

# **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTeen NIMI**

Technescan DTPA 20,8 mg valmisteyhdistelmä radioaktiivista läkettä varten.

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Yksi injektiopullo sisältää 20,8 mg penteettihappoa.

Saatetaan käyttökuntaan natriumperteknetaatin ( $^{99m}\text{Tc}$ )- kanssa seuraavan diagnostisen aineen valmistukseen: teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )- pentetaatti. Radionukliidi ei sisällä valmisteyhdistelmään.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Valmisteyhdistelmä radioaktiivista läkettä varten.

Lähes valkoinen tai kellertävä kylmäkuivattkuiva-aine injektionestettä, suun kautta antoa tai inhalaatiota varten.

## **4. KLIINiset TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Tämä lääkevalmiste on tarkoitettu ainoastaan diagnostiseen käyttöön.

Kun teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatti on liuotettu natriumperteknetati( $^{99m}\text{Tc}$ )-liuokseen, sitä voidaan käyttää seuraaviin tarkoituksiin:

- a) Laskimonsisäisen annon jälkeen:
  - munuaiskerästen suodatusnopeuden mittaukseen
  - munuaisten perfuusion, munaiden toiminnan ja virtsateiden tutkimukiin
  - aivojen angioskintigrafia (vaihtoehtoisena menetelmänä, jos tietokonetomografia ja/tai MRI-kuvaus eivät ole käytettävissä)
- b) Inhalaatioissa sumutteena teknetium[ $^{99m}\text{Tc}$ ]-leimattuna:
  - keuhkoventilaation gammakuvaus
- c) Oraalisesti teknetium[ $^{99m}\text{Tc}$ ]-leimattuna:
  - gastroesophagealisen refluksin tunnistaminen ja mahalaukussa olevan nesteen poistumisen tyhjentymisen tutkiminen.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### **Annostus**

*Aikuiset ja iäkkääät potilaat*

Aikuisille suosittelaan seuraavia aktiivisuuksia (eri aktiivisuudet voivat olla perusteltuja):

*Laskimonsisäinen anto:*

- Munuaiskerästen suodatusnopeuden mittaukseen plasmasta: 7 – 18 MBq.
- Munuaisten gammakuvaus: 40 – 400 MBq

- Aivojen isotooppikuvaus: 185 – 740 MBq.

*Inhalaatiossa:*

- Keuhkoventilaation gammakuvaus: 500 - 1000 MBq sumuttimessa  
50 - 100 MBq keuhkoissa

*Oraalisesti käytettynä:*

- Gastroesofagaalisen refluksin havaitsemiseen ja mahalaukussa olevan nesteen poistumisen tutkimiseen: 10 – 20 MBq.  
Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatti sekoitetaan sopivan määrään (30 – 240 ml:aan) nestemäistä kantaja-ainetta (esim. maitoa).

*Munuaisten/maksan vajaatoiminta*

Aktiivisuuden annostelemista on harkittava tarkasti, sillä nämä potilaat voivat olla muita alttiimpia säteilylle (ks. kohta 4.4).

*Pediatriset potilaat*

Käyttöä lapsille ja nuorille on harkittava tarkasti ja sen tulee perustua kliiniseen tarpeeseen ja arvioituun riski-hyötysuhteeseen tässä potilasryhmässä. Lapsille ja nuorille laskimonsisäisesti annettavat aktiivisuussannokset voidaan laskea Euroopan isotooppilääketieteen yhdistyksen (EANM) pediatristen potilaiden annostuskortin suositusten (2016) mukaan käyttämällä kaavaa, joka vastaa kyseistä käyttöaihetta, sekä potilaan painon mukaista korjauskerrointa.

- Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatin annostus munuaisten toimintahäiriöissä:

Annettava aktiivisuus [MBq] = lähtötason aktiivisuus x kerroin (kun lähtötason aktiivisuus on 14,0)

**Taulukko 1**

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

Kun teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaattia käytetään hyvin pienien (enintään 1 vuoden ikäisten) lasten virtsatietutkimuksiin, riittävän hyvä kuvalaatu edellyttää vähintään 20 MBq:n annosta.

- Teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatin anto normaalissa munuaistointiminnassa:

Annettava aktiivisuus [MBq] = lähtötason aktiivisuus x kerroin (kun lähtötason aktiivisuus on 34,0)

**Taulukko 2**

Paino	Kerroin	Paino	Kerroin	Paino	Kerroin
3 kg	<b>1</b>	22 kg	<b>3,06</b>	42 kg	<b>4,41</b>
4 kg	<b>1,12</b>	24 kg	<b>3,18</b>	44 kg	<b>4,53</b>
6 kg	<b>1,47</b>	26 kg	<b>3,35</b>	46 kg	<b>4,65</b>
8 kg	<b>1,71</b>	28 kg	<b>3,47</b>	48 kg	<b>4,77</b>
10 kg	<b>1,94</b>	30 kg	<b>3,65</b>	50 kg	<b>4,88</b>
12 kg	<b>2,18</b>	32 kg	<b>3,77</b>	52-54 kg	<b>5,00</b>
14 kg	<b>2,35</b>	34 kg	<b>3,88</b>	56-58 kg	<b>5,24</b>
16 kg	<b>2,53</b>	36 kg	<b>4,00</b>	60-62 kg	<b>5,47</b>
18 kg	<b>2,71</b>	38 kg	<b>4,18</b>	64-66 kg	<b>5,65</b>
20 kg	<b>2,88</b>	40 kg	<b>4,29</b>	68 kg	<b>5,77</b>

- Keuhkojen ventilaation kuvantaminen: 500–1000 MBq sumuttimessa; 10 MBq keuhkoissa.
- Gastroesofagaalisen refluksin havaitseminen ja mahalaukussa olevan nesteen poistumisen tutkiminen: 10–20 MBq. Radioaktiivisen lääkevalmisteen aktiivisuusannos ja potilaalle annosteltava tilavuus on määritettävä potilaskohtaisten tekijöiden, kuten iän, painon ja tavallisen syömistilavuuden mukaan. Lapsille annettavan aktiivisuusannoksen on oltava niin pieni kuin diagnostisen kuvanlaadun kannalta on kohtuullisesti mahdollista.

### **Antotapa**

Suonensisäinen injektio, inhalaatio ja oraalinen anto.

Moniannoskäytöön.

Tämä lääkevalmiste on saatettava käyttövalmiiksi ennen potilaalle antoa.

Ks. kohdasta 12 ohjeet lääkevalmisteen saattamisesta käyttökuntoon ja isotooppileimaamisesta ennen lääkkeen antoa.

Ks. kohdasta 4.4. ohjeet potilaan valmistelemisesta.

### **Kuvan hankinta**

- Munuaisperfuusion kuvantamiseen käytetään dynaamista kuvankeruuta heti injektion jälkeen (enintään 1 minuutin kuluttua). Staattisen kuvantamisen optimaalinen ajankohta on tunnin kuluttua injektiosta. Jos kyseessä on kaptopriilllä (ACE:n estäjällä) tehostettu renografia, kaptopriili annetaan laskimonsisäisesti ennen teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatin antoa. Erittiset munuaisten toimintaa ja virtsan virtausta koskevat kuvat otetaan dynaamisella kuvankeruumenetelmällä kuluttua injektiosta. Jos toinen munuainen tai molemmat munuaiset eivät ole tyhjentyneet tyydyttävästi ensimmäisten 20 minuutin aikana, suoritetaan furosemidialtistus ja dynaamista kuvankeruuta jatketaan vielä 15 minuuttia diureetin annon jälkeen. Staattiset kuvat voidaan ottaa tunnin kuluttua injektiosta.
- Aivotutkimuksissa dynaaminen kuvankeruu on aloitettava välittömästi injektion jälkeen. Staattiset kuvat otetaan tunnin kuluttua ja tarvittaessa useiden tuntien kuluttua injektiosta.
- Keuhkojen ventilaation kuvantaminen: keuhkokuvat otetaan 180 minuutin kuluessa.
- Ruokatorven dynaamiset kuvat otetaan ensimmäisten annostelua seuraavien minuuttien aikana, jonka jälkeen kuvantamista jatketaan 60 minuutin ajan gastroesofagaalisen

refluksin arvioimiseksi. Mahalaukun tyhjeneminen 60 minuutin ja 2 tai 3 tunnin kuluttua annon päättymisestä lasketaan.

#### 4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyssreaktion tai anafylaktisen reaktion mahdolisuus:

Jos ilmenee yliherkkyyssreaktioita, lääkevalmisteen annostus on keskeytettävä välittömästi ja laskimonsisäinen hoito aloitettava tarvittaessa. Hätilanteiden varalta on huolehdittava, että tarvittavat lääkevalmisteet ja välineet, kuten intubaatioputki ja ventilaattori, ovat välittömästi saatavilla.

##### Yksilöllinen hyöty–riskiarvio

Jokaisen potilaan säteilyaltistus on määritettävä niin, että se on perusteltavissa suhteessa potilaan todennäköisesti saamaan hyötyyn. Annetun aktiivisuusannoksen on aina oltava niin pieni kuin tarvittavan diagnostisen tiedon saamisen kannalta on kohtuullisesti mahdollista.

