

Doel

De patiënt altijd en adequaat informeren over het doel, de voor- en nadelen van een behandeling of andere interventie en de keuzes die daar eventueel bij zijn.

Toepassingsgebied

Interne geneeskunde, deelgebieden Oncologie en Hematologie, klinisch en poliklinisch

Bevoegdheden

Medisch specialisten, arts-assistenten en verpleegkundig specialisten oncologie

Benodigd materiaal

- Informed consentformulieren in elektronisch dossier

Werkwijze

Bij de indicatiestelling voor het starten van een behandeling of andere interventie, wordt aan de hand van een format-checklist in het EPD een aantal punten besproken. Als de patient hierna akkoord gaat met de behandeling of interventie, wordt akkoord ingevuld en het Informed Consent formulier opgeslagen. Wanneer kan hiervan worden afgeweken:

- Grote spoed, waarbij de patiënt (of zijn vertegenwoordiger) door omstandigheden en tijdsdruk niet in staat is om hierover van gedachten te wisselen en een gewogen besluit te nemen (bijv. dreigende verbloeding, subcoma of verwardheid bij hypercalcaemie); dit wordt dan wel expliciet in het dossier genoteerd.
- Voor de volgende indicaties is bij de Oncologie en Hematologie van de EVR Interne Geneeskunde afgesproken dat er expliciet een Informed Consent wordt gedaan en ingevuld:

| | |
|--------------------------------------|--|
| Ascitesdrainage | (1-malig, dus latere drainages niet meer) |
| Beenmergpunctie | (1-malig, dus latere puncties niet meer) |
| Bisfosfonaten & denosumab | (1-malig, dus bij latere infusies/injecties niet meer) |
| Bloedtransfusie | (1-malig, dus latere transfusies niet meer) |
| Chemo-immunotherapie | (voorafgaand aan een nieuwe behandellijn) |
| Intraveneus immuunglobuline | (1-malig, dus bij latere infusies niet meer) |
| Intraveneus IJzer | (1-malig, dus bij latere infusies niet meer) |
| Plaatsing Port-a-Cath | (alleen bij plaatsing, niet bij aanprikken) |

- Ingeval de verpleegkundige van de dagverpleging of de verpleegafdeling vaststelt dat er voor een van de bovenstaande behandelingen of interventies **geen Informed Consent** beschikbaar is in het EPD, dan dient de arts die de indicatie heeft gesteld of diens vervanger daar alsnog en terstond voor te zorgen, voordat de behandeling of andere interventie kan plaatsvinden.
- Deze afspraak is van kracht zodra plaatsing in iProva heeft plaatsgevonden is onbeperkt geldig, totdat een nieuwe versie wordt afgesproken.