

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Octreoscan® 111 MBq/ml
valmisteyhdistelmä radioaktiivista lääkettä varten

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Octreoscan toimitetaan kahdessa pullossa, joita ei saa käyttää erikseen.

Pullo A, jossa on 1,1 ml liuosta, sisältää referenssiajankohtana:

Indium(¹¹¹In) (III)kloridia 122 MBq (111 MBq/ml)

Pullo B sisältää:

Pentetretotidia 10 mikrogrammaa

Käyttövalmiaksi sekoittamisen ja leimaamisen jälkeen saatu liuos sisältää indium(¹¹¹In)-pentetretotidia 111 MBq/ml.

Indium(¹¹¹In) hajoaa stabiiliiksi kadmiumiksi (¹¹¹Cd) 2,83 päivän puoliintumisajalla.

Emissio-ominaisuudet:

Gammasäteily 172 keV (90 %)

Gammasäteily 247 keV (94 %)

Röntgensäteily 23–26 keV

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Valmisteyhdistelmä radioaktiivista lääkettä varten. Pakkaukseen kuuluu kaksi pulloa:

Pullo A: Radiofarmaseuttinen prekursori. Kirkas ja väritön liuos.

Pullo B: Injektiokuiva-aine, liuosta varten. Valkoinen lyofilisoitu kuiva-aine.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käytöαιheet

Tämä lääkevalmiste on tarkoitettu ainoastaan diagnostiseen käyttöön.

Indium(¹¹¹In)-pentetretidi sitoutuu spesifisesti somatostatiinin reseptoreihin.

Indium(¹¹¹In) (III)kloridilla radioleimattu pentetretotidiliuos on indisoitu täydentämään reseptoreja kantavien maha-suolikanavan ja haiman neuroendokriinisten kasvainten (GEP-kasvainten) ja karsinoidituumorien diagnostointia ja hoitoa siten, että sitä käytetään apuneuvona niiden paikantamisessa. Kasvaimet, jotka eivät kanna somatostatiinireseptoreja, eivät kuvannu. Joillakin potilailla, joilla on GEP- tai karsinoidituumori, reseptorien tiheys ei ole riittävä Octreoscanilla kuvantamiseen. Erityisesti noin 50 %:lla potilaista, joilla on insulinooma, tuumoria ei pystytä kuvantamaan.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Aikuiset ja iäkkääät potilaat

Yksifotoniemissiotomografiaa (SPECT) varten tarvittava aktiivisuus riippuu käytettävistä laitteista.

Yleensä 110–220 MBq:n aktiivisuus yhtenä laskimonsisäisenä injektiona on riittävä 70 kg:n painoiselle aikuiselle. Muiden aktiivisuusannosten on oltava perusteltuja.

Munuaisten vajaatoiminta

Annettavan radioaktiivisuuden määrä on harkittava erityisen huolellisesti, sillä nämä potilaat saattavat altistua tavallista suuremmalle säteilylle. Merkittävästi munuaisten vajaatoiminnasta kärsiville potilaalle ^{111}In -pentetretoidin antamista ei suositella, sillä pääasiallisen eritysreitin vajaa tai puuttuva toiminta aiheuttaa potilaalle suuremman säteilyannoksen.

ks. kohta 4.4.

Pediatriset potilaat

^{111}In -pentetretoidin annosta lapselle päätää isotooppilääketieteeseen perehtynyt erikoislääkäri, jolla on kokemusta somatostatinireseptoreiden skintigrafiasta. Lääkärin on harkittava ensin vaihtoehtoisia menetelmiä, joissa radiolääkkeen aiheuttama säteilykuorma on pienempi (erityisesti positroniemissiotomografiaa, PET). ^{111}In -pentetretodia tulisi antaa lapselle vain silloin, kun vaihtoehtoisia radiolääkkeitä ei ole saatavana tai ne eivät toimi tyydyttävällä tavalla lapsen kliinisessä tilanteessa.