##### Munuaisten/maksan vajaatoiminta

Näille potilaalle on tehtävä huolellinen hyöty–riskiarvio, koska heidän säteilyaltistuksensa voi olla muita suurempia.

##### Pediatriset potilaat

Pediatrisia potilaita koskevat tiedot, ks. kohta 4.2.

Käyttöaihetta on harkittava tarkasti, sillä efektiivinen annos MBq-yksikköä kohden on suurempi kuin aikuisilla (ks. kohta 11).

##### Potilaan valmisteleminen

Potilaan tulee olla hyvin nesteytetty ennen tutkimuksen alkua, ja häntä tulee kehottaa tyhjentämään rakkoon mahdolliesti usein ensimmäisen tutkimusta seuraavien tuntien aikana, jotta säteilyn määrä vähenee.

##### Erikoisvaroitukset

Technescan DTPA -injektiota ei saa antaa subaraknoidaaltilaan eikä sitä saa käyttää aivo-selkäydinnestekirron kuvantamiseen.

Riippuen injektion antamisen ajasta potilaalle annettu natriumin pitoisuus voi joissakin tapauksissa olla suurempi kuin 1 mmol. Tämä on otettava huomioon potilailla, joilla on alhainen natriumpitoisuus.

Ympäristöhaittoihin liittyvät varotoimet. ks. kohta 6.6.

#### 4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Monet lääkkeet voivat vaikuttaa tutkittavan elimen toimintaan ja muuttaa teknetium<sup>[99m]Tc</sup>-pentetaatin kertymistä:

##### Munuaisten isotooppikuvaus aikana

Diureetin tai ACE:n estäjän kerta-annosta käytetään joskus farmakologisten testien aikana munuaisten ja virtsaelinten toimintahäiriöiden erotusdiagnostiikassa.

ACE:n estäjät vähentävät munuaisten verenkiertoa.

Diklofenaakki, furosemidi ja muut diureetit, kuten hydroklooritiatsidi, voivat heikentää munuaisten eritystä ja vaikuttaa siten teknetium<sup>(99m)Tc</sup>-pentetaatin poistumiseen.

Nefrotokset lääkkeet, kuten aminoglykosidit, sisplatiini ja annetut kontrastiaineet, voivat vähentää munuaisten eritystä ja siten vaikuttaa teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatin poistumiseen.

#### *Mahalaukun ja ruokatorven isotooppikuvaus ja mahalaukun tyhjentyminen aikana*

- Morfiini ja levodopa hidastavat mahalaukun tyhjenemistä.
- Metoklopramiidi voi stimuloida mahalaukun tyhjenemistä ja lyhentää merkittävästi ohutsuolen läpimenoaikaa.
- Alumiinia sisältävät antasidit ja propanteliini voivat pidentää mahalaukun tyhjenemistä.

#### *Aivojen gammakuvaus aikana*

Psykotrooppiset lääkkeet lisäävät veren virtausta ulompien kaulavaltimojen alueilla. Tämä voi aiheuttaa merkkiaineen nopean kertymisen nenäielualueelle valtimo- ja kapillaarivaiheissa (hot-nose-ilmiö).

### **4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys**

#### Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi

Kun radioaktiivisia lääkevalmisteita on annettava hedelmöitymisikäisille naisille, on selvitettävä aina mahdollinen raskaus. Jos potilaan kuukautiset ovat jääneet väliin, hänen on oletettava olevan raskaana, kunnes on todettu toisin. Jos mahdolisesta raskaudesta ei ole varmuutta (esim. jos kuukautiset ovat jääneet väliin tai ne ovat hyvin epäsäännölliset), potilaalle on mahdolisuuksien mukaan tarjottava muita menetelmiä, joissa ei käytetä ionisoivaa säteilyä.

#### Raskaus

Käytettäessä radioisotooppimenetelmiä raskaana oleviin naisiin säteily kohdistuu sikiöönkin. Potilaalle saa siksi tehdä raskauden aikana vain täysin vältämättömiä tutkimuksia, kun odotettavissa oleva hyöty on huomattavasti suurempi kuin potilaalle ja sikiölle aiheutuva vaara.

#### Imetys

Ennen kuin rintaruokivalle naiselle annetaan radioaktiivistä lääkevalmistetta on pohdittava, onko radionuklidin antamista mahdollista lykätä, kunnes nainen on lopettanut rintaruokinnan. Lisäksi on mietittävä, mikä radioaktiivinen lääkevalmiste olisi sopivin vaihtoehto, kun otetaan huomioon aktiivisuuden erityminen rintamaitoon. Mikäli lääkkeen antamista pidetään vältämättömänä, rintaruokinta on keskeytettävä 12 tunniksi ja tänä aikana kertynyt maito on hävitettävä.

#### Hedelmällisyys

Valmisten vaikutusta hedelmällisyyteen ei ole tutkittu.

### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatilla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn, tai tämä vaikutus on vähäinen.

### **4.8 Haittavaikutukset**

Haittavaikutukset ilmoitetaan seuraavassa taulukossa elinjärjestelmäluokittain, yleisyyssluokkana tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

Elinjärjestelmä	Oire	Yleisyys
Hermosto	Heitehuimaus	Tuntematon
Hengityselimet, rintakehä ja välkarsina	Hengenahdistus	Tuntematon
Iho ja ihonalainen kudos	Nokkosihottuma, kutina	Tuntematon
Verisuonisto	Hypotensio, kasvojen punoitus	Tuntematon

Altistus ionisoivalle säteilylle on yhteydessä syövän syntyn ja voi aiheuttaa perinnöllisää vaurioita. Koska suurimman suositeltavan aktiivisuusannoksen (740 MBq) aikaansaama efektiivinen annos on 3,6 mSv, näiden haittavaikutusten ilmaantumisen todennäköisyys on pieni.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksistakansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

## 4.9 Yliannostus

Teknetium[<sup>99m</sup>Tc]-pentetaatin säteily-yliannostuksissa potilaaseen absorboitunutta annosta on pienennettävä mahdollisimman paljon nopeuttamalla radioisotoopin poistumista kehosta diureesilla ja virtsarakon tyhjennyksillä mahdollisimman usein. Potilaalle annetun efektiivisen annoksen arvioimisesta voi olla apua.

## 5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Diagnostiset radioaktiiviset lääkevalmisteet munuaisia ja hengityselimiä varten, Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-yhdisteet.

ATC-koodi: V09C A01; V09E A01.

#### Vaikutusmekanismi:

- Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatti, kuten inuliini, kiertää veressä ja sitoutuu vain vähäisessä määrin plasman proteiineihin. Se suodatetaan vapaasti glomerulaarisen membraanin läpi eikä siinä tapahdu putkimaista eritystä tai imetyymistä. Se ei ylitä normaalialia veri-aivoestettä (BBB).
- Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatti aerosoloideaan vesiliukokseen, jonka hiukkaskoko on 1,2-2 mikrometriä. Inhalation jälkeen aerosolipisarat jakautuvat ja kertyvät hengitysteihin ja alveoleihin niiden aerodynaamisten ominaisuuksien, erityisesti massan mediaanisen aerodynaamisen halkaisijan mukaan.
- Oraalisen annon jälkeen teknetium (<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatti ei kulje ruuansulatusesteen läpi (ei absorboitava). Aterian kanssa sekoitettuna teknetium (<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatti seuraa ruoansulatuskanavan kautta kulkevaa ainetta.

#### Farmakodynaamiset vaikutukset:

Pitoisuksilla ja aktiivisuusilla, joita käytetään diagnosointiin, <sup>99m</sup>Tc-pentetaatilla ei vaikuta olevan farmakodynaamista vaikutusta.

### 5.2 Farmakokinetiikka

#### Jakautuminen

Potilaan saatua aineen laskimonsisäisenä injektiona teknetium[<sup>99m</sup>Tc]-pentetaatti levää nopeasti koko ekstrasellulaariseen tilaan. Alle 5 % ruiskeena annetusta annoksesta sitoutuu plasman proteiineihin.

Teknetium[<sup>99m</sup>Tc]-pentetaatti sitoutuu myös vähäisessä määrin punasoluihin. Teknetium[<sup>99m</sup>Tc]-pentetaatti ei läpaise normaalialia veri-aivoestettä, mutta diffundoituu jonkin verran rintamaitoon.

Radioisotoopin jakaantuminen ekstrasellulaarilassa voi muuttua ödeema- ja askiütipotilailla.

Keuhkoventilaatiokuvausissa teknetium[<sup>99m</sup>Tc]-pentetaatti siirtyy inhalaation jälkeen nopeasti keuhkoalveoleista vaskulaaritilaan, jossa se laimenee. Monet tekijät, kuten esimerkiksi tupakointi, muokkaavat todennäköisesti keuhkoepiteelin läpäisevyyttä.

Suun kautta annon jälkeen teknetium[<sup>99m</sup>Tc]-pentetaatti ei läpäise ruoansulatuskanavan seinämän läpäisyestettä.

#### Eliminaatio

Plasma puhdistuma on monieksponentiaalinen, joista yksi komponentti on erittäin nopea. Kompleksiyhdiste säilyy vakaana *in vivo*. Yli 98 % virtsan radioaktiivisuudesta on kelaattimuodossa.

