

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Флудеоксиглюкоза (¹⁸F) Монрол 200 - 2200 MBq/ml инжекционен разтвор
Fludeoxyglucose (¹⁸F) Monrol 200-2200 MBq/ml solution for injection

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Един милилитър съдържа 200 - 2200 MBq флудеоксиглюкоза (¹⁸F) (fludeoxyglucose (¹⁸F)) към датата и часа на калибриране (to + 4h). Радиоактивността на продукта в един флакон варира от 40 MBq до 44000 MBq към датата и часа на калибриране.

Флуор (¹⁸F) се разпада до стабилен кислород (¹⁸O) с време на полуразпад от 110 минути чрез излъчване на позитронна радиация с максимална енергия от 634 keV, последвана от фотонна анихилационна радиация от 511 keV.

Помощни вещества с известно действие:

Всеки милилитър флудеоксиглюкоза (¹⁸F) съдържа 29 mg натрий.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционен разтвор.

Прозрачен, безцветен или леко жълт разтвор.
рН на разтвора е между 4.5 и 8.5.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Този лекарствен продукт е предназначен само за диагностични цели.

Флудеоксиглюкоза (¹⁸F) е предназначен за употреба при томография с позитронни емисии (positron emission tomography (PET) при възрастни и педиатрични пациенти.

Онкология

При пациенти подложени на онкологични диагностични процедури, с описание на функциите или болестите, при които диагностичната цел е повишен приток на глюкоза в определени органи или тъкани. Следните показания са достатъчно добре документирани (вж също точка 4.4):

Диагноза:

- Характеризиране на обособен пулмонален възел
- Установяване на рак от неизвестен произход, разкрит например чрез шийна adenopатия, метастази в черния дроб или костите.
- Характеризиране на масата на панкреаса.

Разположение:

- Ракови образувания на главата и врата, включително насочваща биопсия
- Първичен белодробен рак
- Локално напреднал рак на гърдата
- Рак на хранопровода
- Карцином на панкреаса
- Колоректален рак, по-специално в случаите на рецидив
- Злокачествена лимфома
- Злокачествена меланома, Breslow >1.5 mm или метастаза на лимфен възел при първа диагноза

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	20150300
Разрешение №	
BG/MA/MP -	
Одобрение № ИАА-39781 / 20-09-2023	



Надзор на терапевтичния отговор:

- Злокачествена лимфома
- Ракови образувания на главата и врата

Установяване в случай на основателно съмнение за рецидив:

- Глиома с висока степен на злокачествена форма (III или IV)
- Ракови образувания на главата и врата
- Рак на щитовидната жлеза (немедуларен): пациенти с увеличени серумни нива на тироглобулин и отрицателна сцинтиграфия на цялото тяло с радиоактивен йод
- Първичен белодробен рак
- Рак на гърдата
- Карцином на панкреаса
- Колоректален рак
- Рак на яйчниците
- Злокачествена лимфома
- Злокачествена меланома

Кардиология

При кардиологичното показание, диагностичната цел е насочена към жизнеспособна миокардиална тъкан, която поема глюкоза, но е хипо-перфузирана, като трябва да бъде оценена предварително с използването на правилни способи за изобразяване на кръвния поток.

- Оценка на миокардиалната жизнеспособност при пациенти с рязко отслабена функция на лявата сърдечна камера, които подлежат на реваскуларизация, в случаите, когато конвенционалните способи за изобразяване не са продуктивни.

Неврология

При неврологичното показание, диагностичната цел е интерикталният глюкозен хипометаболизъм.



Локализация на епилептогенните фокуси при предоперативната оценка на частичната темпорална епилепсия. *Инфекции или възпалителни заболявания*

При инфекции или възпалителни заболявания диагностичната цел е тъкан или структури с абнормно съдържание на активни бели кръвни клетки.

