

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Оптирей 350 mg I/ml, инжекционен/инфузионен разтвор.

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Йоверсол (*Ioversol*), 741 mg/ml, еквивалентен на 350 mg/ml елементарен йод (*elemental iodine*)

Оsmоларитет: 780 mosmoles/kg

Вискозитет: 14,3 mPa . s (при 25°C)

Вискозитет: 9 mPa . s (при 37°C)

Йодно съдържание: 350 mg/ml

За помощните вещества виж 6.1.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20060119
Разрешение №	21725 / 01.04. 2013
Одобрение №	/

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

инжекционен/инфузионен разтвор. Бистър, безцветен до бледо жълт разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Оптирей 350 е нейонно рентгеноконтрастно средство, показано за употреба при ангиография в цялата сърдечносъдова система, включително коронарна, периферна, висцерална и бъбречна ангиография, аортография и лява вентрикулография. Оптирей 350 е показан също за употреба при компютърна томография на главата и тялото, интравенозна урография, венография и интравенозна и интраартериална дигитална субтракционна ангиография (IA DSA и IV-DSA).

4.2. Дозировка и начин на приложение

Възрастни: Препоръчван дозов режим

Процедура	Доза	Максимална обща доза
Периферна ангиография	10-90 ml	250 ml
Венография	50-100 ml	250 ml
Лява вентрикулография	30-50 ml	250 ml
Коронарна артериография	1-10 ml	250 ml
Висцерална ангиография	12-60 ml	250 ml
Аортография	10-80 ml	250 ml
Бъбречна ангиография	6-15 ml	250 ml



<u>Процедура</u>	<u>Доза</u>	<u>Максимална обща доза</u>
Урография	50-75 ml	150 ml
КТ на глава	50-150 ml	150 ml
КТ на тяло	25-150 ml	150 ml
IA DSA	5-80 ml	250 ml
IV DSA	30-50 ml	250 ml

Пациенти в напреднала възраст: дозировката е като при възрастни. Когато се очаква слаба визуализация, дозата може да бъде увеличена до максимум.

Деца: безопасността и ефикасността на Оптирей 350 все още не са установени при деца.

Следователно лекарственият продукт не трябва да бъде използван при деца, докато не бъдат предоставени допълнителни данни. Оптирей 350. може да бъде ползван при деца за целите на церебралната, периферна и висцерална ангиография, както и за интравенозна урография.

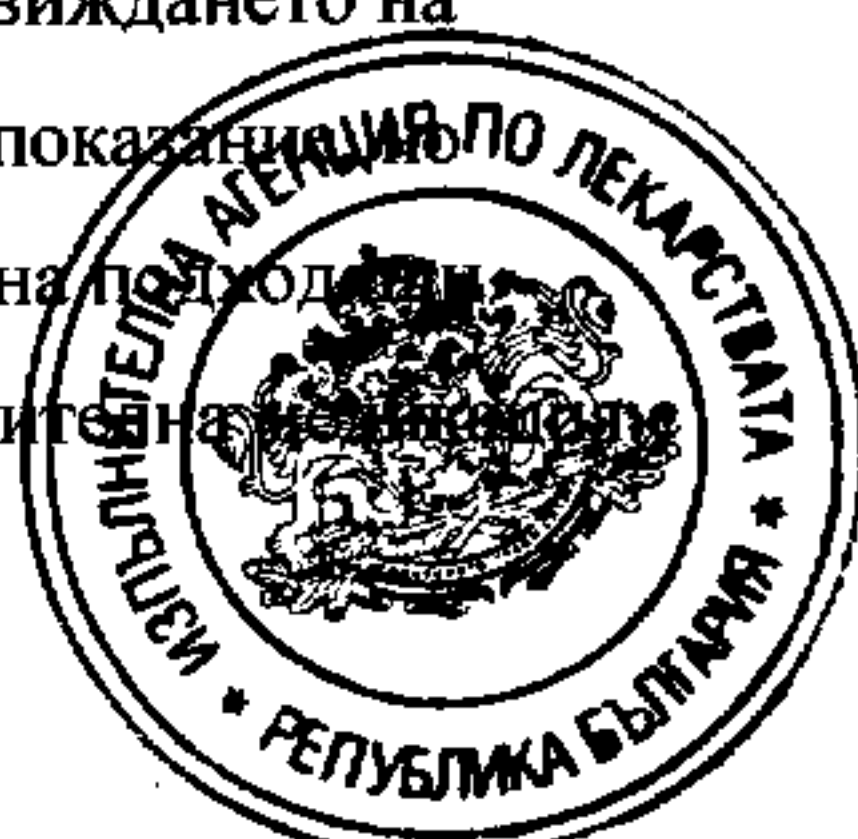
Препоръчва се йодсъдържащите контрастни вещества за интраваскуларно приложение да бъдат затопляни до телесна температура преди инжектиране. Както при всички рентгеноконтрастни средства, е необходимо да се използва най-ниската възможна доза, която позволява адекватна визуализация.