Arviolta 90 % injektiona annetusta annoksesta poistuu virtsan mukana ensimmäisen 24 tunnin kuluessa pääasiallisesti munuaiskerässuodatuksen kautta. Yhdistettä ei ole havaittu jäädvän munuaisiin.

#### Puoliintumisaika

Teknetium(<sup>99m</sup>Tc):n fysikaalinen puoliintumisaika on 6,01 tuntia.

Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatin puoliintumisaika keuhkoissa on hieman alle yhden tunnin.

#### Munuaisten/maksan vajaatoiminta

Plasma puhdistuma voi viivästyä potilailla, joilla on munuaissairaus. Maksan vajaatoiminnan vaikutusta farmakokinetiikkaan ei ole määritetty.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Tätä ainetta ei ole tarkoitettu säännölliseen tai jatkuvaan käyttöön. Annettaessa CaNa3DTPA-yhdistettä kaneille ja koirille 14 päivän ajan toistetusti laskimoon annoksina, jotka olivat 100 ja 1000 kertaa suurempia kuin ihmiselle tavallisesti annettavat annokset, ei toksisuudesta saatu todisteita. CaDTPA:n vähimäisannos, joka aiheutti hiirissä keskenmenoja ja sikiökuolemia, oli arviolta 3600-kertainen verrattuna naispotilaiden diagnostisiin CaNa3DTPA-annoksiin. Mutageenisuustutkimuksia- tai pitkääikäisia karsinogeenisuustutkimuksia ei ole suoritettu.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Gentisiinihappo

Tina(II)klorididihydraatti

Kalsiumklorididihydraatti

Natriumhydroksidi

Suolahappo (pH: n säätämiseen)

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta niitä, jotka mainitaan kohdassa 12.

### **6.3 Kestoaika**

1 vuosi, kun säilytyslämpötila on alle 25 °C.

Viimeinen käyttöpäivä on merkity jokaisen pullon etikettiin ja pakkauslaatikkoon.

Leimattu valmiste voidaan säilyttää alle 25 °C: ssa 8 tunnin ajan.

### **6.4 Säilytys**

Säilytä ulkopakkauksessa.

Käyttövalmiaksi saatetun lääkevalmisteen radioleimauksen jälkeiset säilytysolosuhteet, ks. kohta 6.3. Radioaktiiviset lääkevalmisteet on säilyttävä radioaktiivisille aineille annettujen kansallisten määräysten mukaisesti.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakauskoko (pakkauskoot)**

Pahvirasia sisältää viisi 10 ml:n lasista injektiopulloa (tyyppi I, Ph. Eur.). Injektiopullot on suljettu bromobutyylikumitulpilla, jotka on sinetöity alumiinisulkimilla.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle (ja muut käsitteleyohjeet)**

### Yleinen varoitus

Radioaktiivisia valmisteita saa vastaanottaa, käsitellä ja antaa potilaalle vain valtuutettu henkilöstö tähän tarkoitukseen varatuissa kliinissä tiloissa. Lääkkeen vastaanotosta, säilytyksestä, käytöstä, kuljetuksesta ja hävittämisestä on määräykset paikallisten viranomaisten säädöksissä ja/tai käytölluvissa.

Radioaktiiviset valmisteet on valmistettava noudattaen sekä säteilyturvallisuusvaatimuksia että farmaseuttisia laatuvaatimuksia. Asianmukaisia aseptisia varotoimia on noudatettava.

Injektiopullen sisältö on tarkoitettu ainoastaan teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatin valmistukseen, eikä sitä saa antaa potilaalle suoraan ilman ennen antoa tehtäviä valmistelutoimenpiteitä. Ks. kohdasta 12 ohjeet lääkevalmisteesta saattamisesta käyttökuntaan ennen lääkkeen antoaa.

Jos pakkauksen eheys vaarantuu tästä lääkevalmistetta käyttöön valmistettaessa, lääkevalmistetta ei saa käyttää. Radioaktiivisten valmisteiden käyttö aiheuttaa riskejä muille henkilöille ulkoisenä säteilynä tai kontaminaationa esim. virtsa- tai oksennusroiskeista. Siksi on noudatettava kansallisten määräysten mukaisia säteilyturvallisuusvarotoimenpiteitä.

Pakkauksen sisältö ei ole radioaktiivistä ennen käyttövalmiaksi saattamista. Kun natriumperteknetaatti (<sup>99m</sup>Tc) on lisätty, lopullisen valmisten asianmukaisesta suojaamisesta on huolehdittava.

Radioaktiivisten lääkkeiden antoon liittyy riski, että muut henkilöt altistuvat ulkoiselle säteilylle tai kontaminaatiolle esimerkiksi virtsa- tai oksennusroiskeiden kautta. Tästä syystä on noudatettava kansallisten määräysten mukaisia säteilysuojausvarotoimia.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Curium Netherlands B.V.  
Westerduinweg 3  
1755 LE Petten  
Alankomaat

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

11270

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

29.11.1993 / 10.09.2008

## 10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

15.12.2022

## 11. DOSIMETRIA

Teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ ) tuotetaan ( $^{99}\text{Mo}/^{99m}\text{Tc}$ )-generaattorilla, ja se lähetetään hajotessaan gammasäteilyä, jonka keskimäärinen energia on 140 keV.  $^{99m}\text{Tc}$ -teknetiumin puoliintumisaika  $^{99}\text{Tc}$ -teknetiumiksi on 6,02 tuntia. Pitkän puoliintumisaikansa ( $2,13 \times 10^5$  vuotta) vuoksi  $^{99}\text{Tc}$ -teknetiumia voidaan pitää näennäisen pysyvänä.

Alla olevan taulukon tiedot ovat ICRP:n julkaisusta 128, ja ne on laskettu seuraavien oletusten mukaan:

- **Kun teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatti annetaan lasikoon**, se jakautuu aluksi solunulkoiseen nesteeseen. Tämän ensimmäisen jakautumisvaiheen jälkeen aine erittyy ainoastaan munuaisjärjestelmän kautta. Normaalissa munuaistoiminnassa elimistön kokonaisretentio kuvataan biekspontuaalisena funktiona, jossa komponenttien puoliintumisajat ovat 100 min (0,99) ja 7 päivää (0,01). Munuaisten erittämä fraktio on 1,0 (1,0), ja läpikulkuaika munuaissäisissä on 5 min. Munuaisten toimintahäiriön yhteydessä oletetaan, että tärkeimmän komponentin kokonaiskertymän puoliintumisaika on 1000 min, ja läpikulkuaika munuaissäisissä pidentyy 20 minuuttiin.

ICRP:n (International Commission of Radiological Protection) julkaisun 128 tietojen mukaan potilaan absorboimat säteilyannokset laskimonsäisien injektion jälkeen ovat seuraavat:

Normaali munuaistoiminta		Absorboitu annos radioaktiivista yksikköä kohden (mGy/MBq)			
Elin	Aikuinen	15-vuotias	10-vuotias	5-vuotias	1-vuotias
Lisämunuaiset	0,0014	0,0018	0,0027	0,004	0,0072
Luun pinnat	0,0024	0,0029	0,0043	0,0061	0,010
Aivot	0,00086	0,0011	0,0017	0,0028	0,0049
Rinta	0,00072	0,00092	0,0013	0,0022	0,0041
Sappirakko	0,0015	0,0021	0,0038	0,005	0,0061
Maha-suolikanava					
Mahan seinämä	0,0013	0,0017	0,0028	0,0040	0,0068
Ohutsuolen seinämä	0,0025	0,0031	0,0049	0,0070	0,010
Paksusuolen seinämä	0,0031	0,0039	0,0060	0,0081	0,011
Paksusuolen yläsan seinämä	0,0021	0,0028	0,0043	0,0065	0,0092
Paksusuolen alaosan seinämä	0,0043	0,0054	0,0082	0,010	0,013
Sydämen seinämä	0,0012	0,0015	0,0022	0,0033	0,0059
Munuaiset	0,0044	0,0053	0,0075	0,011	0,018
Maksa	0,0012	0,0016	0,0025	0,0038	0,0064
Keuhkot	0,001	0,0013	0,002	0,003	0,0055
Lihakset	0,0016	0,002	0,003	0,0043	0,0068
Munasarjat	0,0042	0,0053	0,0077	0,01	0,013
Haima	0,0014	0,0018	0,0028	0,0043	0,0074
Punainen luuydin	0,0015	0,0018	0,0027	0,0037	0,0057
Iho	0,00087	0,001	0,0017	0,0026	0,0044
Perna	0,0013	0,0016	0,0026	0,0039	0,0068
Kivekset	0,0029	0,004	0,0068	0,0094	0,013
Kateenkorva	0,001	0,0013	0,0019	0,0030	0,0054
Kilpirauhanen	0,001	0,0013	0,0021	0,0033	0,006
Virtsarakon seinämä	0,062	0,078	0,11	0,15	0,17
Kohtu	0,0079	0,0096	0,015	0,018	0,022
Muut elimet	0,0017	0,0021	0,0030	0,0042	0,0066

	Absorboitu annos radioaktiivista yksikköä kohden (mGy/MBq)				
<b>Normaali munuaisstoiminta</b>					
<b>Elin</b>	<b>Aikuinen</b>	<b>15-vuotias</b>	<b>10-vuotias</b>	<b>5-vuotias</b>	<b>1-vuotias</b>
<b>Efektiivinen annos (mSv/MBq)</b>	0,0049	0,0063	0,0094	0,012	0,016

70 kg painavalle aikuiselle annetun suositeltavan maksimiaktiivisuuden (740 MBq) tuottama efektiivinen annos on noin 3,6 mSv.

