

## **TOESTEMMINGSFORMULIER BEHANDELING BLOEDVATEN MET LASER**

Ondergetekenden:

Patiënt: .....

Geboren: ...../...../.....

Arts: Dr Gwen Van Droogenbroeck

### **1. INLEIDING**

De tekst van dit formulier geeft beknopt de informatie weer die tussen partijen werd uitgewisseld en toegelicht tijdens voorafgaande mondelinge gesprekken. Op basis van deze kennis wordt de patiënt geacht met kennis van zaken zijn toestemming te geven voor een behandeling met de vaatlaser of flitslamp. De behandelende arts is uiteraard bereid om al uw vragen m.b.t. deze ingreep te beantwoorden.

### **2. AARD EN VERLOOP VAN DE INGREEP**

De laser en/of flitslamp zijn toestellen die licht produceren met hoge energie. Tijdens de behandeling wordt een lichtstraal op de huid gericht. De lichtstraal vernietigt selectief bloedvaten in de huid, waarbij de omliggende weefsels gespaard blijven. Lokale verdoving is over het algemeen niet nodig. Als deze om één of andere reden toch nodig is, dan zal mijn arts de modaliteiten ervan uitvoerig met mij bespreken. Tijdens de behandeling wordt door de patiënt, arts en personeel een speciale bril gedragen die de ogen moet beschermen tegen de hoogenergetische lichtstraal.

### **3. DOEL VAN DE INGREEP**

Het doel van de ingreep is het opklaren van een letsel veroorzaakt door bloedvaten. Het aantal behandelingen hangt af van de grootte, de aard, de leeftijd en de intensiteit van de rode kleur van het letsel. Een complete verdwijning van het behandelde letsel wordt beoogd, doch kan nooit vooraf gegarandeerd worden. *De arts komt daarom met de patiënt overeen om volgens de regels van de kunst te werken, maar kan geen welbepaald resultaat beloven (= inspanningsverbintenis).*

### **4. RISICO'S**

Mogelijke verwickelingen van de behandeling zijn:

- Toename van de pigmentatie: De huid kan in sommige gevallen genezen met meer pigmentatie (hyperpigmentatie). Dit gebeurt meestal bij de donkere huidtypes. Sommige patiënten hebben een voorbeschiktheid tot dit soort reacties en kunnen dit al opgemerkt hebben tijdens genezing van andere wonden. Zonbescherming na de ingreep is daarom aangewezen om het risico van hyperpigmentatie te beperken. In uitzonderlijke gevallen kan deze hyperpigmentatie optreden ondanks een goede zonbescherming. De hyperpigmentatie is gewoonlijk tijdelijk, maar vraagt enkele maanden om op te klaren. In zeldzame gevallen kan deze hyperpigmentatie blijvend zijn.
- Vermindering van pigmentaties. Als de huid vooraf gepigmenteerd is kan door de laseren/of flitslamp tijdelijk het pigment verdwijnen (hypopigmentatie). Gewoonlijk is deze reactie tijdelijk waarna de huid geleidelijk aan opnieuw zal pigmenteren. In uitzonderlijke gevallen echter kan de verbleking definitief zijn. Het is dus van het grootste belang dat de huid niet gebruikt is vooraleer een behandeling wordt toegepast.
- Wondinfectie: zeer zeldzaam en verdwijnt met gepaste behandeling.
- Littekenvorming: uiterst zelden.

Aan de patiënt werd door de arts meegedeeld hoe de behandelde zones moeten worden verzorgd. Het niet naleven van deze instructies kan aanleiding geven tot verwickelingen.

### **5. GEVOLGEN**

Afhankelijk van het gebruikte toestel kunnen de volgende reacties optreden: ofwel een onmiddellijke roodheid en lichte zwelling, die van voorbijgaande aard is en enkele dagen kan duren. Ofwel een blauwrode verkleuring door bloeditstorting, die tot 2 weken (en ter hoogte van de benen 6 weken) kan duren alvorens die verdwenen is.

## 6. BEHANDELINGSALTERNATIEVEN

Wegbranden en droogspuiten zijn mogelijke alternatieven.

## 7. FOTO'S

Om het resultaat van de ingreep beter te kunnen beoordelen evenals voor educatieve en wetenschappelijke taken, zoals voordrachten en wetenschappelijke publicaties, kunnen eventueel foto's worden genomen. Op de foto's wordt de patiënt onherkenbaar gemaakt. De patiënt is hiervan op de hoogte en stemt hierin toe.

