

Листовка: информация за потребителя

20090440

Гадовист 1,0 mmol/ml инжекционен разтвор

Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection

B6/МЛ74/6 6005

24-08-2022

Gadobutrol (Гадобутрол)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да Ви бъде приложено това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте лекаря или лицето, което Ви прилага Гадовист (рентгеновия лаборант) или персонала на болничницата/отделението за магнитен резонанс.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар (рентгеновия лаборант). Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Гадовист и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да Ви бъде приложен Гадовист
3. Как ще Ви бъде прилаган Гадовист
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да се съхранява Гадовист
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Гадовист и за какво се използва

Гадовист е контрастно вещество за магнитен резонанс (ЯМР), използвано за диагностика на мозъка, гръбначния стълб и кръвоносните съдове. Гадовист може също да помогне на Вашия лекар да открие вида (доброкачествен или злокачествен) на установени или подозирани абнормни образувания в черния дроб или бъбреците.

Гадовист може също да се използва за магнитен резонанс на абнормни образувания в други части на тялото.

Той улеснява визуализирането на абнормни структури или лезии и помага при диференцирането между здрава и патологично изменена тъкан.

Той е предназначен за употреба при възрастни и деца от всички възрасти (включително доносени новородени).

Как действа Гадовист

Магнитният резонанс представлява метод за образна диагностика, базираща се на поведението на молекулите на водата в нормалните иувредените тъкани. Той се осъществява чрез сложна система от магнити и радиовълни. Измерените параметри се записват от компютър и се превръщат от него в изображения.

Гадовист се прилага като инжекция във вена. Това лекарство се използва само за диагностика и ще се прилага само от медицински специалисти с опит в клиничната практика с ЯМР.

2. Какво трябва да знаете, преди да Ви бъде приложен Гадовист**Не използвайте Гадовист**

- ако сте алергични към гадобутрол или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар преди да ви се приложи Гадовист, ако



- имате или в миналото сте имали алергия (напр. сенна хрема, уртикария) или астма
- в миналото сте имали реакция срещу контрастни вещества
- имате много влошена бъбречна функция
- получавате припадъци/гърчове поради заболявания на мозъка или страдате от други заболявания на нервната система.
- имате сърдечен пейсмейкър или имате някакви импланти или клипсове, съдържащи желязо, в тялото.

Вашият лекар ще реши дали провеждането на заплануваното изследване е възможно или не.

- След приложение на Гадовист могат да се проявят подобни на алергични реакции, водещи до проблеми със сърцето, затруднение в дишането или кожни реакции. Възможни са тежки реакции. Повечето от тези реакции възникват до половин час след приложението на Гадовист. Поради това вие ще бъдете наблюдавани след изследването. Наблюдавани са късни реакции (след часове до дни) (вижте точка 4.).

Бъбреци/черен дроб

Уведомете Вашия лекар:

- ако Вашите бъбреци не функционират нормално
- ако скоро сте били или очаквате да бъдете подложен/а на чернодробна трансплантація

Вашият лекар може да Ви направи изследване на кръвта, за да провери доколко добре функционират Вашите бъбреци, преди да вземе решение за употребата на Гадовист, особено ако сте на възраст над 65 години.

Новородени и кърмачета

Тъй като бъбречна функция е неразвита при бебета до 4 седмична възраст и деца до 1 годишна възраст, Гадовист ще бъде използван при тези пациенти само след внимателна преценка от лекар.

Други лекарства и Гадовист

Информирайте Вашия лекар, ако приемате, насърко сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на което и да е лекарство.

- Бременност**

Обърнете се към Вашия лекар, ако мислите, че сте бременно или че може да забременеете, тъй като Гадовист не трябва да бъде използван по време на бременност, освен ако не е крайно наложително.

