



Stemma dell'Ospedale di S. Maria della Misericordia di Perugia

## Azienda Ospedaliera di Perugia

Dir. Gen. e Sede Amm.va: c/o "Villa Capitini" – Via Martiri 28 Marzo, 35- 06129 PERUGIA  
Sede Legale: P.O. S. Maria della Misericordia in S. Andrea delle Fratte – 06156 PERUGIA  
Partita IVA 02101050546 - Tel. 075 5781 - Sito Internet: [www.ospedale.perugia.it](http://www.ospedale.perugia.it)

### S.C. Pronto Soccorso

Direttore:

## Informazioni per il paziente sul trattamento con Immunoglobuline Antitetaniche derivate da plasma umano

Gentile signore, gentile signora,  
il suo medico, Dott. ...., nel contesto delle cure a Lei rivolte, le ha proposto di sottoporsi a trattamento con immunoglobuline antitetaniche derivate da plasma umano. Il presente modulo ha lo scopo di informarla sulle caratteristiche del trattamento, a cui verrà sottoposto. La preghiamo pertanto di leggerlo attentamente e di chiedere qualsiasi spiegazione, informazione o ulteriori dettagli che desidera sapere ai medici che la stanno curando.

### Perché mi devo sottoporre ad infusione di immunoglobuline antitetaniche?

**Cosa sono le immunoglobuline:** le immunoglobuline (Ig) contro il tetano sono ricavate dal plasma di soggetti donatori di sangue vaccinati per il tetano e opportunamente selezionati ed hanno lo scopo di conferire una protezione immediata contro la malattia.  
Il vaccino richiede più tempo per dare immunità alla persona che si ferisce e non conferisce una protezione immediata.

**Indicazioni al trattamento:** la somministrazione è indicata per tutti i soggetti che abbiano riportato ferite laceri o morsicature di animali e che non hanno praticato o non ricordano di aver mai fatto la vaccinazione antitetanica.  
La profilassi immunitaria antitetanica è indicata anche in caso di ustioni e per qualsiasi lesione accompagnata da segni di mortificazione e necrosi dei tessuti (ulcere trofiche, ulcere varicose, etc...).

**Controindicazioni:** la sicurezza d'uso di questa specialità medicinale durante la **gravidanza** umana non è stata stabilita in studi clinici controllati e pertanto deve essere somministrata con cautela in donne gravide o in madri che allattano.  
La lunga esperienza clinica con le immunoglobuline non fa presagire effetti dannosi sul decorso della gravidanza, sul feto e sul neonato.

## In cosa consiste?

**Modalità di somministrazione e dosaggio:** la somministrazione avviene esclusivamente per via intramuscolare. Il dosaggio è di 500 U.I. In caso di disordini coagulativi, in cui siano controindicate le iniezioni intramuscolari, l'immunoglobulina umana antitetano può essere somministrata per via sottocutanea.

La protezione contro il tetano ha durata soltanto per 3-4 settimane

**Rischi legati al trattamento:** l'antitetanica è associata a scarsi effetti collaterali, come modeste reazioni locali nella sede di iniezione e talvolta febbre.

Il prodotto da iniettare è derivato da plasma umano ed è stato sottoposto ad un procedimento per ridurre il rischio di trasmissione di agenti patogeni infettanti e testato per la ricerca del virus dell'epatite B, dell'epatite C e dell'AIDS. I dati epidemiologici attuali hanno confermato la possibilità di trasmissione di virus in caso di somministrazione di emoderivati ma non vi sono segnalazioni di casi di trasmissione di virus con la somministrazione occasionale di gammaglobuline antitetaniche somministrate per via intramuscolare.

Non si può escludere però la possibilità di trasmissione di malattie da virus o da patogeni al momento sconosciuti.

## Cosa comporta?

**Prescrizioni post-trattamento:** non vi sono particolari prescrizioni da seguire dopo la somministrazione di immunoglobuline antitetaniche;

**Followup:** successivamente alla somministrazione di immunoglobuline antitetaniche non occorre effettuare alcun controllo.

## Esistono alternative terapeutiche?

**Alternativa diagnostica e terapeutica:** non esistono alternative terapeutiche che consentano una precoce profilassi contro il tetano

**Rischi se rifiuto o ritardo il trattamento:** la mancata somministrazione di immunoglobuline antitetaniche aumenta la possibilità di sviluppare il tetano

Il sottoscritto/a.....nato/a a ....., il ....., dettagliatamente informato dal Dott. .... di essere affetto/a da..... e di necessitare di essere sottoposto/a a ....., dichiara di aver ricevuto il presente modulo informativo, che si impegna a leggere attentamente prima di fornire il consenso al trattamento.

Firma e timbro del medico  
che ha informato il paziente

\_\_\_\_\_

Firma del paziente  
o del rappresentante legale

\_\_\_\_\_

Perugia.....