

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

[<sup>18</sup>F] ФДГ/БИОКОСМОС 44-6937 MBq/mL инжекционен разтвор  
[<sup>18</sup>F] FDG/BIOKOSMOS 44-6937 MBq/mL solution for injection

БЪЛГАРСКА РЕПУБЛИЧНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Reg. № ..... разрешение № ..... RG/MA/MP - ..... одобрение № .....	20190279 68712 30-04-2025

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Един милилитър съдържа 44-6937 MBq флуодеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) (fluodeoxyglucose (<sup>18</sup>F)) към датата и часа на калибриране ( $t_0 + 4h$ ). Радиоактивността на продукта в един флакон варира от 704 MBq до 138740 MBq към датата и часа на калибриране.

Флуор (<sup>18</sup>F) се разпада до стабилен кислород (<sup>18</sup>O) с време на полуразпад от 109,7 минути чрез излъчване на позитронна радиация с максимална енергия от 634 keV, последвана от фотонна анихиляционна радиация от 511 keV.

Помощно вещество с известно действие: за пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционен разтвор.

Прозрачен, безцветен или леко жълт разтвор.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

Този лекарствен продукт е предписан само за диагностични цели.

[<sup>18</sup>F] ФДГ/БИОКОСМОС е предписан 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 образования 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 лимfen възел при първична злокачествена лимфома;

#### 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 интегралният глюкозен хипометаболизъм. Локализация на епилептогенните фокуси при предоперативната оценка на частичната темпорална епилепсия и нодуларна склероза. Друго приложение е диагностицирането на различни форми на деменция (напр. Альцхаймер).

## 4.2 Дозировка и начин на приложение

**Дозировка**

***Възрастни и пациенти в старческа възраст***

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

***Бъбречно и чернодробно увреждане***

Изиска се внимателна преценка на приложената радиоактивност, тъй като е възможна повищена 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.

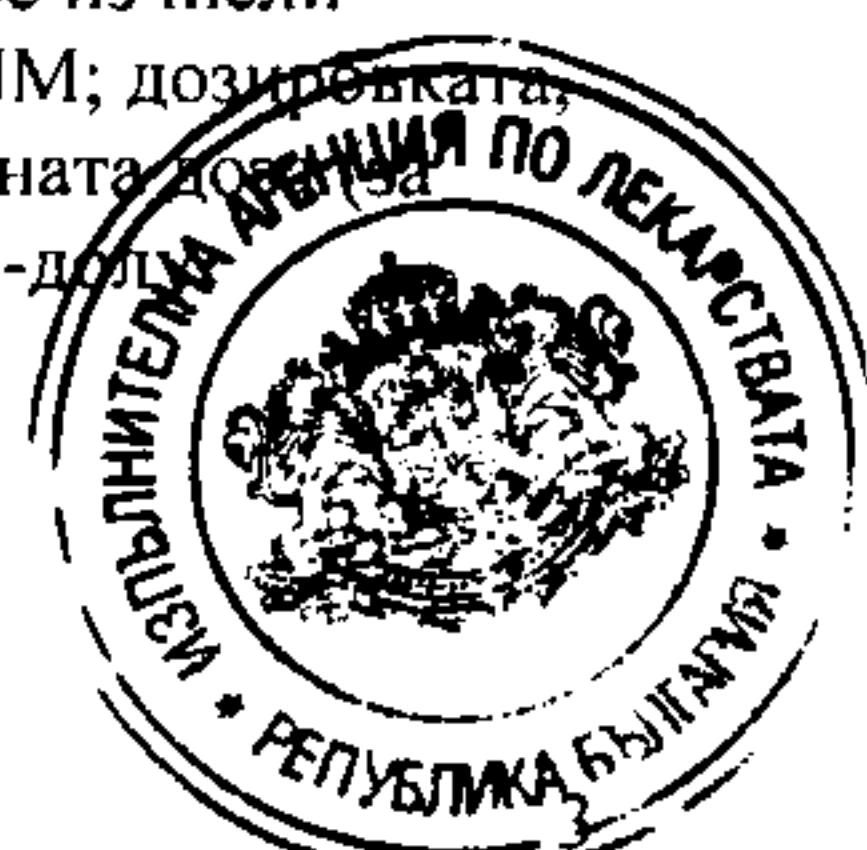
Фармакокинетиката на флуодеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) при увредени пациенти не е характеризирана.

***Педиатрична популация***

Приложението при деца и подрастващи трябва да се преценява внимателно на базата на клиничните нужди и с оценка на съотношението риск/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 (за целите на изчислението) по коефициентите на тяло- маса, дадени в таблицата по-долу.

$$A[\text{MBq}]_{\text{приложена}} = \text{Изходна доза} \times \text{Кофициент}$$



Изходната доза за двуизмерно изображение е 25,9 МВq, а за триизмерно изображение е 14,0 МВq (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 ( $^{18}\text{F}$ ) трябва да се измерва с уред за измерване на активността непосредствено преди инжекцията.