Antotapa

Tämä lääkevalmiste on tarkoitettu kertakäyttöön. Annetaan laskimonsisäisenä injektiona. Lääkkeen annossa on noudatettava huolellisuutta, jotta radioaktiivistä ainetta ei joudu laskimon ulkopuolelle.

Tämä lääkevalmiste on saatettava käyttövalmiaksi ennen antoa potilaalle.

Ks. kohdasta 12 ohjeet lääkevalmisten saattamisesta käyttökuntoon ennen lääkkeen antoa.

Ks. kohdasta 4.4 tietoa potilaan valmistelusta.

Kuvantaminen

Kuvantaminen voidaan tehdään 4 ja 24 tunnin tai 24 ja 48 tunnin kuluttua injektion annosta. Kuvantamisesta 4 tunnin kuluttua injektiosta voi olla hyötyä verrattaessa ja arvioitaessa radioaktiivisuutta vatsassa 24 tunnin kuluttua. Silloin kun vatsassa havaitaan radioaktiivisuutta 24 tunnin kuluttua, mutta tästä ei voida varmuudella tulkita kertymäksi kasvaimieen tai suolen sisällön radioaktiivisuudeksi, skintigrafia on uusittava, kun injektion annosta on kulunut 48 tuntia. On tärkeää saada kahdet kuvantamistulokset, niin että ainakin toiset tulokset on SPECT-tutkimuksesta (tai SPECT-TT-tutkimuksesta). SPECT (spot view) voidaan toistaa 48, 72 ja/tai 96 tunnin kuluttua injektiosta, jotta kuvantamistuloksia häritsevä radioaktiivisuus suolistossa pääsee poistumaan.

Fysiologista kertymää esiintyy pernassa, maksassa, munuaisissa ja virtsarakossa. Kilpirauhanen, aivolisäke ja suolet kuvantuvat useimmissa potilailla.

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Yliherkkyyss- tai anafylaktisten reaktioiden mahdollisuus

Jos yliherkkyyttä tai anafylaktisia reaktioita ilmenee, lääkevalmisten antaminen on keskeytettävä heti ja tarvittaessa on aloitettava laskimonsisäinen hoito. Jotta hätätilanteissa voidaan ryhtyä välittömästi toimiin, tarvittavien lääkevalmisteiden ja tarvikkeiden, kuten endotrakeaaliputki ja ventilaattori, on oltava heti käytettävissä.

Yksilöllinen hyöty-riskisuhteenvaihtelu

Potilaalle aiheutettavan säteilyaltistuksen on oltava perusteltavissa altistuksesta todennäköisesti saatavalla hyödyllä. Potilaalle käytettävän aktiivisuuden on oltava sellainen, että siitä saatava säteilyannos on niin pieni kuin kohtuudella on mahdollista halutun diagnostisen tiedon saamiseksi.

Munuaisten vajaatoiminta

Annettavan radioaktiivisuuden määrä on harkittava erityisen huolellisesti, sillä nämä potilaat saattavat altistua tavallista suuremmalle säteilylle. Merkittävästä munuaisten vajaatoiminnasta kärsiville potilaalle ^{111}In -pentetretoidin antamista ei suositella, sillä pääasiallisena eritysreitin vajaan tai puuttuvan toiminta aiheuttaa potilaalle suuremman säteilyannoksen. Antamista tulee harkita vain, jos odotettavan diagnostisen informaation edut ovat säteilyn mahdollisesta aiheuttamia haittoja suuremmat.

Tulkintakelpoiset skintigrammit voidaan saada hemodialyysin jälkeen, jonka aikana korkea taustadiagnostinen radioaktiivisuus voidaan poistaa ainakin osittain. Ennen dialysis kuvat eivät ole diagnostisia verenkierron radioaktiivisuuden vuoksi. Dialyysin jälkeen on havaittu tavallista suurempia kertymiä maksassa, pernassa ja suolikanavassa sekä tavallista suurempaa aktiivisuutta verenkierrossa.

