

Geïnformeerde toestemming tijdens het ziekenhuisverblijf in I.M.B.O**Versie 29 mei 2018**

Geachte patiënt,

Wij danken u voor uw vertrouwen in ons revalidatieziekenhuis. Wij zullen er alles aan doen om uw revalidatie zo vlot mogelijk te laten verlopen.

Het resultaat van uw behandeling hangt echter in belangrijke mate af van de wijze waarop u het voorschrift, opgemaakt door de revalidatiearts, én de afspraken gemaakt met uw therapeuten opvolgt.

Als patiënt hebt U het recht om voldoende geïnformeerd te worden over de behandelingen en onderzoeken. Onze zorgverleners hebben de plicht om u duidelijke informatie te geven over uw de gang van zaken binnen ons ziekenhuis en revalidatiecentrum. De verschillende zorgverleners zullen u informeren, begeleiden en adviseren bij aanvang en tijdens de behandeling:

Inlichtingen van de zorgverlener

De zorgverlener (arts, kinesitherapeut, logopedist, ergotherapeut, psycholoog en/of psycholoog assistent, maatschappelijk werker, verpleegkundige) licht U op duidelijke wijze in over het voorgenomen onderzoek en/of de voorgestelde behandeling en over de ontwikkelingen ervan.

Inhoudelijk laat de zorgverlener zich leiden door hetgeen u als patiënt redelijkerwijs dient te weten ten aanzien van:

- a) de aard en doel van het onderzoek of de behandeling die hij / zij noodzakelijk acht en van de uit te voeren verrichtingen
- b) de te verwachten gevolgen en risico's daarvan voor uw gezondheid
- c) andere methoden van onderzoek en behandeling die in aanmerking komen
- d) de staat van en de vooruitzichten met betrekking tot uw gezondheid voor wat betreft het terrein van het onderzoek of de behandeling
- e) de bij het onderzoek of de behandeling te volgen procedure
- f) de voortgang van de behandeling in relatie tot de beoogde doelstelling
- g) de mogelijkheid van ondersteuning en advisering vanuit een patiëntenorganisatie.

De inlichtingen worden op zodanige wijze verstrekt dat redelijkerwijs zeker is dat deze begrijpbaar is.

Voor het verrichten van onderzoek of het instellen van een behandeling, steeds op artsenvoorschrift, is een toestemming van de patiënt vereist. Deze toestemming kan impliciet of stilzwijgend plaatsvinden. Bij een minder ingrijpende of noodzakelijke verrichting kan dit eerder zo zijn dan bij een ingrijpende, riskante of electieve behandeling. In dat laatste geval moet de patiënt in ieder geval expliciet instemmen met de behandeling en wordt dit ook door de arts in het dossier vastgelegd.

In BZIO pogen wij u als patiënt voldoende informatie te geven, zodat U een zorgvuldig overwogen beslissing omtrent uw gezondheidstoestand / behandeling kan nemen.

De zorgverlener mag U als patiënt de hierboven omschreven bedoelde inlichtingen slechts onthouden voor zover het verstrekken ervan kennelijk ernstig nadeel voor U zou opleveren. Indien het belang van de patiënt dit vereist, dient de zorgverlener de desbetreffende inlichtingen aan een andere beroepsbeoefenaar of wettelijke instantie dan aan de patiënt te verstrekken.

Voorwaarde daarbij is dat de zorgverlener hierover een andere behandelaar heeft geraadpleegd. De informatieplicht herleeft zodra het belang van de patiënt dit toestaat.

Indien U als patiënt te kennen heeft gegeven geen inlichtingen te willen ontvangen blijft het verstrekken daarvan achterwege, behoudens voor zover het belang dat de patiënt daarbij heeft niet opweegt tegen het nadeel dat daaruit voor hem/haar zelf of anderen kan voortvloeien.

Indien U als patiënt tegen het advies van de zorgverlener in een voorgestelde behandeling weigert of de behandelingsovereenkomst beëindigt, zal de zorgverlener zich ervan vergewissen dat U goed geïnformeerd deze beslissing neemt en zich daarbij bewust bent van de mogelijke consequenties. De behandelaar zal deze beslissing van de patiënt in het dossier opnemen en heeft daarbij de mogelijkheid te vermelden dat de beslissing niet in overeenstemming is met zijn advies.

Wanneer acute hulp geboden moet worden, waarbij het niet mogelijk is van U of diens wettelijke vertegenwoordiger toestemming hiervoor te verkrijgen, gaat de professionele standaard voor op de toestemmingsvereiste van de patiënt en dient de patiënt die hulp te krijgen die in die situatie passend is.

