NOTA INFORMATIVA INTERVENTO DI CHERATOPLASTICA PERFORANTE (PK)

	Data di rilascio al paziente
Nome e Cognome del paziente	
	[/ /]ora: /

Ad integrazione delle informazioni ricevute con il Consenso Generale alle Cure, la preghiamo di leggere attentamente questo modulo informativo.

Dopo averlo letto faccia tutte le domande che ritiene necessarie all'Equipe medica.

Il malato ha diritto, se lo desidera, a ricevere **un'adeguata informazione**, esposta in modo corretto e **comprensibile** riguardo alla propria condizione di salute e a tutti gli atti diagnostici e/o terapeutici, medici e chirurgici, che i sanitari propongono di attuare sulla sua persona.

Il paziente ha il **diritto** di conoscere i **vantaggi** ma anche **rischi**, i disagi e le possibili **complicanze** dei suddetti atti, e anche la natura e il peso delle conseguenze qualora si rifiuti di attuarli.

Ha diritto di conoscere le eventuali **alternative terapeutiche** con i relativi vantaggi e svantaggi. Inoltre, dopo aver ricevuto un'esaustiva informazione, qualora decida di dare il proprio consenso al trattamento proposto, ha diritto a **revocare** il suo **consenso** in qualsiasi momento.

Il malato ha diritto anche a mantenere riservate le notizie riguardanti la propria salute oppure **indicare una** o più persone che desidera vengano informate di dette **notizie**.

D'altra parte, il malato ha il **dovere** di fornire al medico **qualsiasi informazione in suo possesso riguardante la propria salute**, in modo da **evitare** che dalla mancata conoscenza di specifiche peculiarità possano generarsi **errori** di condotta terapeutica e/o diagnostica.

Il paziente deve inoltre **attenersi** con scrupolo **alle indicazioni** fornitegli **dai sanitari** riguardo a comportamenti e terapie da seguire per il problema medico che si sta trattando, sia nella fase antecedente alla procedura proposta, che nelle fasi successive alla sua effettuazione.

Nome e Cognome di chi fornisce le informazioni	

OCUL16 - rev. 04.02.2025

a luce di tali premesse: sidera essere informato sulla patologia di cui è affetto nonché sulle motivazioni, la natura e le implicazioni gli atti diagnostici e/o terapeutici (anche invasivi) che si intendono intraprendere sulla sua persona¹?					
	[_] SI	[_] NO			
	FIRMA DEL F	PAZIENTE			
Desidera che le informazioni relative al suo stato di salute e all'esito degli atti diagnostici/terapeutici intrapresi sulla sua persona vengano fornite anche ad alcuno dei suoi familiari, conoscenti o al suo medico di fiducia?					
Se si a chi?	[_] SI	[_] NO			
Nome		Cognome			
Recapito					
			FIRMA		
Nome		Cognome			
Recapito					
			FIRMA		
Nome					
Recapito					

FIRMA

¹ Nel caso in cui il paziente decida di NON ricevere informazioni e nondimeno dia il consenso al trattamento DEVE esserne dato atto direttamente in Cartella Clinica e deve essere controfirmato dal paziente.

INFORMAZIONI RELATIVE ALL'INTERVENTO DI CHERATOPLASTICA PERFORANTE (PK)

Gentile paziente, La ringraziamo per aver scelto la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico e la nostra equipe che si prenderà cura di Lei in questo percorso terapeutico, ponendoLa al centro della nostra attenzione secondo la missione del nostro Policlinico: "La scienza per l'uomo".

1. QUALI SONO LE PATOLOGIE CHE POSSONO BENEFICIARE DI UNA CHERATOPLASTICA PERFORANTE (PK)

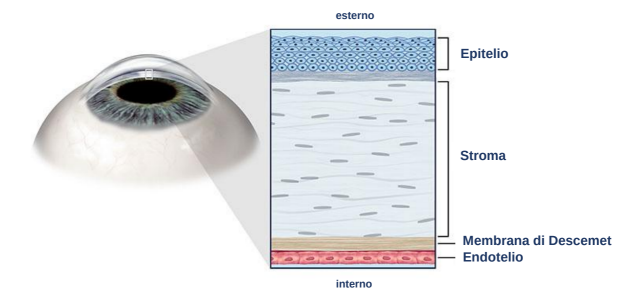
La **cheratoplastica perforante** (**PK** in lingua inglese) consiste nella sostituzione dell'intera cornea compromessa con una cornea donatrice sana.