Aktiivisuusannoksella 740 MBq tyypillinen säteilyannos kohde-elimeen (munuaisiin) on 3,3 mGy, ja tyypillinen säteilyannos kriittiseen elimeen (virtsarakon seinämään) on 46 mGy.

	Absorboitu annos radioaktiivista yksikköä kohden (mGy/MBq)				
<b>Munuaisteen toimintahäiriö</b>					
<b>Elin</b>	<b>Aikuinen</b>	<b>15-vuotias</b>	<b>10-vuotias</b>	<b>5-vuotias</b>	<b>1-vuotiaat</b>
Lisämunuaiset	0,0041	0,0051	0,0076	0,011	0,021
Luun pinnat	0,006	0,0071	0,011	0,015	0,028
Aivot	0,0028	0,0035	0,0057	0,0091	0,016
Rinta	0,0023	0,003	0,0042	0,0068	0,013
Sappirakon seinämä	0,0042	0,0057	0,0092	0,013	0,016
Maha-suolikanava					
Mahan seinämä	0,0038	0,005	0,0079	0,011	0,019
Ohutsuolen seinämä	0,0045	0,0056	0,0085	0,013	0,022
Paksusuolen seinämä	0,0045	0,0058	0,0087	0,013	0,022
Paksusuolen yläosan seinämä	0,0043	0,0056	0,0081	0,013	0,021
Paksusuolen alaosan seinämä	0,0049	0,0061	0,0095	0,013	0,023
Sydämen seinämä	0,0037	0,0047	0,007	0,01	0,018
Munuaiset	0,0077	0,0092	0,013	0,019	0,032
Maksa	0,0037	0,0046	0,0071	0,011	0,019
Keuhkot	0,0033	0,0042	0,0062	0,0095	0,017
Lihakset	0,0032	0,004	0,0061	0,0091	0,017
Munasarjat	0,005	0,0062	0,0092	0,014	0,023
Haima	0,0043	0,0053	0,008	0,012	0,021
Punainen luuydin	0,0034	0,0042	0,0064	0,0093	0,016
Iho	0,0022	0,0026	0,0042	0,0067	0,012
Perna	0,0038	0,0047	0,0073	0,011	0,019
Kivekset	0,0035	0,0045	0,0069	0,01	0,018
Kateenkorva	0,0033	0,0042	0,0062	0,0096	0,017
Kilpirauhanen	0,0034	0,0042	0,0067	0,011	0,019
Virtsarakon seinämä	0,021	0,027	0,039	0,05	0,066
Kohtu	0,0061	0,0074	0,011	0,016	0,025
Muut elimet	0,0033	0,0041	0,0063	0,0097	0,017
<b>Efektiivinen annos (mSv/MBq)</b>	0,0046	0,0058	0,0087	0,013	0,021

<sup>99m</sup>Tc:n fysikaalinen puoliintumisaika on 6,01 h.

Virtsarakon seinämän osuus on enintään 57 % efektiivisestä annoksesta.

Seuraavassa luetellut tiedot ovat peräisin ICRP 53: sta ja lasketaan seuraavien oletusten mukaisesti:

- **Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatin inhalaatio**

Inhaloitavan aerosolin sisältämien hiukkasten läpimitta on alle 2–3 mikrometriä, ja tästä syystä suurin osa aineesta kertyy keuhkorakkuloihin. Hiukkaset poistuvat keuhkoista nopeasti verenkiertoon. Teknetium(<sup>99m</sup>Tc)-pentetaatin biologinen puoliintumisaika normaalilla tupakoimattoman ihmisen keuhkoissa on 60–80 minuuttia; puoliintumisaika lyhenee tupakoitsijoilla ja useimmilla potilailla, joilla on keuhkosairaus. Seuraavassa käytettävä arvo on

60 minuuttia. Verenkiertoon kulkeutunut aine eliminoituu saman mallin mukaan kuin laskimoon annettu teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatti.

ICRP:n julkaisun 53 mukaan aerosolimuodossa annetun teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatin säteilyannokset ihmisellä ovat seuraavat:

	Absorboitu annos suhteessa annettuun radioaktiiviseen annokseen (mGy/MBq)				
<b>Elin</b>	<b>Aikuinen</b>	<b>15-vuotias</b>	<b>10-vuotias</b>	<b>5-vuotias</b>	<b>1-vuotias</b>
Lisämunuaiset	0,0021	0,0029	0,0044	0,0067	0,012
Virtsarakon seinämä	0,047	0,058	0,084	0,12	0,23
Luun pinnat	0,0019	0,0024	0,0035	0,0053	0,0098
Rinta	0,0019	0,0019	0,0033	0,0048	0,0078
Maha-suolikanava					
Mahan seinämä	0,0017	0,0022	0,0035	0,0051	0,0089
Ohutsuolen seinämä	0,0021	0,0026	0,0041	0,0063	0,011
Paksusuolen yläosan seinämä	0,0019	0,0024	0,0038	0,0061	0,01
Paksusuolen alaosan seinämä	0,0032	0,0042	0,0063	0,0088	0,015
Munuaiset	0,0041	0,0051	0,0072	0,011	0,019
Maksa	0,0019	0,0025	0,0037	0,0055	0,0097
Keuhkot	0,017	0,026	0,036	0,054	0,1
Munasarjat	0,0033	0,0041	0,0061	0,0089	0,015
Haima	0,0021	0,0026	0,004	0,0061	0,011
Punainen luuydin	0,0027	0,0034	0,0047	0,0062	0,0096
Perna	0,0019	0,0024	0,0036	0,0056	0,0099
Kivekset	0,0021	0,0031	0,0052	0,0079	0,015
Kilpirauhanen	0,00099	0,0017	0,0027	0,0044	0,0078
Kohtu	0,0059	0,0072	0,011	0,016	0,027
Muut kudokset	0,0018	0,0022	0,0032	0,0049	0,0086
<b>Efektiivinen annos ekvivalentti (mSv/MBq)</b>					
	0,007	0,0091	0,013	0,02	0,036

70 kg painavalle aikuiselle inhaalationa annetun suositeltavan maksimiaktiivisuuden (100 MBq) tuottama efektiivinen annos on noin 0,7 mSv.

Inhaloidulla aktiivisuusannoksella 100 MBq tyypillinen säteilyannos kohde-elimeen (keuhkoihin) on 1,7 mGy, ja tyypillinen säteilyannos kriittiseen elimeen (virtsarakon seinämään) on 4,7 mGy.

Seuraavassa luetellut tiedot ovat peräisin ICRP 128:sta ja lasketaan seuraavien oletusten mukaisesti:

- Teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatin oraalin annos**

Maha-suolikanavan tutkimuksissa teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatti katsotaan absorboitumattomaksi merkkiaineeksi. Nesteiden viipymääjaksi mahassa on määritetty 33 minuuttia.

Suun kautta annetun Teknetium( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetaatin säteilyannokset ihmisellä ovat seuraavat:

	Absorboitu annos suhteessa annettuun radioaktiiviseen annokseen (mGy/MBq)				
<b>Suun kautta annettava nesteitä</b>	<b>Aikuinen</b>	<b>15-vuotias</b>	<b>10-vuotias</b>	<b>5-vuotias</b>	<b>1-vuotias</b>
Lisämunuaiset	0,0025	0,0033	0,0055	0,0089	0,015
Luun pinnat	0,0042	0,0052	0,0074	0,011	0,021
Aivot	0,0000018	0,0000034	0,000012	0,00004	0,0001
Rinta	0,00028	0,00042	0,00094	0,002	0,0038
Sappirakko	0,014	0,018	0,03	0,043	0,071
Maha-suolikanava					

	Absorboitu annos suhteessa annettuun radioaktiiviseen annokseen (mGy/MBq)				
<b>Suun kautta annettava nesteitä</b>					
Elin	Aikuinen	15-vuotias	10-vuotias	5-vuotias	1-vuotias
Mahan seinämä	0,022	0,029	0,041	0,066	0,12
Ohutsuolen seinämä	0,06	0,076	0,12	0,19	0,35
Paksusuolen seinämä	0,1	0,13	0,22	0,35	0,66
Paksusuolen yläosan seinämä	0,12	0,15	0,25	0,4	0,75
Paksusuolen alaosan seinämä	0,083	0,11	0,18	0,29	0,54
Sydämen seinämä	0,001	0,0014	0,0025	0,0043	0,0086
Munuaiset	0,0055	0,0067	0,01	0,015	0,023
Maksa	0,0037	0,0048	0,0093	0,015	0,027
Keuhkot	0,00057	0,00091	0,0016	0,0029	0,0057
Lihakset	0,0032	0,004	0,006	0,009	0,015
Ruokatorvi	0,00019	0,0003	0,0005	0,0012	0,0026
Munasarjat	0,025	0,032	0,048	0,068	0,11
Haima	0,0059	0,0079	0,012	0,018	0,031
Punainen luuydin	0,0047	0,0057	0,0075	0,0092	0,011
Iho	0,00093	0,0011	0,0017	0,0029	0,0054
Perna	0,004	0,005	0,0078	0,012	0,02
Kivekset	0,0013	0,002	0,0038	0,0065	0,012
Kateenkorva	0,00019	0,0003	0,0005	0,0012	0,0026
Kilpirauhanen	0,00002	0,000048	0,00015	0,0003	0,0012
Virtsarakon seinämä	0,0069	0,0091	0,014	0,022	0,035
Kohtu	0,016	0,02	0,031	0,047	0,076
Muut elimet	0,0052	0,0072	0,011	0,02	0,03
<b>Efektiivinen annos (mSv/MBq)</b>					
	0,019	0,025	0,039	0,062	0,11

70 kg painavalle aikuiselle suun kautta annetun suositeltavan maksimiaktiivisuuden (20 MBq) tuottama efektiivinen annos on noin 0,38 mSv.