4.3. Противопоказания

Доказана свръхчувствителност към контрастни вещества, съдържащи йод. Изявен хипертиреоидизъм.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Възможността за сериозни нежелани реакции не трябва никога да бъде изключвана. Както всички други рентгеноконтрастни средства, Оптирей може да причини анафилаксия или други прояви на псевдо-алергични реакции на непоносимост, например гадене, повръщане, диспнея, еритема, уртикария и хипотензия. По-висока честота на такива реакции е била наблюдавана при пациенти с история от предишни реакции на непоносимост към йодирани рентгеноконтрастни средства или с каквато и да било история на алергия или свръхчувствителност. При такива пациенти, ползата трябва ясно да превъзхожда риска. Когато трябва да се предвиди крайната реакция, невъзможно е да се доверяваме на резултатите от предварителното тестване. Цялостната оценка на медицинската история на конкретния пациент трябва да е по-акуратна в предвиждането на вероятните нежелани реакции. Наличието на алергична история не е противопоказание, но изисква внимание. Необходимо е да има условия за незабавно предприемане на подходящи реанимационни мерки. Необходимо е да се прецени възможността за предварителна подготовка.



антихистамини и кортикоステроиди, за да се минимизират алергичните реакции. Въпреки това, предварителната медикация не винаги предотвратява появата на тежки нежелани събития.

Диагностичните процедури, които включват използването на йодирани вътресъдови контрастни средства, трябва да бъдат провеждани под ръководството на персонал с нужната квалификация и опит при прилагането на конкретната процедура. Докладвани са сериозни или фатални реакции, свързани с прилагането на йодирани контрастни средства. Необходимо е да има на разположение напълно оборудвана кола за спешни случаи или еквивалентни средства и съоръжения, както и персонал, компетентен в разпознаването и третирането на всякакъв вид нежелани реакции. Тъй като е известно възникването на тежки забавени нежелани реакции, е необходимо спешната екипировка и компетентният персонал да бъдат на разположение поне 30 до 60 минути след прилагането на продукта.

Пациентите със сърдечна недостатъчност трябва да бъдат наблюдавани няколко часа след процедурата, за да се проследи за забавени хемодинамични смущения, които биха могли да се свържат с временно увеличение в циркуляция осмотичен товар. Всички останали пациенти трябва да бъдат наблюдавани поне един час след приложението, тъй като има сведения, че повечето от нежеланите събития се появяват в този период. Пациентът също трябва да бъде информиран, че в периода до няколко дни след приложението, може да се проявят алергични реакции. В такъв случай незабавно трябва да се потърси лекар.

Необходимо е особено внимание при пациенти с крайно увредена бъбречна функция, със съчетание на бъбречно и чернодробно заболяване, анурия, захарен диабет, хомозиготна сърповидно-клетъчна анемия, моноклонална гамопатия (множествен миелом, макро-глобулинемия на Валденшрьом), и най-вече при прилагането на големи дози. При тези пациенти може да се появят сериозни бъбречни проблеми, включително остра бъбречна недостатъчност. От решаващо значение е ефективното хидратиране преди прилагането на Оптиреј, тъй като така може да се намали риска от бъбречно увреждане. Дехидратирането при подготовката на пациента може да доведе до остра бъбречна недостатъчност.

