

Informovaný souhlas s prováděním sublinguální alergenové imunoterapie (kapkové pylové)

Vzhledem k Vaší chorobě považujeme za vhodné zahájení specifické alergenové imunoterapie (AIT). Tato léčba by měla potlačit alergickou složku Vaší choroby a příznivě tak ovlivnit samotnou příčinu Vašich potíží a současně preventivně zakročit vůči dalšímu rozvoji alergií podmíněného chorobného procesu. Nejde o léčbu universální - variantou je podávání standardních léků, které jsou obvykle vysoce účinné, ale příčinu Vaší choroby nemohou ovlivnit. **Upozorňujeme, že tato léčba nemusí být vždy plně úspěšná**, její efekt se posuzuje nejdříve po skončení příslušné pylové sezony, po které se v rámci běžné kontroly se domluvíme na dalším pokračování v léčbě (obecně 3-5 let, resp. odpovídajících pylových sezon). **Probíhající AIT není důvodem k přerušení sledování pacienta, ani k nepoužití protialergických běžných léků** v souladu doporučením alergologa.

Rizika medikace:

Léčba spočívá v pravidelném denním podávání přesně dávkovaných kapek pod jazyk v období předsezonním až sezonním (cca 5-6 měsíců, např. pro traviny leden až únor až cca konec července) a neměla by být v tomto období přerušována. Je třeba proto dbát na včasnou objednávku dalšího (udržovacího) balení tablet. V případě event. přerušení aplikace se pacient vystavuje zvýšenému riziku nežádoucích reakcí.

Léčba může mít nežádoucí účinky. 1) tyto jsou v naprosté většině slabé a přechodné. **Jde zejména o svědění a jiné dráždění v oblasti úst (tzv. orální alergický syndrom)**, méně otok rtů či sliznice ústní dutiny nebo zažívací potíže. Tyto nežádoucí projevy se objevují nejčastěji bezprostředně po zahájení léčby a mizí do několika dnů až týdnů. 2) velmi vzácně se mohou vyskytnout i závažnější nežádoucí příznaky, a to obvykle jako projevy odpovídající zhoršení základního onemocnění tj. kašel, rýma, dušnost, svědění očí, nebo jako projev kožní tj. kopřivka nebo projev zažívací např. průjem. **O případném výskytu těchto či jiných neobvyklých problémů je třeba informovat svého alergologa.** 3) v úvahu připadá i těžká celková alergická tzv. anafylaktická reakce, která může pacienta až ohrozit na životě. Tento typ reakce však například v ČR za celou historii použití této terapie nebyl nikdy popsán.

V prevenci event. nežádoucích projevů je třeba, aby vakcína nebyla bez konzultace alergologa aplikována zejména v případě zvýšené teploty, nachlazení nebo při infekci, a dále při zánětech nebo jiných postiženích sliznice ústní dutiny. Je třeba alergologa informovat zejména o nastalé graviditě, při závažných změnách zdravotního stavu a změnách medikace, při výskytu nečekaných nežádoucích reakcí po podání alergenové vakcíny **a při přerušení aplikace o déle než 14 dnů.**

Poučení pacienta:

Mimo výše uvedené byly prezentovány další podrobnosti o v úvahu přicházejících nežádoucích projevech, jejich prevenci (důvody k přerušení léčby), jejich řešení, o dávkování z hlediska způsobu aplikace i velikosti dávky a úpravě dávek při přerušení léčby nebo při výskytu nežádoucích účinků a o požadavcích na skladování a tyto podrobnosti byly pacientovi předány ve zvláštním písemném vyhotovení. Před první aplikací bude pacientovi předveden vzorek vakcíny.

Potvrzuji, že jsem četl(-a) výše uvedené, že jsem byl(-a) informován(-a) o dalších podrobnostech souvisejících s navrženou léčbou a obdržel(-a) je i v písemné formě, že jsem měl(-a) dostatek času klást otázky a zvážit svoje postoje, a konečně že sděleným informacím rozumím a s navrženou léčbou tj. sublinguální (kapkovou) alergenovou imunoterapií souhlasím.

V Brně dne:.....

.....

Jméno a Podpis pacienta a RČ

.....

Jméno a Podpis lékaře