При инфекции или възпалителни заболявания достатъчно документирани са следните показания:

Локализиране на абнормни огнища, направляващо диагностицирането в случай на треска с неизяснен произход

Диагностициране на инфекция в случай на:

- Подозирала хронична инфекция на кост и/или съседни структури: остеомиелит, спондилит, дисцит или остеит включително при наличие на метални импланти
- Пациент с диабет със съмнение за невроартропатия на Шарко на ходилото, остеомиелит и / или инфекция на меките тъкани.
- Болезнена бедрена протеза
- Съдова протеза
- Треска при пациент със СПИН
- Откриване на септични метастатични огнища в случай на бактеремия или ендокардит (вж. също точка 4.4.).

Установяване на удължено възпаление в случай на:

- Саркоидоза
- Възпалително заболяване на червата
- Васкулит, включващ големите съдове

Проследяване на терапията:

Неоперабилна алвеоларна ехинококоза, в търсене на активна локализация на паразита по време на лечение и след прекъсване на лечението.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни и пациенти в старческа възраст

Препоръчаната дозировка за възрастен тежащ 70 kg, е 100 до 400 MBq (тя трябва да се адаптира съобразно с телесното тегло на пациента, типа на камерата и начина на получаване), приложена чрез директна интравенозна инжекция.

Бъбречно и чернодробно увреждане

Изисква се внимателна преценка на приложената радиоактивност, тъй като е възможна повишена експозиция на радиация при тези пациенти.

Не са правени разширени изследвания на дозовия обхват и дозовите вариации на този лекарствен продукт при нормални и специални популации.

Фармакокинетиката на флуодеоксиглюкоза (¹⁸F) при увредени пациенти не е характеризирана.

Педиатрична популация

Приложението при деца и подрастващи трябва да се преценява внимателно на базата на клиничните нужди и с оценка на съотношението рискове/полза при тази пациентска група. Радиоактивността, която ще бъде приложена при деца и подрастващи, може да се изчисли съгласно препоръките на Дозировъчната карта на педиатричната група към EANM; дозировката, прилагана на деца и подрастващи може да се изчисли чрез умножаване на изходната доза (за целите на изучението) на коефициентите на тяло- маса, дадени в таблицата по-долу.

A[MBq] приложена = Изходна доза x Коефициент

Изходната доза за двуизмерно изображение е 25.9 MBq и за триизмерно изображение е



MBq (препоръчано при деца).

Тегло [kg]	Коефициент	Тегло [kg]	Коефициент	Тегло [kg]	Коефициент
3	1	22	5,29	42	9,14
4	1,14	24	5,71	44	9,57
6	1,71	26	6,14	46	10,00
8	2,14	28	6,43	48	10,29
10	2,71	30	6,86	50	10,71
12	3,14	32	7,29	52-54	11,29
14	3,57	34	7,72	56-58	12,00
16	4,00	36	8,00	60-62	12,71
18	4,43	38	8,43	64-66	13,43
20	4,86	40	8,86	68	14,00

Начин на приложение

За интравенозно приложение.

Многодозов флакон.

Радиоактивността на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) трябва да се измерва с уред за измерване на активността непосредствено преди инжекцията.

Инжекцията на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) трябва да бъде интравенозна, за да се избегне обльчването в резултат на местно кръвотечение, както и на артефакти на изображението.

Предпазни мерки, които трябва да бъдат взети преди работа или приложение на лекарствения продукт.

Да не се прилага повече от 10 ml.

За инструкции относно разреждането на лекарствения продукт преди прилагане, вижте точки 6.6 и 12.

За подготовка на пациента вижте точка 4.4.

Получаване на изображение

Емисионното сканиране обикновено започва 45 до 60 минути след инжектирането на фludeоксиглюкоза (¹⁸F). Това осигурява достатъчна радиоактивност за адекватна статистика, фludeоксиглюкоза (¹⁸F)-PET може също да се направи до два или три часа след приложението, и това намалява фоновата радиоактивност.

Ако е необходимо, в кратък срок може да се извършат повторни изследвания с фludeоксиглюкоза (¹⁸F)-PET.