При пациенти с хомозиготна сърповидно-клетъчна анемия, хиперосмоларните агенти, като рентгеноконтрастните средства, могат да доведат до сърповидно изменение на еритроцитите. Следователно, необходимо е да се направи внимателна оценка преди интраартериалното приложение на такива агенти при пациенти с хомозиготна сърповидно-клетъчна анемия.

Йодсъдържащите контрастни средства могат също да представляват опасност при пациенти с хипертиреоидизъм или автономни участъци на щитовидната жлеза. Поради риска от



хипертензивна криза при пациенти с феохромоцитом е препоръчителна предварителна медикация с а-блокери, когато контрастното средство се прилага вътресъдово.

Сериозни неврологични събития са били наблюдавани след директно инжектиране в церебрални артерии или съдове, снабдяващи гръбначния мозък или при ангиокардиография, поради неумишлено запълване на каротиса. Не е била установена причинно-следствена връзка с контрастното средство, тъй като предварителното състояние на пациента и процедурните техники сами по себе си представляват достатъчна причина.

При определени пациенти е възможно да е показана обща анестезия. При тези пациенти обаче са докладвани по-чести нежелани реакции, вероятно поради хипотензивното влияние на анестетика.

При ангиографски процедури трябва да се вземе под внимание вероятността от откъртане на плака, увреждане или перфориране на стената на съда по време на манипулациите с катетър и инжектирането на контрастното средство. Препоръчва се пробно инжектиране, за да се осигури правилно поставяне на катетъра.

Доказано е *in vitro*, че антикоагулантният ефект на нейонните рентгеновоконтрастни средства е по-слаб от конвенционалните йонни агенти при сравними концентрации. Подобни резултати са докладвани и при някои *in vivo* проучвания. По тази причина стандартните ангиографски катетри трябва често да бъдат промивани и е необходимо да се избягва продължителния контакт на кръв с контрастния агент в спринцовки и катетри.

Необходимо е специално внимание при пациенти с напреднала артериосклероза, сериозна хипертензия, сърдечна декомпенсация, сенилност и при пациенти, преживели церебрална тромбоза или емболия. По-често се получават сърдечносъдови реакции като брадикардия, повищено или понижено кръвно налягане.

При възможност ангиографията е необходимо да бъде избягвана при пациенти с хомоцистинурия, поради увеличения рисък от тромбоза или емболия.

Оптирей трябва да се инжектира внимателно, за да се избегне периваскуларно приложение. Може обаче да се наблюдава значима екстравазация на Оптирей, особено при използването на автоматични инжектори. Най-общо, при консервативно третиране, той се толерира без съществено увреждане на тъканите. Въпреки това, сериозно увреждане на тъканите (наподобяващо улцериране) е било регистрирано в изолирани случаи, при които се е наложила хирургическа интервенция.



Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба са приложими само за конкретни индикации както следва:

Само за венография

Необходимо е особено внимание при подозрение за флебит, сериозна исхемия, локални инфекции или пълна оклузия на венозната система.

Периферна ангиография

В артерията, в която се инжектира рентгеноконтрастното средство, трябва да има пулсации. При пациенти с облитериращ тромбоангит или асцендираща инфекция в комбинация с тежка исхемия, ако въобще се прави ангиография, трябва да се извършва със специално внимание.

Коронарна ангиография и лява вентрикулография

При тези процедури могат да се появят сърдечна декомпенсация, тежки аритмии, исхемия и инфаркт на миокарда.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

По-долу изброените взаимодействия са били докладвани след приложението на други йодирани контрастни средства. За тях най-общо се приема, че са характерни за този клас контрастни средства

Бъбречна токсичност е докладвана при единични случаи на пациенти с нарушена чернодробна функция, на които са прилагани перорални холецистографски средства, последвани от вътресъдови контрастни средства. Следователно прилагането на вътресъдови рентгеноконтрастни средства трябва да бъде отложено при пациенти, на които накърно са били прилагани холецистографски агенти.