## 8. KOSTEN

Deze ingreep wordt niet terugbetaald door het ziekenfonds. De kostprijs van de laserbehandeling wordt mee beïnvloed door de aard van de aandoening (uitgebreidheid oppervlak, diepte ...) en de evolutie tijdens de behandeling.

## 9. HERROEPING TOESTEMMING

De patiënt geeft vrij zijn toestemming en kan op elk ogenblik zijn toestemming in de ingreep herroepen.

*Wet van de 23 mei 2013 tot regeling van de vereiste kwalificaties om ingrepen van niet-heelkundige esthetische geneeskunde en esthetische heelkunde uit te voeren (BS 2 juillet 2013). Hoofdstuk 6. — Informatie en instemming*

*Artikel 18. § 1. Voorafgaand aan elke esthetisch-heelkundige of niet-heelkundige esthetisch-geneeskundige ingreep verstrekt de verantwoordelijke beoefenaar de patiënt en, in voorkomend geval, zijn wettelijke vertegenwoordiger of vertegenwoordigers de volgende inlichtingen :*

*1° de technieken en de omstandigheden waaronder de ingreep zal worden uitgevoerd;*

*2° de zwaarste potentiële risico's en de eventuele zwaarste gevolgen en verwikkelingen;*

*3° het soort ingeplante materiaal of ingespoten product, met inbegrip van zijn benaming en eigenschappen (volume, afmetingen, hoeveelheid);*

*4° de gegevens van de producent en, in voorkomend geval, van de invoerder van het ingeplante materiaal of ingespoten product;*

*5° de identiteit en de beroepstitel van de beoefenaar of beoefenaars die de geplande ingreep zullen uitvoeren; 6° een gedetailleerde raming van de kosten indien het bedrag van de met de geplande ingreep verbonden kosten op meer dan 1.000 euro wordt geraamd. Dat bedrag wordt jaarlijks op 1 januari geïndexeerd volgens de volgende indexformule : basisbedrag x nieuwe gezondheidsindex/basisgezondheidsindex. De basisgezondheidsindex is die welke op 31 december 2012 van kracht is. De nieuwe index is die welke achtereenvolgens op 31 december van elk jaar zal gelden.*

*§ 2. Voor elke esthetisch-heelkundige ingreep verstrekt de verantwoordelijke beoefenaar de in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen aan de patiënt tijdens een voorafgaande raadpleging.*

*§ 3. Van de in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen wordt een schriftelijk verslag opgemaakt dat wordt gedateerd en door de patiënt of, in voorkomend geval, zijn wettelijke vertegenwoordiger of vertegenwoordigers en de betrokken beoefenaars wordt ondertekend. Dit verslag maakt deel uit van het medisch dossier van de patiënt.*

*Wanneer in verband met de gebruikte techniek en het gebruikte product verscheidene identieke handelingen worden gesteld die deel uitmaken van een zelfde behandeling, dan volstaat het de in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen op te nemen in een enig schriftelijk verslag, als bedoeld in het vorige lid.*

*§ 4. De tekst van dit artikel wordt in het in paragraaf 3 bedoelde verslag weergegeven.*

*§ 5. De in paragraaf 1 bedoelde inlichtingen worden aan de patiënt en, in voorkomend geval, aan zijn wettelijke vertegenwoordiger of vertegenwoordigers meegedeeld, onverminderd andere inlichtingen die krachtens andere bepalingen moeten worden meegedeeld of ongeacht nadere regels volgens welke deze inlichtingen moeten worden meegedeeld of bewaard.*

## 10. OPMERKINGEN

1. Patiënt dient vooraf alle make-up te verwijderen.

2. De eerste uren na een gelaatsbehandeling koelt de patiënt best de behandelde regio. Dit gaat de zwelling van de komende dagen aanzienlijk verminderen. Voorzie daarvoor best een met water gevulde fles in de diepvriezer. Neem deze best al mee voor de terugweg.

3. Patiënt brengt geen zelfbruinende crèmes aan tot 14 dagen voor de behandeling.

4. Indien notie van herpes opstoten op de plaats van behandeling, dient patiënt dit te melden aan de arts.

5. Patiënt gebruikt best SPF 50 zonbescherming tijdens de volledige kuur en tot 2 maanden na de laatste behandeling.

Opmerkingen van de patiënt:

.....

.....

**11.** Elke partij verklaart een exemplaar van dit toestemmingsformulier te hebben ontvangen. De patiënt verklaart dat al zijn vragen werden beantwoord.

De handtekening wordt voorafgegaan door een eigenhandig geschreven "gelezen en goedgekeurd".

.....

Handtekening patiënt

Datum: .....

Handtekening arts