Да не се прилага повече от 10 ml.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества (вж. точка 6.1).

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Потенциал за свръхчувствителност и анафилактични реакции



В случай, че възникне алергична или анафилактична реакция, прилагането на лекарствения продукт трябва да се прекрати незабавно и ако е необходимо да се започне интравенозно лечение. За да се осигурят незабавните действия в случаи на спешност, необходимите лекарствени продукти и оборудване, като ендотрахеална тръба и вентилатор трябва да са на разположение.

Обосноваване на индивидуалния рисък/полза

За всеки пациент, излагането на радиация трябва да бъде обосновано чрез възможните ползи. Приложената доза във всеки случай трябва да бъде възможно най-ниската с цел получаването на необходимата диагностична информация.

Бъбречни и чернодробни увреждания

Поради значителната бъбречна екскреция на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) при пациенти с намалена бъбречна функция е необходимо внимателно обследване на съотношението полза рисък при тези пациенти, тъй като е възможно увеличаване на получената радиационна експозиция. Активността трябва да се коригира ако е необходимо.

Педиатрична популация

За информация относно употребата в педиатрична популация, вижте точки 4.2 и 5.1.

Необходима е внимателна преценка на показанията, тъй като ефективната доза на MBq е по-висока отколкото при възрастни (вж. точка 11. „Дозиметрия“).

Подготовка на пациента

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) Монрол трябва да се дава на достатъчно хидратирани пациенти, които са гладували в продължение на поне 4 часа, с цел да се получи максимална целева радиоактивност, тъй като погъщането на глюкозата в клетките е ограничено (“кинетика на насищането”). Количество течност не трябва да се ограничава (трябва да се избягват напитки, съдържащи глюкоза).

С цел да се получат изображения с високо качество и да се намали излагането на радиация на пикочния мехур, пациентите трябва да се поощряват да пият достатъчни количества и да изпразват своя пикочен мехур преди и след PET изследването.

- Онкология и неврология, и инфекциозни болести

За да се избегне прекомерно задържане на проследяващото вещество в мускула, препоръчително е за пациентите да избягват всякакви енергични физически дейности преди изследването и да останат спокойни между инжектирането и изследването и по време на получаването на изображенията (пациентите трябва да лежат удобно без да четат или говорят).

Метаболизъмът на церебралната глюкоза зависи от дейността на мозъка. Затова, неврологичните изследвания трябва да се извършват след период на релаксация в затъмнена стая и с по-малко външен шум.

Тестът на кръвната глюкоза трябва да се извърши преди прилагането, тъй като хипергликемията може да доведе до намалена чувствителност към Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) Монрол, по-специално, когато гликемията е по-висока от 8 mmol/L. Също така, PET с fluorideоксиглюкоза (¹⁸F) трябва да се избягва при лица с неконтролиран диабет.

- Кардиология

Доколкото поемането на глюкоза в миокарда е инсулин-зависимо, за миокардиално ¹⁸F-изображение се препоръчва погъщане на 50 g глюкоза приблизително 1 час преди прилагането на fluorideоксиглюкоза (¹⁸F) Монрол. Вместо това, особено при пациенти със захарен диабет, нивото на кръвната глюкоза може да се нагласи чрез комбинирана инфузия на инсулин и глюкоза (инсулино-глюкозна система), ако е необходимо.

Интерпретиране на PET с изображенията от fluorideоксиглюкоза (¹⁸F)



В изследването на възпалителни заболявания на червата, диагностичното представяне на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) не е пряко сравнимо с това на сцинтиграфия, използвайки белязани бели кръвни клетки, което може да се назначи преди Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) PET или след фludeоксиглюкоза (¹⁸F) PET, когато е неубедително.

