

Informed consent ooglidcorrectie

Informed consent ooglidcorrectie onder lokale anesthesie

Dit informed consent is opgesteld om u zo volledig mogelijk informatie te geven en een weloverwogen beslissing te laten maken over het wel of niet laten uitvoeren van de behandeling. Bij dergelijke cosmetische ingrepen is het belangrijk dat u een weloverwogen beslissing neemt om de ingreep al dan niet te ondergaan. Op voorhand kan geen garantie worden gegeven over het te bereiken resultaat. Ook bij een zorgvuldig uitgevoerde behandeling is het mogelijk dat u niet tevreden bent met het resultaat. Het is van belang dit gegeven mee te wegen bij uw beslissing om de operatie wel of niet te ondergaan.

Tijdens de ingreep wordt bepaald hoeveel huid op dat moment maximaal kan worden weggehaald. Zou er meer worden weggehaald kan een sluitingsdefect van de ogen optreden. Soms blijkt dat de huid later rekt en lijkt het al na een paar weken of maanden dat er “ te weinig zou zijn weg gehaald”, dit is dus niet het geval. Aan een ooglidcorrectie zijn risico's verbonden. Dit kunnen ook risico's zijn die op het moment van uw operatie nog niet bekend zijn.

Na de ingreep

- Het is belangrijk op de dag van de ingreep en de dag na de ingreep goed te koelen, bijvoorbeeld om het uur 5 minuten.
- Volg de instructies van uw arts zorgvuldig op
- Na een ooglidcorrectie mag u gedurende een 2 weken niet sporten, tillen, persen of bukken.
- De hechtingen blijven vijf tot tien dagen zitten. Daarna worden ze verwijderd.
- Het kan soms tot zes maanden duren totdat de oogopslag is zoals verwacht.

Alternatieve behandelingen

Een alternatieve behandelingen voor overtollige huid en weefsel rondom de ogen, kan zijn een behandeling met plexr. Het resultaat daarvan is minder dan een operatieve ingreep.

Financiële verantwoordelijkheid

De kosten van een operatie omvatten verschillende kosten voor de geleverde diensten: honorarium voor de behandelend arts en de kosten van de chirurgische benodigdheden.

Risico's van een ooglidcorrectie

Aan elke chirurgische procedure zijn risico's verbonden. Voordat u beslist of u een ooglidcorrectie wenst te ondergaan, is het van belang dat u zich goed laat informeren over de daaraan verbonden risico's:

- Asymmetrie
- Zwellingen
- Doof gevoel van het ooglid
- Kleurverschil van de huid
- Littekenvorming
- Droogheid ogen
- Opendaan wond Infectie
- Pijn Nabloeding
- hangende onderooglid

Roodheid van de ogen

De duur van de roodheid van de oogleden na een ooglidcorrectie kan sterk wisselen per patiënt. Bij minder scherp zien en/of pijnklachten die niet op paracetamol reageren moet u direct contact opnemen met de arts.

Allergische reacties In zeldzame gevallen treden lokale allergieën voor geïnjecteerde middelen op. Als u bekend bent met een allergie wordt u verzocht dit tijdens het bezoek aan uw behandelend arts te melden.

Aanvullende informatie Medicijnen

Het is belangrijk om de behandelend arts te informeren over het gebruik van medicijnen, in het bijzonder bloedverduuners. Roken en meeroken. Patiënten die roken of tabaksproducten of nicotineproducten gebruiken, hebben een groter risico op verminderd wondherstel.

Geen behandeling bij zwangerschap en borstvoeding.

Make up en wimperextensions mogen niet worden gedragen tot tien dagen na de ingreep

Beeld- of geluidsopnames

Het is verboden om beeld- of geluidsopnames te maken in de klinieken. Dit is specifiek verboden in de spreekkamers, behandelkamers of operatiekamer.

Minderjarigen

Het is op last van de inspectie verboden kinderen toe te laten in de behandelkamers

De ingreep wordt uitgevoerd onder plaatselijke verdoving.

Deze verdovingsvloeistof bestaat uit Natriumchloride, adrenaline, lidocaïne.

- Natriumchloride is een zoutoplossing.
- Adrenaline vernauwt de bloedvaten om het bloeden te minimaliseren.
- Lidocaïne is een pijnstiller.

Het toedienen van anesthesie en/of pijnstilling heeft de volgende effecten op uw lichaam:

- De pijnprikkel wordt onderdrukt door de pijnstiller: hierdoor wordt de pijnsensatie onderdrukt.
- U kunt een drukkend gevoel krijgen op uw oog, dit is van tijdelijke aard

Toestemmingsformulier ooglidcorrectie onder lokale anesthesie:

- Alleen met uw toestemming wordt een elektronisch dossier aangelegd met uw persoonsgegevens en de aard van uw klacht, voor zover van belang voor een goede dienstverlening aan u. Uw persoonlijke gegevens blijven strikt geheim en worden nooit zonder uw toestemming aan anderen doorgegeven. De wijze van registreren voldoet aan de eisen gesteld in de AVG. Uw gegevens moeten wettelijk door ons 15 jaren na uw laatste bezoek bewaard blijven en zullen onmiddellijk na deze periode in ons systeem verwijderd worden.
- Ik heb het bijbehorende informed consent gelezen en besef dat er aan de behandeling risico's zijn verbonden, ook risico's waarvan ten tijde van de behandeling nog niet bekend is dat deze kunnen voorkomen. Ik besef ook dat het functioneel resultaat, ondanks het feit dat de behandeling met zorgvuldigheid en volgens de regels der kunst wordt uitgevoerd, van tevoren niet kan worden gegarandeerd.
- Ik begrijp dat er omstandigheden bij de operatie kunnen ontstaan die vereisen dat aanvullende en/of afwijkende procedures dan gepland moeten worden gevolgd. Ik machtig mijn behandelaar en zijn/haar team deze procedures uit te voeren naar hun professionele oordeel. Ik begrijp dat wonden zichtbare littekens achterlaten. De locatie van deze littekens zijn begrijpelijk beschreven voor mij.
- Ik begrijp dat het onmogelijk is te voorspellen hoe deze littekens er uiteindelijk uitzien, ondanks zorgvuldige techniek.
- De behandelend arts en zijn/haar team heeft de operatie met mij naar mijn tevredenheid besproken.

- Ik heb dit formulier volledig gelezen of iemand heeft het voor mij in begrijpelijke wijze vertaald of voorgelezen. Ik heb de gelegenheid gekregen om vragen te stellen over mijn behandeling. De risico's van de procedures en de risico's en gevaren heb ik begrepen.
- Hierbij verklaar ik dat ik mijn wensen met de behandelend arts heb kunnen bespreken en dat al mijn vragen zijn beantwoord. Alle punten die van belang zijn, zijn in een gesprek met de behandelend arts naar voren gekomen.