Le principali indicazioni per l'intervento di PK sono:

- ectasie corneali (es. cheratocono);
- degenerazioni e distrofie corneali;
- cheratiti infettive (bettari, virus, funghi e parassiti);
- cheratiti ulcerative non infettive;
- esiti cicatriziali corneali post-infettivi;
- opacità corneali congenite;
- danni corneali da agenti chimici;
- trauma meccanici;
- indicazioni di tipo refrattivo;
- in seguito a fallimento di un pregresso trapianto corneale.

2. CHE COS'È LA CHERATOPLASTICA PERFORANTE (PK)

La cornea è la piccola membrana trasparente, posta davanti all'iride, che costituisce la porzione anteriore del bulbo oculare; ha lo scopo di far passare le immagini all'interno dell'occhio e di focalizzarle sulla retina. Essa è composta da 3 strati principali: l'**epitelio** (il sottile strato più esterno), lo **stroma** (lo strato intermedio, che forma gran parte dello spessore corneale), e l'**endotelio** con la **membrana di Descemet** (gli strati più interni).



Quando la cornea perde la sua trasparenza o diventa fortemente irregolare, le immagini che vediamo non possono essere più messe a fuoco correttamente sulla retina; quando le terapie mediche e le terapie chirurgiche più conservative (cheratoplastica lamellare ed endoteliale) non sono in grado di risolvere il problema, si pone l'indicazione per trapianto corneale a **tutto spessore**, detto anche **cheratoplastica perforante** (**PK**).

3. COME SI SVOLGE LA PROCEDURA?

L'intervento viene effettuato con il paziente in posizione supina, in un ambiente sterile, utilizzando il microscopio.

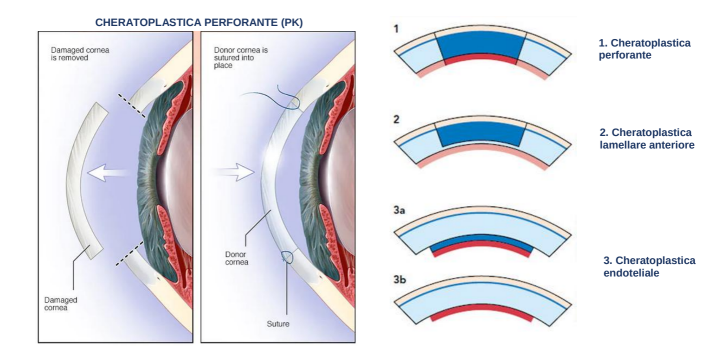
L'anestesia

Nella maggioranza dei casi si effettua **anestesia locale** tramite **un'iniezione vicino all'occhio** che immobilizza l'organo. In alcuni casi, è possibile praticare l'anestesia generale. La scelta viene fatta dal suo oculista e dal medico anestesista che terranno conto il più possibile delle sue richieste.

Tecnica di intervento

La procedura consiste nella **sostituzione di tutti gli strati corneali** del paziente con una cornea sana prelevata da un donatore idoneo. Si utilizza uno strumento in grado di effettuare una resezione a tutto spessore della cornea del paziente, in seguito si procede al posizionamento di un lembo corneale a tutto spessore (delle stesse dimensioni di quello asportato) prelevato da un donatore sano. Il lembo trapiantato viene infine suturato.

In generale, la PK è utilizzata per trattare condizioni gravi e diffuse della cornea, mentre la cheratoplastica lamellare ed endoteliale (che sostituiscono solamente porzioni della cornea) sono utilizzate per trattare specifici strati o aree corneali.



4. QUALI SONO I BENEFICI?

L'intervento ha lo scopo di **restaurare la funzione visiva** limitata dalla ridotta trasparenza della cornea o dall'alterata curvatura della superficie corneale, quando essa non sia più correggibile con lenti a contatto o altri mezzi. Inoltre, la procedura consente di **ripristinare la normale anatomia strutturale** in caso di assottigliamento o perforazione corneale.

5. IDONEITÀ ALL'INTERVENTO

L'intervento è indicato quando non esistono alternative mediche soddisfacenti.

Sono idonei all'intervento chirurgico i pazienti nei quali, tenendo conto delle condizioni generali dell'occhio, è possibile ottenere un **miglioramento della vista** e che rispettino le **condizioni psico-fisiche** e di **salute generale** che permettono di svolgere l'intervento in sicurezza, nel pieno rispetto di un buon rapporto rischi/benefici.