Inlichtingen van de patiënt:

U, de patiënt, geeft de zorgverlener naar beste weten de inlichtingen en de medewerking die deze redelijkerwijs behoeft voor het uitvoeren van de behandelingsovereenkomst.

Indien U, de patiënt, niet bereid bent bepaalde adviezen van de zorgverlener te volgen, zal U dit met hem bespreken, althans dient U hem/haar dit mede te delen.

Persoonlijk uitvoeren van handelingen:

Indien is overeengekomen dat bepaalde handelingen door een bepaalde behandelaars worden verricht, moet deze die handelingen zelf uitvoeren, behoudens voor zover uit de overeenkomst voortvloeit dat hij deze onder zijn verantwoordelijkheid door (een) ander(en) mag laten uitvoeren.

Wanneer het voornemen is U, de patiënt, door een stagiair te laten behandelen moet dit in ieder geval aan U voorgelegd worden. U, de patiënt, mag de stagiair als zorgverlener weigeren.

Indien meerdere zorgverleners van een zelfde discipline betrokken zijn bij uw onderzoek of uw behandeling zal, zo mogelijk in overleg met U, één zorgverlener als aanspreekpunt worden aangewezen.

Welke rechten heeft de patiënt?

De wet van 22 augustus 2002 omschrijft de wederzijdse rechten en plichten van patiënt en zorgverlener.

Deze wet heeft als doel om de kwaliteit van de gezondheidszorgen te verbeteren.

Hieronder vindt u een opsomming van de rechten van de patiënt:

- Ontvangen van een kwaliteitsvolle dienstverlening.
- Vrij kiezen van de beroepsbeoefenaar (behalve waar beperkt door de wet of door de organisatie van de gezondheidszorg).
- Geïnformeerd worden over zijn gezondheidstoestand.
- Vrij toestemmen in een tussenkomst, met voorafgaande informatie.
- Vernemen of de beroepsbeoefenaar verzekerd is en gemachtigd is om zijn beroep uit te oefenen.
- Kunnen rekenen op een zorgvuldig bijgehouden patiëntendossier, met mogelijkheid tot inzage en het bekomen van een afschrift.
- Verzekerd zijn van de bescherming van zijn persoonlijke levenssfeer.
- Mogelijkheid om een klacht neer te leggen bij een ombudsdienst.

Welke plichten heeft de patiënt:

Tot de plichten van de patiënt behoren een respectvolle omgang en het meewerken met de zorgverlener door de nodige informatie te geven en het opvolgen van de raadgevingen.

Voor meer informatie over de rechten en plichten van de patiënt kunt u terecht bij de ombudsdienst van ons ziekenhuis, kunt u de brochure *'Patiëntenrechten – een uitnodiging tot dialoog'* raadplegen via www.patientrights.be, of op de website <http://www.health.belgium.be/eportal/Myhealth/PatientrightsandInterculturalm/Patientrights>

Privacy / Bescherming van de persoonlijke levenssfeer

Wij melden U dat BZIO een geheel van verwerkingen zal verrichten aangaande de verstrekte persoonsgegevens, die louter gericht zijn op de organisatie van de zorg en de daaraan ondersteunende diensten, evenzeer door redenen van algemeen belang, waaronder gezondheidsdoeleinden zoals volksgezondheid, sociale bescherming en het beheer van gezondheidszorgdiensten, alsmede het maken van algemene statistieken.

Elke zorginstelling dient, voor wat betreft de verwerking van persoonsgegevens die betrekking hebben op patiënten, in het bijzonder medische gegevens, te beschikken over een reglement voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.

Als patiënt kan U uw rechten uitgebreid vinden op de website of een inzagekopie van het privacyreglement krijgen aan de receptie.

U verklaart bij ondertekening van deze geïnformeerde toestemming deze informatie te hebben ontvangen.

Tot slot wensen wij u een aangenaam en spoedig herstel toe.

Het revalidatieteam.

Geïnformeerde toestemming tijdens het ziekenhuisverblijf in I.M.B.O
Versie 1 – mei 2018

Ik, ondergetekende verklaar kennis genomen te hebben van deze geïnformeerde

toestemming voor een ziekenhuisverblijf in IMBO.

Ondergetekende:

“0 aankruisen aub & zo nodig vragen noteren”

- Heeft de informatie gelezen en begrepen
- Heeft geen vragen meer en stemt volledig in met de beschreven afspraken

/ / (Datum)

Voor akkoord.

