

MICRODENERVACIÓN SELECTIVA CON TOXINA BOTULÍNICA

1. ¿Qué es? Es una inyección de toxina botulínica tipo A, que causa la reducción selectiva y temporal de la contracción en la musculatura hiperactiva, durante un periodo medio de 12,5 semanas, mediante la acción selectiva en las terminaciones nerviosas colinérgicas periféricas.

Las indicaciones principales mediante inyección de bótox son:

- Asimetría y arrugas faciales como consecuencia de parálisis facial contralateral.
- Tratamiento del Síndrome de Frey o de sudoración gustativa como secuela de la parotidectomía. El efecto de este tratamiento suele durar entre 6 y 12 meses.
- Cuadros de contractura que se asocian al Síndrome de dolor disfunción miofascial.
- Bruxismo grave no controlado con otras técnicas.
- Hipertrofia de los músculos maseteros.
- Cuadros de hipersalivación grave o babeo no controlado. La toxina botulínica debe infiltrarse en las glándulas que producen la saliva. Su eficacia se prolonga durante 2-4 meses o más.
- Otros (Especificar la indicación y si se considera de uso compasivo):

2. ¿Cómo se realiza? Inyectando la toxina botulínica tipo A, en la zona a tratar.

El tratamiento de las *arrugas faciales* con toxina botulínica, normalmente, se efectúa sin ningún tipo de anestesia; en el tratamiento de la *hiperhidrosis (exceso de sudoración)* y en *casos especiales*, puede estar indicada la anestesia local o regional de la zona a tratar, lo que implica un riesgo.

3. ¿Cuáles son sus riesgos?

▪ **Riesgos frecuentes:**

- Dolor local en el punto de inyección, suele ser de muy corta duración (minutos u horas).
- Excesiva pérdida de fuerza de los músculos de alrededor del punto de inyección con dificultad para masticar y tragar (en cualquier caso, el efecto de la toxina en el músculo es reversible).
- Cambios en la sensibilidad cutánea: pueden ocurrir cambios temporales en la sensibilidad cutánea después del tratamiento, que habitualmente se resuelven espontáneamente, a los pocos días.
- Asimetría. puede no conseguirse un aspecto simétrico de la zona tratada tras un único tratamiento con toxina botulínica, por lo que pueden ser necesarios tratamientos adicionales.
- Reacciones alérgicas: se han descrito reacciones de eritema (enrojecimiento de la piel) generalizado o local, picores, de tipo transitorio, que pueden durar unos días y que pueden requerir tratamiento adicional.

▪ **Riesgos infrecuentes:**

- Ausencia de resultados: en el tratamiento de las arrugas faciales es muy raro que ocurra.
- Infección: es muy rara, si ocurre puede ser necesario tratamiento adicional, incluyendo antibióticos.
- Otros: pueden ser necesarios varios tratamientos con toxina botulínica, seriados y separados en el tiempo, para obtener el resultado funcional o estético deseado.

Existen muchas condiciones variables además de los riesgos y complicaciones potenciales que pueden influir en los resultados a corto y medio plazo del tratamiento. Aunque los riesgos y complicaciones citados son excepcionalmente raros, están particularmente asociados con el tratamiento con Toxina Botulínica. Pueden ocurrir otros riesgos y complicaciones, pero son todavía más infrecuentes. Si ocurren complicaciones, puede ser necesaria la cirugía adicional u otros tratamientos.

4. Consecuencias previsibles de su realización: el resultado final puede observarse entre 10 y 15 días después del tratamiento. Existe la posibilidad de complicaciones, lesiones temporales o permanentes, e incluso muerte, por cualquier forma de anestesia o sedación quirúrgica.

5. Consecuencias previsibles de su no realización: continuar con los síntomas actuales.

6. Alternativas: en su caso concreto el cirujano le informará de las posibles alternativas existentes al uso de toxina botulínica.

7. Riesgos en función de su situación: no se aplicará el tratamiento a mujeres embarazadas o en período de lactancia. No se tomarán medicamentos que tengan efecto anticoagulante como el ácido acetil salicílico (Aspirina, Adiro, etc). No puede aplicarse a pacientes con enfermedades neuro-degenerativas, ni en pacientes con intolerancia alergia a la toxina botulínica o alguno de sus excipientes, ni en pacientes con procesos febriles ni infecciosos activos (sistémicos o locales en la zona a colocar).

Recuerde que debe informar de posibles alergias medicamentosas, alteraciones de la coagulación, enfermedades concomitantes, o medicaciones actuales.

DECLARACIÓN DE INFORMACIÓN Y CONSENTIMIENTO

DATOS PACIENTE

APELLIDOS		NOMBRE	
DNI	Nº SIP	FECHA DE NACIMIENTO	

DATOS REPRESENTANTE LEGAL

APELLIDOS	NOMBRE	DNI	FECHA NACIMIENTO	EN CALIDAD DE
-----------	--------	-----	------------------	---------------

DATOS PROFESIONAL

APELLIDOS	NOMBRE	CATEGORÍA PROFESIONAL	NÚM. COLEGIACIÓN
-----------	--------	-----------------------	------------------

AUTORIZACIONES:

Declaro que se me ha explicado el procedimiento. He comprendido la información recibida y he podido formular todas las preguntas que he creído oportunas.

Se me ha informado de que en cualquier momento puedo revocar mi consentimiento y que el procedimiento puede ser grabado y los datos utilizados con fines científicos y/o didácticos, asegurando siempre mi intimidad y mi anonimato.

AUTORIZO LA REALIZACIÓN DE ESTE PROCEDIMIENTO

NO AUTORIZO

AUTORIZO LA UTILIZACIÓN DE IMÁGENES Y VÍDEOS CON FINES CIENTÍFICOS

NO AUTORIZO

Paciente / su representante.

Firma:

Profesional sanitario

Firma:

REVOCAIONES:

REVOCO EL CONSENTIMIENTO PARA LA REALIZACIÓN DE ESTE PROCEDIMIENTO prestado en fecha _____

REVOCO EL CONSENTIMIENTO PARA LA UTILIZACIÓN DE IMÁGENES Y VÍDEOS CON FINES CIENTÍFICOS prestado en fecha _____

Paciente / su representante.

Firma:

Profesional sanitario

Firma:

RENUNCIA AL DERECHO DE INFORMACIÓN:

Expreso mi deseo de no recibir información, en el momento actual, sobre el proceso de mi enfermedad sin que ello impida que pueda dar mi consentimiento para la realización de este procedimiento, tal como he firmado en el apartado anterior.

Paciente / su representante.

Firma:

Profesional sanitario

Firma:

En caso de no convivencia de los cónyuges con patria potestad compartida, deberán firmar padre y madre, en caso contrario el progenitor que la ostenta. Los datos de carácter personal serán tratados atendiendo a la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de datos personales y garantía de los derechos digitales