Инфекциозните и/или възпалителните заболявания, както и регенеративните процеси след операция, могат да причинят значително поемане на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) и следователно да доведат до фалшиви положителни резултати, когато търсенето на инфекциозни или възпалителни поражения не е целта на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) PET. В случаите, при които натрупването на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) може да се причини от рак, инфекция или възпаление, може да са необходими допълнителни диагностични методи за определяне на причинителя на патологичното изменение, за да се допълни информацията, получена от PET с фludeоксиглюкоза (¹⁸F). При някои постановки, например, изследване на миелома, се търсят злокачествени и възпалителни фокуси и тези фокални точки могат да се локализират с голяма точност по топографски критерии, например, погълщането в екстрамедуларни зони и/или увреждания на кости и стави ще бъде нетипично за уврежданията при множествена миелома и идентифицираните случаи трябва да се свържат с инфекция. Понастоящем, няма други критерии за разпознаване на инфекции и възпаления посредством изображения с фludeоксиглюкоза (¹⁸F).

Поради голямото физиологично погълщане на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) в мозъка, сърцето и бъбреците PET/CT с фludeоксиглюкоза (¹⁸F) не е била оценявана за детекция на септични метастатични огнища в тези органи, когато пациентът е насочен поради бактеремия или ендокардит.

Фалшив положителен или фалшив отрицателен резултат при PET с фludeоксиглюкоза (¹⁸F) не могат да се изключат след радиотерапия през първите 2-4 месеца. Ако клиничното показание изискава по-ранна диагностика чрез PET с флуодеоксиглюкоза (¹⁸F), причината за по-ранното изследване PET с фludeоксиглюкоза (¹⁸F) трябва да бъде основателно документирана.

Оптималната отсрочка е от поне 4-6 седмици след последното прилагане на химиотерапия, по-специално за избягване на фалшиви отрицателни резултати. Ако клиничното показание изискава по-ранна диагностика чрез PET с флуодеоксиглюкоза (¹⁸F), основанието за по-ранното изследване PET с фludeоксиглюкоза (¹⁸F) трябва да бъде основателно документирано. В случай на режим на химиотерапия с цикли по-къси от 4 седмици, изследването PET с фludeоксиглюкоза (¹⁸F) трябва да се извърши непосредствено преди началото на новия цикъл.

При начална фаза на лимфома, рак на долната част на хранопровода и при съмнение за рецидив на рак на яйчниците, трябва да се взимат предвид само положителните прогнозни стойности, поради ограничената чувствителност на изследването PET с фludeоксиглюкоза (¹⁸F).

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) не е ефективна за откриване на метастази в мозъка.

Прецизността на PET образната диагностика с фludeоксиглюкоза (¹⁸F) е по-добра при употреба на PET/CT сравнено с PET самостоятелна камера.

Когато се използва хибриден PET-CT скенер с или без прилагане на CT контрастно вещество, може да се получат известни артефакти на атенюентно-коригираните PET изображения.

След процедурата

Трябва да се ограничи близък контакт с деца и бременни жени през първите 12 часа след инжектирането.

Специфични предупреждения

Този лекарствен продукт съдържа 29 mg натрий за единица доза, еквивалентен на 1.5 % от препоръчваната от СЗО максимална дневна доза от 2 g натрий за възрастен.

За предпазни мерки по отношение на риска за околната среда, вижте точка 6.6.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Всички лекарствени продукти, които променят нивата на кръвната глюкоза, могат да повлият на



чувствителността на изследването (напр., кортикоステроиди, валпроат, карбамазепин, фенитоин, фенобарбитал и катехоламиини).

При прилагане на фактори за стимулиране на хемопоезата (colony-stimulating factors (CSFs)), се наблюдава увеличено погълдане на флуоресцентен маркер (изотоп ^{18}F) в костния мозък и в далака за няколко дни. Това трябва да се вземе предвид при интерпретирането на PET изображенията. Разделянето на CSF терапията от PET изображенията с интервал от поне 5 дни може да намали това взаимодействие.

Прилагането на глюкоза и инсулин влияе на погълдането на флуоресцентен маркер (изотоп ^{18}F) в клетките. В случай на високи нива на кръвна глюкоза, както и на ниски нива на инсулин в плазмата, погълдането на флуоресцентен маркер (изотоп ^{18}F) в органите и туморите се намалява.