Aktiivisuusannoksella 20 MBq tyypillinen säteilyannos kohde-elimeen (mahalaukkuun) on 0,44 mGy, ja tyypillinen säteilyannos kriittiseen elimeen on 2,4 mGy (paksusuolen yläosaan) ja 1,66 mGy (paksusuolen alaosaan).

## 12. RADIOFARMASEUTTISTEN VALMISTEIDEN VALMISTUSOHJEET

Valmiste on vedettävä injektiopullossa ruiskuun aseptisissa olosuhteissa. Injektiopulloja ei saa avata. Liuos on vedettävä injektiopullen tulpan läpi kertakäyttöruiskulla, jossa on sopiva suojaus ja kertakäytöinen sterili neula, tai käyttämällä hyväksyttyä automaattista annostelujärjestelmää. Jos injektiopullen epäillään viottuneen, tuotetta ei saa käyttää.

### Valmistusmenetelmä

Injisoii tarvittava määrä natriumperteknetaattia ( $^{99m}\text{Tc}$ ) (fissio tai non-fissio), enintään 11,1 GBq (300 mCi), tilavuudeltaan 2–10 ml Technescan DTPA -injektiopulloon ja sekoita, kunnes sisältö on kokonaan liuennut. 15–30 minuutin inkuboinnin jälkeen (15–25 °C:ssa) valmiste on valmis annettavaksi potilaalle.

Leimatum yhdisteen ominaisuudet:

Kirkas tai läpikuultava, väritön nestemäinen liuos  
pH 4,0–5,0  
Leimauksen saanto ≥95 %

### Laadunvalvonta

Laadunvalvonta suoritetaan ohutkerroskromatografialla (TLC) silikageelillä pinnoitetuilla lasikuituliuskoilla.

- a) Aja 5-10 mikrol 0,9 %:ssa (m/V) natriumkloridiliuos-R:ssä; teknetium-pentetaattiyhdiste ja perteknetaatti-ioni kulkevat liuotinrintaman tuntumassa, kolloidimuodossa olevat epäpuhtaudet jäävät alkuun.
- b) Aja 5-10 mikrol metyyli-etyyliketoni-R:ssa; perteknetaatti-ioni kulkee liuotinrintaman tuntumassa, teknetium-pentetaattiyhdiste ja kolloidimuodossa olevat epäpuhtaudet jäävät alkuun.

Katso tarkemmat tiedot Euroopan Farmakopean Monografiasta 642.

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Technescan DTPA 20,8 mg beredningssats för radioaktivt läkemedel.

### **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

En injektionsflaska innehåller 20,8 mg pentetsyra.

Att rekonstitueras med natriumperteknetat ( $^{99m}\text{Tc}$ ) för beredning av det diagnostiska medlet:  
Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat. Radionukliden ingår inte i beredningssatsen.

För fullständig förteckning över hjälppämmen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Beredningssats för radioaktivt läkemedel.

Benvitt till svagt gult frystorkat pulver, för injektionsvätska, lösning, oral användning eller inhalation.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Endast avsett för diagnostik.

Efter rekonstituering med natriumperteknetat ( $^{99m}\text{Tc}$ )-lösning är lösningen av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat indikerad för:

- a) Efter intravenös administrering för:
  - mätning av den glomerulära filtrationshastigheten
  - studier av renal perfusion och funktion samt urinvägar.
  - cerebral angioscintigrafi (som alternativ metod när datortomografi och/eller magnetisk resonanstomografi inte är tillgängliga).
- b) Efter inhalation av den teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetatmärkta substansen i nebulisator:
  - Lungventilationsstudier.
- c) Efter oral administrering av den teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-märkta substansen:
  - Detektion av gastroesophageal reflux och studier av ventrikeltömning av vätska.

#### **4.2 Dosering och administreringssätt**

##### **Dosering**

*Vuxna och äldre*

Följande rekommenderas för vuxna (annan aktivitet kan vara motiverad):

*För intravenös administrering:*

- Mätning av den glomerulära filtrationshastigheten från plasma: 7–18 MBq.
- Njurscintigrafi: 40–400 MBq.
- Cerebral angioscintigrafi: 185–740 MBq.

*För inhalation:*

- Lungventilationsstudier: 500–1000 MBq deponerat i nebulisatorn; 50–100 MBq i lunga.

*För oralt bruk:*

- Detektion av gastroesophageal reflux och studier av ventrikeltömnning av vätska: 10–20 MBq.  
Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat blandas med lämplig volym (30 till 240 ml) vätskebärare (t.ex. mjölk).

*Nedsatt njur/leverfunktion*

Mängden administrerad aktivitet måste noggrant övervägas, eftersom det föreligger en risk för ökad strålningsexponering hos dessa patienter (se avsnitt 4.4).

*Pediatrisk population*

Användning hos barn och ungdomar bör noga övervägas baserat på kliniska behov och bedömning av nytta-riskförhållandet i denna patientgrupp. De aktiviteter som ska administreras intravenöst till barn och ungdomar kan beräknas enligt rekommendationerna på det pediatriska doskortet från European Association of Nuclear Medicine EANM (2016) med hjälp av den formel som är aktuell för indikationen ifråga samt den korrigeringsfaktor som är relevant för den unga patientens kroppsvikt.

- Administrering av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat vid onormal njurfunktion:

Administrerad aktivitet [MBq] = Baslinjeaktivitet x Faktor (med en baslinjeaktivitet på 14,0)

**Tabell 1:**

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

Till spädbarn (upp till 1 år) är det nödvändigt att ge en minimiaktivitet på 20 MBq för att bilderna ska bli av tillräckligt god kvalitet, när teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat används vid urinvägsundersökningar.

- Administrering av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat vid normal njurfunktion:

Administrerad aktivitet [MBq] = Baslinjeaktivitet x Faktor Multipel (med en baslinjeaktivitet på 34,0)

**Tabell 2**

Kroppsvikt	Faktor	Kroppsvikt	Faktor	Kroppsvikt	Faktor
3 kg	1	22 kg	3,06	42 kg	4,41
4 kg	1,12	24 kg	3,18	44 kg	4,53
6 kg	1,47	26 kg	3,35	46 kg	4,65
8 kg	1,71	28 kg	3,47	48 kg	4,77
10 kg	1,94	30 kg	3,65	50 kg	4,88
12 kg	2,18	32 kg	3,77	52–54 kg	5,00
14 kg	2,35	34 kg	3,88	56–58 kg	5,24
16 kg	2,53	36 kg	4,00	60–62 kg	5,47
18 kg	2,71	38 kg	4,18	64–66 kg	5,65
20 kg	2,88	40 kg	4,29	68 kg	5,77

- Lungventilationsstudier: 500–1000 MBq deponerat i nebulisatorn; 10 MBq i lungan.

- Detektion av gastroesophageal reflux och studier av ventrikeltömning av vätska: 10–20 MBq. Administrerad aktivitet för det radioaktiva läkemedlet och volymen som patienten ska matas med ska baseras på patientfaktorer såsom ålder, kroppsvikt och normal måltidsvolym. Administrerad volym för barn ska vara så låg som möjligt för att samtidigt uppnå en diagnostisk bildkvalitet.

### **Administreringssätt**

För intravenös användning, inhalation och oral administrering.

För flerdosanvändning.

Läkemedlet måste rekonstitueras före administrering till patienten.

Se avsnitt 12 för anvisningar om rekonstituering och radiomärkning av läkemedlet före administrering. För information om förberedelse av patienten, se avsnitt 4.4.