Инжекцията на фludeоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ ) трябва да бъде интравенозна, за да се избегне облъчването в резултат на местно кръвотечениес, както и на артефакти на изображението.

За инструкции относно разреждането на лекарствения продукт преди прилагане, вижте точка 12.

За подготовка на пациента вижте точка 4.4.

#### *Получаване на изображение*

Емисионното сканиране обикновено започва 45 до 60 минути след инжектирането на фludeоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ ). Това осигурява достатъчна радиоактивност за адекватна статистика. Фludeоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ )-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 ( $^{18}\text{F}$ )-PET.

### 4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества изброени в точка 6.1.

### 4.4 Специални предупреждения и предизвикани 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 сърдечно-съдови осложнения, трябва да са на разположение необходимите лекарствени продукти и оборудване, като ендотрахеална тръба и всички други.



### 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 (<sup>18</sup>F), 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 МВq е по-висока отколкото при възрастни (вж. точка 11.).

### Подготовка на пациента

[<sup>18</sup>F] ФДГ/БИОКОСМОС 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 поглъщането 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 РЕТ изследването.

#### *- Онкология, неврология и инфекциозни болести*

За да се избегне прекомерно задържане на проследявящото 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 [<sup>18</sup>F] ФДГ/БИОКОСМОС, по-специално, когато гликемията е по-висока от 8 mmol/L. Също така, РЕТ с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) трябва да се избягва при лица с неконтролиран диабет.

#### *- Кардиология*

Доколкото поемането на глюкоза в миокарда е инсулин-зависимо, за миокардиално изследване се препоръчва поглъщане на 50 g глюкоза приблизително 1 час преди прилагането на [<sup>18</sup>F] ФДГ/БИОКОСМОС. Вместо това, особено при пациенти със захарен диабет, нивото на кръвната захар може да се нагласи чрез комбинирана инфузия на инсулин и глюкоза (инсулино-глюкозна система), ако е необходимо.

### Интерпретиране на РЕТ с изображенията от фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F)

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

Инфекциозните и/или възпалителните заболявания, както и регенеративните процеси след операция, могат да причинят значително поемане на фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) и следователно да



доведат до фалишиви положителни резултати, когато търсенето на инфекции или възпалителни поражения не е целта на фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) PET. В случаите, при които натрупването на фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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 (<sup>18</sup>F). 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, погъщането в скстрамедуларни 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.

По настоящем, няма други критерии за разпознаване на инфекции и възпаления посредством изображения с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F).

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

Фалишив положителен или фалишив отрицателен резултат при PET с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) не могат да се изключат след радиотерапия през първите 2-4 месеца. Ако клиничното показание изиска по-ранна диагностика чрез PET с флуодексиглюкоза (<sup>18</sup>F), причината за по-ранното изследване PET с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) трябва да бъде основателно документирана.

Оптималната отсрочка е от поне 4-6 седмици след последното прилагане на химиотерапия, по-специално за избягване на фалишиви отрицателни резултати. Ако клиничното показание изиска по-ранна диагностика чрез PET с флуодексиглюкоза (<sup>18</sup>F), основанието за по-ранното изследване PET с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) трябва да бъде основателно документирано. В случай на режим на химиотерапия с цикли по-къси от 4 седмици, изследването PET с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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 яйчиците, трябва да се взимат предвид само положителните прогнозни стойности, поради ограниченната чувствителност на изследването PET с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F).

Фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) не е ефективна за откриване на метастази в мозъка.

Прецизността на PET образната диагностика с фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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 атенюиентно-коригираните PET изображения.

#### След процедурата

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

#### Специфични предупреждения

Ако е необходимо, трябва да се вземе предвид разреждането с натриев хлорид, косто се извършва в болниците.

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 глукоза, могат да повлият на чувствителността на изследването (напр. кортикоステроиди, валпроат, карбамазепин, фенобарбитал и катехоламиини).

При прилагане на фактори за стимулиране на хемопоезата (colony-stimulating factors)



наблюдава увеличено погъщане на флуодеоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ ) 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 погъщането на флуодеоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ ) в клетките. В случай на високи нива на кръвна глюкоза, както и на ниски нива на инсулин в плазмата, погъщането на флуодеоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ ) в органите и туморите се намалява.

Не са извършени официални изследвания на взаимодействието между флуодеоксиглюкоза ( $^{18}\text{F}$ ) и контрастни вещества за компютъризирана томография.

#### 4.6 Бременност, кърмене и фертилитет

##### Жени с потенциал за забремсняване

Когато се предвижда прилагане на радиофармацевтични продукти на жена с потенциал за забремсняване, важно е да се определи дали тя е бременна или не. 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 йонизираща радиация (ако има такива).

##### Бременност

При радионуклиидни процедури, извършени върху бременност 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 йонизираща 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 подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарства от продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението ползи/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез националната система за съобщаване в Изпълнителна агенция по лекарства ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: [www.nrla.bg](http://www.nrla.bg).