В литературата има сведения, че при пациенти третирани с интерлевкин, може да възникне по-висок процент на нежелани реакции, както е описано в "Нежелани реакции". Причината все още не е изяснена. Според литературните данни се наблюдава повишена или забавена проява на тези реакции в периода до две седмици след приложението на интерлевкин.

Артериалното инжектиране на рентгеноконтрастно средство никога не трябва да се извършва след прилагането на вазоконстриктори, тъй като те силно потенцират неврологични реакции.

Острата бъбречна недостатъчност се свързва с лактатна ацидоза при пациенти приемащи метформин по времето на рентгеновото наблюдение, включващо парентерално прилагане на йодсъдържащо контрастно средство Следователно при диабетно болните, приемащи метформин,



в случай че нивото на серумния креатинин е нормално, изследването може да се извърши, като се спре приемането на метформин за времето на изследване. Употребата на метформин не трябва да се подновява за 48 часа и трябва да се възстанови единствено ако бъбречната функция/серумния креатинин са в нормални граници.

Йодираните радиоконтрастни средства могат да понижат капацитета на захващане на йода от щитовидната жлеза. Поради тази причина резултатите от белтъчно свързания йод и изследванията на захващане на радиоактивен йод, които зависят от оценката на йодното съдържание, няма да отразяват прецизно щитовидната функция до 16 дни след прилагането на йодираното радиоконтрастно средство. Тестовете за функцията на щитовидната жлеза обаче не зависят от оценката на йодното съдържание, например това не води до промени в резултатите от тестовете на захващането на T₃ или общия, или свободния тироксин (T₄).

4.6. Бременност и кърмене

Няма налични клинични данни за йоверсол от експозиция по време на бременност.

Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти свързани с бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането или постнаталното развитие.

Трябва да се изписва внимателно на бременни жени. Въпреки това, тъй като рентгеновите изследвания по време на бременност могат да включват потенциален рисков съотношението рискове/полза трябва да бъде внимателно преценено. В случай, че съществува по-добра и безопасна алтернатива, рентгеноскопското проучване с рентгеноконтрастно средство трябва да се избягва.

Не е известно дали йоверсол се екскретира в човешкото мляко. Въпреки това, е известно, че множество инжекционни контрастни агенти се екскретират непроменени в човешкото мляко в количество около 1% от приложената доза. Въпреки, че не са установени нежелани реакции при кърмене на бебета, приложението на рентгеноконтрастни средства при кърмачки трябва да се извършва с особено внимание поради потенциалните нежелани реакции и е най-добре да се прецени, дали кърменето да не бъде прекъснато за един ден.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни за повлияване върху способността за шофиране и работа с машини. Независимо от това, заради риск от ранни реакции, шофирането или работата с машини не са препоръчителни до един час след инжектиране.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции, свързани с Оптиреј, в най-общия случай не зависят от приложената доза. Въпреки, че большинството от случаите нежеланите реакции са леки до средни и много рядко могат да бъдат сериозни или животозастрашаващи. Въпреки това, дори леките нежелани реакции могат да са ранен показател за сериозна, обща реакция, която да настъпи след приложението на



рентгеноконтрастни средства, макар и в редки случаи. Реакциите на свръхчувствителност, свързани с контрастно средство могат да настъпят със закъснение от няколко часа до няколко дни.

Нежеланите реакции могат да се класифицират както следва:

A. Реакции на свръхчувствителност: Сериозните анафилактични реакции най-общо засягат сърдечносъдовата и дихателната система. Те могат да бъдат животозастрашаващи и включват анафилактичен шок, сърдечен или дихателен блок, белодробен оток. Пациентите с история на алергични реакции са изложени на повишен риск от развитие на реакции на свръхчувствителност. Други реакции тип 1 (моментални) като гадене, повръщане, кожни обриви, диспнея, хрема, парестезия или хипотензия.

Б. Вазовагални реакции, например виене на свят или припадъци, които могат да са причинени или от контрастното средство или от самата манипулация.