- Кърмене**

Обърнете се към Вашия лекар, ако кърмите или Ви предстои да започнете да кърмите. Вашият лекар ще обсъди с Вас, дали трябва да продължите кърменето или то трябва да бъде преустановено за най-малко 24 часа, след като Ви е бил приложен Гадовист.

Гадовист съдържа натрий

Този лекарствен продукт съдържа под 23 mg натрий във всяка доза (отнесено към средното количество, което се прилага на човек с телесно тегло 70 kg), т.е. практически “не съдържа натрий”.

3. Как ще Ви бъде прилаган Гадовист

Гадовист се инжектира от медицински специалист през тънка игла във вена. Изследването с магнитен резонанс може да започне веднага.

Ще останете под наблюдение най-малко 30 минути след инжектирането.



Обичайната доза

Точната доза, която е необходима за Вас, зависи от телесното Ви тегло и от областта, която ще бъде изследвана:

При възрастни една инжекция с 0,1 милилитра Гадовист на килограм телесно тегло е препоръчителна (това означава, че дозата за 70-килограмов пациент е 7 милилитра), но може да се приложи още една инжекция до 0,2 милилитра на kg телесно тегло до 30 минути от първата инжекция. Максималната доза, която може да бъде приложена, е общо 0,3 милилитра Гадовист на килограм телесно тегло (това означава за човек тежащ 70 kg дозата да бъде 21 милилитра) за изследване на централна нервна система (ЦНС) и за контрастно усилване при магнитно резонансна ангиография (СЕ-MRA). Доза от 0,075 милилитра Гадовист на килограм телесно тегло може да бъде приложена като минимална (това означава, за човек тежащ 70 kg дозата да бъде 5,25 милилитра) за ЦНС.

Допълнителна информация относно приложението и работата с Гадовист е дадена в края на листовката.

Дозировка при специални групи пациенти

Употребата на Гадовист не се препоръчва при пациенти със сериозни проблеми с бъбреците или на пациенти, които скоро са били или ще бъдат подложени на чернодробна трансплантиация. Все пак, ако употребата на Гадовист се изисква, не трябва да получавате повече от една доза от Гадовист по време на изследването и не трябва да получавате втора инжекция, преди да са изтекли поне 7 дни.

Новородени, кърмачета, деца и юноши

При деца от всички възрасти (включително доносени новородени) се препоръчва единична доза от 0,1 милилитра Гадовист на килограм телесно тегло за всички изследвания (вж. точка 1).

Тъй като бъбречна функция е неразвита при бебета до 4 седмична възраст и деца до 1 годишна възраст, Гадовист ще бъде използван при тези пациенти само след внимателна преценка от лекар. Новородени и кърмачета трябва да получат само една доза от Гадовист по време на сканирането и не трябва да получават втора инжекция в продължение на най-малко 7 дни.

Старческа възраст

Няма нужда от корекция на дозата, ако сте на възраст над 65 години, но може да Ви бъдат направени кръвни изследвания, за да се провери доколко добре функционират Вашите бъбреци.

Ако Ви е приложена повече от необходимата доза Гадовист

Предозиране е малко вероятно. Ако все пак това се случи, Вашият лекар ще лекува всички симптоми и може да използва бъбречна диализа за отстраняването на Гадовист от Вашия организъм.

Няма доказателства, които да предполагат, че това би предотвратило развитие на нефрогенна системна фиброза (НСФ; вижте точка 4.) и не трябва да се използва за лечение на въпросното състояние. В някои случаи Вашият лекар ще провери сърцето Ви.

Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или рентгенолог.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Най-сериозните нежелани реакции (които са били фатални или животозастрашаващи) при употреба на Гадовист (включващи спиране на дишането и шок) са:

- спиране на сърцето (*сърдечен арест*) и тежки (*анафилактоидни*) реакции, подобни на алергия (включващи спиране на дишането и шок).



