

Provocatietest

Uw arts van de polikliniek Allergologie/arbeidsdermatologie heeft in overleg met u een afspraak gepland voor een provocatietest. Op onze polikliniek verrichten wij provocatietesten bij patiënten om een allergie voor specifieke producten aan te tonen.

De provocatietest gebeurt in de zogenaamde provocatieruimte op de poliklinische afdeling Allergologie/arbeidsdermatologie. De testen worden in dagbehandeling verricht. Dit betekent dat u in principe voor het uitvoeren van deze test niet een nacht in het ziekenhuis hoeft te blijven.

In deze folder staat nadere informatie over de voorbereiding, het uitvoeren en mogelijke risico's van de provocatietest. Lees de folder goed door en neem hem mee op de dag van de provocatietest. Als u deze folder heeft gelezen en toch nog vragen heeft, dan kunt u deze stellen aan uw arts.

Gezien de duur van het onderzoek adviseren wij u om uw eigen lunch mee te nemen!

Vorbereiding

- Bepaalde medicijnen kunnen de uitslag van de provocatietest beïnvloeden en dienen daarom van tevoren gestaakt te worden. Uw behandelend arts bespreekt met u of bij u een van uw medicijnen gestopt moet worden. Overleg zo nodig met de arts die deze medicatie heeft voorgeschreven of stoppen mogelijk is.
- Als u onder behandeling bent voor hart- en vaatziekten verzoeken wij u dit altijd te vermelden.
- Ter beoordeling van uw algemene gezondheidstoestand wordt aan het begin van het onderzoek eerst een aantal metingen verricht, zoals het meten van de bloeddruk en polsfrequentie.

Uitvoering

Afhankelijk van uw specifieke klachten en de te testen stof vindt de test in één of meerdere stappen plaats. Hierbij worden ook controletesten verricht met een middel zonder werkzame bestanddelen (placebo). Na elke stap wordt nagegaan of op de testplek plaatselijke reacties zijn ontstaan of dat u klachten heeft ontwikkeld. U wordt verzocht om direct aan te geven wanneer u zich niet lekker voelt. Afhankelijk van de door u ervaren klachten, worden eventueel aanvullende metingen verricht zoals bloeddruk en

polsfrequentie.

Tijdens het onderzoek blijft u wegens veiligheidsoverwegingen in de onderzoeksruimte. Een van de medewerkers van de afdeling is continu aanwezig. Na de laatste gift blijft u nog twee tot drie uur op de afdeling ter beoordeling van eventueel later optredende klachten. In het zeldzame geval dat een ernstige reactie optreedt, kan een ziekenhuisopname toch noodzakelijk zijn.

Wat zijn de risico's van het onderzoek?

- Tijdens het onderzoek treedt er mogelijk een allergische reactie op. Meestal is deze mild (bijvoorbeeld jeukende huiduitslag) en verdwijnt vanzelf of is snel te behandelen met bijvoorbeeld een anti-allergietablet.
- Er bestaat een zeer kleine kans op een ernstige allergische reactie, zoals Quincke's oedeem (zwellen in de keel), astma aanval (ademhalingsproblemen) of een anafylactische shock. Deze kans is zeer klein, omdat het onderzoek voorzichtig en gecontroleerd verricht wordt.
- U wordt in een speciale ruimte getest, waar steeds een medewerker van de afdeling aanwezig is. Bovendien is de afdeling ingericht op een goede en snelle behandeling bij ongewenste reacties.

Toestemmingsverklaring voor de provocatietest

Gegevens patiënt:

Aan provocatietesten zijn risico's verbonden die in de folder *Provocatietest* nader zijn beschreven. Deze folder is aan u verstrekt en vindt u ook bij dit formulier.

1. Ik bevestig dat ik op de hoogte werd gebracht van de aard, het doel en de mogelijke risico's van dit klinisch onderzoek en dat mij patiënteninformatie werd overhandigd.
2. Ik heb de mondeling en schriftelijk gegeven informatie begrepen en ik stem ermee in de vereisten van het klinisch onderzoek, zoals vermeld in de patiënteninformatie, na te leven.
3. Ik heb de arts volledig geïnformeerd over mijn medische aandoeningen, met name betreffende hart- en vaatziekten.
4. Ik ben gewaarschuwd voor een eventuele late reactie. In dat geval zal ik direct contact opnemen met:
 - de afdeling Allergologie/arbeidsdermatologie (020) 566 7792;
 - of buiten kantooruren met de spoedeisende hulp (020) 566 2222 of huisartsenpost.
5. Indien ik als late reactie thuis ademhalingsproblemen krijg, is het mij duidelijk dat ik eventueel een anti-allergietablet kan nemen of de adrenalinepen kan gebruiken. Hierover heb ik duidelijke instructies gekregen.
6. Indien patiënt jonger dan 12 jaar is, hebben beide ouders/verzorgers (of de ouder met ouderlijk gezag in geval van eenhoofdig gezag) toestemming gegeven voor het uitvoeren van dit onderzoek*.

Ik, ondergetekende, wil deelnemen aan dit diagnostisch onderzoek met: _____
_____ in het kader van mijn aandoening.

Amsterdam, datum: _____

Handtekening patiënt:

Handtekening arts:

*Handtekening beide ouders/verzorgers of voogd van patiënt :