



TRAITEMENT AU CLEAR + BRILLANT

CONSENTEMENT ECLAIRE PATIENT(E)

Je soussigné(e)

Nom : Prénom :

Date de naissance :

comprends que les éléments suivants font partie des effets secondaires attendus de la procédure Clear + Brilliant :

- **Inconfort** — La plupart des gens ressentiront un certain inconfort lié à la chaleur (douleur) associé au traitement. Cet inconfort est généralement temporaire pendant la procédure et localisé dans la zone de traitement. Un petit nombre de patients ont signalé une sensibilité dans la zone de traitement pouvant durer jusqu'à plusieurs semaines.
- **Rougeur et gonflement** — Le traitement au laser provoquera divers degrés de rougeur et d'enflure dans la zone de traitement. Ces effets secondaires courants durent de quelques jours à quelques semaines, selon l'agressivité des traitements.
- **Démangeaisons** — Cela peut se produire dans le cadre du processus normal de cicatrisation des plaies ou dans le cadre d'une infection, mauvaise cicatrisation des plaies ou dermatite de contact.
- **Formation d'acné ou de milium** — Une poussée d'acné ou la formation de milium (minuscules bosses blanches ou petits kystes sur la peau) peuvent survenir. Ces symptômes disparaissent généralement complètement.
- **Réactivation de l'herpès simplex** — L'éruption du virus de l'herpès simplex (bouton de fièvre) peut entraîner de rares cas dans une zone traitée qui a déjà été infectée par le virus.

Risques ou complications possibles :

- **Saignement ; Suintement ; Croûtes** — Un traitement agressif peut provoquer des saignements ponctuels, des pétéchies (petits points rouges sous la surface de la peau) et/ou des suintements. Des croûtes ou des croûtes peuvent se former si le liquide clair ou le sang sèche.
- **Ampoules ; Brûlures ; Croûtes** — Le réchauffement des couches supérieures de la peau peut provoquer des cloques ou des brûlures et la formation ultérieure de croûtes. La vapeur du chauffage peut produire une séparation entre les couches supérieure et intermédiaire de la peau, entraînant la formation de cloques. Les cloques disparaissent généralement en 2 à 4 jours. Une croûte peut être présente après la formation d'une ampoule, mais disparaîtra généralement au cours du processus naturel de cicatrisation de la peau.
- **Cicatrices** — Les cicatrices sont une possibilité due à la perturbation de la surface de la peau et/ou à une cicatrisation anormale. Les cicatrices, qui peuvent être permanentes, peuvent être surélevées ou déprimées, et les cicatrices peuvent entraîner une perte de pigmentation (« hypopigmentation ») dans la zone cicatricielle.
- **Modifications pigmentaires** — Pendant la phase de guérison, la zone traitée peut sembler plus foncée. C'est ce qu'on appelle l'HPI, hyperpigmentation post-inflammatoire. Vous avez peut-être déjà senti ce type de réaction et l'avez remarqué avec des coupures ou des abrasions mineures. L'HPI se produit dans le cadre de la réaction cutanée normale à une blessure. Les fonctions de la peau deviennent hyperactives pendant le processus de guérison, y compris les cellules qui produisent des pigments. L'HPI survient plus fréquemment avec une peau de couleur plus foncée, après une exposition au soleil à la zone de traitement ou chez des patients déjà bronzés. Pour réduire le risque d'HPI, la zone traitée doit être protégée de l'exposition au soleil (crème solaire pendant 6 mois après le traitement). Cependant, chez certains patients, une coloration accrue de la peau peut se produire même si la zone a été protégée du soleil. Cette pigmentation s'estompe généralement en 3 à 6 mois.



- **Hypopigmentation** — Chez certains patients qui présentent des changements pigmentaires, la zone traitée perd pigmentation (hypopigmentation) et devient d'une couleur plus claire que la peau environnante. Ce type de réaction peut également être permanent. Infection — Si des cloques ou des saignements sont présents, une infection de la plaie est possible. Cicatrices et les modifications pigmentaires associées peuvent résulter d'une infection. Blessure oculaire — Des blessures oculaires peuvent résulter de la pénétration d'une crème anesthésiante dans les yeux. Vos yeux seront couverts par des lunettes de protection pendant le traitement et doit rester fermé pendant le traitement. Le laser pourrait causer des lésions oculaires directes en l'absence de ces précautions.
- **Efficacité** — Étant donné que tous les individus sont différents, il est impossible de prédire avec certitude les résultats. Certains patients constateront une amélioration significative, tandis que d'autres auront peu ou pas de changement. Une série de traitements est généralement nécessaire pour des résultats optimaux.

Contre-indications :

- Chez les patients présentant un diagnostic / possibilité de kératose actinique, de mélasma, de rosacée ou d'autres affections cutanées importantes (par exemple, cancer de la peau, infections actives, boutons de fièvre, plaies ouvertes, éruptions cutanées, brûlures, inflammation, eczéma, psoriasis),
- Chez les patients présentant une prédisposition à la formation de chéloïdes ou à une cicatrisation excessive,
- Chez des patients ayant reçu un diagnostic d'une affection susceptible d'affaiblir le système immunitaire, comme le VIH, le lupus, la sclérodermie et/ou des infections systémiques,
- Chez des patients ayant une sensibilité connue à la lumière ou si des agents photosensibilisants/médicaments sont pris,
- Chez les patients utilisant des stéroïdes systémiques (par exemple la prednisone, la dexaméthasone), qui doivent être rigoureusement évités avant et pendant le traitement,
- Sur des patients qui ont utilisé des rétinoïdes dans les 2 semaines précédant et pendant le traitement,
- Sur les particuliers qui suivent un traitement contre l'acné à l'isotrétinoïne ou qui administrent des médicaments d'une classe similaire,
- Si la peau du patient se remet encore d'un acte esthétique, tel qu'un peeling chimique ou mécanique : ou resurfaçage laser,
- Si des injections de toxine botulinique ou des produits de comblement dermique ont eu lieu au cours des 2 dernières semaines.

Nous ne disposons d'aucune information concernant un traitement chez les femmes enceintes ou allaitantes.

Je suis conscient que d'autres risques ou complications imprévus peuvent survenir et qu'aucune garantie ou promesse ne m'a été faite concernant les résultats de l'intervention. Il a également été expliqué qu'au cours de la procédure proposée, des conditions imprévues peuvent être révélées nécessitant l'exécution de procédures supplémentaires.

Mes questions concernant ce traitement, ses alternatives, ses complications et ses risques ont été répondues par mon médecin et/ou son personnel.

J'ai lu ce formulaire et je le comprends, et je demande l'exécution de la procédure. En signant ce consentement, vous reconnaissez avoir reçu toutes les informations nécessaires et comprendre les risques et les bénéfices du traitement. Vous acceptez de procéder aux injections de lipolytiques en toute connaissance de cause.

Date : / /

Signature :