6. INFORMAZIONI SULLA FASE PRE-PROCEDURA

Se durante la visita oculistica emerge la necessità di svolgere tale procedura chirurgica, il medico informa il paziente dei rischi e benefici dell'intervento.

Durante la visita di pre-ospedalizzazione vengono chiariti gli eventuali dubbi del paziente, viene accertato che lo stato di salute consenta di eseguire l'intervento in sicurezza ed avviene la consegna della **nota informativa**.

Nei giorni successivi, il paziente viene contattato dalla segreteria della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico per concordare la data dell'intervento.

Al giorno stabilito il paziente si presenta a **digiuno.** La mattina stessa, prima di effettuare la procedura chirurgica, il paziente dovrà firmare il **consenso informato** all'intervento.

Raccomandazioni per il giorno dell'intervento

- Assumere TUTTE le medicine per tutte le malattie in atto, come fate abitualmente tutti i giorni.
 In particolare, assumere la terapia antipertensiva sistemica in corso;
- Non sospendere le terapie anticoagulanti o antiaggreganti:
- <u>Si raccomanda di presentarsi in ospedale a **digiuno**</u>. Può bere (acqua, té, caffè, camomilla) fino a 2 ore prima dell'anestesia. Può alimentarsi con altri tipi di liquidi (latte, frullati, succhi di frutta) fino a 6 ore prima dell'intervento. Può mangiare fino a 8 ore prima (piccole quantità, evitando cibi grassi e pesanti);
- Si raccomanda di venire accompagnati da un familiare che rimarrà presente in sala d'attesa per tutto il tempo dell'intervento;
- COSA LASCIARE A CASA: anelli, orologio, braccialetti, collane, etc.
- COSA PORTARE CON SÈ: tessera sanitaria ed eventuale tessera di esenzione.

Ci scusiamo in anticipo nel caso in cui dovesse attendere più del previsto prima dell'intervento chirurgico: purtroppo in alcuni casi non è ovviabile e dipende dalla tempistica non sempre programmabile della sala operatoria.

7. DURATA DELLA PROCEDURA

L'intervento chirurgico in sé ha generalmente una durata intermedia (**60-120 minuti**). Tuttavia, i tempi di permanenza in sala operatoria potranno sembrare maggiori, poiché comprendono la preparazione all'intervento e un breve periodo di osservazione al termine dello stesso.

8. INFORMAZIONI SULLA FASE POST-PROCEDURA

Prima di lasciare il centro chirurgico viene consegnato un foglio con le istruzioni dei farmaci da utilizzare. Il paziente non deve **mai sospendere** le cure a meno che sia il chirurgo a dirlo; esse aiutano l'occhio operato a guarire meglio ed a prevenire complicazioni. In caso di dubbi sulla modalità del corso postoperatorio, il paziente deve contattare uno dei componenti dell'equipe chirurgica.

Le cure locali postoperatorie solitamente consistono nell'instillazione di gocce o pomate e nell'applicazione di una protezione oculare secondo le modalità e per un periodo di tempo che le saranno spiegati dal suo chirurgo. Alla terapia locale a volte si aggiunge una terapia sistemica di durata variabile, anch'essa descritta nelle istruzioni che Le verranno rilasciate.

Nei giorni seguenti all'operazione l'occhio appare più o meno "rosso" e dolente; si potrà avere una sensazione di corpo estraneo ed un fastidio alla luce (disturbi descritti nel paragrafo 9).

L'attività professionale, sportiva e la guida dell'auto sono sconsigliati per un periodo di tempo limitato che sarà definito dal suo oculista. Inoltre, **il miglioramento visivo non è immediato**; avviene lentamente nell'arco di diverse settimane ed è determinato dalle condizioni preoperatorie dell'occhio. Un bilancio definitivo può essere fatto soltanto dopo 6-12 mesi dall'intervento.

Nei mesi successivi all'intervento, a seconda del caso clinico, si dovrà procedere all'asportazione dei punti sutura.

La presenza di altre lesioni dell'occhio può limitare il recupero della vista. Dopo l'intervento è quasi sempre presente un **astigmatismo residuo** per cui, per ottenere il visus ottimale, è necessaria una correzione con occhiale e/o con lente a contatto.

La negligenza nel seguire la terapia postoperatoria e nell'effettuare le successive visite oculistiche può influenzare il risultato finale ed essere causa di severe complicanze.

