

Questionario somministrato da:

(Indicare Nome, Cognome e qualifica professionale del membro dell'EQUIPE RM)

Dati del paziente

Cognome Nome

Data e luogo di nascita

Peso (kg) Altezza (cm) Sesso: ☐ M ☐ F

Creatininemia..... e GRF.....

Residenza Recapito Tel.

Indagine richiesta Informativa/preparazione DCi/.... /.....

Reparto/Medico richiedente l'esame RM

Nota informativa relativa all'esame RM

La Risonanza Magnetica (RM) è una tecnica diagnostica che non utilizza radiazioni ionizzanti o sostanze radioattive. La diagnostica mediante RM sfrutta l'impiego di intensi campi statici di induzione magnetica e onde elettromagnetiche a RF. In alcuni tipi di indagine possono anche essere somministrate al paziente, per via endovenosa, alcune sostanze con proprietà paramagnetiche come mezzo di contrasto. Ad eccezione di tali casi, la RM si configura come un esame diagnostico non invasivo.

Nel caso di esami su donne in stato di gravidanza accertata o presunta, particolare attenzione è rivolta alla giustificazione, in particolare in regime di urgenza, e all'ottimizzazione dell'esame RM, nei confronti e tenendo conto sia della paziente che del nascituro. Nel corso dell'esame RM è molto rara l'insorgenza di reazioni avverse. L'evenienza più probabile è rappresentata da una crisi di claustrofobia a carattere passeggero. L'impiego del mezzo di contrasto a base di sostanze paramagnetiche è generalmente ben tollerato e non provoca alcuna sensazione particolare. Raramente possono comunque verificarsi episodi di ipersensibilità come orticaria o altri fenomeni allergici. In casi rarissimi sono stati riportati episodi di shock anafilattico. Il sito RM garantisce sempre la presenza di personale medico specializzato pronto ad intervenire in caso di emergenze mediche di tale genere.

Esecuzione dell'esame RM

I pazienti possono essere sottoposti all'esame RM solo previa esclusione di ogni possibile controindicazione all'esame RM, da accertarsi a cura del Medico Responsabile della prestazione diagnostica (MRP), previo utilizzo dell'apposito questionario anamnestico e del modulo di consenso informato.

Per effettuare l'esame RM è necessario che il paziente, ove del caso supportato dal personale di servizio:

- tolga eventuale trucco per il viso e lacca per capelli;
- depositi nello spogliatoio o negli appositi armadietti ogni oggetto metallico, ferromagnetico o di supporto magnetico (telefoni cellulari, monete, orologi, chiavi, orecchini, spille, gioielli, fermagli per capelli, tessere magnetiche, carte di credito, ecc.);

- tolga eventuali protesi dentarie e apparecchi per l'udito;
- tolga lenti a contatto o occhiali;
- si spogli, e successivamente indossi l'apposito camice monouso (camice, calzari, cuffia) fornito dal personale di servizio;

La durata media dell'esame RM è approssimativamente pari a 30-50 minuti, ma può variare in relazione a esigenze cliniche e al numero di distretti anatomici da esaminare. Durante la fase di acquisizione dati dell'esame RM sono udibili dei rumori ritmici di intensità variabile provocati dal normale funzionamento dell'apparecchiatura RM. Le verrà fornito un dispositivo di protezione per l'udito (cuffia o tappi auricolari). Le condizioni di ventilazione, illuminazione e temperatura sono tali da assicurare il massimo benessere, e ridurre possibili effetti claustrofobici. Durante la fase di esame è necessario rimanere tranquilli e mantenere il massimo grado di immobilità per non compromettere il risultato diagnostico dell'immagine. La respirazione regolare e la deglutizione della saliva non disturbano l'esame. In alcuni tipi di indagine può essere richiesto al paziente di collaborare mediante atti respiratori e brevi periodi di apnea al fine di migliorare la qualità diagnostica delle immagini.

Nella sala comando è sempre presente personale sanitario di servizio pronto ad intervenire in caso di qualsiasi necessità. Il paziente è sempre in contatto vocale, acustico e visivo con gli operatori sanitari, che eseguono un controllo costante durante tutta la fase di esame. In caso di insorgenza di disturbi, come sensazione di claustrofobia, calore, prurito, affanno, palpitazioni o svenimento, è opportuno che il paziente avverta quanto prima il Medico Responsabile dell'esecuzione dell'esame RM, utilizzando gli appositi dispositivi di segnalazione.

Questionario Preliminare

Il questionario anamnestico ha lo scopo di accertare l'assenza di controindicazioni all'esame RM o la non pertinenza di specifici approfondimenti preventivi. Tale questionario deve essere attentamente compilato dall'equipe RM e firmato dal Medico Responsabile della Prestazione Diagnostica, il quale, in relazione alle risposte fornite dal paziente, può concludere che non sussistano controindicazioni all'esame RM. La controfirma del paziente a piè della medesima pagina, in calce alla formula del consenso, garantisce fra le altre, anche la sua piena consapevolezza delle gravi conseguenze che possono rivestire risposte falsi o mendaci ai quesiti sottoposti.

Per effettuare l'esame RM occorre rimuovere: eventuali lenti a contatto - apparecchi per l'udito - dentiera – i vestiti (come le verrà spiegato dal personale) - gli oggetti metallici.