Pediatriset potilaat

Ionisoivan säteilyn mahdollisten riskien vuoksi ^{111}In -pentetretodia ei tule käyttää alle 18-vuotiaille lapsille, ellei tutkimuksesta odotetun klinisen informaation etuja katsota säteilyn mahdollisesta aiheuttamia haittoja suuremmiksi.

Tietoja käytöstä pediatrisilla potilailla, ks. kohta 4.2.

Potilaan valmistelu

Potilas on nesteytettävä hyvin ennen tutkimuksen aloittamista, ja häntä on kehotettava virtsaamaan mahdollisimman tiheään tutkimusta seuraavina ensimmäisinä tunteina säteilyn vähentämiseksi.

Laksatiivia tulee antaa potilaille, jotka eivät kärsi ripulista, jotta suolikanavassa tai sen lähellä olevissa leesioissa paikallaan pysyvät radioaktiivisuuskertymät pystytään erottamaan liikkuvista kertymistä suolen sisällä.

Indium(^{111}In)-pentetretidi, joka ei ole sitoutunut reseptoreihin, ja peptidiin sitoutumaton indium(^{111}In) poistuvat nopeasti munuaisten kautta. Eritysprosessin vahvistamiseksi, taustahälyn vähentämiseksi ja munuaisiin ja virtsarakkoon kohdistuvan säteilyannoksen pienentämiseksi on lääkkeen antoa seuraavina 2–3 päivänä juotava runsaasti nestettä (vähintään 2 litraa).

Oktreotidihoittoa saaville potilaalle suositellaan tämän hoidon väliaikaista keskeyttämistä, jotta somatostatiinireseptorit eivät salpautuisi. Tämä suositus pohjautuu empiiriisiin kokemuksiin; toimenpiteen absoluuttista tarvetta ei ole osoitettu. Jotkut potilaat eivät ehkä siedä hoidon keskeyttämistä, vaan se saattaa aiheuttaa rebound-ilmiön. Erityisesti näin on insulinoomapotilailla, joiden kohdalla on otettava huomioon yhtäkkisen hypoglykemian riski, sekä karsinoidioreyhtymästä kärsivillä potilailla. Jos potilaan hoidosta vastaava lääkäri katsoo, että potilas sietää oktreotidihoidon keskeyttämisen, kolmen päivän vieroitusjakso on suositeltava.

Kuvantamistulosten tulkinta

Positiivinen skintigrafia indium(^{111}In)-pentetretoidilla viittaa kudoksen somatostatiinireseptoreiden lisääntyneeseen tiheyteen, ei vältämättä pahanlaatuiseen sairauteen. Positiivinen löydös ei myöskään ole tunnusomainen GEP- ja karsinoidituumoreille. Jos skintigrafian tulos on positiivinen, on arvioitava myös muiden sellaisten sairauksien mahdollisuutta, joille ovat tyypillisä korkeat paikalliset somatostatiinireseptoritihyydet. Somatostatiinireseptorien tiheys saattaa lisääntyä myös seuraavissa patologisissa tiloissa, joiden mahdollisuus on otettava huomioon: alkion kehityksessä hermostopienasta muodostuneen kudoksen tuumorit (paragangliooma, medullaarinen kilpirauhaskarsinooma, neuroblastoma, feokromosyntoma), aivolisäkkeen tuumorit, keuhkojen endokriinin neoplasia (pienisoluinen karsinooma) meningeooma, rintasyöpä, lymfoproliferatiivinen tauti (Hodgkinin tauti, non-Hodgkinin lymfooma), sekä kertymän mahdollisuus lymfosyttikeskittymien alueelle (subakuutit tulehdusset).

Toimenpiteen jälkeen

Potilaan läheistä kontaktia imeväisiin ja raskaana oleviin naisiin on rajoitettava antoa seuraavien ensimmäisten 36 tunnin ajan.

Eritisvaroituksset

Diabetespotilailla, jotka saavat korkeita insuliiniammoksia, pentetretotidin anto saattaa aiheuttaa paradoksisen hypoglykemian, kun glukagonin eritys estyy väliaikaisesti.

