

Informatie- en toestemmingsformulier echogeleide punctie of biopsie

U bent naar ons verwezen voor het uitvoeren van een echogeleide punctie/biopsie. Hiervoor hebben wij een schriftelijke toestemming van u nodig nadat u door ons bent geïnformeerd over het verloop van het onderzoek en de eventuele verwikkelingen.

De noodzaak van deze diagnostische ingreep is uitgelegd door de verwijzende geneesheer.

Bij een echogeleide biopsie wordt na plaatselijke verdoving een kleine insnede gemaakt in de huid en met een speciale naald wordt een fijn cilinder weefsel afgenomen. Deze cilinder wordt microscopisch onderzocht. Er zijn soms meerdere biopten nodig.

Bij een echogeleide punctie-aspiratie is een verdoving en insnede niet nodig en wordt via een fijne naald vocht geaspireerd of weefsel vacuüm opgezogen. Tijdens deze procedure kan zeldzaam een complicatie ontstaan: o.a. bloedingen op de punctieplaats, infectie van de punctieplaats en het punctietraject. De lijst van de vermelde, zeldzame complicaties is niet limitatief.

Ik heb voor de echogeleide punctie of biopsie de radioloog of medewerker ingelicht over eventuele allergieën, bestaande gezondheidstoestand en gebruik van bloedverdunnende medicatie. Het gebruik van bloedverdunnende medicatie zal in overleg met de behandelende arts een aantal dagen voor de biopsienamname gestopt worden.

De radioloog heeft mij mondeling ingelicht over het verloop van de procedure, de eventuele risico's en de nazorg. Hij/zij heeft mij de gelegenheid gegeven om vragen te stellen en hij/zij heeft hierop voldoende en volledig geantwoord. Ik heb zijn/haar antwoorden ook goed begrepen.

Ik geef toestemming aan de hieronder vermelde arts om de ingreep of procedure uit te voeren in samenwerking met een door hem/haar gekozen medewerker.

Opgesteld te Mol op(datum).

Naam en handtekening van de patiënt.

Naam en handtekening van de arts die de informatie gegeven heeft.