## **4.9 Предозиране**

В случай на прилагане на радиационна свръхдоза флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) абсорбираната доза от пациента трябва да се намали, където е възможно, чрез ускоряване извеждането на радионуклида от тялото посредством форсирани диурези 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, флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) не изглежда да има никаква фармакодинамична активност.

### **5.2 Фармакокинетични свойства**

#### Разпределение

Флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) е глюкозен аналог, който се натрупва във всички клетки, които използват глюкозата, като първичен енергичен източник. Флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) се натрупва в тумори с високо ниво на обмен на глюкоза.

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

При здрави лица, флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) се разпределя по цялото тяло, но специално в мозъка и сърцето, и в по-малка степен – в белите дробове и в черния дроб.

#### Абсорбция

Клетъчното поемане на флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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 флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) в клетките, дължаща се на промененото разпределение в тъканите и глюкозния метаболизъм.

Флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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 флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F)-6-фосфат, който остава затворен в туморната клетка и понататък не се метаболизира. Тъй като последващата дефосфорилиация от вътрешноклетъчните фосфатази е бавна, флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F)-6-фосфат се задържа в тъканите в продължение на няколко часа (механизъм на задържане).

Флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) преминава през кръвно-мозъчната бариера. Приблизително 6,9% от инжектираната доза се натрупва в мозъка до 60 минути след инжектирането. Епилептогенните фокуси сочат намален глюкозен метаболизъм при фазите без пристапи.

Приблизително 3,3% от инжектираната доза се поема от миокарда в рамките на 60 минути.

Разпределението на флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) в нормално сърце с предимно хомогенно описаны регионални различия до 15% по отношение на интервентрикуларната преграда. Но върху мястото и след реверсивна миокардна исхемия, в миокардната клетка се забелязва увеличено по време на глюкоза.



0,3% и 0,9-2,4% от инжектираната доза се натрупва в панкреаса и в белия дроб. Флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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 флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) е главно бъбреично, като 25% от активността се отделя с урината през първите два часа след инжектирането. Свързването към бъбренчния паренхим е слабо, но поради факта, че флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) се елиминира чрез бъбреците, цялата никочна система и по-специално никочният мехур показва значителна активност.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Токсикологичните изследвания с мишки и плъхове сочат, че при единична интравенозна инжекция от 0,014 mg/kg флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F), не се наблюдават смъртни случаи. Токсичността при повторно приложение не е оценена, тъй като флудеоксиглюкоза (<sup>18</sup>F) 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

Динатриев хидрогенцитрат-1,5-хидрат

Тринатриев цитрат-2-хидрат

### **6.2 Несъвместимости**

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на посочените в точка 12.

### **6.3 Срок на годност**

[<sup>18</sup>F] ФДГ/БИОКОСМОС е приложим 12 часа от датата и часа на края на синтеза.

Срокът на годност е посочен на опаковката на всеки флакон.

### **6.4 Специални условия на съхранение**

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

За условията на съхранение след разреждане, вижте точка 6.3.

Съхранението на радиофармацевтичните продукти трябва да се извърши в съответствие с националните разпоредби заadioактивни материали.

### **6.5 Вид и съдържание на опаковката**

Многодозова опаковка, прозрачен флакон с обем 20 mL, Тип I по Европейска фармацевтическа агенция по лекарства, с гумена запушалка и запечатан с алуминиева капачка.

Един флакон съдържа 0,2 mL до 20 mL разтвор, отговарящ на 704 то 138740 МВя по време на използване.



калибриране.

## 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 компетентния официален орган.

Прилагането на радиофармацевтични продукти създава рисък 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

BIOKOSMOS S.A.

Thesi Panormos

Lavrio Attiki, 19500

Гърция

Tel. No.: + 30 22920 63900

Fax No.: +30 22920 69235

## 8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. №: 20190279

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

Дата на първо разрешаване: 29.11.2019

Дата на последно подновяване:

## 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

11/2024

## 11. ДОЗИМЕТРИЯ

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

Орган	Абсорбирана доза на единица приложена радиоактивност (mGy/MBq)				
	Възрастен	15 годишен	10 годишен	5 годишен	1 годишен
Надбъбречни жлези	0,012	0,016	0,024	0,039	0,071
Пикочен мехур	0,13	0,16	0,25	0,34	
Костни повърхности	0,011	0,016	0,022	0,034	0,064
Мозък	0,038	0,039	0,041	0,046	



Гърди	0,0088	0,011	0,018	0,029	0,056
Жлъчен 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	0,12
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
<b>Ефективна доза (mSv/MBq)</b>	<b>0,019</b>	<b>0,024</b>	<b>0,037</b>	<b>0,056</b>	<b>0,095</b>

Ефективната доза в резултат от прилагане на възрастен пациент на максималната препоръчителна доза от 400 MBq фludeоксиглюкоза (<sup>18</sup>F), 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 вода за инжекции.

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.

