

Checklist Informed Consent

Deze checklist is gebaseerd op de richtlijnen van het NMT

Informed

1. Aandoening
 - a. Diagnose/indicatiestelling
 - b. Prognose
2. Voorgenomen onderzoek / de voorgenomen behandeling (behandelplan)
 - a. Aard van onderzoek/behandeling (tandheelkundig inhoudelijk, tijdstip, duur, voorbereiding, etc)
 - b. Doel van onderzoek/behandeling
 - c. Risico's van onderzoek/behandeling
 - d. Fysieke gevolgen van onderzoek/behandeling (pijn, leefregels, belastbaarheid, etc.)
 - e. Andere onderzoeks- /behandelingsmethoden die in aanmerking komen (aard, doel, risico's, gevolgen)
 - f. Gevolgen van niet-onderzoeken/niet-behandelen of uitstel van onderzoek/behandeling
 - g. Medicatie + reden (eventueel)
 - h. Wachtijd (eventueel)
 - i. Eventueel andere bij het onderzoek/de behandeling betrokken zorgverleners/teamleden
 - j. Wie, wanneer en hoe de uitslag/het resultaat meedeelt (tandarts of tandartsassistent)
3. Periode na onderzoek/behandeling
 - a. Voortgang van de behandeling
 - b. Benodigde nazorg (leefregels, pijnbestrijding, medicijngebruik, hulpmiddelen, etc.)
 - c. Met wie kan de patiënt contact opnemen bij complicaties
4. Overige informatie
 - a. Mogelijkheid van een second opinion (als daarnaar is gevraagd)
 - b. Kosten van de behandeling (met name bij relatief kostbare ingrepen er in algemene zin op wijzen dat niet elke verzekeraar evenveel vergoedt)
5. Begrip
 - a. Check of de patiënt de informatie heeft begrepen

Consent

6. Toestemming
 - a. Patiënt gewezen op toestemmingsrecht
 - b. Patiënt voldoende bedenktijd gegeven
 - c. Patiënt gaf toestemming voor onderzoek/behandeling
 - d. Patiënt gaf toestemming voor informatieverstrekking aan derde
7. Schriftelijke informatie (optioneel en indien beschikbaar)
 - a. De patiënt schriftelijke informatie meegegeven:
 - b. Over de aandoening
 - c. Over onderzoek/behandeling
8. Verslaglegging
 - a. Van informatieverstrekking
 - b. Van toestemming van patiënt en/of vertegenwoordiger