

ANKIETA DLA PACJENTÓW OBJĘTYCH PROGRAMEM BADAŃ PRZESIEWOWYCH RAKA JELITA GRUBEGO

Część A. Dane pacjenta

Nr identyfikacyjny badania: _____		Data badania: dd/mm/rrrr		
PESEL:		Adres zamieszkania:		
Nazwisko:		ul.		
Imię:		Kod pocztowy:		
Wiek:		Miejscowość:		
Nr telefonu*:		Adres e-mail*:		
Informację o badaniu uzyskałem/am z:				
☐ przychodnia POZ	☐ lekarz specjalista	☐ prasa, radio, tele- wizja, Internet	☐ indywidualne zaproszenie od realizatora programu: ☐ list, ☐ telefon, ☐ sms	☐ inne

Część B. Wywiad kliniczny

Parametry antropometrycz- ne:		Masa ciała _____ kg	Wzrost _____ cm	BMI _____
1. Czy występują u Pana/Pani następujące objawy				
krew w kale/anemia:		☐ nie	☐ tak	
niezamierzone chudnięcie:		☐ nie	☐ tak	
Zmiana rytmu wypróżnień:		☐ nie	☐ tak	
2. Czy miał Pan/Pani w przeszłości wykonaną kolonoskopię?				
ostatnie badanie przeprowadzono w roku: _____, ew. miejsce (ośrodek): _____				
wynik ostat- niego bada- nia:	☐ prawidłowy	☐ polipy (zmiany łagodne)	☐ rak	☐ inny, jaki _____
3. Czy ktoś z Pana/Pani bliskiej rodziny (tj. ojciec, matka, brat, siostra, syn, córka) chorował/choruje na raka jelita grubego?				
☐ nie		☐ nie wiem	☐ tak	
Jeśli tak należy wskazać członków rodziny, którzy chorują/chorowali ze wskazaniem wieku w chwili rozpoznania:				
Ojciec, wiek w chwili rozpoznania nowo- tworu:		☐ poniżej 60 r. życia		☐ powyżej 60 r. życia

Matka, wiek w chwili rozpoznania nowotworu:	☐ poniżej 60 r. życia	☐ powyżej 60 r. życia	
Brat, wiek w chwili rozpoznania nowotworu:	☐ poniżej 60 r. życia	☐ powyżej 60 r. życia	
Siostra, wiek w chwili rozpoznania nowotworu:	☐ poniżej 60 r. życia	☐ powyżej 60 r. życia	
Syn/córka, wiek w chwili rozpoznania nowotworu:	☐ poniżej 60 r. życia		
4. Czy zażywa Pan/Pani leki „rozrzedzające” (przeciwnkrzepliwe) krew?			
☐ nie	☐ tak	Jeśli tak należy wskazać jakie: ☐ acetylosylcylany (np. Aspiryn, Protect, Acard, Polocard) ☐ leki przeciwnkrzepliwe (np. Sintrom, Acenokumarol, Warfin) ☐ leki przeciwplytkowe (np. Plavix, Clopidogrel, Areplex, Trombex, Zylt, Plavocorin) ☐ NOAC - doustne leki przeciwnkrzepowe nowej generacji (np. Dabigatran, Riwaroksaban, Apiksaban, Edoksaban)	
5. Czy pali Pan/Pani papierosy?			
☐ Tak	Ile lat: _____	Ile papierosów dziennie: _____	
☐ Nie, ale paliłem/am w przeszłości	Rzuciłem/am: _____ lat temu	Paliłem/am: _____ papierosów dziennie	
☐ Nie, ale jestem biernym palaczem			
☐ Nie, nigdy nie paliłem/am			
6. Czy pacjent kwalifikuje się do znieczulenia ogólnego (sedacji) z udziałem anestezjologa?		☒ tak ☐ nie	
jeżeli TAK, podaj powód:	☒ Przebyte rozległe operacje w obrębie jamy brzusznej:		
		☐ Ginekologiczne:	rok
		☐ Cesarskie cięcie:	rok
		☒ Usunięcie pęcherzyka żółciowego:	rok 2018
		☐ Usunięcie wyrostka robaczkowego:	rok
		☐ Usunięcie przepukliny:	rok
		☒ Usunięcie pęcherzyka żółciowego:	rok 2018
		☐ Inne:	jakie:
☐ Niepełne lub bolesne badania endoskopowe w przeszłości			
☒ Duży lęk przed wykonaniem badania			
7. Czy choruje Pan/Pani na wymienione poniżej choroby?			
Choroby serca ograniczające codzienną aktywność:	☐ nie	☐ tak, jakie: _____	
Choroby płuc ograniczające codzienną aktywność:	☐ nie	☐ tak, jakie: _____	
Cukrzyca:	☐ nie	☐ tak – od _____ lat	
Niewydolność nerek:	☐ nie	☐ tak	
Padaczka:	☐ nie	☐ tak	
Inne istotne choroby współistniejące:	_____		

