

 Società Italiana di Farmacia Ospedaliera e dei Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie	MODULO POS N. 01/MN	MOD. 04/MN	Revisione: 1.0
	ISTRUZIONI GENERALI DI INTERVENTO DA STRAVASO DI RADIOFARMACI	Data di decorrenza: gg/mm/aaaa	
		<i>Pagina 1 di 1</i>	

Se si sospetta o si è accertato uno stravasato a seguito di somministrazione di radiofarmaco è indispensabile iniziare il trattamento il più velocemente possibile, seguendo le istruzioni generali sottoelencate.

FASE 1	<ol style="list-style-type: none"> 1. indossare guanti monouso 2. interrompere immediatamente l'iniezione o l'infusione 3. non rimuovere l'ago ed aspirare la maggiore quantità possibile di liquido travasato e conservarlo 4. rimuovere il dispositivo di somministrazione e conservarlo 5. avvisare il medico nucleare 	Operatore di somministrazione
FASE 2	<ol style="list-style-type: none"> 6. delimitare i contorni dell'area di stravasato, con pennarello dermografico 7. se possibile, fotografare l'area di stravasato, previo consenso 8. misurare l'attività residua nella siringa e/o dispositivo di somministrazione 9. lasciare l'area di stravasato pulita ed esposta all'aria 10. eliminare tutto il materiale in conformità alla procedura di smaltimento dei rifiuti radioattivi 	Operatore di somministrazione/ Medico Nucleare
FASE 3	<ol style="list-style-type: none"> 11. raccogliere informazioni importanti sullo stravasato: <ul style="list-style-type: none"> - ora dell'incidente - tipo di radiofarmaco somministrato - stima del volume stravasato - stato dell'area stravasata 12. avviare le istruzioni operative specifiche solo su indicazione del medico nucleare 	Operatore di somministrazione/ Medico Nucleare
FASE 4	<ol style="list-style-type: none"> 13. informare il paziente 14. compilare il MOD 01/MN "Scheda di segnalazione stravasato" 15. informare la Struttura Aziendale competente e/o la Direzione Sanitaria 16. segnalare l'evento avverso secondo quanto definito dalla normativa della farmacovigilanza 	Medico Nucleare/ Farmacista