### **Bildtagning**

- Studier av renal perfusion görs genom dynamiska bildtagningar direkt efter injektionen under upp till 1 minut. Den statiska avbildningstiden är optimal 1 timme efter injektion. Vid renografi med captopril (ACE-hämmare), ges captopril intravenöst före administreringen av teknetium (<sup>99m</sup>Tc)-pentetat. Avbildning av individuell njurfunktion och urinutflöde görs med dynamisk bildtagning efter injektionen. Om ena eller båda njurarna inte har tömts på ett tillfredsställande sätt under de första 20 minuterna utförs en furosemidbelastning. Den dynamiska bildtagningen ska fortsätta i ytterligare 15 minuter efter diuretikabehandlingen. Statiska bilder kan tas 1 timme efter injektion.
- Vid cerebraла undersökningar bör dynamiska bildtagningar påbörjas omedelbart efter injektionen. Statiska bilder tas 1 timme och, om så erfordras, flera timmar efter injektionen.
- Lungventilationsstudier: bilder av lungorna tas under 180 min.
- Dynamiska bilder av esofagus tas under de första minuterna efter administrering och följs av kontinuerlig bildtagning i 60 minuter för att utvärdera den gastroesophageala refluxen. Ventrikeltömningen beräknas ske efter 60 minuter och efter 2 eller 3 timmar efter avslutad matning.

### **4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen, mot något hjälpmägne som anges i avsnitt 6.1 eller mot något ämne i det radioaktiva märkta läkemedlet.

### **4.4 Varningar och försiktighet**

#### Risk för överkänslighet och anafylaktiska reaktioner:

Vid fall av överkänslighet eller anafylaktiska reaktioner, måste administreringen av läkemedlet avbrytas omedelbart och intravenös behandling påbörjas vid behov. För att möjliggöra omedelbara åtgärder i nödsituationer, måste nödvändiga läkemedel och utrustning, såsom endotrakealtub och respirator, vara omedelbart tillgängliga.

#### Individuell nytta/riskbedömning

För varje patient måste strålningsexponeringen kunna motiveras av den förväntade nyttan. Den administrerade aktiviteten ska i varje enskilt fall vara så låg som möjligt för att erhålla den efterfrågade diagnostiska informationen.

#### Nedsatt njurleverfunktion

Nytta-riskförhållandet måste noga övervägas för dessa patienter på grund av risken för ökad strålningsexponering.

### Pediatrisk population

Information om pediatrisk användning finns i avsnitt 4.2.

Indikationen måste noga övervägas eftersom den effektiva dosen per Mbq är högre än för vuxna (se avsnitt 11).

### Patientförberedelse

Patienten ska vara väl hydrerad före undersökningen och ombes tömma urinblåsan så ofta som möjligt under de första timmarna efter undersökningen för att minska strålningen.

### Särskilda varningar

Technescan DTPA injektionsvätska, lösning, får inte administreras i subaraknoidalrummet och får inte användas vid scintigrafi av cerebrospinalflödet.

Beroende på tidpunkten för administrering av injektionen kan innehållet av natrium som ges till patienten i vissa fall vara större än 1 mmol. Detta bör beaktas hos patienter med låg natriumdiet.

Försiktighetsåtgärder avseende miljöfara, se avsnitt 6.6.

## **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Många läkemedel kan förändra upptaget av teknétium ( $^{99m}\text{Tc}$ ) och påverka funktionen hos undersökta organ t.ex.:

### *Under njurscintigrafi*

En enstaka administrering av ett diuretikum eller en ACE-hämmare används ibland vid farmakologiska tester för differentialdiagnostik av nefrologiska och urologiska sjukdomar.

ACE-hämmare minskar det renala blodflödet.

Diklofenak, furosemid och andra diuretika, t.ex. hydroklorotiazid kan påverka den renala utsöndringen och därmed påverka clearance för teknétium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat.

Nefrotoxiska läkemedel som aminoglykosider, cisplatin och administrerade kontrastmedel kan minska den renala utsöndringen och därmed påverka clearance av teknétium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat.

### *Under gastroesofageal scintigrafi och ventrikeltömning*

- Morfin och levodopa kan fördöja ventrikeltömningen.
- Metoklopramid kan stimulera tömning av magsäcken och avsevärt minska tunntarmens transittid.
- Aluminiumantacida och propanthelin kan förlänga magentömningen.

### *Under cerebral angioscintigrafi*

Psykotropa medel ökar blodflödet i området kring ytterste arteria carotis. Detta kan leda till snabbt upptag av den radioaktiva produkten i nasofarynx under de arteriella och kapillära faserna (fenomenet ”hot nose”).

## **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

### Kvinnor i fertil ålder

När det är nödvändigt att ge radioaktiva läkemedel till en kvinna i fertil ålder ska man alltid fråga kvinnan om hon är gravid. En kvinna med en utebliven menstruation skall betraktas som gravid tills motsatsen bevisats. Om det råder tvéksamhet om huruvida kvinnan är gravid (om en menstruation har uteblivit, om kvinnan har mycket oregelbundna menstruationer, osv.), ska alternativa metoder utan användning av joniserande strålning (om sådana metoder finns) erbjudas patienten.

### Graviditet

När gravida kvinnor undersöks med hjälp av radionuklidor utsätts även fostret för strålningsdoser. Under en graviditet bör därför endast nödvändiga undersökningar utföras, när den förväntade nyttan uppväger de risker som moder och foster utsätts för.

### Amning

Före administreringen av radioaktiva läkemedel till ammande mödrar bör man överväga möjligheten att skjuta upp administreringen av radionuklid tills amningen har upphört, samt välja lämpligaste radioaktivt läkemedel och beakta att radioaktiviteten utsöndras i bröstmjölken. Om administreringen anses vara nödvändig bör amningen avbrytas under 12 timmar och den urmjölkade bröstmjölken kastas.

### Fertilitet

Inga fertilitetsstudier har utförts.

## **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## **4.8 Biverkningar**

Biverkningarna presenteras i tabellen nedan efter organsystemklass och utan känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Organsystemklass	Symtom:	Frekvens
Centrala och perifera nervsystemet	Yrsel	Ingen känd frekvens
Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum	Dyspné	Ingen känd frekvens
Hud och subkutan vävnad	Nässelutslag, klåda	Ingen känd frekvens
Blodkärl	Hypotoni, rodnad	Ingen känd frekvens

Exponering för joniserande strålning innebär risk för cancerinduktion och utveckling av ärftliga defekter. Eftersom den effektiva dosen är 3,6 mSv, när maximal rekommenderad aktivitet på 740 MBq administreras, förväntas risken för dessa biverkningar vara låg.

### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

## **4.9 Överdosering**

Om en strålöverdos av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat tillförs, skall den absorberade kroppsdosens till patienten minskas, om möjligt genom att öka utsöndringen av radionukliden genom forcerad diures och täta blåstömningar. Det kan underlättा att beräkna vilken effektiv dos som har använts.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Diagnostiska radiofarmaka för njur- och andningssystem, teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-föreningar.

ATC-kod: V09C A01; V09E A01

#### Verkningsmekanism:

- Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat, liksom inulin, cirkulerar i blodet och dess bindning till plasmaproteiner är försumbar. Det filtreras genom det glomerulära membranet och genomgår ingen tubulär utsöndring eller återabsorption. Det passerar inte den normala blod-hjärnbarriären (BBB).
- Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat aerosoliseras från en vattenlösning med en partikelstorlek av 1,2-2 mikrometer. Efter inandning fördelar och deponeras aerosoldroppar i luftvägarna och alveolerna beroende på deras aerodynamiska egenskaper, särskilt deras aerodynamiska massmediameter.
- Efter oral administrering passerar teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat inte genom matsmältningsbarriären (ej absorberbar). Blandat med måltiden följer teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat matsmältningen.

#### Farmakodynamisk effekt:

Vid de koncentrationer och aktiviteter som används för diagnostik, verkar  $^{99m}\text{Tc}$ -pentetat inte ha någon farmakodynamisk aktivitet.

### **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

#### Distribution

Efter intravenös injektion distribueras teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat snabbt över hela den extracellulära vätskan. Mindre än 5 % av den injicerade dosen är bunden till plasmaproteiner. Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat binds också i negligerbar grad till röda blodkroppar. Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat passerar inte den normala blod-hjärnbarriären men diffunderar något i bröstmjölk.

I fall med ödem eller ascites kan distributionen av radionukliden i det extracellulära rummet vara avvikande.

Vid studier av lungventilation diffunderar teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat snabbt efter inhalation från lungalveolerna till blodkärlen, där det späds ut. Flera faktorer som t.ex. cigarettrökning förändrar sannolikt permeabiliteten hos lungepитеlet.

Efter oral administrering passerar teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat inte genom tarmväggen.

#### Eliminering

Plasmaclearance är multiexponentiell med en extremt snabb komponent. Komplexet förblir stabilt *in vivo*. Mer än 98 % av radioaktiviteten i urin är i form av kelat.

Cirka 90 % av den injicerade dosen utsöndras i urinen inom de 24 första timmarna, huvudsakligen genom glomerulär filtration. Ingen retention av föreningen har påvisats i njurarna.

#### Halveringstid

Den fysiska halveringstiden för teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ ) är 6,01 timmar.

Halveringstiden för teknium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat i lungorna är knappt 1 timme.

#### Nedsatt njur-/leverfunktion

Plasmaclearance kan vara fördöjd hos patienter med njursjukdom.

