

Gäller för: Klinisk fysiologi NÄL, Klinisk fysiologi Uddevalla Sjukhus

Giltig från: 2026-05-27

Innehållsansvar: Maria Henningsson, (marhe17), Sektionsledare

Giltig till: 2028-05-27

Granskad av: Flera granskare finns - se eftersättsblad

Godkänd av: Ulf Cederbom, (ulfce1), Enhetschef

Rutin för utarbetande av beredningskort

Bakgrund

Beredning av radiofarmaka ska följa den aktuella produktresumén som medföljde vid senaste kitleveransen. I beredningskortet ska datum anges för den version av produktresumén som följer med levererad batch. Sektionsledare ansvarar för att beredningskort utarbetas i samarbete med sjukhusfysiker och sakkunnig farmaceut samt vid behov läkare med medicinskt ledningsansvar, enligt: [Mall för beredning av xxx](#).

Syfte

Att säkerställa att beredningen utförs enligt aktuell produktresumé.

Förändringar sedan föregående version

Bytt ut sakkunnig apotekare till sakkunnig farmaceut.

Lagt till att även IBC-NM ska uppdateras.

Åtgärd

Om datum för ”Översyn av produktresumé” har ändrats vid ny leverans av radiofarmaka, ska beredningskort revideras enligt leverantörens anvisningar.

Efter uppdatering av beredningskort ska relevanta förändringar samt versionsnummer uppdateras av superanvändare/sjukhusfysiker i IBC-NM.

Ansvar

Sektionsledare tillsammans med nyckelpersoner enligt ovan.

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Klinisk fysiologi NÄL, Klinisk fysiologi Uddevalla Sjukhus

Innehållsansvar: Maria Henningsson, (marhe17),
Sektionsledare

Granskad av: Andreas Österlund, (andos9), Sjukhusfysiker,
Erika Karlsson, (erini32), Receptarie

Godkänd av: Ulf Cederbom, (ulfce1), Enhetschef

Dokument-ID: NU10088-1069765838-75

Version: 6.0

Giltig från: 2026-05-27

Giltig till: 2028-05-27