

RADIOLOGIA NEURORADIOLOGIA PEDIATRICA

PROFILASSI DELLE REAZIONI ALLERGICHE ALLA SOMMINISTRAZIONE ENDOVENOSA DI MEZZI DI CONTRASTO ORGANO-IODATI (MdC e.v.)

PAZIENTI ADULTI (= > 18 anni)

Rev. 1 Pag. 1 di 1

PBU-RNP-MS-004

Egregio Collega.

Data

Al/la Suo/a paziente è stato richiesto/a un/a esame/procedura radiologico/a che prevede la somministrazione di mezzo di contrasto (MdC) organo-iodato per via endovenosa (e.v.). Abbiamo invitato il/la paziente a presentarsi da Lei con questo modulo nel caso fosse portatore di condizioni allergiche predisponenti alla comparsa di reazioni avverse da MdC e.v. di tipo allergico dettagliate nel Foglio Informativo PBU-RNP-FI-004 consegnato al/la paziente.

In caso di dato anamnestico di reazioni allergiche gravi (es: shock anafilattico, arresto cardiorespiratorio, severo broncospasmo), soprattutto in consequenza a una precedente iniezione di MdC e.v., la somministrazione di MdC e.v. è generalmente controindicata, effettuabile solo in caso di assoluta necessità. In tali casi è indispensabile che Lei, o il Suo/a paziente, contatti un medico Radiologo del Servizio dove ha prenotato l'esame, a disposizione per qualsiasi chiarimento e per fornire informazioni su eventuali indagini alternative. Nel caso di assoluta necessità di esame con MdC e.v., il medico Radiologo indirizzerà il paziente ad una visita a parere di Specialista Anestesista presso la Struttura. Invece, nei casi in cui il/la paziente avesse sofferto di precedenti reazioni allergiche di grado lieve/moderato in seguito a somministrazione e.v. di MdC (orticaria limitata/diffusa, lieve/moderata ipotensione, lieve/moderato broncospasmo, tosse), o a seguito di altri fattori, o soffrisse di condizioni allergiche in trattamento cronico (es: asma bronchiale, rinite stagionale), o fosse risultato poliallergico, il rischio di comparsa di reazioni avverse da MdC e.v. può essere ridotto da una adeguata preparazione farmacologia di seguito dettagliata. Pertanto chiediamo cortesemente la Sua collaborazione perché siano messe in atto le misure di profilassi secondo tale schema.

La mancata effettuazione della profilassi indicata non consentirà l'esecuzione dell'esame.

in base all anamnesi da me eseguita, ii/La Sig/Sig.ra:		
	N. Codice Ricovero	
Nome e Cognome		
Data di nascita		
E' RISULTATO/A POSITIVO/A PE	== ==	
□ Precedenti reazioni allergiche lievi/moderate in seguito a sommini iodato (orticaria limitata/diffusa lieve/moderata inotensione lieve/moderato		MdC organo-

☐ Asma bronchiale ☐ Condizioni allergiche in trattamento cronico (es: rinite stagionale) ☐ Pregresse reazioni allergiche ad altri fattori, di entità mode

Diatesi allergica con multiple allergie			
SCHEMA DI PRETRATTAMENTO FARMACOLOGICO PER LE SOPRADESCRITTE CONDIZIONI ALLERGICHE : Pazienti Adulti			
12 ore prima dell'esame			
DELTACORTE (Prednisone) 25 mg	2 compresse		
RANITIDINA 300 mg	1 compressa		
2 ore prima dell'esame			
DELTACORTE (Prednisone) 25 mg	1 compressa		
RANITIDINA 300 mg	1 compressa		
1 ora prima dell'esame			
CETIRIZINA 10 mg	1 compressa		
Se paziente in terapia con inibitori di pompa protonica, aggiungere comunque la RANITIDINA			
PERTANTO DICHIARO CHE			

☐ Ho prescritto la profilassi farmacologia	per competenza per anamnesi positiva per reazioni allergiche grav ista Radiologo
Data di prescrizione	Firma medico Curante/ Prescrittore
PARTE RISERVATA ALLA RADIOLOGIA	
Terapia eseguita dal paziente SI ☐ NO ☐	Firma paziente

Firma Medico Radiologo per presa visione