

Kategori: Forskning, innovasjon og utdanning/Utdanning og kompetanse	Gyldig fra/til:04.01.2024/04.07.2024
Organisatorisk plassering: Helse Bergen HF/Radiologisk avdeling	Versjon: 3.01
Godkjenner: Kristensen, Aina Nærø	Retningslinje
Dok. ansvarlig: Bente Vee /avdelingsoverlege/ kontrastmiddelgruppe	Dok.id: D32625

MERK!!

Risikoen for en akutt bivirkning etter injeksjon av MR-kontrast (gadoliniumholdig kontraststoff) er mindre enn risikoen ved administrasjon av et jodholdig kontraststoff. Alvorlige bivirkninger etter injeksjon av MR-kontrast kan forekomme.

A) Risikofaktorer for en akutt bivirkning

Pasient relaterte

Pasient med følgende anamnese:

- Tidligere akutte bivirkninger ved injeksjon av MR-kontrast, se også [4.1 Definisjoner og Klassifikasjon kontrastmiddelreaksjoner](#)
- Astma.
- Allergi som krever medisinsk behandling.

B) Risikoreduksjon for en akutt bivirkning

For alle pasienter:

- Hold øye med pasienten i 30 minutter etter injeksjon
- Ha legemidler og utstyr klar med henblikk på behandling

For pasienter som har en økt risiko for å reagere (se risiko faktorer ovenfor):

- Vurder en alternativ undersøkelse som ikke krever et gadoliniumholdig kontrastmiddel
- Premedisinering: Klinisk bevis for effekten av premedisinering er begrenset. Hvis man ønsker å pre-medisinere, se prosedyre:

[5.8 Forbehandling ved tidligere allergilignende kontrastmiddelreaksjon](#)

Premedisinering skal alltid gjøres i samråd med fastlege/behandlende lege.