

Informovaný souhlas

Radiodiagnostické vyšetření s intravenózním /nitrožilním/, případně perorálním podáním jodové kontrastní látky /CT, IVU/

Jméno pacienta..... Rodné číslo.....

Vážený pane/Vážená paní,

na základě Vašeho zdravotního stavu Vám bylo ošetřujícím lékařem doporučeno RTG vyšetření s nitrožilní aplikací k.l.. Za podání této látky zodpovídá lékař RDG oddělení, který je během vyšetření vždy dostupný a s jehož souhlasem podává látku radiologický asistent. K tomu však potřebujeme Váš písemný souhlas a některé údaje o Vašem zdravotním stavu, abychom zabránili případným komplikacím.

Máte na něco

alergii?.....

Léčíte se sennou rýmou, astmatem, renální insuficiencí, hypertrofií prostaty, glaukomem (zeleným zákalem) či jinou závažnou chorobou? Užíváte Metformin, či jiné perorální antidiabetikum se stejnou účinnou látkou?

.....

Byla vám již někdy nitrožilně podána jodová k.l.? V případě kladné odpovědi při jakém vyš. a jak byla snášena?.....

Příprava k vyšetření:

Pacient přichází nalačno – tzn. 4 hodiny před výkonem nejí, nepije a nekouří, jinak je však 24 hodin před vyš. nutná dostatečná hydratace pacienta ke snížení rizika nežádoucích /chemotoxických/ reakcí. V případě rtg vyš. tlustého střeva je před samotným vyš. navíc nutné podání přípravy k vyprázdnění tlustého střeva. Pokud pacient užívá nějaké léky, může je zapít pouze malým množstvím čisté vody. Hodinu před vyšetřením spolkne tabletu Dithiadenu (pokud ji nemá k dispozici, je mu Dithiaden, či jiná látka proti alergii, podán do žíly těsně před vyšetřením)

Postup při vyšetření:

Pokud vyšetřující lékař rozhodne o perorálním podání kontrastní látky, pacient dostává jeden či dva kelímky s touto látkou rozmíchanou v odpovídajícím množství vody. Roztok postupně vypije dle instrukcí radiologického asistenta. Pacient si odloží osobní věci a oděv v kabině a přejde do vyšetřovací místnosti, kde mu je zavedena kanyla a podány potřebné medikamenty. Poté proběhne vlastní vyšetření, během kterého je mu nitrožilně aplikována **kontrastní látka**, což je preparát s obsahem jódu, jež se poměrně rychle vylučuje z těla ledvinami. Jinou než jódovou kontrastní látku v tomto případě použít nelze, bez jejího podání by byla vypovídací hodnota vyšetření snížena. V drtivé většině případů je její podání dobře snášeno, ale jako u většiny léčiv se i zde mohou vyskytnout nežádoucí reakce. Vzhledem k možnosti pozdní alergické reakce čeká pacient po skončení vyšetření jednu hodinu v čekárně, po tuto dobu je mu ponechána zavedená kanyla. Pokud nejsou patrné známky nevolnosti či alergie, je po uplynutí této doby pacientovi kanyla odstraněna a odchází domů.

Rizika a možné komplikace:

Možné a nejčastější jsou nežádoucí reakce pouze mírného stupně: pocit sucha v ústech, pocity horka, tlak v okolí močového měchýře, pocit na zvracení, pocit zvýšeného tlaku krve do hlavy, bolesti hlavy, třesavka, svědění kůže, kopřivka nebo rudé skvrny na kůži, lehčí dýchací potíže.

Těžké, ale velmi vzácně se vyskytující nežádoucí reakce jsou: silná dušnost na podkladě bronchospasmu, laryngeálního a plicního edému, hypotenze, křeče. Velmi vzácně může alergická reakce postoupit až do anafylaktického šoku se ztrátou vědomí a smrti.

Doporučení pro pacienta po vyšetření / možná omezení v obvyklém způsobu života:

Po skončení vyšetření by měl pacient přijímat zvýšené množství tekutin, aby byla kontrastní látka rychle vyplavena z těla. Pacient by neměl bezprostředně po výkonu řídit motorová vozidla, neboť podaný dithiaden může negativně ovlivňovat pozornost.

Souhlasím s vyšetřením a podáním kontrastní látky.

Podpis pacienta

Podpis zdravotníka.....