9. PREVEDIBILI VANTAGGI E SVANTAGGI DEL TRATTAMENTO PROPOSTO

Il **recupero dell'acuità visiva** è **progressivo**, può anche essere incompleto e in alcuni casi nullo. La presenza di multiple patologie dell'occhio (es. cataratta) potrebbe limitare i benefici del trattamento.

Inoltre, dopo l'intervento possono verificarsi frequentemente le seguenti condizioni:

- Occhio rosso (causato da una lieve emorragia congiuntivale e/o dall'infiammazione della superficie oculare), generalmente si risolve entro pochi giorni dall'intervento;
- Fastidio alla luce (fotofobia): presente nei primi giorni dopo l'intervento;
- Occhio secco: è una condizione frequente; il paziente potrà provare bruciore, secchezza
 e sensazione di corpo estraneo. Questi sintomi sono dovuti ad alterazione della superficie
 oculare (unitamente ai punti di sutura) e possono comportare una riduzione della qualità
 visiva anche per oltre 1 anno dopo l'intervento;
- Difetto refrattivo residuo.

10. POSSIBILI COMPLICANZE MAGGIORI E POTENZIALI PROBLEMATICHE CORRELATE ALLA PROCEDURA

Qualsiasi procedura prevede la possibilità di complicanze. Non è possibile quindi garantire il successo dell'intervento o l'assenza di complicanze.

Le complicanze si distinguono in preoperatorie, intraoperatorie e postoperatorie.

Complicanze preoperatorie (legate all'anestesia con iniezione)

- **emorragia palpebrale, perioculare, congiuntivale**: possono persistere anche per molti giorni dopo l'intervento;
- ptosi (palpebra abbassata): può essere anche permanente;
- emorragia retrobulbare: può danneggiare irreparabilmente il nervo ottico con conseguente perdita della funzione visiva;
- riduzione permanente della vista da puntura o danneggiamento meccanico del nervo ottico;
- **distacco di retina** da perforazione del bulbo oculare (inclusi altri interventi chirurgici nel tentativo di riparazione del distacco);
- visione sdoppiata da danneggiamento dei muscoli extra oculari.

Complicanze intraoperatorie

• Emorragie intraoperatorie massive (emorragia espulsiva): estremamente rara, può comportare lo svuotamento del bulbo oculare con perdita della vista;

- Lesioni dell'iride;
- Lesione del cristallino e cataratta;
- Ipotonia oculare;
- Ipertono oculare.

Complicanze postoperatorie

- **Infezione:** è possibile in rari casi e può interessare solo il lembo trapiantato. Può anche essere interna all'occhio (**endoftalmite**). In casi estremi, le infezioni possono portare alla perdita anatomica e funzionale dell'occhio;
- Opacamente del lembo con necessità di ripetere l'operazione;
- Astigmatismo elevato;
- Opacamento del lembo;
- Infiammazione cronica dell'occhio;
- Glaucoma:
- Atalamia (assenza della camera anteriore);
- Eccessiva o mancata formazione di filtrazione;
- · Sanguinamento in camera anteriore;
- Prolasso dell'iride;
- Dilatazione permanente dell'iride;
- Aderenza tra iride e cornea con irregolarità della pupilla;
- Fotofobia;
- Distacco di coroide;
- Distacco di retina;
- Uveite.

Rigetto

Dopo il trapianto di cornea esiste sempre il rischio di rigetto (cioè la cornea del donatore non viene accettata dal ricevente). Questo rischio è sempre presente in una cornea trapiantata anche se si riduce con il passare del tempo. Il rigetto consiste in una reazione dell'organismo nei confronti della cornea innestata la quale viene riconosciuta come un elemento estraneo. Può avvenire in breve tempo (rigetto iperacuto) o dopo un arco di tempo più lungo. La sua incidenza varia a seconda della patologia oculare iniziale. Quando si verifica il rigetto, una terapia tempestiva ed eseguita correttamente riesce, nella maggioranza dei casi, a risolvere l'episodio. Se la terapia medica non risolve l'episodio di rigetto, la cornea diventa opaca ed è necessario effettuare un altro intervento di trapianto di cornea. Il rigetto si manifesta con un arrossamento dell'occhio, dolore, sensibilità alla luce e calo della vista. Il rischio di rigetto aumenta se il lembo ricevente è infiammato o presenta vasi sanguigni o linfatici (neo-vascolarizzazione corneale).

La guarigione è condizionata dalla tempestività con cui si instaura la terapia per cui, siccome talvolta la sintomatologia non è evidente, è di fondamentale importanza effettuare le visite di controllo periodiche prescritte dal suo oculista.

