

- È portatore di protesi del cristallino ? SI NO
- È portatore di piercing ? SI NO
- Localizzazione
- Sta utilizzando cerotti medicali ? SI NO
- Informazioni supplementari

Per accedere alla ZONA CONTROLLATA occorre rimuovere:
 eventuali lenti a contatto - apparecchi per l'udito - dentiera - corone temporanee mobili -
 cinta erniaria - fermagli per capelli - mollette - occhiali - gioielli - orologi - carte di credito o
 altre schede magnetiche - coltelli tascabili - ferma soldi - monete - chiavi - ganci -
 automatici - bottoni metallici - spille - vestiti con lampo - calze di nylon - indumenti in
 acrilico - pinzette metalliche - punti metallici - limette - forbici - altri eventuali oggetti
 metallici.

All'interno della ZONA CONTROLLATA non possono essere portati oggetti o dispositivi
 elettrici se non espressamente autorizzati dal personale presente nel sito RM deputato
 all'accompagnamento del soggetto durante la sua presenza. Il tempo di permanenza
 all'interno delle zone di rischio deve essere limitato allo stretto necessario per compiere le
 attività per le quali ne è stato consentito l'accesso e comunque nelle massime condizioni di
 ottimizzazione della sua sicurezza.

II MEDICO RESPONSABILE DELLA SICUREZZA CLINICA E DELL'EFFICACIA
 DIAGNOSTICA DELL'APPARECCHIATURA RM (*) o suo delegato
 preso atto delle risposte fornite dal soggetto ed espletate tutti gli accertamenti del caso
 autorizza l'accesso al sito RM

Firma del MEDICO RESPONSABILE DELLA SICUREZZA CLINICA E DELL'EFFICACIA
 DIAGNOSTICA DELL'APPARECCHIATURA RM o suo delegato

Firma (*)	Data
.....

Consenso informato

Il soggetto deputato all'accesso ritiene di essere stato sufficientemente informato sui rischi
 e sulle controindicazioni legate all'esposizione ai campi elettromagnetici generati
 dall'apparecchiatura RM. Pertanto, cosciente dell'importanza delle risposte fornite, accede
 al sito RM consapevole dei rischi presenti.

Firma del soggetto deputato all'accesso (**)	Data
.....

(*)La verifica anamnestica a firma del MEDICO RESPONSABILE DELLA SICUREZZA CLINICA E DELL'EFFICACIA DIAGNOSTICA
 DELL'APPARECCHIATURA RM e il consenso informato a firma del soggetto deputato all'accesso devono essere necessariamente
 apposti su un unico foglio, anche eventualmente in modalità fronte/retro..

(**) Al fine di semplificare le procedure di accesso, compilata la scheda la prima volta, per gli accessi successivi è possibile prevedere
 anche la possibilità di confermare ad ogni ingresso successivo che nulla è cambiato nel soggetto ai fini delle verifica delle
 controindicazioni previste nel questionario anamnestico, viene confermata la sua consapevolezza dei rischi presenti nel sito RM e della
 conoscenza delle procedure a cui attenersi, prevedendo la firma del soggetto, del MEDICO RESPONSABILE DELLA SICUREZZA
 CLINICA E DELL'EFFICACIA DIAGNOSTICA DELL'APPARECCHIATURA RM che ne ha autorizzato l'accesso e la data.

