

Gäller för: Klinisk fysiologi NÄL, Klinisk fysiologi Uddevalla Sjukhus

Giltig från: 2026-01-29

Innehållsansvar: Bianca Bugge, (biabu1), Biomedicinsk analytiker

Giltig till: 2028-01-29

Granskad av: Erika Karlsson, (erini32), Receptarie

Godkänd av: Ulf Cederbom, (ulfce1), Enhetschef

Ansvarsfördelning vid beredning, dispensering och administrering av radiofarmaka

Bakgrund

Det ska finnas ett system för dokumentation av beredning som gör det möjligt att följa varje preparat såväl i fråga om använda råvaror som i fråga om metoder, kontroll, förvaring och distribution (LVFS 2014:4, kap 4, 4§).

Förändring sedan föregående version

Dokumentation görs i IBC-NM.

Syfte

Klargöra ansvaret för att få spårbarhet vid beredning, dispensering och administrering av radiofarmaka.

Rutin

Dokumentation görs av beredning, dispensering och administrering görs i [IBC-NM](#). IBC-NM är ett doshanteringssystem som används för att planera, förbereda och administrera doser till patienter. Det används även till lager- och avfallshantering. Vid Avbrott/störning i IBC-NM-funktionen hänvisas till reservrutin.

Ansvar

- Tjänstgörande biomedicinsk analytiker ansvarar för dokumentationen.
- Vid beredning och dispensering av patientdos ansvarar tjänstgörande biomedicinsk analytiker för att utföra dessa moment inloggad på sitt eget personliga konto i IBC-NM.
- Ifall man råkat vara inloggad på fel konto vid beredning eller dispensering ska signaturen på etiketten strykas över och ersättas av rätt signatur.
- Tjänstgörande biomedicinsk analytiker ansvarar för att kontrollera att varje utskriven etikett innehåller rätt information

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Klinisk fysiologi NÄL, Klinisk fysiologi Uddevalla Sjukhus

Innehållsansvar: Bianca Bugge, (biabu1), Biomedicinsk analytiker

Granskad av: Erika Karlsson, (erini32), Receptarie

Godkänd av: Ulf Cederbom, (ulfce1), Enhetschef

Dokument-ID: NU10088-1069765838-23

Version: 7.0

Giltig från: 2026-01-29

Giltig till: 2028-01-29