Не са извършени официални изследвания на взаимодействието между флуоресцентен маркер (изотоп ^{18}F) и контрастни вещества за компютърни томографии.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с потенциал за забременяване Когато се предвижда прилагане на радиофармацевтични продукти на жена с потенциал за забременяване, важно е да се определи дали тя е или не е бременна. Ако жената е пропуснала цикъл, трябва да се приеме, че е бременна, до доказване на противното. Ако има съмнение за нейната потенциална бременност (жената е със закъснение на цикъла, ако цикълът е много непостоянен, и т.н.), на пациентката трябва да се предложат алтернативни методи без използване на ионизираща радиация (ако има такива).

Бременност

При радионуклидни процедури, извършени върху бременни жени, се получава радиационно облъчване на плода. Следователно, по време на бременност трябва да се прилагат само задължителни изследвания, при които възможната полза далеч надхвърля риска спрямо майката и плода.

Кърмене

Преди назначаване на радиофармацевтични продукти на майка, която кърми, трябва да се вземе предвид възможността за отлагане на приложението на радионуклида докато майката спре кърменето, както и да се прецени кой е най-правилният избор на радиофармацевтични продукти, като се има предвид секрецията на продукта в кърмата. Ако прилагането се счита за необходимо, кърменето трябва да се прекъсне за 12 часа, а изпомпаната кърма - изхвърлена.

Трябва да бъде ограничен близкият контакт с бебета през първите 12 часа след инжекцията.

Фертилитет

Не са извършвани изследвания върху фертилитета.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Неприложимо.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Излагането на ионизираща радиация е свързано с риск от ракообразуване и потенциално развитие на наследствени дефекти. При ефективна доза от 7,6 mSv, когато се назначава максимална препоръчана активност от 400 MBq, тези странични ефекти се очаква да се проявят с по-малка вероятност.

Съобщаване на предполагаеми нежелани реакции

Съобщаването на предполагаеми нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението между риска на лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка предполагаема нежелана реакция чрез национална система за съобщаване:



Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +359 2 8903417
Уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

В случай на прилагане на радиационна свръхдоза фludeоксиглюкоза (¹⁸F) абсорбираната доза от пациента трябва да се намали, където е възможно, чрез ускоряване извеждането на радионуклида от тялото посредством форсирана диуреза и често изпразване на пикочния мехур. Може да бъде от полза да се оцени ефективната доза, която е била приложена.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: диагностични радиофармацевтици, други диагностични радиофармацевтици за туморна диагностика, ATC код: V09IX04

Фармакодинамични ефекти

В химическите концентрации, използвани за диагностични изследвания, фludeоксиглюкоза (¹⁸F) не изглежда да има никаква фармакодинамична активност.

5.2. Фармакокинетични свойства

Разпределение

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) е глюкозен аналог, който се натрупва във всички клетки, които използват глюкозата, като първичен енергиен източник. Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) се натрупва в тумори с високо ниво на обмен на глюкоза.

След интравенозна инжекция, фармакокинетичният профил на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) в съдовото отделение е биекспоненциален. Времето на разпределение е 1 минута, а времето на елиминиране е приблизително 12 минути.

При здрави лица, фludeоксиглюкозата (¹⁸F) се разпределя по цялото тяло, по-специално в мозъка и сърцето, и в по-малка степен – в белите дробове и в черния дроб.

Абсорбция

Клетъчното поемане на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) се извършва от тъканно-специфични преносни системи, които са частично инсулин- зависими и поради това могат да се влияят от приема на храна, условията на хранене и наличието на захарен диабет. При пациенти със захарен диабет се наблюдава намалена абсорбция на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) в клетките, дължаща се на промененото разпределение в тъканите и глюкозния метаболизъм.

