



ENDO - Informed consent (toestemmingsverklaring) pH-impedantiemeting

Patiëntenklever

BESCHRIJVING: Dit onderzoek heeft als doel op te sporen of een patient lijdt aan reflux (terugvloei) van de maaginhoud naar de slokdarm toe. Deze test spoort zowel zure reflux als niet-zure reflux op. Deze test is nuttig bij patiënten met typische klachten van reflux (vb zuurbranden in slokdarm), die echter niet goed reageren op behandeling met zuurremmers. Ook bij patienten met niet- typische klachten, die mogelijk door reflux worden veroorzaakt, kan deze test nuttig zijn (vb chronische hoest, keelklachten, pijn op de borstkas, ..) om reflux als oorzaak van de klachten ofwel te bevestigen ofwel uit te sluiten.

VOORBEREIDING: U dient nuchter te blijven vanaf een 2-tal uur voor de test. Bloedverdunningsmiddelen dienen niet te worden gestopt. Al dan niet verder innemen van zuurremmer (pantomed, pantoprazole, nexiam, omeprazole of andere) is te overleggen met de arts.

PROCEDURE: In het ziekenhuis zal onder lokale verdoving een dunne sonde (waarop zich een aantal meetpunten bevinden) doorheen de neus tot in de slokdarm net boven de maagopening worden geplaatst. Het plaatsen van de sonde is niet pijnlijk. Er kan in het begin wel een beperkte irritatie in de neus en de keel te voelen zijn, die echter nadien afzwakt of zelfs volledig verdwijnt.

De sonde wordt aangesloten op een klein toestel dat de metingen van de sonde registreert en dat de patient met zich meedraagt.

De sonde zal gedurende 24 uur blijven zitten. De patient gaat dus met de sonde naar huis. Eten en drinken tijdens deze 24 uur is toegestaan, net als alle andere dagelijkse activiteiten (uitgezonderd douchen/bad nemen gezien het toestel niet tegen water kan). Tijdens het onderzoek dient de patient te registreren wanneer hij eet, wanneer hij gaat slapen en terug opstaat en wanneer hij klachten ondervindt (via de druktoetsen op het toestel, en ook nog eens apart noteren op papier).

Daags nadien komt de patient terug naar het ziekenhuis op een afgesproken uur en wordt de sonde opnieuw verwijderd.

BELANGRIJK:

- **Bloedverdunningsmiddelen:** Worden normaalgezien niet gestopt tenzij op aanraden van de arts. Het gebruik van bloedverdunningsmiddelen of eventuele stollingsstoornissen dient vooraf wel te worden vermeld.

- **Nakomende resultaten:** Het resultaat van de meting is niet dadelijk gekend. Bij het verwijderen van de sonde in het ziekenhuis krijgt u een afspraak mee om enkele dagen later het resultaat te komen bespreken.



- Bij elk onderzoek wordt “single use”-materiaal (voor éénmalige toepassing) gebruikt, dit is in dit geval de meetsonde zelf. Geheel conform de Belgische wetgeving wordt dit aangerekend. De kostprijs van het onderzoek hangt af van het al dan niet uitvoeren van bijkomende, noodzakelijke procedures. Een prijsindicatie kan opgevraagd worden via de dienst Facturatie indien gewenst (03/880.91.53).
- **Problemen:** Indien er thuis, na het onderzoek, problemen zouden ontstaan, dient u de huisarts of behandelende arts te contacteren (03/880.91.84) of (buiten de werkuren) zich op de spoedgevallendienst aan te melden (03/880.95.20).

Heeft u nog vragen, dan kan u hiervoor terecht bij de gastro-enteroloog op het tel.nr. 03/880.91.84 of ook op de website www.hfr.be of www.maagendarmrumst.be.

Door dit dokument te ondertekenen verklaart u zich akkoord met de inhoud van deze informatieverstrekking. Indien u deze toestemmingsverklaring weigert, dient u dit uitdrukkelijk te melden en kan het onderzoek niet doorgaan. Bij onmogelijkheid tot lezen of ondertekenen van dit dokument door patiënt zelf, wordt gevraagd om dit door een verwante persoon of verwijzende huisarts te laten ondertekenen en zal bij aanwezigheid van patiënt bij dit onderzoek ervan uitgegaan worden dat patiënt en familie hiermee instemmen.

Naam (voluit geschreven):

Datum: /...../.....

Handtekening: