**Informovaný souhlas pacienta (zákonného zástupce pacienta)**

**se scintigrafií štítné žlázy a příštítných tělísek**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pacient –  jméno a příjmení: |  | | | Rodné číslo (číslo pojištěnce): | |  |
| Datum narození:  (není-li rodné číslo) |  | | | Kód zdravotní pojišťovny: | |  |
| Adresa trvalého pobytu pacienta:  (případně jiná adresa) | | |  | | | |
| Jméno zákonného zástupce (opatrovníka): | |  | | Rodné číslo: |  | |

|  |
| --- |
| **Název výkonu**  **Scintigrafie štítné žlázy a příštítných tělísek** |

|  |
| --- |
| **Účel výkonu**  Vyšetření poskytne informaci o rozložení funkční tkáně štítné žlázy a příštítných tělísek. |

|  |
| --- |
| **Povaha výkonu**  Diagnostické vyšetření spojené s nitrožilní injekční aplikací látek značených radioaktivním izotopem s krátkým poločasem rozpadu. Při následném vlastním vyšetření scintilační kamerou musí pacient ležet v klidu bez pohybu hlavy a krku - při vyšetření štítné žlázy 10 minut, při vyšetření příštítných tělísek jde o sérii několika scintigrafií s dobou nahrávání až 20 minut.  V období 2-3 měsíců před vyšetřením pacient nesmí být v kontaktu s jodem – léky (Amiodaron, atd.), rentgenové kontrastní látky, dezinfekční prostředky s jodem. |

|  |
| --- |
| **Předpokládaný prospěch výkonu**  Získání informace o rozložení funkce v parenchymu štítné žlázy. Stanovení lokalizace hyperfunkčních příštítných tělísek. Tyto informace jsou významné pro stanovení diagnózy a případnou léčbu. |

|  |
| --- |
| **Alternativa výkonu**  Sonografie a CT vyšetření krku poskytují informaci o struktuře tkání na krku, scintigrafie poskytuje informaci o rozložení funkce – jde o odlišný charakter informace. Vyšetření volí indikující lékař na základě aktuální situace, při hyperfunkčních ložiskových změnách je scintigrafie nezastupitelná. |

|  |
| --- |
| **Možná rizika zvoleného výkonu**  Radiační zátěž spojená s tímto vyšetřením je obdobná jako u většiny radiodiagnostických postupů. |

|  |
| --- |
| **Následky výkonu**  Výkon není spojen s pravidelně se vyskytujícími nežádoucími následky. |

|  |
| --- |
| **Propouštěcí informace po podání radiofarmaka**  Váš pobyt s rodinnými příslušníky není z důvodu radiační zátěže omezen (je vhodné oddálit - v řádu několika hodin - kontakt s dětmi a těhotnými ženami). V případě inkontinentních, zvracejících pacientů apod. je nutné potřísněné pleny nebo jiné materiá­ly skladovat 48 hodin v igelitovém pytli mimo obytné prostory (např. ve sklepě, garáži) a poté lze materiál vyhodit nebo vyprat. |

**Souhlas:**

|  |
| --- |
| ***Pozn.: Vaši odpověď zakroužkujte*** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Jste těhotná? | ANO | NE |
| Kojíte? | ANO | NE |
| Byl(a) jsem srozumitelně informován(a) o alternativách výkonu prováděných ve FN Olomouc,  ze kterých mám možnost volit. | ANO | NE |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Byl(a) jsem informován(a) o možném omezení v obvyklém způsobu života a v pracovní schopnosti po provedení příslušného zdravotního výkonu, v případě možné nebo očekávané změny zdravotního stavu též o změnách zdravotní způsobilosti. | ANO | NE |
| Byl(a) jsem informován(a) o léčebném režimu a preventivních opatřeních, která jsou vhodná,  o provedení kontrolních zdravotních výkonů. | ANO | NE |
| Všem těmto vysvětlením a informacím, které mi byly zdravotnickým pracovníkem sděleny  a vysvětleny, jsem porozuměl(a), měl(a) jsem možnost klást doplňující otázky, které mi byly zdravotnickým pracovníkem zodpovězeny. | ANO | NE |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Po výše uvedeném seznámení prohlašuji:** | | |
| * že souhlasím s navrhovanou péčí a s provedením výkonu a v případě výskytu neočekávaných komplikací, vyžadujících neodkladné provedení dalších zákroků nutných k záchraně života nebo zdraví, souhlasím s jejich provedením. | ANO | NE |
| * že jsem lékařům nezamlčel(a) žádné mně známé údaje o mém zdravotním stavu, jež by mohly nepříznivě ovlivnit moji léčbu či ohrozit mé okolí, zejména rozšířením přenosné choroby. | ANO | NE |
| * že v případě nutnosti dávám souhlas k odběru biologického materiálu (krev, moč…) na potřebná vyšetření k vyloučení zejména přenosné choroby. | ANO | NE |
| - že souhlasím s přítomností studentů a stážistů při poskytování zdravotních služeb. | ANO | NE |
| - že souhlasím s tím, aby studenti a stážisté nahlíželi do mé zdravotnické dokumentace a to pouze v nezbytném rozsahu a na základě pověření stanoveným zdravotnickým pracovníkem. | ANO | NE |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Datum | Hodina | Podpis pacienta nebo zákonného zástupce (opatrovníka) |
|  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Jméno a příjmení oprávněného zdravotnického pracovníka, který podal informaci o přípravě a průběhu | Podpis oprávněného zdravotnického pracovníka, který podal informaci o přípravě a průběhu |
|  |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Jméno a příjmení lékaře/ky, který(á) podal(a) pacientovi informaci o indikacích a kontraindikacích vyšetření | Podpis lékaře/ky, který(á) podal(a) pacientovi informaci o indikacích a kontraindikacích vyšetření | Datum | Hodina |
|  |  |  |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pokud se pacient nemůže podepsat, uveďte důvody, pro které se pacient nemohl podepsat:** | | | |
|  | | | |
| **Jak pacient projevil svou vůli:** | | | |
|  | | | |
| Jméno a příjmení zdravotnického pracovníka/svědka | Podpis zdravotnického pracovníka/svědka | Datum | Hodina |
|  |  |  |  |