



Roma, 2-12-96 19

*Ministero della Sanità*  
Dipartimento professioni sanitarie, delle risorse  
umane e tecnologiche in sanità e dell'assistenza  
sanitaria di competenza statale

N.° 900.2/16.AG/1755

Risposta al Foglio del

N.°

All. 1

Agli Assessorati regionali  
alla sanità  
LORO SEDI

Agli Assessorati provinciali  
alla sanità  
LORO SEDI

OGGETTO:

e p.c.: Ai Commissari di Governo  
LORO SEDI

Linee guida e norme di sicurezza da osservare in caso di riscontro autoptico su soggetti con probabile malattia Creutzfeldt-Jakob o sindromi correlate (sindrome di Gerstmann-Straussler-Scheinker; insonnia fatale familiare).

Nel Regno Unito, alcuni casi di una variante, apparentemente nuova, della rara malattia di Creutzfeldt-Jakob hanno provocato particolare allarme in quanto la più probabile spiegazione dell'epidemia sembra essere l'esposizione all'agente eziologico della BSE, ovvero una forma anomala della proteina prione (PrP).

Si rendono, pertanto, necessarie idonee istruzioni per l'esecuzione dei riscontri diagnostici su pazienti deceduti per malattie da prioni, o sospette tali, in condizioni di sicurezza sia ambientale che per gli operatori.

Il Consiglio Superiore di Sanità ha approvato le unite linee guida che le SS.LL. sono pregate di portare a conoscenza delle Aziende Sanitarie e delle Direzioni Sanitarie delle altre strutture ospedaliere sia pubbliche che private, invitando alla puntuale osservanza di quanto in esse previsto.



PER COPIA CONFORME

Il Dirigente

Dott.ssa *Marcella Maria Lu Guarino*

IL DIRETTORE GENERALE

ALL. 1

LINEE GUIDA E NORME DI SICUREZZA DA OSSERVARE IN CASO DI RISCONTRO AUTOPTICO SU SOGGETTI CON PROBABILE MALATTIA DI CREUTZFELDT-JAKOB O SINDROMI CORRELATE (SINDROME DI GERSTMANN-STRAÜSSLER-SCHEINKER, INSONNIA FATALE FAMILIARE)

La malattia di Creutzfeldt-Jakob (MCJ) è un'encefalopatia spongiforme per la quale non è stato ancora possibile elaborare un'indagine diagnostica che consenta di confermare la diagnosi clinica. La diagnosi di certezza, infatti, si ottiene esclusivamente attraverso lo studio di tessuto cerebrale da autopsia.

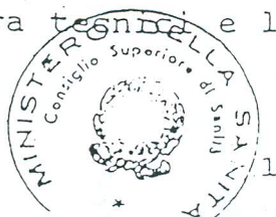
Appare quindi evidente la fondamentale importanza che riveste il riscontro autoptico nei pazienti deceduti con sospetto clinico di MCJ, sia per una definizione diagnostica che per una corretta valutazione epidemiologica di questa patologia nel territorio nazionale.

Solo con una stretta collaborazione tra le autorità sanitarie, i neurologi, gli anatomo-patologi ed il Centro di Riferimento Nazionale per la MCJ sarà possibile definire le reali dimensioni del fenomeno nel nostro Paese.

Tutti i dati derivanti dalle indagini diagnostico-classificative saranno rese disponibili ai reparti clinici e di anatomia patologica che hanno segnalato il caso.

#### Valutazione del rischio per il personale dei servizi di anatomia patologica

Sebbene siano stati descritti casi di MCJ tra gli operatori sanitari, alcuni dei quali avevano lavorato in anatomia patologica con materiale infetto, gli studi epidemiologici non hanno dimostrato in questo gruppo professionale un rischio maggiore di MCJ rispetto alla popolazione generale. Non sono inoltre segnalati casi di trasmissione accidentale della malattia tra tecnici e laboratoristi che lavorano in



laboratori di ricerca sulle encefalopatie spongiformi umane ed animali.

Si raccomanda in ogni caso il pronto adeguamento dei servizi di anatomia patologica presenti nel Paese ai requisiti fissati dal D.Lvo 626/94 e successive integrazioni e modifiche, oltre che ai requisiti minimi delle strutture sanitarie.

Le indicazioni che seguono comprendono quelle espresse:

- 1) dalla Commissione appositamente costituita dalla SIAPEC (Società Italiana di Anatomia Patologica e di Citopatologia diagnostica);
- 2) dall'apposito Gruppo di Lavoro costituito nell'ambito dell'U.E. (Bruxelles, 16 maggio 1996);
- 3) dal Consensus Report del Gruppo di Lavoro Internazionale sulle malattie da prioni (Brain Pathology 1995; 5: 319-22).

#### Modalità di esposizione

I rischi dell'operatore sanitario di anatomia patologica possono essere correlati ad incidenti occupazionali (taglio, ferite nel corso di apertura della teca cranica) e ai livelli di contaminazione ambientale (superfici, strumentari, etc.).