В. Кардиологични нежелани ефекти по време на сърдечната катетризация, например ангина пекторис, ЕКГ промени, сърдечна аритмия, смущения на проводимостта, както и коронарен спазъм и тромбоза, които могат да бъдат причинени от контрастното средство или от процедурата.

Г. Нефротоксични реакции при пациенти с предварително съществуващо бъбречно увреждане или бъбречна вазопатия, например намаляване на бъбречната функция и повишаване на креатинина. В повечето случаи тези нежелани реакции са временни. Били са наблюдавани само единични случаи на остра бъбречна недостатъчност.

Д. Невротоксични реакции след интраартериално инжектиране на контрастно средство, например зрителни нарушения, дезориентация, парализа, конвулсии или пристъпи. В най-общия случай тези симптоми са преходни и преминават спонтанно за няколко часа или дни. Пациентите с предварително нарушение на кръвно-мозъчната бариера са изложени на повишен риск от невротоксични реакции.

Е. Локални реакции на мястото на инжектиране, например обриви, оток, вазоспазъм и възпаление.

Ж. Екстравазацията може да причини сериозни тъканни реакции, включително поява на мехури и лющене на кожата, степента на които зависи от количеството и концентрацията на контрастното вещество в тъканите.

Според данните от клинични изследвания при 10 до 50% от пациентите са били наблюдавани лек дискомфорт, включително усещане на топлина или студ, болка при инжектирането и/или временно изменение на вкуса. При проведеното обширно пост-маркетингово проучване били наблюдавани други нежелани ефекти при общо 1,1% от пациентите; най-често е било наблюдавано гадене (0,4%), кожни реакции като уртикария или еритема (0,3%) и парестезии (0,1%). Всички други събития са били наблюдавани при по-малко от 0,1% от пациентите.



Психични нарушения:

Много редки (по-малко от 0,01%) - амнезия, чувство на беспокойство, сънливост

Нарушения на нервната система:

Редки (0,01% - 0,1%) - световъртеж, парестезия, тремор

Много редки (по-малко от 0,01%) - възбуда; обърканост; конвулсии; дезориентация; дискинезия; дисфазия; хипоестезия; мускулни спазми; парализа; нарушения в говора; ступор

Нарушения на очите:

Много редки (по-малко от 0,01%) - конюнктивит, временна кортикална слепота, зрителни нарушения

Нарушения на ухoto и лабиринта:

Много редки (по-малко от 0,01%) - шум в ушите

Сърдечни нарушения:

Редки (0,01% - 0,1%) - тахикардия

Много редки (по-малко от 0,01%) - палпитация; аритмии; предсърдно мъждене; брадикардия; сърдечен арест; циркулаторна недостатъчност, сърдечен блок; ЕКГ промени, екстрасистоли, камерно мъждене

Съдови нарушения

Редки (0,01% - 0,1%) - хипотензия

Много редки (по-малко от 0,01%) - цереброваскуларни смущения; цианоза; хипертензия; синкоп; тромбофлебит; вазодилатация; вазоспазъм

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения

Редки (0,01% - 0,1%) - кашлица; диспнея; ринит

Много редки (по-малко от 0,01%) - апнея; бронхоспазъм; хипоксия; ларингиален оток; фарингит; белодробен оток; стридор

Стомашно-чревни нарушения:

Нечести (0,1% - 1%) - гадене; повръщане

Редки (0,01% - 0,1%) промяна на вкуса, суха уста

Много редки (по-малко от 0,01%) - сиалоденит, повищено отделяне на слюнка, отек на слизалищата, дисфагия, диария



Нарушения на кожата и подкожната тъкан:

Нечести (0,1% - 1%) - уртикария

Редки (0,01% - 0,1%) - еритема; сърбеж; обрив

Много редки (по-малко от 0,01%) - ангиоедема, токсична епидермална некролиза

Нарушения на страна бъбреците и пикочните пътища:

Редки (0,01% - 0,1%) - болезнено/трудно уриниране

Много редки (по-малко от 0,01%) - инконтиненция; остра бъбречна недостатъчност; повишаване на BUN; абнормална бъбречна функция; намален креатининов клирънс; хематурия; олигурия

Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение:

Много чести (повече от 10%) - горещи вълни

Чести (1% - 10%) - болка

Редки (0,01% - 0,1%) - оток на фарингса ; втискане; главоболие

Много редки (по-малко от 0,01%) - анафилактичен шок; оток на лицето; периорбитален оток; треска; едема; бледност; болка в гърдите; коремна болка; астения/умора; абнормален плач; реакции на мястото на инжектиране; повищено потене.

