no alérgico a esa sustancia y sabrá si es la que le produce su enfermedad. Si es así, podrá evitar esa sustancia y en el mejor de los casos su enfermedad desaparecerá. Si está recibiendo vacuna para su enfermedad alérgica, sirve para comprobar su eficacia.

#### OTRAS ALTERNATIVAS DISPONIBLES EN SU CASO:

Depende de cada caso particular: puede continuar evitando los ambientes donde empeore su enfermedad y seguir el tratamiento que venía realizando.

En su caso:

#### 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:

En general son problemas leves.

- Molestias Oculares. Picor, enrojecimiento ocular, lagrimeo. Desaparecen en pocas horas con tratamiento tras suspender la prueba.
- Mareo. Suele darse en algunas personas en ciertas situaciones (análisis, visión de sangre, dolor, etc.). Produce sensación de calor, sudor y desvanecimiento. Debe avisarnos si nota estos síntomas. No es grave y desaparece con medicación. No es una reacción alérgica.

#### LOS MÁS GRAVES:

En general son problemas poco frecuentes.

- Respiratorias. Estornudos, mucosidad, picor de garganta. Se suspenderá la prueba y le administraremos un tratamiento.
- LOS DERIVADOS DE SUS PROBLEMAS DE SALUD:

#### SITUACIONES ESPECIALES QUE DEBEN SER TENIDAS EN CUENTA:

OTRAS INFORMACIONES DE INTERÉS (a considerar por el/la profesional):

## JUNTA DE ANDALUCIA

#### CONSEJERÍA DE SALUD

#### OTRAS CUESTIONES PARA LAS QUE LE PEDIMOS SU CONSENTIMIENTO:

- A veces, durante la intervención, se producen hallazgos imprevistos. Pueden obligar a tener que modificar la forma de hacer la intervención y utilizar variantes de la misma no contempladas inicialmente.
- A veces es necesario tomar muestras biológicas para estudiar mejor su caso. Pueden ser conservadas y utilizadas posteriormente para realizar investigaciones relacionadas con la enfermedad que usted padece. No se usaran directamente para fines comerciales. Si fueran a ser utilizadas para otros fines distintos se le pediría posteriormente el consentimiento expreso para ello. Si no da su consentimiento para ser utilizadas en investigación, las muestras se destruirán una vez dejen de ser útiles para documentar su caso, según las normas del centro. En cualquier caso, se protegerá adecuadamente la confidencialidad en todo momento.
- También puede hacer falta tomar imágenes, como fotos o videos. Sirven para documentar mejor el caso. También pueden usarse para fines docentes de difusión del conocimiento científico. En cualquier caso serán usadas si usted da su autorización. Su identidad siempre será preservada de forma confidencial.

# JUNTA DE ANDALUCIA

## CONSEJERÍA DE SALUD

## 1.2 IMÁGENES EXPLICATIVAS:

(En este espacio podrán insertarse con carácter opcional imágenes explicativas, esquemas anatómicos, pictogramas etc. que faciliten y permitan explicar de manera más sencilla la información al paciente.)

# CONSEJERÍA DE SALUD

CENTRO SANITARIO	SERVI	CIO	DE ALERG	OLO	GÍA			
2. 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, cuando se considere que carece de madurez suficiente, el consentimiento lo darán sus representantes legales, aunque el menor siempre será informado de acuerdo a su grado de entendimiento y, si tiene más de 12 años, se escuchará su opinión. Si el paciente está emancipado o tiene 16 años cumplidos será él quien otorgue el consentimiento. Sin embargo, en caso de actuación de grave riesgo, según el criterio del facultativo, los representantes legales también serán informados y su opinión será tenida en cuenta para la decisión.)								
2.1 DATOS DEL/DE LA PACIENTE Y DE SU R	EPRESE	NTAN	NTE LEGAL (	si es ne	cesario)			
APELLIDOS Y NOMBRE, DEL PACIENTE		D١	II / NIE					
APELLIDOS Y NOMBRE, DEL/DE LA REPRESENTANTE LEGAL DNI / NIE								
2.2 PROFESIONALES QUE INTERVIENEN CONSENTIMIENTO	I EN I	EL	PROCESO	DE	INFORMACIÓN	Y/O		
APELLIDOS Y NOMBRE			FECHA		FIRMA			
APELLIDOS Y NOMBRE			FECHA		FIRMA			
APELLIDOS Y NOMBRE			FECHA		FIRMA			
APELLIDOS Y NOMBRE			FECHA		FIRMA			
APELLIDOS Y NOMBRE			FECHA		FIRMA			
2.3 CONSENTIMIENTO								
Yo, D/Dña , manifiesto que estoy conforme con la intervención que se me ha propuesto. He leído y comprendido la información anterior. He podido preguntar y aclarar todas mis dudas. Por eso he tomado consciente y libremente la decisión de autorizarla. También sé que puedo retirar mi consentimiento cuando lo estime oportuno.								
SINO 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 intervenciónSINO Autorizo la conservación y utilización posterior de mis muestras biológicas para investigación relacionada directamente con la enfermedad que padezco.								
SINO Autorizo que, en caso de que mis muestras biológicas vayan a ser utilizadas en otras investigaciones diferentes, los investigadores se pongan en contacto conmigo para solicitarme consentimiento.								
SINO Autorizo la utilización de imágene científico. (NOTA: Márquese con una cruz.)	s con fin	ies d	locentes o d	e difu	sión del conocim	iento		
En a de d	е							
EL/LA PACIENTE Consentimiento	o/Visto Bu	ieno	de EL/LA REI	PRESE	ENTANTE LEGAL			
Fdo.: Fdo.:								

00153

# JUNTA DE ANDALUCIA

# CONSEJERÍA DE SALUD

CENTRO SANITARIO		SERVICIO DE ALERGOLOGÍA				
2.4 RECHAZO DE LA INTERVENCIÓN						
Yo, D/Dña. realización de esta intervencio salud o la vida.	ón. Asumo las coi	, no autorizo a la nsecuencias que de ello puedan derivarse para la				
En	a d	de de				
EL/LA PACIENTE	Consentimiento	/Visto Bueno de EL/LA REPRESENTANTE LEGAL				
Fdo.:  2.5 REVOCACIÓN DEL COI	Fdo.:					
Yo, D/Dña , 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.						
En	a de	e de				
EL/LA PACIENTE	Consentimiento/V	/isto Bueno de EL/LA REPRESENTANTE LEGAL				

Fdo.:

Fdo.: