



INFORMED CONSENT

Wij waarderen het vertrouwen dat u stelt in Orthodontist Nijkerk voor uw orthodontische zorg. Voorafgaand aan het starten van de orthodontische behandeling is het belangrijk dat u goed geïnformeerd bent over de aard van de behandeling, de mogelijke risico's en complicaties, de verwachte resultaten en de mogelijke beperkingen van orthodontische zorg.

Waar in dit document wordt gesproken over "patiënt", wordt — indien de patiënt minderjarig is — tevens de ouder(s) en/of wettelijk vertegenwoordiger(s) bedoeld.

Dit document heeft als doel u te voorzien van de benodigde informatie, zodat u een weloverwogen beslissing kunt nemen over uw behandeling.

1. Doel van de behandeling

De orthodontische behandeling heeft als doel afwijkingen en problemen met betrekking tot de stand van tanden en kaken te corrigeren. Door middel van beugels, apparatuur en andere orthodontische technieken streven wij naar een verbetering van de functie, mondgezondheid en esthetiek.

Hoewel wij streven naar een zo optimaal mogelijk resultaat, kan geen absolute garantie worden gegeven over het uiteindelijke behandelresultaat.

2. Behandelplan en verloop van de behandeling

De orthodontische behandeling wordt opgesteld op basis van de gegevens die op het moment van onderzoek beschikbaar zijn, waaronder gebitsmodellen/scans, röntgenfoto's, groeibeoordeling en klinisch onderzoek.

Ondanks een zorgvuldige analyse vooraf kunnen groei, kaakontwikkeling en de reactie op behandeling gedurende het behandeltraject anders verlopen dan vooraf verwacht.

De duur van de behandeling is afhankelijk van meerdere factoren, waaronder:

- groei en erfelijke factoren;
- mondhygiëne;
- medewerking van de patiënt;
- doorbraak van gebitselementen;
- biologische reactie op orthodontische krachten.

Hierdoor kan de daadwerkelijke behandelduur afwijken van de vooraf gegeven indicatie.

Een actieve orthodontische behandeling duurt gemiddeld tussen de 1 en 2 jaar, waarna nog een retentieperiode volgt.

Controles vinden gemiddeld één maal per 5–8 weken plaats. Helaas kunnen behandelingen meestal niet volledig buiten school- of werktijden gepland worden.

Mogelijke wijziging van het behandelplan

Tijdens de behandeling kan blijken dat:

- de groei van de kaken anders verloopt dan vooraf werd verwacht;
- de reactie op de behandeling onvoldoende is;
- biomechanische of medische grenzen worden bereikt;
- verdere orthodontische correctie zonder aanvullende maatregelen niet verantwoord of niet stabiel haalbaar is.

In dergelijke situaties kan het noodzakelijk zijn het oorspronkelijke behandelplan aan te passen. Dit kan onder andere betekenen:

- een langere behandelduur;
- wijziging van behandelapparatuur;
- extracties van gebitselementen;
- een minder vergaande correctie dan oorspronkelijk gewenst;
- of verwijzing naar een kaakchirurg voor beoordeling van een mogelijke orthognathisch chirurgische behandeling.

Hoewel vooraf een zorgvuldige inschatting wordt gemaakt, kunnen dergelijke ontwikkelingen niet altijd volledig worden voorspeld voordat de behandeling start. Bij ingrijpende wijzigingen van het behandelplan zal de orthodontist deze opnieuw met patiënt bespreken.

3. Alternatieve behandelopties

Afhankelijk van de aard van de afwijking kunnen alternatieven bestaan uit:

- geen behandeling;
- uitstel van behandeling;
- orthodontische camouflage;
- extractietherapie;
- een combinatie van orthodontie en kaakchirurgie.

De orthodontist bespreekt — voor zover op dat moment redelijkerwijs te voorzien — de relevante alternatieven, beperkingen en risico's van de verschillende behandelopties.

4. Mogelijke risico's en complicaties

Hoewel orthodontische behandeling over het algemeen veilig verloopt, kunnen complicaties of ongewenste effecten optreden. Hieronder vallen onder andere:

- pijnklachten of gevoeligheid;
- tijdelijke veranderingen in spraak;
- irritatie van lippen, wangen of tong;
- glazuurontkalking of gaatjes bij onvoldoende mondhygiëne;
- tandvleesproblemen;
- beperkte stabiliteit van het eindresultaat;

- terugval na behandeling;
- wortelresorptie;
- onvoldoende groeirespons;
- incomplete correctie van skeletale afwijkingen;
- noodzaak tot wijziging van het behandelplan gedurende de behandeling;
- in zeldzame gevallen allergische reacties.