4.9. Предозиране

Както всички йодсъдържащи рентгеноконтрастни средства предозирането на Оптирей може да бъде потенциално фатално и може да засегне респираторната и сърдечно-съдовата система.

Лечението трябва да бъде симптоматично. За отстраняването на Оптирей от кръвта може да се използва диализа.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Водоразтворими, нефротропни рентгеноконтрастни средства с нисък осмоларитет.

ATC код: V08AB07

Оптирей 350 е нейонно рентгеноконтрастно средство. Вътресъдовото инжектиране на Оптирей затъмнява съдовете по пътя на контрастното средство, като така създава условия за радиографска визуализация на вътрешните структури до настъпването на значително разреждане на кръвта.

5.2. Фармакокинетични свойства

Фармакокинетичният профил на Оптирей, хидрофилните му свойства, както и много ниското ниво на свързване със серума и плазмените белтъци, показват че Оптирей се разпределя в екстрацелуларната течност и се елиминира бързо през бъбреците с гломерулна филтрация. Средният (\pm se) елиминационен полуживот при дози от по 50 mg и 150 mg е бил съответно 17,56,4 и



104±15 минути. Елиминирането чрез фекалиите е пренебрежимо малко. Не са наблюдавани съществено метаболизиране, дейодиране и биотрансформация на Оптирей.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Ако продуктът се използва съгласно регламентираните индикации, няма такива данни от предклиничното изпитване на Оптирей, които биха могли да бъдат от значение за предписвания процедурата с оглед на безопасността и да не са включени в другите раздели на КХП.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Трометамин,
трометаминов хидрохлорид,
натриев хидроксид и/или хлороводородна киселина (за pH: 6,0 до 7,4),
натриево-калциев едетат,
вода за инжекции.

6.2 Несъвместимости

Никакви други лекарствени продукти не бива да бъдат смесвани с Оптирей.

6.3 Срок на годност

3 години

След използване изхвърлете оставащия разтвор.

6.4 Специални условия на съхранение

Съхранявайте контейнера във външната картонена опаковка, за да се предпази от светлина.

Пазете от рентгеново лъчение. Да не се съхранява над 30°C. Оптирей може да се съхранява един месец при 37°C в уред за затопляне на контрастни средства с циркулиращ въздух. В случай на промяна в цвета или наличие на неразтворени частици, изхвърлете разтвора.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Оптирей 350 е опакован в безцветни бутилки, направени от стъкло тип I (Ph. Eur.). Бутилките са затворени с 20 или 32 mm бромбутилови запушалки и запечатани с алуминиеви капачки.
30 50, 100, 200 ml(кутия от 1 и 10)

Оптирей 350 се доставя и в предварително напълнени ръчни спринцовки и спринцовки с преграда за налягане, изработени от полипропилен. Капачката накрайник на спринцовката и преградата на спринцовката са изработени от естествена гума.



Предварително напълнени ръчни спринцовки:

30, 50 ml (кутия от 1 и 10)

Спринцовки под налягане

50, 75, 100, 125 ml (кутия от 1 и 10)

Не всички видове опаковки и кутии могат да бъдат пуснати в продажба във всички страни.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Ръчни спринцовки и спринцовки под налягане:

Лекарственият продукт и пътят, по който преминава течността са стерилни, но отвън спринцовките са нестерилизирани.

Инструкциите за сглобяване и проверка са описани върху външната кутия на спринцовката.

7 ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Mallinckrodt Deutschland GmbH

Josef-Dietzgen-Str. 1

53773 Hennef

Germany

8 НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20060119

9 ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

2006-03-16

10 ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

01/2013

