

**PET/CT con 68GA-DOTATOC**

INDICAZIONI	Tumori neuroendocrini ad elevata espressione di Recettori per la Somatostatina (WHO 2010 G1 -G2) funzionanti e non funzionanti. GEP, neuroend polmonari, Paraganglioma, Meningioma STADIAZIONE/RIVALUTAZIONE/DETERMINAZIONE STATO RECETTORIALE/VALUTAZIONE PRE-TERAPIA RADIOMETABOLICA
CONTROINDICAZIONI	Nessuna
PREPARAZIONE DEL PAZIENTE	NON serve il digiuno - far urinare il paziente prima di salire sul lettino -se il paziente assume farmaci analoghi della Somatostatina (Sandostatina - Longastatina) contattare U.O di med.Nucleare, per programmare l'esame
FARMACI DA SOSPENDERE PRIMA DELL'ESAME	Farmaci analoghi della somatostatina previo parere concorde del curante specialista
EFFETTI COLLATERALI	Nessuno
RADIOFARMACO	⁶⁸ Ga-DOTATOC
ATTIVITA' SOMMINISTRATA	Sintesi e controllo di qualità: conformi alla Farmacopea Europea - secondo le vigenti linee guida AIMN e EAMN
MODALITA' SOMMINISTRAZIONE	E.v.
MODALITA' ESECUZIONE	Dalla radice delle cosce al vertice a braccia su, se non c'è il sospetto di lesioni più distali, a 60 min circa dall'iniezione
DURATA COMPLESSIVA	90 minuti circa
PRECAUZIONI POST ESAME	Se allattamento: sospensione nelle 30 ore successive alla somministrazione del tracciante Assumere liquidi in abbondanza nelle 24 ore successive all'esame, salvo particolari controindicazioni specifiche, svuotando la vescica non appena avverte lo stimolo. Nella giornata dell'esame, evitare lo stretto contatto con donne gravide e bambini
Il Consenso Informato, per tutte le indagini di Medicina Nucleare, verrà compilato e fatto firmare dal paziente il giorno stesso dell'esame	