Освен това, следните нежелани реакции в някои случаи са били животозастрашаващи или фатални:

- недостиг на въздух (*диспнея*), загуба на съзнание, тежка реакция, подобна на алергия, силно понижение на кръвното налягане може да доведе до колапс, спиране на дишането, течност в белите дробове, подуване на устата и гърлото и ниско кръвно налягане.

В редки случаи:

- могат да настъпят **подобни на алергия реакции** (свръхчувствителност и анафилаксия), включително тежки реакции (*шок*), които могат да изискват незабавна медицинска намеса.

Ако забележите:

- подуване на лицето, устните, езика или гърлото
- кашляне и кихане
- затруднено дишане
- сърбеж
- засилена секреция от носа
- копривна треска (обрив, като при опарване с коприва)

Обърнете се незабавно към персонала на отделението, където се провежда магнитния резонанс. Това може да са първите признания на настъпваща **тежка реакция**. Вашето изследване може да се наложи да бъде преустановено, а Вие можете да се нуждаете от допълнително лечение.

В редки случаи са наблюдавани **подобни на алергия реакции от късен тип**, настъпващи часове или няколко дни след прилагане на Гадовист. Ако това Ви се случи, незабавно информирайте Вашия лекар или рентгеновия лаборант.

Най-често наблюдаваните нежелани реакции (могат да бъдат засегнати 5 или повече на 1000 души) са:

- главоболие, гадене (*призляване*) и замайване.

Повечето от нежеланите реакции са леки до умерени.

Възможните нежелани реакции, които са наблюдавани при **клиничните изпитвания** преди разрешаването за употреба на Гадовист, са изброени по-долу, подредени по тяхната вероятност.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- главоболие
- гадене (*призляване*)

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- подобна на алергия реакция, напр.
 - ниско кръвно налягане
 - копривна треска
 - подуване на лицето
 - подуване (*оток*) на клепачите
 - зачеряване на лицето

Честотата на следните подобни на алергия реакции не е известна:

- тежка реакция, подобна на алергия (*анафилактоиден шок*)
- силно понижаване на кръвното налягане може да доведе до колапс (*шок*)
- спиране на дишането
- течност в белите дробове
- затруднено дишане (*бронхоспазъм*)
- посиняване на устните
- подуване на устата и гърлото
- подуване на гърлото



- повищено кръвно налягане
- болка в гърдите
- подуване на лицето, гърлото, устната, устните и/или езика (*ангмоедем*)
- конюнктивит
- засилено потене
- кашлица
- кихане
- усещане за парене
- бледа кожа (*бледност*)
- замаяност, изменения във вкуса, изтръпване и мравучкане
- затруднено дишане (*диспнея*)
- повръщане
- зачервяване на кожата (*еритем*)
- сърбеж (включително генерализиран сърбеж)
- обрив (включително генерализиран обрив, малки, плоски, червени петна [*макуларен обрив*], малки, изпъкнали, добре оформени лезии (*папуларен обрив*) и сърбящ обрив)
- различни реакции на мястото на инжектиране (напр. изтичане в обкръжаващата тъкан, парене, студенина, затопляне, зачервяване, обрив, болка или посиняване)
- усещане за горещина

Редки (могат да засегнат до 1 на 1000 души)

- припадане
- конвулсия (гърч)
- нарушен обоняние
- участено биене на сърцето
- сърцебиене
- изсъхване на устата
- общо неразположение (*призляване*)
- усещане за студ

Допълнителни нежелани реакции, които са съобщавани след разрешаването за употреба на Гадовист с неизвестна честота (честотата не може да се определи въз основа на наличните данни):

- спиране на сърцето (*сърдечен арест*)
- има съобщения за нефрогенна системна фиброза - НСФ (заболяване, което причинява задебеляване на кожата и може да засегне меките тъкани и вътрешните органи).

След прилагане на Гадовист са наблюдавани промени в резултатите от лабораторните изследвания на бъбрената функция (например повишаване на серумния креатинин).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или рентгенолог. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Гадовист

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.



Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета и картонената опаковка след "EXP" или "Годен до:". Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец. Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Доказана е химическа, физическа и микробиологична стабилност след отваряне за 24 часа при 20-25°C. От микробиологична гледна точка, продуктът трябва да се използва незабавно след отварянето.

Този лекарствен продукт представлява бистър, безцветен до бледо жълт разтвор. Не използвайте това лекарство, ако забележите сериозна промяна в цвета, наличие на частици или дефектна опаковка.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Гадовист

Активното вещество е гадобутрол.

1 милилитър от инжекционния разтвор съдържа 604,72 mg гадобутрол (еквивалентно на 1 mmol гадобутрол, съдържащ 157,25 mg гадолиний).

1 флакон с 2 ml от разтвора съдържа 1209,44 mg гадобутрол.

1 флакон със 7,5 ml от разтвора съдържа 4535,4 mg гадобутрол.

1 флакон с 15 ml от разтвора съдържа 9070,8 mg гадобутрол.

1 флакон с 30 ml от разтвора съдържа 18141,6 mg гадобутрол.

1 инфузионна бутилка с 65 ml от разтвора съдържа 39306,8 mg гадобутрол.

Другите съставки са: натриев калкобутрол (виж края на точка 2), трометамол, 1N хлороводородна киселина и вода за инжекции

Как изглежда Гадовист и какво съдържа опаковката

Гадовист представлява бистър, безцветен до бледо жълт разтвор.

Различните опаковки съдържат:

- 1 или 3 инжекционни флакона с 2 ml инжекционен разтвор.
- 1 или 10 инжекционни флакона със 7,5, 15 или 30 ml инжекционен разтвор.
- 1 или 10 инфузионни бутилки с 65 ml инжекционен разтвор (в инфузионна бутилка с обем 100 ml).

Болнична опаковка:

- 3 флакона с 2 ml инжекционен разтвор
- 10 флакона със 7,5 ml, 15 ml или 30 ml инжекционен разтвор
- 10 бутилки със 65 ml инжекционен разтвор

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба:

Bayer AG
Kaiser-Wilhelm-Allee 1
51373 Leverkusen, Германия



Производител:

Bayer AG
Muellerstrasse 178
13353 Berlin, Германия

Това лекарство е разрешено за употреба в държавите-членки на Европейското Икономическо Пространство под следните имена:

Австрия, Германия	Gadovist 1,0 mmol/ml Injektionslösung
Белгия, България, Кипър, Дания, Естония, Финландия, Гърция, Италия, Люксембург, Норвегия, Португалия, Швеция	Gadovist
Хърватия	Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za injekciju
Франция	GADOVIST 1,0 mmol/mL, solution injectable
Ирландия	Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection
Нидерландия	Gadovist 1,0 mmol/ml, oplossing voor injectie
Словения	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje
Словакия	Gadovist 1,0 mmol/ ml injekčný roztok
Испания	Gadovist 1 mmol/ml solución inyectable en vial
Малта	Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection

Дата на последно преразглеждане на листовката ММ/ГГГГ

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

- **Бъбречно увреждане**

Преди приложение на Гадовист всички пациенти трябва да бъдат скринирани за бъбречна дисфункция чрез провеждане на лабораторни изследвания.

Съобщава се за случаи на нефрогенна системна фиброза (НСФ), свързана с използването на някои контрастни материали, съдържащи гадолиний, при пациенти с остро или хронично тежко бъбречно увреждане (glomerулна филтрация (GFR) < 30 ml/min/1,73m²). Пациентите, подложени на чернодробна трансплантация, са изложени на особено висок риск, тъй като честотата на остра бъбречна недостатъчност е висока в тази група. Поради възможната поява на НСФ при употреба на Гадовист, при пациенти с тежко бъбречно увреждане и при пациенти в периоперативния период след чернодробна трансплантация той трябва да се използва само след внимателна преценка на рисковете и ползите и ако диагностичната информация е важна и не може да се получи с неусилен с контраст ядрено-магнитен резонанс (ЯМР). Ако употребата на Гадовист е наложителна, дозата не трябва да превиши 0,1 mmol/kg телесно тегло. Не трябва да се използва повече от една доза по време на изследване. Поради липсата на информация за многократно приложение, Гадовист не трябва да се прилага повторно, освен ако интервалът между инжекциите е не по-малко от 7 дни.

