



Năm câu hỏi mà quý vị nên hỏi chuyên viên y tế của mình trước khi cấy ghép một thiết bị y tế

Các thiết bị y tế dùng cấy ghép bên trong hoặc trên bề mặt cơ thể quý vị được xem là sản phẩm trị liệu có rủi ro nhiều hơn, và không nên xem nhẹ quyết định cấy ghép chúng.

Một thiết bị y tế cấy ghép thường sẽ nằm trong cơ thể của quý vị một thời gian khá lâu, vì thế điều quan trọng là hãy thảo luận với chuyên viên y tế về các rủi ro và lợi ích của các chọn lựa sẵn có trước khi quyết định. Các câu hỏi sau đây sẽ giúp dẫn cuộc nói chuyện.

1. Tôi có thật cần thiết bị y tế cấy ghép này không?

Có thể có các phương pháp điều trị thay thế kể cả uống thuốc và thay đổi lối sống để điều trị bệnh của quý vị. Quý vị nên thảo luận với chuyên viên y tế của mình về:

- Việc gì sẽ xảy ra nếu tôi không cấy ghép thiết bị này?
- Có các lựa chọn thay thế nào cho thủ thuật hay thiết bị này không?
- Các rủi ro và lợi ích của các chọn lựa thay thế là gì?

Ghi chú

2. Các rủi ro/lợi ích là gì?

Bất cứ thủ thuật y khoa nào cũng có các rủi ro. Một số rủi ro là tạm thời hay lường trước được, một số khác có thể nghiêm trọng hơn hoặc có những tác động suốt đời. Quý vị nên thảo luận với chuyên viên y tế của mình về:

- Những tác dụng phụ tiềm ẩn của thủ thuật hay thiết bị cấy ghép được đề nghị (còn được gọi là 'những phản ứng có hại') là gì?
- Những tác dụng phụ nào có thể là vĩnh viễn?
- Tôi có thể làm gì để ngăn ngừa các tác dụng phụ trước hay sau thủ thuật không?
- Những loại người nào có khả năng bị tác dụng phụ nhiều hơn?
- Tôi nên làm gì nếu có các tác dụng phụ?
- Liệu có cấy ghép này sẽ dẫn đến tình trạng phải làm một phẫu thuật khác không?
- Cấy ghép này sẽ là vĩnh viễn không, và nếu không thì việc lấy nó ra hay thay nó khó như thế nào?
- Chi phí cấy ghép là bao nhiêu và độ bền của thiết bị cấy ghép là bao lâu?

Ghi chú

3. Thiết bị y tế cấy ghép đã được phê duyệt chưa?

Cơ quan Quản lý Sản phẩm Trị liệu (Therapeutic Goods Administration - TGA) phê duyệt thiết bị cấy ghép cho các mục đích cụ thể mà dữ liệu lâm sàng cho thấy rằng việc sử dụng các thiết bị này có thể có lợi. Quý vị nên thảo luận với chuyên viên y tế của mình về:

- Thiết bị cấy ghép được đề nghị có được TGA phê duyệt cho đề xuất sử dụng không?
- Đây có phải là một sản phẩm hay thủ thuật mới không?
- Chuyên viên y tế này đã thực hiện thủ thuật hoặc đã dùng thiết bị cấy ghép cho đề xuất sử dụng này bao nhiêu lần?
- Tỷ lệ thành công của thủ thuật và thiết bị cấy ghép cho những người như tôi là bao nhiêu?

Ghi chú

.....

.....

.....

4. Tôi có thể tìm thêm thông tin ở đâu?

Có thể có thêm thông tin về thiết bị cấy ghép và thủ thuật của quý vị. Hãy thảo luận với chuyên viên y tế của quý vị:

- Tôi có thể tìm tờ thông tin về thiết bị cấy ghép dành cho bệnh nhân ở đâu?
- Có sẵn thông tin thêm về thiết bị cấy ghép hay thủ thuật không? Tôi có thể tìm thông tin này ở đâu?
- Tôi có thể tìm thông tin cập nhật về thiết bị cấy ghép sau thủ thuật ở đâu?
- Có thể bệnh nhân cấy ghép cho thiết bị này không? Nếu có, thẻ này sẽ bao gồm thông tin về thiết bị và sẽ giúp quý vị tìm được thông tin về thiết bị trong tương lai – hãy nhớ hỏi xin một thẻ.

Ghi chú

.....

.....

.....

5. Điều gì sẽ xảy ra nếu tôi bị một phản ứng có hại?

TGA giám sát sự an toàn và chất lượng liên tục của các thiết bị y tế bằng cách đánh giá các báo cáo về phản ứng có hại từ bệnh nhân và các chuyên viên y tế. Quý vị nên báo cáo bất kỳ trường hợp phản ứng có hại nào của mình cho TGA cũng như chuyên viên y tế của mình. Trong trường hợp khẩn cấp, điểm liên lạc đầu tiên luôn luôn phải là ba số 0 (000).

Ghi chú

.....

.....

.....

Có thể tìm thêm thông tin về cách báo cáo phản ứng có hại tại: <https://www.tga.gov.au/reporting-problems>