Infatti, l'agente infettivo di questa patologia è resistente alle comuni procedure di sterilizzazione e disinfezione.

L'autopsia dovrebbe essere di norma limitata all'encefalo (salvo casi con specifica richiesta) al fine di ridurre al minimo la possibilità di contaminazione della sala settoria.

E' necessario che prima della procedura autoptica vengano presi accordi con il Centro di Riferimento Nazionale per la MCJ dell'Istituto Superiore di Sanità (tel. 06-49903203)



sia per la gestione del caso che per quanto riguarda le modalità di invio di campioni di materiale autoptico cerebrale.

#### Sicurezza dell'operatore

L'autopsia deve essere eseguita in ambiente nel quale sia disponibile tutto il materiale necessario per la conduzione dell'autopsia e per la protezione del personale.

L'ingresso va limitato ad un patologo ed al massimo due tecnici. Non è consentito l'ingresso ad estranei non autorizzati.

Tutto il personale deve indossare materiale a perdere costituito da: camice, mascherina per la protezione della bocca, occhiali protettivi e due paia di guanti in gomma con in mezzo un paio di guanti in Teflon o un paio di guanti in maglia di acciaio.

Quest'ultimo presidio protegge dai tagli ma non dalle punture accidentali.

#### Gestione delle esposizioni

In caso di contatto accidentale con materiale infetto, lavare accuratamente la parte interessata con acqua e sapone, evitando l'uso di sostanze abrasive.

In caso di ferita detergere la parte interessata con una soluzione di NaOH 1N (40g di NaOH in un litro di acqua) e poi lavare in acqua.

In caso di contaminazione mucosa (congiuntivale, nasale, orale) lavare abbondantemente con soluzione fisiologica.

E' importante, inoltre, notificare sempre l'avvenuto incidente al preposto della struttura.

#### Sala settoria

E' necessario impiegare teli in plastica monouso al fine di ridurre la contaminazione ambientale.



Le superfici che eventualmente vengono a contatto con materiale biologico del paziente devono essere trattate con una soluzione di NaOH 2N (80g di NaOH in un litro di acqua), e poi lavate con acqua. E' da ricordare che le superfici in alluminio possono essere corrose dalla soluzione di NaOH.

#### Strumentario

E' preferibile utilizzare quando è possibile materiale monouso. Gli strumenti utilizzati devono essere immersi in una soluzione 1N di NaOH (40g di NaOH in un litro di acqua) e quindi posti in autoclave (mantenendoli in una soluzione di NaOH) a 132 C° per un'ora.

Se non fosse possibile sterilizzare i ferri in autoclave mantenendoli in soluzione 1N di NaOH, devono essere eseguiti 2 cicli di un'ora in autoclave a 132 C°.

Le seghe contaminate vanno sterilizzate con le modalità soprariportate, anche se le metodiche possono danneggiarle. E' da ricordare che è necessario evitare di avvolgere i ferri in carta argentata.

#### Procedura autoptica

La rimozione del cervello deve essere effettuata ponendo il cadavere nella posizione consueta, con al di sotto spessi strati di fogli di cellulosa o altro materiale assorbente.

La scatola cranica va aperta con una sega meccanica manuale che è più facile da decontaminare rispetto ad una sega elettrica e non provoca aerosol di materiale organico.

Si suggerisce l'applicazione della tecnica che prevede l'uso della sega elettrica all'interno di una busta di polietilene posta intorno al cranio. In tal modo il materiale organico prodotto dall'azione della sega non si disperde nell'ambiente e viene raccolto direttamente nella busta.