Тъй като бъбречният клирънс на гадобутрол може да бъде увреден при пациенти в старчески възраст от особено важно значение е пациентите на възраст над 65 години да бъдат скринирани за бъбречна дисфункция.



Провеждането на хемодиализа скоро след прилагане на Гадовист може да е от полза за отстраняването на Гадовист от организма. Няма данни, които да подкрепят започването на хемодиализа като начин за предпазване от развитие на НСФ или лечение на НСФ при пациенти, които не са били подложени вече на хемодиализа.

- **Бременност и кърмене**

Гадовист не трябва да бъде използван по време на бременност, освен ако клиничното състояние на жената не изисква употребата на гадобутрол.

Лекарят и кърмещата майка трябва да вземат решение, дали кърменето да продължи или да бъде спряно за период от 24 часа след приложението на Гадовист.

- **Реакции на свръхчувствителност**

Както другите интравенозни контрастни средства, приложението на Гадовист може да бъде свързано с анафилактоидни реакции/реакции на свръхчувствителност или други идиосинкразни реакции, характеризиращи се със сърдечно-съдови, респираторни или кожни прояви, и вариращи до тежки реакции, включително шок. По принцип, пациентите със сърдечно-съдови заболявания са почувствителни към тежки реакции на свръхчувствителност със сериозен или дори фатален изход.

Рискът от реакции на свръхчувствителност може да бъде по-висок в случай на:

- предишна реакция към контрастни средства
- анамнеза за бронхиална астма
- анамнеза за алергични нарушения

При пациенти с алергична диспозиция решението за приложение на Гадовист трябва да се вземе след особено внимателна преценка на съотношението риск-полза.

Повечето от тези реакции възникват до половин час от приложението. Поради това се препоръчва наблюдение на пациента след процедурата.

Необходимо е наличие на лекарствени продукти за лечение на реакции на свръхчувствителност, както и готовност за предприемане на спешни мерки при необходимост.

Рядко са наблюдавани забавени реакции (след часове до няколко дни).

- **Гърчове**

Както и при други контрастни материи, съдържащи гадолиний, специални предпазни мерки са необходими при пациенти с нисък праг за поява на гърчове.

- **Предозиране**

В случай на предозиране по невнимание, мониториране на сърдечната функция (вкл. ЕКГ) и на бъбречната функция се препоръчват като предпазна мярка.

В случай на предозиране при пациенти с бъбречна недостатъчност, Гадовист може да се елиминира от организма чрез хемодиализа. След 3 хемодиализни цикъла приблизително 98% от веществото са елиминирани от организма. Няма обаче данни за това, че хемодиализата е подходяща за предпазване от нефрогенна системна фиброза (НСФ).

- **Преди инжектиране**

Този лекарствен продукт е предназначен само за еднократна употреба.

Този лекарствен продукт е бистър, безцветен до бледо жълт разтвор. Той трябва да е бъде проверен визуално преди употреба.



Гадовист не трябва да се използва в случай на сериозна промяна в цвета, наличие на частици или дефектна опаковка.

Инструкции за употреба

Гадовист трябва да се изтегли от флакона в спринцовката едва непосредствено преди употреба.

Гумената запушалка не трябва никога да се пробожда повече от един път.

Контрастната материя, която не е използвана при дадено изследване, трябва да бъде изхвърлена.

Ако този лекарствен продукт е предназначен за употреба с автоматичен инжектор, неговата пригодност за съответната употреба трябва да бъде доказана от производителя на оборудването. Всички допълнителни указания от съответния производител на оборудването също трябва да бъдат стриктно спазвани.