Farmakokinetiken hos patienter med nedsatt leverfunktion har inte fastställts.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Detta preparat är inte avsett för regelbunden eller kontinuerlig administrering. Upprepad intravenös administrering av CaNa3DTPA till kaniner och hundar i 14 dagar med doser som var 100 respektive 1000 gånger så stora som den normala dosen för människa, gav inga tecken på toxicitet. Den minsta dos av CaDTPA som förorsakat abort och fosterdöd hos möss är cirka 3 600 gånger så stor som den

dos CaNa3DTPA som föreslås för diagnostik på kvinnor. Studier av mutagena effekter och långsiktiga karcinogena effekter har inte utförts.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmitt

Gentisinsyra  
Tenn (II)-kloriddihydrat  
Kalciumkloriddihydrat  
Natriumhydroxid  
Saltsyra (för pH-justering)

### 6.2 Inkompatibiliteter

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel förutom de som nämns i avsnitt 12.

### 6.3 Hållbarhet

1 år vid förvaring under 25 °C.

Utgångsdatumet anges på etiketten på varje injektionsflaska och på kartongen.

Efter radiomärkning är hållbarhetstiden: 8 timmar vid förvaring under 25 °C.

### 6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvara injektionsflaskorna i ytterkartongen.

Förvaringsanvisningar för efter radiomärkning av läkemedel finns i avsnitt 6.3.

Förvaring av radiofarmaka ska ske enligt nationella bestämmelser för radioaktivt material.

### 6.5 Förpacknings typ och innehåll

Kartong innehållande fem 10 mL injektionsflaskor av glas (typ 1, Ph.Eur.) försilvrat med frystorkningsprop av brombutylgummi och förseglat med aluminiumkapsyl.

### 6.6 Särskilda anvisningar för destruktion (och övrig hantering)

#### Allmän varning

Radiofarmaka ska endast tas emot, användas och administreras av behöriga personer i avsedd klinisk miljö. Mottagande, förvaring, användning, transport och avfallshantering är föremål för bestämmelser och/eller kräver tillämpliga tillstånd från behöriga myndigheter.

Radiofarmaka ska beredas på ett sätt som uppfyller krav på både strålningssäkerhet och farmaceutisk kvalitet. Lämpliga aseptiska försiktighetsåtgärder ska vidtas.

Satsens innehåll är endast avsett för beredning av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat och får inte administreras direkt till patienten utan att först ha genomgått beredningsförfarandet.

Anvisningar om rekonstituering av läkemedlet före administrering finns i avsnitt 12.

Om injektionsflaskorna inte är intakta under beredningen av denna produkt ska de inte användas. Administreringsförfarandena ska utföras på så sätt att det föreligger minimal risk att läkemedlet kontamineras eller att personalen utsätts för strålning. Adekvat strålskydd är obligatoriskt.

Innehållet i beredningssatsen är inte radioaktivt före extempore-beredning. Efter tillsatsen av natriumperteknetat ( $^{99m}\text{Tc}$ ) måste dock adekvat strålningsskydd upprätthållas för den slutliga beredningen.

Administrering av radioaktivt läkemedel medför risker för andra personer på grund av extern strålning eller kontamination från spill av urin, kräkningar osv. Lämpliga strålskyddsåtgärder ska därför vidtas i enlighet med nationella bestämmelser.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## 7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Curium Netherlands B.V.

Westerduinweg 3

1755 LE Petten

Nederlanderna

## 8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

11270

## 9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

29.11.1993 /10.09.2008

## 10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

15.12.2022

## 11. ABSORBERAD DOS OCH EFFEKTIV DOS

Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ ) framställs med en ( $^{99}\text{Mo}/^{99m}\text{Tc}$ )-generator och sönderfaller under utsändande av gammastrålning med en genomsnittlig energi på 140 KeV och en halveringstid på 6,02 timmar till teknetium ( $^{99}\text{Tc}$ ), vilket med tanke på dess långa halveringstid på  $2,13 \times 10^5$  år kan anses vara kvasistabilt.

Uppgifterna som listas nedan kommer från ICRP 128 och är beräknade enligt följande antaganden:

- **Intravenös administrering** av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat ger upphov till en initial distribution i den extracellulära vätskan. Efter denna initiala distributionsfas utsöndras ämnet endast av njursystemet. Vid normal njurfunktion kan kroppens totalretention beskrivas som en biexponentiell funktion där komponenterna har halveringstider på 100 minuter (0,99) och 7 dagar (0,01). Fraktionen som utsöndras via njurarna är 1,0 (1,0) och passagetiden för njurarna är 5 minuter. Vid onormal njurfunktion antas huvudkomponenten ha en halveringstid på 1 000 minuter och passagetiden för njurarna ökar till 20 minuter.

Enligt uppgifterna i International Commission of Radiological Protection (ICRP 128) absorberar patienten efter intravenös injektion följande stråldoser:

	Absorberad dos per administrerad enhetsaktivitet (mGy/MBq)				
Normal njurfunktion	Vuxna	15 år	10 år	5 år	1 år
Binjurar	0,0014	0,0018	0,0027	0,004	0,0072
Benytör	0,0024	0,0029	0,0043	0,0061	0,010
Hjärna	0,00086	0,0011	0,0017	0,0028	0,0049
Bröst	0,00072	0,00092	0,0013	0,0022	0,0041

	Absorberad dos per administrerad enhetsaktivitet (mGy/MBq)				
<b>Normal njurfunktion</b>	<b>Vuxna</b>	<b>15 år</b>	<b>10 år</b>	<b>5 år</b>	<b>1 år</b>
Gallblåsa	0,0015	0,0021	0,0038	0,005	0,0061
Magtarmkanalen					
Magsäckens vägg	0,0013	0,0017	0,0028	0,0040	0,0068
Tunntarmens vägg	0,0025	0,0031	0,0049	0,0070	0,010
Tjocktarmens vägg	0,0031	0,0039	0,0060	0,0081	0,011
Övre tjocktarmsvägg	0,0021	0,0028	0,0043	0,0065	0,0092
Nedre tjocktarmsvägg	0,0043	0,0054	0,0082	0,010	0,013
Hjärtvägg	0,0012	0,0015	0,0022	0,0033	0,0059
Njurar	0,0044	0,0053	0,0075	0,011	0,018
Lever	0,0012	0,0016	0,0025	0,0038	0,0064
Lungor	0,001	0,0013	0,002	0,003	0,0055
Muskulatur	0,0016	0,002	0,003	0,0043	0,0068
Äggstockar	0,0042	0,0053	0,0077	0,01	0,013
Bukspottkörtel	0,0014	0,0018	0,0028	0,0043	0,0074
Röd benmärg	0,0015	0,0018	0,0027	0,0037	0,0057
Hud	0,00087	0,001	0,0017	0,0026	0,0044
Mjälte	0,0013	0,0016	0,0026	0,0039	0,0068
Testiklar	0,0029	0,004	0,0068	0,0094	0,013
Tymus	0,001	0,0013	0,0019	0,0030	0,0054
Sköldkörtel	0,001	0,0013	0,0021	0,0033	0,006
Urinblåsans vägg	0,062	0,078	0,11	0,15	0,17
Livmoder	0,0079	0,0096	0,015	0,018	0,022
Övriga organ	0,0017	0,0021	0,0030	0,0042	0,0066
<b>Effektiv dos (mSv/MBq)</b>					
	0,0049	0,0063	0,0094	0,012	0,016

Den effektiva dos som uppnås vid administrering av en maximal rekommenderad aktivitet på 740 MBq för en vuxen som väger 70 kg är 3,6 mSv.

För en administrerad aktivitet på 740 MBq är den typiska stråldosen till målorganen (njurarna) 3,3 mGy och de typiska stråldoserna till det kritiska organet (urinblåsans vägg) är 46 mGy.

	Absorberad dos per administrerad aktivitetenhet (mGy/MBq)				
<b>Onormal njurfunktion</b>	<b>Vuxna</b>	<b>15 år</b>	<b>10 år</b>	<b>5 år</b>	<b>1 år</b>
Binjurar	0,0041	0,0051	0,0076	0,011	0,021
Benytör	0,006	0,0071	0,011	0,015	0,028
Hjärna	0,0028	0,0035	0,0057	0,0091	0,016
Bröst	0,0023	0,003	0,0042	0,0068	0,013
Gallblåsans vägg	0,0042	0,0057	0,0092	0,013	0,016
Magtarmkanalen					
Magsäckens vägg	0,0038	0,005	0,0079	0,011	0,019
Tunntarmens vägg	0,0045	0,0056	0,0085	0,013	0,022
Tjocktarmens vägg	0,0045	0,0058	0,0087	0,013	0,022
Övre tjocktarmsvägg	0,0043	0,0056	0,0081	0,013	0,021
Nedre tjocktarmsvägg	0,0049	0,0061	0,0095	0,013	0,023
Hjärtats vägg	0,0037	0,0047	0,007	0,01	0,018
Njurar	0,0077	0,0092	0,013	0,019	0,032
Lever	0,0037	0,0046	0,0071	0,011	0,019
Lungor	0,0033	0,0042	0,0062	0,0095	0,017
Muskulatur	0,0032	0,004	0,0061	0,0091	0,017
Äggstockar	0,005	0,0062	0,0092	0,014	0,023

	Absorberad dos per administrerad aktivitetsenhet (mGy/MBq)				
<b>Onormal njurfunktion</b>	<b>Vuxna</b>	<b>15 år</b>	<b>10 år</b>	<b>5 år</b>	<b>1 år</b>
Bukspottkörtel	0,0043	0,0053	0,008	0,012	0,021
Röd benmärg	0,0034	0,0042	0,0064	0,0093	0,016
Hud	0,0022	0,0026	0,0042	0,0067	0,012
Mjälte	0,0038	0,0047	0,0073	0,011	0,019
Testiklar	0,0035	0,0045	0,0069	0,01	0,018
Tymus	0,0033	0,0042	0,0062	0,0096	0,017
Sköldkörtel	0,0034	0,0042	0,0067	0,011	0,019
Urinblåsans vägg	0,021	0,027	0,039	0,05	0,066
Livmoder	0,0061	0,0074	0,011	0,016	0,025
Övriga organ	0,0033	0,0041	0,0063	0,0097	0,017
<b>Effektiv dos (mSv/MBq)</b>					
	0,0046	0,0058	0,0087	0,013	0,021

Den fysiska halveringstiden för  $^{99m}\text{Tc}$  är 6,01 tim.

Urinblåsans vägg bidrar med upp till 57 % av den effektiva dosen.

Uppgifterna nedan är från ICRP 53 och beräknas enligt följande antaganden:

- **Inhalation av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat**

Inhalation av en aerosol bestående av partiklar mindre än 2–3 mikrometer i diameter leder till deponering i framförallt alveolerna. Partiklarna avlägsnas snabbt från lungorna via blodbanan. Den biologiska halveringstiden för teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat i lungorna är 60–80 minuter hos normala icke-rökare; den är kortare hos rökare och de flesta patienter med lungsjukdom. Ett värde på 60 minuter har använts nedan. När ämnet når blodbanan elimineras det enligt modellen för intravenöst administrerad teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat.

Enligt ICRP 53 är de humana stråldoserna vid administrering av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat via aerosol följande:

	Absorberad dos per administrerad aktivitetsenhet (mGy/MBq)				
<b>Organ</b>	<b>Vuxna</b>	<b>15 år</b>	<b>10 år</b>	<b>5 år</b>	<b>1 år</b>
Binjurar	0,0021	0,0029	0,0044	0,0067	0,012
Urinblåsans vägg	0,047	0,058	0,084	0,12	0,23
Benytör	0,0019	0,0024	0,0035	0,0053	0,0098
Bröst	0,0019	0,0019	0,0033	0,0048	0,0078
Magtarmkanalen					
Magsäckens vägg	0,0017	0,0022	0,0035	0,0051	0,0089
Tunntarmens vägg	0,0021	0,0026	0,0041	0,0063	0,011
Övre tjocktarmsvägg	0,0019	0,0024	0,0038	0,0061	0,01
Nedre tjocktarmsvägg	0,0032	0,0042	0,0063	0,0088	0,015
Njurar	0,0041	0,0051	0,0072	0,011	0,019
Lever	0,0019	0,0025	0,0037	0,0055	0,0097
Lungor	0,017	0,026	0,036	0,054	0,1
Äggstockar	0,0033	0,0041	0,0061	0,0089	0,015
Bukspottkörtel	0,0021	0,0026	0,004	0,0061	0,011
Röd benmärg	0,0027	0,0034	0,0047	0,0062	0,0096
Mjälte	0,0019	0,0024	0,0036	0,0056	0,0099
Testiklar	0,0021	0,0031	0,0052	0,0079	0,015
Sköldkörtel	0,00099	0,0017	0,0027	0,0044	0,0078
Livmoder	0,0059	0,0072	0,011	0,016	0,027
Övriga vävnader	0,0018	0,0022	0,0032	0,0049	0,0086
<b>Effektiv dosekvivalent (mSv/MBq)</b>					
	0,007	0,0091	0,013	0,02	0,036

Den effektiva dosekvivalenten som uppkommer vid inhalation av en maximal rekommenderad aktivitet på 100 MBq för en vuxen som väger cirka 70 kg är ungefär 0,7 mSv.  
 För en inhalerad aktivitet på 100 MBq är den typiska stråldosen till målorganet (lungorna) 1,7 mGy och den typiska stråldosen till det kritiska organet (urinblåsans vägg) är 4,7 mGy.

Uppgifterna nedan är från ICRP 128 och beräknas enligt följande antaganden:

- **Oral administrering av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat**

Teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat anses vara en icke-absorberbar markör vid studier av magtarmkanalen. Uppehållstiden i ventrikeln är fixerad till 33 minuter för vätskor.

Stråldoserna som ges till mänskliga vid oral administrering av teknetium ( $^{99m}\text{Tc}$ )-pentetat är följande:

	Absorberad dos per administrerad enhetsaktivitet (mGy/MBq)				
<b>Oral administrering av vätskor</b>					
<b>Organ</b>	<b>Vuxna</b>	<b>15 år</b>	<b>10 år</b>	<b>5 år</b>	<b>1 år</b>
Binjurar	0,0025	0,0033	0,0055	0,0089	0,015
Bone surfaces	0,0042	0,0052	0,0074	0,011	0,021
Hjärna	0,0000018	0,0000034	0,000012	0,00004	0,0001
Bröst	0,00028	0,00042	0,00094	0,002	0,0038
Gallblåsa	0,014	0,018	0,03	0,043	0,071
<b>Magtarmkanalen</b>					
Magsäckens vägg	0,022	0,029	0,041	0,066	0,12
Tunntarmens vägg	0,06	0,076	0,12	0,19	0,35
Tjocktarmens vägg	0,1	0,13	0,22	0,35	0,66
Övre tjocktarmsvägg	0,12	0,15	0,25	0,4	0,75
Nedre tjocktarmsvägg	0,083	0,11	0,18	0,29	0,54
Hjärtvägg	0,001	0,0014	0,0025	0,0043	0,0086
Njurar	0,0055	0,0067	0,01	0,015	0,023
Lever	0,0037	0,0048	0,0093	0,015	0,027
Lungor	0,00057	0,00091	0,0016	0,0029	0,0057
Muskulatur	0,0032	0,004	0,006	0,009	0,015
Matstrupe	0,00019	0,0003	0,0005	0,0012	0,0026
Äggstockar	0,025	0,032	0,048	0,068	0,11
Bukspottkörtel	0,0059	0,0079	0,012	0,018	0,031
Röd benmärg	0,0047	0,0057	0,0075	0,0092	0,011
Hud	0,00093	0,0011	0,0017	0,0029	0,0054
Mjälte	0,004	0,005	0,0078	0,012	0,02
Testiklar	0,0013	0,002	0,0038	0,0065	0,012
Tymus	0,00019	0,0003	0,0005	0,0012	0,0026
Sköldkörtel	0,00002	0,000048	0,00015	0,0003	0,0012
Urinblåsans vägg	0,0069	0,0091	0,014	0,022	0,035
Livmoder	0,016	0,02	0,031	0,047	0,076
Övriga organ	0,0052	0,0072	0,011	0,02	0,03
<b>Effektiv dos (mSv/MBq)</b>					
	0,019	0,025	0,039	0,062	0,11

Den effektiva dos som uppkommer vid oral administrering av en maximal rekommenderad aktivitet på 20 MBq för en vuxen som väger cirka 70 kg är 0,38 mSv.

För en administrerad aktivitet på 20 MBq är den typiska stråldosen till målorganet (ventrikeln) 0,44 mGy och de typiska stråldoserna till de kritiska organen (övre tjocktarm och nedre tjocktarm) är 2,4 respektive 1,66 mGy.

## **12. INSTRUKTION FÖR BEREDNING AV RADIOFARMAKA**

Uppdragning ska göras under aseptiska förhållanden. Injektionsflaskan får inte öppnas. Lösningen ska dras upp genom proppen med en spruta för engångsbruk som är försedd med lämpligt strålskydd och en steril nål för engångsbruk eller med hjälp av ett automatiskt applikationssystem.  
Om injektionsflaskan är skadad ska produkten inte användas.

### Beredningsmetod

Tillsätt erforderlig mängd natriumperteknetat ( $^{99m}\text{Tc}$ ) (fission eller icke-fission), maximalt 11,1 GBq (300 mCi), i en volym på 2–10 ml till en flaska med Technescan DTPA. Skaka tills innehållet i flaskan är helt upplöst. Efter 15–30 minuter vid 15–25 °C är preparatet färdigt för administrering till patienten.

Det radiomärkta ämnets egenskaper:

Klar till svagt opalescent, färglös vattenlösning

pH 4,0–5,0

Utbyte vid radiomärkning  $\geq 95\%$

### Kvalitetskontroll

Kvalitetskontroll utförs med hjälp av tunnsiktskromatografi (TLC) på kiselgelbelagda glasfiberplattor.

- a) Lös upp 5–10 µl i 0,9 % natriumkloridlösning (m/V) R; teknetium-pentetatkoplexet och perteknetatjonen vandrar med lösningsmedelsfronten. Föroringar i kolloidalt form stannar på startpunkten.
- b) Lös upp 5–10 µl i metyletylketon R; perteknetatjonen vandrar med lösningsmedelsfronten, teknetium-pentetatkoplexet och föroringar i kolloidalt form stannar på startpunkten.  
En detaljerad beskrivning finns i den europeiska farmakopén (Ph.Eur.) monograf 642.