Il questionario a firma del Medico Responsabile della prestazione diagnostica ed i consensi informati legati sia all'esecuzione dell'indagine RM che alla somministrazione del mezzo di contrasto a firma del paziente devono essere necessariamente apposti su un unico foglio, in modalità fronte/retro.

Cognome e Nome del paziente: **Data di nascita**

☐ Ha eseguito in precedenza esami RM?	☐ SI	☐ NO
☐ Ha avuto reazioni allergiche dopo somministrazione del mezzo di contrasto?	☐ SI	☐ NO
☐ Soffre di claustrofobia?	☐ SI	☐ NO
☐ Ha mai lavorato (o lavora) come saldatore, tornitore, carrozziere?	☐ SI	☐ NO
☐ Ha mai subito incidenti stradali, incidenti di caccia?	☐ SI	☐ NO
☐ E' portatore di schegge o frammenti metallici, pallini da caccia all'interno del corpo?	☐ SI	☐ NO
☐ Ha subito interventi chirurgici su: testa ☐ collo ☐ addome ☐ estremità ☐ torace ☐ occhi ☐ altro:		
☐ È portatore di pace-maker cardiaco o altri tipi di cateteri cardiaci?	☐ SI	☐ NO
☐ È portatore di Clips su aneurismi (vasi sanguigni), aorta, cervello?	☐ SI	☐ NO
☐ È portatore di:	☐ SI	☐ NO
☐ Valvole cardiache?	☐ SI	☐ NO
☐ Stent?	☐ SI	☐ NO
☐ Defibrillatori impiantati?	☐ SI	☐ NO
☐ Distrattori della colonna vertebrale?	☐ SI	☐ NO
☐ Pompa di infusione per insulina o altri farmaci?	☐ SI	☐ NO
☐ Corpi metallici nelle orecchie o impianti per udito?	☐ SI	☐ NO
☐ Neurostimolatori, elettrodi impiantati nel cervello o sub durali?	☐ SI	☐ NO
☐ Altri tipi di stimolatori?	☐ SI	☐ NO
☐ Corpi intrauterini?	☐ SI	☐ NO
☐ Derivazione spinale o ventricolare?	☐ SI	☐ NO
☐ Protesi dentarie fisse o mobili?	☐ SI	☐ NO
☐ Protesi metalliche (per pregresse fratture, interventi correttivi articolari, ecc.), viti, chiodi, filo, ecc.?	☐ SI	☐ NO
☐ Altre protesi? Localizzazione	☐ SI	☐ NO
☐ Ritene di poter avere protesi/apparecchi o altri corpi metallici all'interno del corpo di cui potrebbe NON esserne a conoscenza?	☐ SI	☐ NO
☐ È affetto da anemia falciforme?	☐ SI	☐ NO
☐ È portatore di protesi del cristallino?	☐ SI	☐ NO
☐ È portatore di piercing?	☐ SI	☐ NO
Localizzazione		
☐ È portatore di tatuaggi?	☐ SI	☐ NO
Localizzazione		
☐ Sta utilizzando cerotti medicali?	☐ SI	☐ NO
☐ È in stato di gravidanza certa o presunta?	☐ SI	☐ NO
☐ Soffre di allergie?	☐ SI	☐ NO
Se sì, ha eseguito preparazione antiallergica	☐ SI	☐ NO
☐ Soffre di insufficienza renale?	☐ SI	☐ NO
☐ Informazioni supplementari		

Il Medico Responsabile dell'esecuzione dell'esame RM (*)

preso atto delle risposte fornite dal paziente ed espletata l'eventuale visita medica e/o ulteriori indagini diagnostiche preliminari

autorizza l'esecuzione dell'indagine RM

Firma del Medico

Data

.....

.....

Consenso informato all'esame RM

Il paziente ritiene di essere stato sufficientemente informato sui rischi e sulle controindicazioni legate all'esposizione ai campi elettromagnetici generati dall'apparecchiatura RM. Pertanto, consapevole dell'importanza delle risposte fornite, acconsente l'esecuzione dell'esame.

Firma del paziente (**)

Data

.....

.....

Consenso informato alla somministrazione di mezzo di contrasto

Il paziente si ritiene sufficientemente informato sui rischi legati alla somministrazione del mezzo di contrasto. Pertanto, reso edotto dal Medico Responsabile della prestazione diagnostica della valutazione dei benefici diagnostici e dei rischi correlati, ne acconsente la somministrazione.

Firma del paziente (**)

Data

.....

.....

Ulteriori consensi informati

Consenso informato relativo a (***) _____

Il paziente si ritiene sufficientemente informato sui rischi legati alla prestazione _____ dettagliata nella scheda informativa della informativa/preparazione DCi/....../..... allegata alla presente dichiarazione. Pertanto, reso edotto dal Medico Responsabile della prestazione diagnostica della valutazione dei benefici diagnostici e dei rischi correlati, dà il proprio consenso.

Firma del paziente (**)

Data

.....

.....

(*) Il questionario a firma del Medico Responsabile della prestazione diagnostica ed i consensi informati legati sia all'esecuzione dell'indagine RM che alla somministrazione del mezzo di contrasto a firma del paziente devono essere necessariamente apposti su un unico foglio, in modalità fronte/retro.

(**) In caso di paziente minorenne è necessaria la firma dei genitori o di chi ne fa le veci.

(***) Inserire una nota esplicativa sui rischi legati alla specifica procedura