

Gäller för: Klinisk fysiologi NÄL, Klinisk fysiologi Uddevalla Sjukhus
Innehållsansvar: Maria Henningsson, (marhe17), Sektionsledare
Godkänd av: Ulf Cederbom, (ulfce1), Enhetschef

Giltig från: 2025-12-01
Giltig till: 2026-05-31

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 som beredningen grundar sig på. Sektionsledare ansvarar för att beredningskort utarbetas i samarbete med sjukhusfysiker och sakkunnig apotekare 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

Ändrat till att det är produktresumén som medföljer sista kitleveransen som beredningen ska grunda sig på och därmed ska stå i beredningskortet.
Mall för beredning av XXX är uppdaterad.

Åtgärd

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

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

Godkänd av: Ulf Cederbom, (ulfce1), Enhetschef

Dokument-ID: NU10088-1069765838-75

Version: 5.0

Giltig från: 2025-12-01

Giltig till: 2026-05-31