

INFORMOVANÝ SOUHLAS PACIENTA S VÝKONEM

Podání patentní modři

Patentní modř, ve své injekční formě, je přípravek v medicíně používaný k identifikaci lymfatických cest, močových cest, či cévních struktur. V ostatních formách je používán např. v potravinářském a farmaceutickém průmyslu jako barvivo, označeno kódem E 131. Zpravidla se vylučuje močí do 24–48 hodin. Přípravek je schválen v zemích EU k použití v humánní medicíně, t. č. však není v České republice registrován. Podání tohoto přípravku je kontraindikováno u pacientů s přecitlivělostí na patentovou modř. Vzhledem k nedostatku relevantních dat se nedoporučuje jeho podání také u žen v těhotenství, či během kojení. Po podání tohoto přípravku se mohou objevit některé z nežádoucích účinků. Při přecitlivosti na tuto látku může organismus zareagovat vznikem kopřivky, výjimečně angioneurotickým edémem, či anafylaktickým šokem. Po podání patentní modře můžeme pozorovat namodralé zbarvení těla přetrvávající jen výjimečně déle než 48 hodin.

Prohlašuji, že jsem byl(a) lékařem úplně a srozumitelně poučen(a) o povaze svého onemocnění a plánovaném výkonu. Byl(a) jsem poučen(a) i o alternativách léčby a možných důsledcích v případě neprovedení tohoto výkonu. Během poučení jsem měl(a) možnost klást lékaři doplňující otázky, a pokud tomu tak bylo, byly mi úplně a srozumitelně zodpovězeny. Jsem si vědom(a) všech rizik i komplikací spojených s tímto výkonem. Byl(a) jsem poučen(a) o tom, že mohu svůj souhlas s výkonem odvolat a také o tom, že odvolání souhlasu není účinné, pokud již bylo započato provádění zdravotního výkonu, jehož přerušování může způsobit vážné ohrožení zdraví nebo ohrožení života. Byl(a) jsem informován(a) a vzal(a) jsem na vědomí, že předpokládaného výsledku uvedeného zdravotního výkonu nemusí být dosaženo. Poučení jsem rozuměl(a) a s výkonem souhlasím.

Jméno a příjmení pacienta

Rodné číslo pacienta

V Jihlavě dne:

Podpis pacienta.....

Podpis lékaře.....