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) се транспортира през клетъчната мембра на начин, подобен на транспорта на глюкозата, но преминава само през първата стъпка на глюколиза, което води до образуването на фludeоксиглюкоза (¹⁸F)-6-фосфат, който остава затворен в туморната клетка и по-нататък не се метаболизира. Тъй като последващата дефосфорилиация от вътрешноклетъчните фосфатази е бавна, фludeоксиглюкоза (¹⁸F)-6- фосфат се задържа в тъканите в продължение на няколко часа (механизъм на задържане).

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) преминава през кръвно-мозъчната бариера. Приблизително 70% от инжектираната доза се натрупва в мозъка до 80-100 минути след инжектирането. Епизодичните фокуси сочат намален глюкозен метаболизъм при фазите без припадъци.



Приблизително 3% от инжектираната доза се поема от миокарда в рамките на 40 минути. Разпределението на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) в нормално сърце е предимно хомогенно, обаче са описани регионални различия до 15% по отношение на интервентрикуларната преграда. По време и след реверсивна миокардна исхемия, в миокардната клетка се забелязва увеличено поглъщане на глюкоза.

0,3 % и 0,9 - 2,4 % от инжектираната доза се натрупва в панкреаса и в белия дроб.

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) също така се свързва в по-малка степен с очния мускул, фаринкса и червата. Свързване с мускул може да се наблюдава след скорошно напрягане и в случай на мускулно усилие по време на изследването.

Елиминиране

Елиминирането на фludeоксиглюкоза (¹⁸F) е главно бъбречно, като 20% от активността се отделя с урината през първите два часа след инжектирането.

Свързването към бъбречния паренхим е слабо, но поради факта, че фludeоксиглюкоза (¹⁸F) се елиминира чрез бъбреците, цялата пикочна система и по-специално пикочният мехур показва значителна активност.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Токсикологичните изследвания с мишки и плъхове сочат, че при единична интравенозна инжекция от 0,0002 mg /kg фludeоксиглюкоза (¹⁸F), не се наблюдават смъртни случаи. Токсичността при повторно приложение не е оценена, тъй като фludeоксиглюкоза (¹⁸F) се прилага като единична доза. Този лекарствен продукт не е предписан за редовно или продължително прилагане.

Изследвания за мутагенност и дългосрочни изследвания за карциногенност не са били провеждани.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Вода за инжекции

Кисел натриев цитрат

Натриев цитрат

Натриев хлорид

6.2. Несъвместимости

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на посочените в точка 6.6.

6.3. Срок на годност

Фludeоксиглюкоза (¹⁸F) Монрол е приложим 15 часа от датата и часа на края на синтеза, посочен в сертификата на партидата.

6.4. Специални условия на съхранение

Лекарствения продукт трябва да се съхранява при температура под 25°C в неговата оригинална опаковка.

Съхранението на радиофармацевтичните продукти трябва да се извършва в съответствие със националните разпоредби за радиоактивни материали.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Многодозова опаковка, максимум 24 ml безцветен флакон от неутрално стъкло Тип Е по Европейска



фармакопея, затворен със запушалка от естествен каучук и запечатан с алуминиев пръстен.

Един флакон съдържа 0,2 до 20 ml разтвор, отговарящ на 200-2200 MBq/ml по време на калибриране.

Многодозов флакон.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Общи предупреждения

Радиофармацевтиците трябва да бъдат получени, използвани и прилагани само от оторизирани лица в специализирани клиники. Тяхното получаване, съхранение, използване, пренасяне и изхвърляне са предмет на нормативните актове и / или съответни разрешителни от компетентната официална организация.

Радиофармацевтиците трябва да се приготвят по начин, който отговаря на изискванията за радиационна безопасност и фармацевтичните изисквания за качество. Трябва да се вземат необходимите асептични мерки.

