

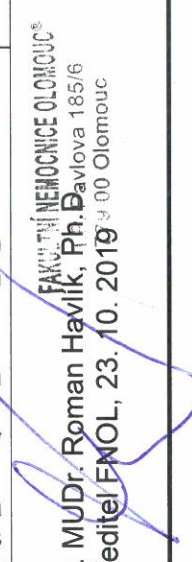


Název ON:	Příprava pacientů před podáním jodových kontrastních látek		
Číslo ON:	Sm-L032	Vydání ON:	3. vydání ze dne 1. 6. 2015

Změnu textu ON nebo textu přílohy ON provedl odborný garant uvedený na první straně ON.

Značení změn textu ON: T/xxxx kde T je text/xxxx je číslo odstavce

Značení změn v přílohách: PX/xxxx kde PX je příloha čísloX/xxxx je číslo odstavce nebo PX při vniku nové přílohy č. X

Změna č.	Účinnost změny od	Odstavec textu Odstavec přílohy	Popis změny	Schválil dne
1.	23.10. 2019	T/titulní strana T/5.1.3	Formální aktualizace dle Sm-G001	 FAKULTNÍ NEMOCNICE OLOMOUC [®] I. P. Pavlova 185/6 779 00 Olomouc prof. MUDr. Roman Havlík, Ph.D. ředitel FNOL, 23. 10. 2019
		T/3.2	Vložen nový odstavec, následující přečíslovány Příprava pacientů užívajících Metformin 3.2.1 Pacienti s eGFR rovnou nebo větší než 60 ml/min/1.73 m ² mohou pokračovat v normálním užívání metforminu. 3.2.2 Pacienti s eGFR 30-59 ml/min/1.73 m ² : a) Při intravenózním podání kontrastní látky a s hodnotou eGFR rovnou nebo větší než 45 ml/min/1.73 m ² mohou pokračovat v normálním užívání metforminu. b) Při intraarteriálním podání kontrastní látky a při intravenózním podání kontrastní látky s hodnotami eGFR 30-44 ml/min/1.73 m ² by měli vysadit metformin na období od 48 hodin před do 48 hodin po aplikaci kontrastní látky. Metformin pak nasadit jen tehdy, nedošlo-li ke zhoršení renálních funkcí. 3.2.3 U pacientů s eGFR menší než 30 ml/min/1.73 m ² je metformin kontraindikován. Jódová kontrastní látka by neměla být aplikována.	