

De Leidraad informed consent bij radiologische interventies (2017, commissie kwaliteit&NVIR) geeft aanbevelingen voor de informed consent procedure bij radiologische interventies. De leidraad is gepresenteerd aan en vastgesteld door de Algemene Vergadering op 22 juni 2017 en wordt door de NVvR intern en extern als gedragslijn uitgedragen.



Leidraad informed consent bij radiologische interventies

De Nederlandse Vereniging voor Interventieradiologie heeft onlangs een leidraad opgesteld met betrekking tot de rol van het informed consent bij radiologische interventies (auteurs M. Burgmans, O. van Delden, M. Das). Volgens deze leidraad dient de interventieradioloog zich er voorafgaand aan een procedure van te vergewissen dat informed consent is verkregen en gedocumenteerd. De NVvR wil alle leden informeren over deze voorgestelde werkwijze en legt deze voor aan de AV ter vaststelling.

- ✓ Voor elke type radiologische interventie is afgesproken of een informed consent noodzakelijk is en zo ja, wie verantwoordelijk is voor het verkrijgen van informed consent. Dit kan de interventieradioloog (of een gedelegeerde zoals een physician assistant) zijn of een verwijzend specialist. Afspraken hierover kunnen lokaal per ziekenhuis verschillen.
- ✓ Het verdient sterk de voorkeur informed consent op een apart moment voorafgaande aan de radiologische interventie te verkrijgen. Echter, indien er direct voor de ingreep geen informed consent verkregen blijkt te zijn wordt dit alsnog door de interventieradioloog ter plekke gedaan.
- ✓ Het informed consent wordt altijd vastgelegd in het patiëntendossier en kan in latere instantie aanvullend ook in het radiologisch verslag vermeld worden. Indien het consent door een verwijzend specialist werd verkregen wordt dit geverifieerd door de interventieradioloog die de ingreep doet en hij noteert dat hij dit gedaan heeft ook in het patiëntendossier, time-out formulier of radiologisch verslag.
- ✓ Het informed consent dient te voldoen aan de eisen zoals vastgelegd in de WGBO en geschiedt bij voorkeur volgens een vast ziekenhuisbreed format. Het informed consent omvat minimaal de volgende onderdelen: wat de aard en het doel zijn van de behandeling, wat de diagnose en prognose zijn voor de patiënt, welke risico's aan de behandeling verbonden zijn, welke alternatieven mogelijk zijn en verificatie of patiënt uitleg begrepen heeft en akkoord is. Mogelijke aanvullingen kunnen zijn: uitleg toestand / klacht / diagnose, uitleg gevolgen wanneer geen behandeling plaatsvindt, de tarieven en de kwaliteit, de ervaringen van patiënten met die zorg, het al dan niet bestaan van een wetenschappelijk bewezen werkzaamheid van die zorg alsmede over de wachttijd
- ✓ Ieder ziekenhuis heeft een lijst* beschikbaar met kans van slagen en soorten en aantallen complicaties per type ingreep, zodat zowel interventieradiologen als verwijzers van hetzelfde ziekenhuis uniform voorlichting aan patiënten geven.
- ✓ Alle bovenstaande punten zijn onderdeel van het protocol "informed consent" van de afdeling (interventie)radiologie en dit protocol is bij voorkeur op het ziekenhuis intranet beschikbaar.

**een voorbeeldlijst is beschikbaar via de website van de NVvR.*