

<p>Sistema Socio Sanitario</p>  <p>Regione Lombardia ASST Valle Olona</p>	<p style="text-align: center;"><b>MODULO</b> UO Medicina Nucleare</p> <p style="text-align: center;"><b>Informativa per indagini Statiche, Total Body e/o SPECT con <sup>131</sup>I</b></p>	<p>Cod.: MOD06PrS17NUCPBA</p> <p>Data 14.10.2019 Rev 0 Pagina 1 di 1</p>
--	---	--

Sig./ra \_\_\_\_\_ nato/a il \_\_\_\_\_

Cartella di cura n. \_\_\_\_\_

Diagnosi o sospetto diagnostico \_\_\_\_\_

1. L'indagine scintigrafica richiesta è ritenuta efficace ai fini di una migliore definizione diagnostica delle condizioni cliniche rappresentate e non altrimenti sostituibile.
2. L'indagine scintigrafica è incruenta, indolore e facilmente ripetibile.
3. Non presenta controindicazioni ad eccezione di uno **stato di gravidanza presunto od accertato e di allattamento in corso**.
4. La corretta esecuzione dell' esame scintigrafico prevede adeguata preparazione dietetica/farmacologica (Ipoiodica), la sospensione di opoterapia sostitutiva di sintesi (da 3 a 5 settimane) o l'iniezione intramuscolare di TSH Umano Ricombinante (Thyrogen), per ottenere un'adeguato incremento dei livelli ematici di TSH.
5. Per l'esecuzione di questa indagine, ritenuta efficace ai fini della diagnosi e non altrimenti sostituibile, è necessaria l'ingestione di radioiodio (isotopo <sup>131</sup>I, una sostanza debolmente radioattiva) in forma liquida o in capsule. Non sono stati segnalati effetti collaterali per la somministrazione nella forma liquida. Segnalate rarissime manifestazioni allergiche dopo somministrazione di capsule. Queste risultano di lieve entità e prive di particolari problematiche cliniche: nausea, vomito, cefalea, vertigini, reazioni allergiche (orticaria, edema facciale), dovute ad ipersensibilità nei confronti della gelatina delle capsule o dei suoi metaboliti.
6. L'esecuzione dell'indagine scintigrafica si realizza a distanza di 48 – 96 ore dall'assunzione di radioiodio, utilizzando macchinari sofisticati (gammacamera) provvisti di un lettino dove il paziente viene posizionato per acquisire le immagini che variano in base al quesito diagnostico.
7. Gli esami scintigrafici presentano una buona sensibilità ma, per alcune indagini, una scarsa specificità: i risultati vanno sempre e comunque interpretati dal medico prescrittore nel contesto degli altri dati clinici disponibili.

**Precauzioni da adottare dopo la somministrazione del radiofarmaco:**

**evitare lo stretto contatto con donne gravide o bambini di età inferiore ai 10 anni per 6 giorni.**

Dopo aver letto quanto sopra ed aver chiarito gli eventuali dubbi residui

**DICHIARO IN MODO CONSAPEVOLE DI AVER COMPRESO:**

- la finalità diagnostica della procedura proposta
- l'utilità dell'indagine
- la modalità di esecuzione dell'indagine
- i rischi legati alla procedura
- i rischi legati alle mie condizioni
- le informazioni che si attendono dalla procedura
- la valutazione vantaggi/rischi
- le possibili conseguenze derivanti dal rifiuto

Data e ora del colloquio

Firma e timbro del Medico Nucleare che ha fornito le informazioni

**Firma del Paziente** (o legale rappresentante)