Er bestaat een klein risico dat ten gevolge van orthodontische behandeling wortelresorptie optreedt. Wanneer er een verhoogd risico op ernstige wortelresorptie bestaat, kan aanvullende controle door middel van röntgenfoto's noodzakelijk zijn. Indien nodig kan de behandeling voortijdig worden aangepast of beëindigd.

Bij patiënten met een onderliggende skeletale afwijking of groeiproblematiek kan tijdens de behandeling blijken dat een stabiele correctie uitsluitend met orthodontie niet haalbaar is en dat alsnog een chirurgische behandeling wordt geadviseerd.

5. Nazorg en retentie

Na de actieve fase van de orthodontische behandeling volgt een retentieperiode. Retentie heeft als doel het behaalde behandelresultaat zo stabiel mogelijk te houden. Ondanks zorgvuldig uitgevoerde retentie kunnen tanden en kiezen gedurende het leven enige mate van verandering blijven vertonen.

Het niet naleven van retentie-instructies, het niet verschijnen op controles of beschadiging/verlies van retentieapparatuur kan leiden tot terugval van het behandelresultaat.

Bij onze praktijk gaan wij standaard uit van drie retentiecontroles:

- de eerste controle ongeveer zes weken na het verwijderen van de beugel;
- de tweede controle ongeveer zes maanden later;
- de derde controle ongeveer één jaar na de tweede controle.

Indien nodig kunnen aanvullende controles of retentievoorzieningen worden geadviseerd.

Het is belangrijk om naar de retentiecontroles te komen. Wanneer een retentiespalk losraakt binnen de retentieperiode en controles correct zijn gevolgd, kan herstel binnen redelijke grenzen zonder aanvullende kosten plaatsvinden. Bij het niet naleven van controles of bij onzorgvuldig gebruik kan dit komen te vervallen.

6. Kosten en betalingsvoorwaarden

Na het eerste consult ontvangt u een kostenbegroting. Hierin wordt u geïnformeerd over de geschatte kosten van de behandeling, inclusief eventuele aanvullende kosten zoals röntgenfoto's, retentieapparatuur en techniekkosten.

De tarieven zijn wettelijk vastgesteld door de Nederlandse Zorgautoriteit (NZa). Voor een uitgebreide omschrijving van de prestaties verwijzen wij u naar de website van de NZa ([NZa](#)). Prijswijzigingen en wijzigingen in verzekeringsvoorwaarden zijn voorbehouden.



Voor het verzenden en innen van declaraties maken wij gebruik van factoringmaatschappij Infomedics. De betalingsvoorwaarden staan vermeld op de factuur. Voor vragen over facturen kunt u contact opnemen met Infomedics via www.infomedics.nl of telefonisch via (036) 203 19 00.

Een reguliere orthodontische behandeling wordt doorgaans niet vergoed vanuit de basisverzekering. Vergoedingen vanuit aanvullende verzekeringen verschillen per verzekeraar en polis. Het is de verantwoordelijkheid van de patiënt om zich hierover vooraf goed te informeren.

7. Geïnformeerde toestemming

Door ondertekening verklaart patiënt:

- voldoende geïnformeerd te zijn over de aard, het doel en de verwachte duur van de behandeling;
- geïnformeerd te zijn over mogelijke risico's, complicaties en beperkingen van orthodontische behandeling;
- te begrijpen dat groei en biologische factoren gedurende de behandeling aanleiding kunnen geven tot wijziging van het behandelplan;
- te begrijpen dat in bepaalde gevallen alsnog een chirurgische behandeling noodzakelijk of wenselijk kan blijken;
- de gelegenheid te hebben gehad vragen te stellen en voldoende bedenktijd te hebben gekregen;
- kennis te hebben genomen van het individuele behandelplan en de daarbij besproken patiëntspecifieke aandachtspunten en risico's.

De patiënt geeft toestemming voor uitvoering van de orthodontische behandeling en voor medisch of orthodontisch noodzakelijke aanpassingen binnen het kader van de behandeling.

Bij ingrijpende wijzigingen van het behandelplan zal de orthodontist deze opnieuw met patiënt bespreken.

De patiënt heeft het recht om de toestemming voor behandeling op ieder moment in te trekken. Dit kan gevolgen hebben voor het verloop, de duur en het uiteindelijke resultaat van de behandeling.

Indien het informed consent niet ondertekend retour is ontvangen vóór aanvang van de behandeling, wordt de patiënt voorafgaand aan de behandelstart gewezen op de inhoud van het informed consent en krijgt de patiënt gelegenheid tot het stellen van vragen. Indien de behandeling vervolgens wordt gestart, geldt dit als toestemming voor de voorgestelde behandeling en bevestigt de patiënt voldoende geïnformeerd te zijn.

8. Contactgegevens

Heeft u vragen over uw behandeling of over dit informed consent, neem dan gerust contact met ons op.

Handtekening patiënt: _____

Datum: _____