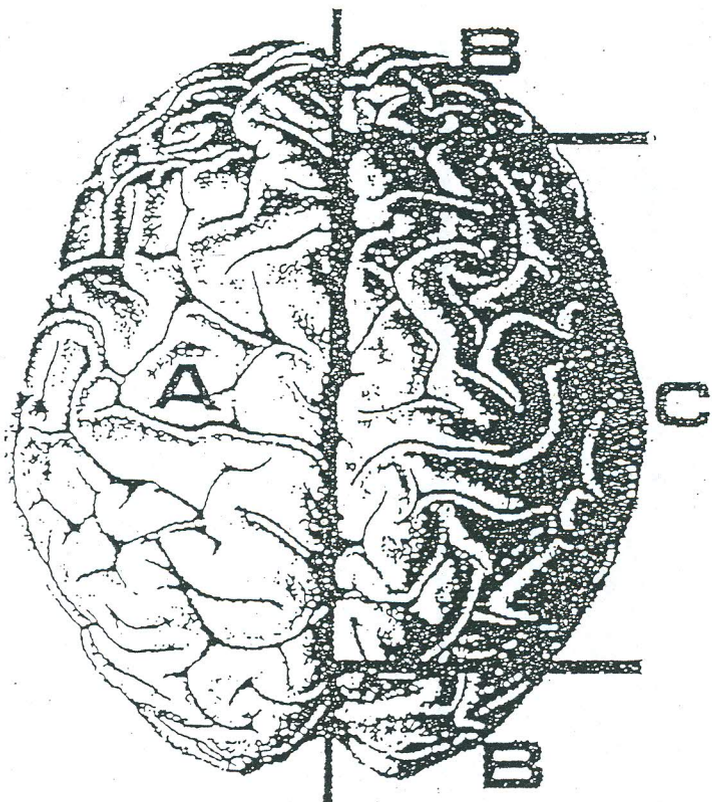




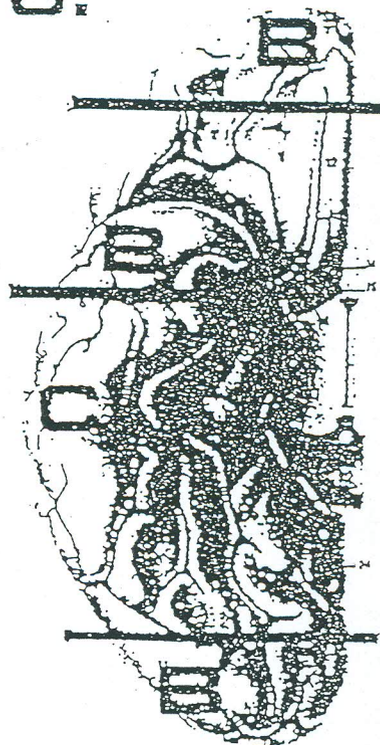
1.



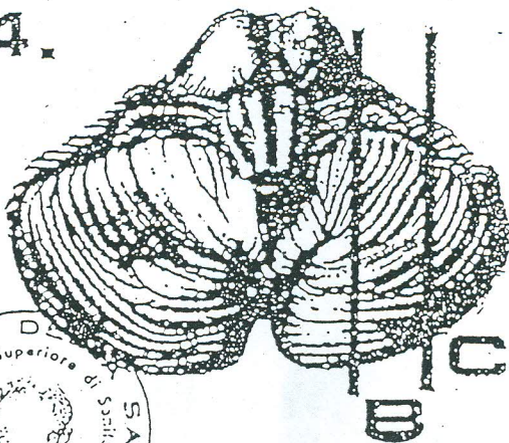
2.



3.



4.



A: Formalina  
 B: Carnoy  
 C: Congelatore



Si raccomanda di porre il materiale congelato in piccole buste di plastica a due strati, poste a loro volta, in un contenitore di plastica rigida a tenuta, chiaramente contrassegnato. Questi campioni vanno etichettati per assicurarsi che non vengano messi in formalina e per assicurarsi che vengano eliminati nella maniera opportuna (incenerimento dopo l'esame).

Il materiale in formalina e in Carnoy viene posto in contenitori di plastica spessa e a tenuta.

Nel caso in cui fosse necessario, è preferibile che gli organi interni siano ispezionati in situ e non rimossi dalle cavità corporee. Anche in questo caso, vanno messi sotto il cadavere, ma sopra la plastica (o altro materiale impermeabile), vari strati di materiale assorbente per limitare al minimo la contaminazione ambientale.

Alla fine dell'autopsia, i fogli di plastica e di cellulosa (o altro materiale assorbente) vanno raccolti e messi insieme con il materiale monouso in un contenitore per rifiuti infetti a doppio sacco ed inviati all'inceneritore in un confezionamento che segnali la presenza di materiale pericoloso.

I blocchetti di tessuto per gli esami istologici (di spessore non superiore a 5 mm) debbono essere immessi in acido formico per un'ora.

Le presenti linee guida verranno modificate qualora si rendessero disponibili nuove conoscenze scientifiche in materia.



PROTOCOLLO DI FISSAZIONE IN CARNOY

- A. Prelevare sezioni di 1-2 cm di spessore delle seguenti aree cerebrali:

Polo frontale  
Polo temporale  
Polo occipitale  
Cervelletto

- B. Fissare le sezioni in soluzione di Carnoy a 4 C° per 36-48 ore (\*).

Soluzione di Carnoy (conservare a 4 C°):

Etanolo 100%, 600 ml  
Cloroformio, 300 ml  
Acido acetico, 100 ml

(\*) Un cambio del fissativo dopo circa 12 ore.

- C. Trasferire le sezioni in etanolo 100% e lasciarli per 36-48 ore (temperatura ambiente) (\*).

(\*) Un cambio dell'etanolo dopo circa 12 ore.

- D. Trasferire le sezioni in cloroformio e lasciarli per 2-3 ore (temperatura ambiente).

- E. Trasferire le sezioni in Paraplast (o Paraffina) per una notte e quindi includerle in Paraplast (o Paraffina).