Fallimento primario

Si verifica in circa il 3% dei casi ed è definito come un **edema** del lembo trapiantato che non scompare nell'immediato periodo postoperatorio, dovuto ad **alterazioni intrinseche del tessuto corneale del donatore** (es. ridotto numero di cellule endoteliali).

Sebbene il trattamento con PK non sia di applicazione recente è possibile che si manifestino altre **complicanze non ancora conosciute**.

Possono comunque verificarsi delle complicanze minori o non prevedibili o di natura infettiva.

11. LE TERAPIE ALTERNATIVE

Esistono tecniche alternative come il trapianto lamellare ed endoteliale, o l'utilizzo di lenti a contatto. È bene sottolineare che il trapianto lamellare è possibile solo se i danni corneali sono superficiali o se le patologie che interessano la cornea sono di entità ridotta e nelle loro fasi iniziali. Il trapianto endoteliale, invece, è attuabile solo nei casi in cui il danno sia esclusivamente al livello dell'endotelio. Le lenti a contatto possono in parte correggere il difetto creato dalla architettura corneale, tuttavia, non risolvono le opacità corneali.

12. COME COMPORTARSI IN CASO DI COMPLICANZE DOPO LA DIMISSIONE

Seguire le istruzioni presenti nella lettera di dimissione e presentarsi ai controlli prestabiliti. Se non è possibile venire ai controlli e contattare l'ospedale, recarsi dal proprio medico di medicina generale o al pronto soccorso.

13. INDICARE CON UNA X L'OCCHIO INTERESSATO DAL TRATTAMENTO PROPOSTO





OCCHIO DESTRO OCCHIO SINISTRO

14. PROBABILITÀ DI SUCCESSO

La probabilità di successo è moderata.

In media, il tasso di sopravvivenza del lembo trapiantato dopo anni dall'intervento varia dal 30% in casi ad alto rischio di rigetto fino al 90% in soggetti a basso rischio di rigetto.

Appunti del paziente per eventuali domande da fare al medico

1.) Dopo l'operazione in Day Hospital posso guidare per tornare a casa?
2.) Dopo quanti giorni posso tornare al lavoro?
3.)

Si precisa, infine, che questa unità, afferendo ad un Policlinico Universitario deve ottemperare anche ai correlati compiti di formazione universitaria. Pertanto è possibile che una procedura venga eseguita da un medico chirurgo iscritto alla Scuola di Specializzazione di Oftalmologia oppure a corsi di formazione specialistica ma sempre sotto la diretta sorveglianza e supervisione di un medico specialista strutturato del Policlinico Universitario.

14. EDUCAZIONE DEL PAZIENTE

Nell'ambito dell'educazione clinica dei pazienti, la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico ha creato delle pagine web e degli opuscoli informativi utili al paziente.

Di seguito trova il QR code, che potrà inquadrare con il suo cellulare, e che la porterà alle informazioni cliniche e organizzative di sua utilità.



GUIDA AL PERCORSO DI PREOSPEDALIZZAZIONE



GUIDA
ALL'INTERVENTO CHIRURGICO



INDICAZIONI PRE-OPERATORIE PER INTERVENTI DI CHIRURGIA OCULARE



INDICAZIONI POST-OPERATORIE PER INTERVENTI DI CHIRURGIA OCULARE

RICEVUTA DI CONSEGNA DELLA NOTA INFORMATIVA

lo sottoscritto/a				
DICHIARO CHE QUESTO MODULO INFORMATIVO MI È STATO CONSEGNATO TEMPO UTILE PER PERMETTERMI DI LEGGERLO CON ATTENZIONE E MATURAI EVENTUALI DUBBI DA CHIARIRE CON IL PERSONALE MEDICO.				
Inoltre, nel mio caso, il chirurgo ritiene sia p	referibile adottare la tecnica			
Data//	Firma del paziente/dell'esercente la patria potestà/del tutore			
lo sottoscritto dott.				
confermo di aver fornito al paziente tutte le infor				
Ora :				
Data/				
	Firma del medico			

QUESTO MODULO DEVE ESSERE CONSERVATO IN CARTELLA CLINICA INSIEME AL MODULO "POLO6 – CONSENSO INFORMATO" FIRMATO

OCUL16 - rev. 04.02.2025

² Nel caso in cui il medico intenda avvalersi di "testimoni" dell'atto del consenso è necessario raccoglierne le generalità e la firma leggibile di ognuno di essi.