

INFORMOVANÝ SOUHLAS PACIENTA S PODÁNÍM NEREGISTROVANÉHO PŘÍPRAVKU

Patentní modř

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.

Souhlas nemocného s výkonem:

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

Jméno a příjmení pacienta:.....

Rodné číslo pacienta:.....

V Jihlavě dne: Podpis pacienta:.....

Podpis lékaře:.....