Część C. Oświadczenia

Oświadczenia		
Oświadczam, że nie miałem/miałam wykonanej kolonoskopii w okresie ostatnich 10 lat.	☐ tak	☐ nie
Oświadczam, że zostałem poinformowany o sposobie przygotowania się do badania oraz otrzymałem/am preparat do oczyszczenia jelita	☐ tak	☐ nie
Zostałem/am poinformowany/a o celu badań kolonoskopowych w "Programie badań przesiewowych raka jelita grubego", o znaczeniu wykonywanych badań dla ustalenia rozpoznania oraz o możliwości zrezygnowania z prowadzenia badania w dowolnym momencie, bez jakichkolwiek konsekwencji.	☐ tak	☐ nie
Wyrażam zgodę na przeprowadzenie badania kolonoskopowego w „Programie badań przesiewowych raka jelita grubego”.	☐ tak	☐ nie

Wyrażam zgodę na przetwarzanie mojego numeru telefonu lub adresu e-mail w celu przekazania informacji o dalszym udziale w programie.		☐ tak	☐ nie
_____		_____	
Miejscowość i data		Podpis świadczeniobiorcy	

Część D. Decyzja o kwalifikacji

Kwalifikacja do badania:**	☐ tak	☐ nie

Miejscowość i data	Podpis lekarza kwalifikującego do badania	

Część E. Część informacyjna dla pacjenta.

1. Kryteria kwalifikacji do programu

Osoby w wieku:

- 1) 50–65 lat;
- 2) 40–49 lat, które posiadają krewnego pierwszego stopnia, u którego rozpoznano nowotwór jelita grubego.

2. Kryteria wyłączenia

Osoby, u których:

- 1) występują objawy kliniczne sugerujące nowotwór jelita grubego;
- 2) kolonoskopia została wykonana w okresie ostatnich 10 lat.

*Profilaktyczne badanie kolonoskopowe wykonane w ramach **Programu badań przesiewowych raka jelita grubego** jest świadczeniem gwarantowanym, finansowanym przez Narodowy Fundusz Zdrowia.*

Celem badania jest wykrycie zmian błony śluzowej jelita grubego: polipów – gruczolaków, czyli nowotworów we wczesnej fazie rozwoju – są to zmiany potencjalnie całkowicie wyleczalne. Usunięcie polipów jest bezbolesne. Osoby ze zmianami większymi niż 15 mm będą kierowane do ich usunięcia w warunkach szpitalnych.

Badanie wykonuje się za pomocą kolonoskopu (giętkiego przyrządu) wprowadzonego przez odbyt do oczyszczonego jelita grubego. Wprowadzanie endoskopu jest bezbolesne dla większości osób, może jednak powodować wzdęcie, uczucie parcia i ucisku w brzuchu. Badanie trwa zwykle ok. 30 minut. Dobre przygotowanie, czyli oczyszczenie jelita do badania ma wpływ na jakość, czas i bezpieczeństwo badania. Po ustaleniu terminu kolonoskopii będzie udzielona dokładna instrukcja przygotowania do badania.

Poważne zdarzenia niepożądane są rzadkie: krwawienie (1/1000 badań), perforacja (1/10 000 badań).

Badanie może być wykonane w ośrodku realizującym Program badań przesiewowych raka jelita grubego.

Część F. Wzór zgody

Zgoda świadczeniobiorcy na przetwarzanie danych

Nr telefonu..... (opcjonalnie)

Adres e-mail(opcjonalnie)

Wyrażam zgodę na przetwarzanie ww. danych osobowych zgodnie z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz.UE.L Nr 119, str. 1, z późn. zm.).

Wyrażam zgodę na przysłanie pocztą tradycyjną prawidłowego wyniku badania oraz przekazanie pocztą e-mail/ przekazanie drogą SMS * zawiadomienia o kolejnej wizycie.

.....
Miejscowość i data

.....
czytelny podpis świadczeniobiorcy

*dane opcjonalne na podstawie zgody świadczeniobiorcy (określonej w części F)

** jeżeli na pytanie nr 1 była chociaż jedna odpowiedź TAK kwalifikacja pozytywna do badania jest nie-
możliwa

*** niepotrzebne skreślić