Неизползваният продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката:

Всичкият инжекционен разтвор, който не е използван при въпросното изследване, трябва да се изхвърли. Доказана е химическа, физическа и микробиологична стабилност след отваряне за 24 часа при 20-25°C. От микробиологична гледна точка, продуктът трябва да се използва незабавно. Ако не се използва веднага, времето и условията на съхранение преди употреба са отговорност на потребителя.

Специалният етикет за проследяване върху флаконите/бутилките трябва да се залепи в картона/ИЗ на пациента, за да е възможно прецизно документиране на използваната контрастна материя, съдържаща гадолиний. Използваната доза също трябва да бъде записана. Ако се използват електронни досиета на пациентите, в регистъра трябва да се въведат името на продукта, партидния номер и дозата.

Дозировка

Трябва да се използва най-ниската доза, която осигурява достатъчно контрастно усилване за диагностични цели. Дозата трябва да се изчислява на базата на телесното тегло на пациента и не трябва да надвишава препоръчителната доза на килограм телесно тегло, за която има подробна информация в тази точка.

• Възрастни

ЦНС показания

Препоръчителната доза за възрастни е 0,1 mmol на килограм телесно тегло (mmol/kg телесно тегло). Това съответства на 0,1 ml/kg телесно тегло от 1,0 M разтвор.

Ако въпреки липсата на ясна MRI находка остане сериозно клинично съмнение за наличие на лезия или в случаите, когато по-прецизна информация би повлияла върху лечението на пациента, е възможно допълнително инжектиране на максимум 0,2 mmol/kg телесно тегло до 30 минути след първата инжекция. Доза от 0,075 mmol гадобутрол на килограм телесно тегло (еквивалентна на 0,075 ml Гадовист на килограм телесно тегло) може да бъде приложена като минимална за изследване на ЦНС.

MRI на цялото тяло (с изключение на MRA)

Обикновено приложението на 0,1 mmol Гадовист на kg телесно тегло е достатъчно за изследване на клиничния въпрос.

CE-MRA

За 1 зрително поле (ЗП): 7,5 ml при телесно тегло под 75 kg; 10 ml при телесно тегло по-голямо (съответства на 0,1-0,15 mmol/kg телесно тегло).



За повече от 1 зрително поле (ЗП): 15 ml при телесно тегло под 75 kg; 20 ml при телесно тегло 75 kg и по-голямо (съответства на 0,2-0,3 mmol/kg телесно тегло).

- Педиатрична популация

За деца от всички възрасти (включително доносени новородени) препоръчителната доза е 0,1 mmol гадобутрол на kg телесно тегло (еквивалентно на 0,1 ml Гадовист на kg телесно тегло) за всички показания (вж. Точка 1).

Поради неразвитата бъбречна функция при новородени до 4 седмична възраст и деца до 1 годишна възраст, Гадовист трябва да се използва при тези пациенти само след внимателна преценка дозата да не надвишава 0,1 mmol/kg телесно тегло. По време на сканирането не трябва да се използва повече от една доза. Поради липсата на информация за многократно приложение, Гадовист инжекции не трябва да се повтарят, освен ако интервалът между инжекциите е най-малко 7 дни.

Изследване

Необходимата доза се прилага само интравенозно като болусна инжекция. Контрастно усиленото MRI изследване може да започне веднага след това (малко след инжектирането в зависимост от използваната импулсна последователност и протокола на изследването).

Оптимален контраст се наблюдава за CE-MRA по време на артериалната фаза, а за ЦНС - в рамките на около 15 минути след инжектиране на Гадовист (времето зависи от типа на лезията/тъканта). Сканирането при интензитет на полето T1 е особено подходящо за контрастно усилване.

Повече информация относно употребата на Гадовист е предоставена в точка 3 на листовката.

