

PROGRAMMA VOORJAARSSYMPOSIUM 2019

4 april 2019

BOVAGhuis te Bunnik

13:30-13:35 uur **Welkom**

13.30-15:00 uur **Alles wat u altijd al had willen weten over (veilig) prisma's voorschrijven**

Mw. M. Gutter Msc orthoptist Isala/docent HU en J. Polling orthoptist Erasmus MC / hoofddocent HU

Achtergrond

Hoewel bijna alle mensen een forie hebben, zijn de meeste zonder klachten. Als de forie samengaat met asthenope en/of hoofdpijnklachten moeten eerst alle mogelijke oorzaken van de forie onderzocht en behandeld worden voordat het prisma gegeven wordt. Bovendien worden prima's voorgeschreven met als doel tot een diagnose te komen. Daarnaast worden ook voor andere doeleinden, dan correctie van de oogstand, prisma's voorgeschreven waarvoor niet altijd wetenschappelijk bewijs aangetoond kan worden.

Inhoud

Er wordt een overzicht gegeven van de verschillende forieën en accommodatie & convergentie anomalieën. Tevens zullen verschillende aspecten op het risico van adaptatie aan het prisma worden belicht. Door middel van klinische voorbeelden zal het gebruik van practiced based healthcare en/of wetenschappelijk bewijs u meer inzicht geven.

Aanbeveling

Volledig orthoptisch onderzoek zal antwoord geven op de vraag of het veilig is om uw patiënt met prisma's te behandelen.

15:00-15:30 uur Pauze

15:30-16:00 uur **Hoeveel kinderen hebben na verwijzing van het consultatiebureau op 3 4 jarige leeftijd een amblyopie?**

Mw. M. Telleman, orthoptist Erasmus MC en J. Timmer-de Kok, orthoptist Treant Refaja ziekenhuis

De Optimalisatie van Amblyopie Screening (OVAS) studie doet onderzoek naar 2 geboortecohorten met in totaal 10.809 kinderen uit de regio van de consultatiebureaus van Icare en GGD Drenthe. De gegevens van alle oogscreeningsmomenten op het consultatiebureau zijn per kind verzameld. Van de verwezen kinderen zijn in samenwerking met de orthoptisten uit verschillende ziekenhuizen (Treant Schepers ziekenhuis Emmen, Treant Refaja ziekenhuis Stadskanaal, Wilhelmina ziekenhuis Assen, Oogzorg Hoogeveen, Bergman Clinics Ede, Isala Diaconessenhuis Meppel, Oogziekenhuis Zonnestraal Flevoland, St. Jansdal Harderwijk, Saxenburgh Groep Coevorden, Meander Medisch Centrum Amersfoort, Zonnestraal Amersfoort en Isala Zwolle) de orthoptische gegevens verzameld, om zo duidelijk te krijgen hoeveel van de verwezen kinderen daadwerkelijk een amblyopie hebben.

16:00-16:30 uur

Geïnformeerde toestemming verkrijgen bij diagnostiek, hoe doe je dat?

Drs. M. Sinoo, docent HU

De komst van de Wet op de Geneeskundige Behandelovereenkomst (WGBO) in de jaren '80 heeft de rechtspositie van de patiënt in belangrijke mate versterkt. In de WGBO is onder andere geregeld dat de hulpverlener de patiënt dient in te lichten over de voorgenomen diagnostiek en behandeling en de voor- of nadelen daarvan. Na uitleg over risico's en consequenties van diagnostiek/behandeling heeft de zorgverlener toestemming nodig van de patiënt. Dit wordt ook wel 'informed consent' genoemd. Ten aanzien van het verlenen van toestemming geeft de wet aan dat de patiënt beslist of diagnostiek of behandelingen uitgevoerd worden, niet de zorgverlener. Artikel 448 van de WGBO wordt in deze workshop nader toegelicht en toegepast door middel van casuïstiek.

16.30 uur

Sluiting