Прилагането на радиофармацевтични продукти създава риск за околните хора от външно облъчване или замърсяване от пръски от урина, повърнат секрет и др. Поради тези причини, трябва да се вземат мерки за предпазване от радиоактивно замърсяване в съответствие с националните разпоредби.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчен материал от него трябва да се изхвърли в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

S.C. Monrol Europe SRL
Str. Grădinarilor, nr.1, Pantelimon,
Ilfov county, ZIP 077145, ROMÂNIA
Phone: +40 21 367 48 01
Fax: +40 21 311 75 84

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20150300

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 07.09.2015г.
Дата на подновяване на РУ: 18.09.2019г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

08/2023

11. ДОЗИМЕРИЯ

Данните посочени по-долу показват дозиметрията, калкулирана съгласно ICRP 106



	Абсорбирана доза на единица приложена радиоактивност (mGy/MBq)				
Орган	Възрастен	15 годишен	10 годишен	5 годишен	1 годишен
Надбъречни жлези	0,012	0,016	0,024	0,039	0,071
Пикочен мехур	0,130	0,160	0,250	0,340	0,470
Костни повърхности	0,011	0,014	0,022	0,034	0,064
Мозък	0,038	0,039	0,041	0,046	0,063
Гърди	0,0088	0,011	0,018	0,029	0,056
Жълчен мехур	0,013	0,016	0,024	0,037	0,070
Стомашно-чревен тракт					
Стомах	0,011	0,014	0,022	0,035	0,067
Тънки черва	0,012	0,016	0,025	0,040	0,073
Дебело черво	0,013	0,016	0,025	0,039	0,070
(Горно дебело черво	0,012	0,015	0,024	0,038	0,070
(Долно дебело черво	0,014	0,017	0,027	0,041	0,070
Сърце	0,067	0,087	0,13	0,21	0,38
Бъбреци	0,017	0,021	0,029	0,045	0,078
Черен дроб	0,021	0,028	0,042	0,063	0,120
Бели дробове	0,020	0,029	0,041	0,062	0,12
Мускули	0,010	0,013	0,020	0,033	0,062
Хранопровод	0,012	0,015	0,022	0,035	0,066
Яйчници	0,014	0,018	0,027	0,043	0,076
Панкреас	0,013	0,016	0,026	0,040	0,076
Червен костен мозък	0,011	0,014	0,021	0,032	0,059
Кожа	0,0078	0,0096	0,015	0,026	0,050
Далак	0,011	0,014	0,021	0,035	0,066
Тестиси	0,011	0,014	0,024	0,037	0,066
Тимусна жлеза	0,012	0,015	0,022	0,035	0,066
Тироидна жлеза	0,010	0,013	0,021	0,034	0,065
Матка	0,018	0,022	0,036	0,054	0,090
Останалите органи	0,012	0,015	0,024	0,038	0,064
Ефективна доза (mSv/MBq)	0,019	0,024	0,037	0,056	0,095

Ефективната доза в резултат от прилагане на възрастен пациент на максималната препоръчителна доза от 400 MBq фludeоксиглюкоза (¹⁸F), е около 7,6 mSv за възрастен пациент, тежащ 70 kg.

За приложена радиоактивност от 400 MBq, типичните радиационни дози доставени до критичните органи пикочен мехур, сърце и мозък, са респективно: 52 mGy, 27 mGy и 15 mGy.



12. ИНСТРУКЦИИ ЗА ПРИГОТВЯНЕ НА РАДИОФАРМАЦЕВТИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Начин на приготвяне

Опаковката трябва да се провери преди употреба и радиоактивността да се измери с помощта на уред за измерване на активността.

Лекарственият продукт може да се разреди с натриев хлорид 9 mg/ml инжекционен разтвор.

Изтеглянето в спринцовката трябва да се осъществи при асептични условия. Флаконите не трябва да се отварят и след като се дезинфекцира запушалката, разтворът трябва да се изтегли през тапата посредством спринцовка за еднократно ползване, снабдена с подходяща защита и еднократна стерилна игла или използвайки одобрена автоматизирана система за прилагане.

Ако целостта на този флакон е нарушена, продуктът не трябва да се използва.

Качествен контрол

Разтворът трябва да се провери визуално преди използване. Трябва да се използват само прозрачни разтвори, без видими частици.