Yksi annos tästä lääkevalmistetta sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia eli se ei sisällä natriumia käytännössä lainkaan.

Katso kohdasta 6.6 varotoimet ympäristölle koituvan vaaran suhteen.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Yhteisvaikutuksia ei toistaiseksi ole kuvattu.

4.6 Fertiliteetti, raskaus ja imetys

Hedelmällisessä iässä olevat naiset

Aiottaessa antaa radioaktiivisia lääkevalmisteita hedelmällisessä iässä olevalle naiselle on tärkeää selvittää, onko potilas raskaana. Jos potilaan kuukautiset ovat jääneet väliin, hänen on oletettava olevan raskaana, kunnes on todettu toisin. Epävarmoissa tapauksissa (esim. naiselta on jäänyt väliin yhdet kuukautiset, kuukautiset ovat hyvin epäsäännölliset, jne.), potilaalle on harkittava jotakin vahioehoitista menetelmää, jossa ei käytetä ionisoivaa säteilyä (jos sellainen menetelmä on käytettävissä).

Raskaus

Ei ole olemassa kokemusta Octreoscanin käytöstä raskaana oleville naisille.

Raskaana oleville naisille suoritetuista radionuklidista toimenpiteistä aiheutuu säteilyä myös sikiölle. Potilaalle annettava 220 MBq:n diagnostinen enimmäisannos aiheuttaa 8,6 mGy:n annoksen imetymisen kohtaan. Tällä annosalueella sikiölle ei ole odotettavissa hengenvaaraa eikä epämuodostumia, kasvun hidastumista tai toiminnallisia häiriöitä, mutta syövän ja perinnöllisten sairauksien riski saattaa kasvaa. Siksi potilaalle saa tehdä raskausaikana vain ehdottoman välttämättömiä tutkimuksia, silloin kun niistä todennäköisesti saatava hyöty on suurempi kuin potilaalle ja sikiölle aiheutuva vaara.

Imetys

Ennen kuin imettävälle äidille annetaan radioaktiivista lääkevalmistetta, on harkittava, voidaanko radionuklidin antoa siirtää, kunnes äiti on lopettanut imetyksen. Lisäksi on harkittava, mikä radioaktiivinen valmiste on sopivan ottaen huomioon aineen erityminen rintamaitoon. Jos lääkkeen anto katsotaan välttämättömäksi, imetystä ei tarvitse keskeyttää. Läheistä kontaktia imeväisiin on kuitenkin rajoitettava antoa seuraavien ensimmäisten 36 tunnin ajan.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Octreoscanilla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Hattavaikutukset

Octreoscanin käyttöön liittyvät hattavaikutukset ovat melko harvinaisia ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$).

Typillisä hattavaikutuksia ei ole havaittu. Raportoidut oireet viittaavat vasovagaaliin tai anafylaktisiin reaktioihin.

Oktretidioidon keskeyttäminen skintigrafian valmistelutoimenpiteenä saattaa aiheuttaa vakavia hattavaikutuksia, jotka yleisesti liittyvät siihen, että ennen tämän hoidon aloittamista havaitut oireet palaavat.

Altistuminen ionisoivalle säteilylle on yhteydessä syövän ja mahdollisten perinnöllisten vaurioiden kehittymiseen. Koska efektiivinen annos on 12 mSv, silloin kun potilaalle annetaan suositeltu enimmäisaktiivisuus 220 MBq, näiden hattatapahtumien ilmaantumisen todennäköisyys on hyvin alhainen.

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 haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
FI-00034 Fimea

4.9 Yliannostus

Lääkemuodon (yksi injektioannos) vuoksi tahaton yliannostus on epätodennäköistä. Indium(¹¹¹In)-pentetreotidin säteily-yliannostukseen sattuessa potilaaseen imetynyttä annosta tulisi mahdollisuusien mukaan pienentää lisäämällä radionuklidin eliminaatiota elimistöstä tehostetun diureesin ja virtsarakon tiheän tyhjentämisen avulla.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

Farmakoterapeutinen ryhmä: Diagnostiset radioaktiiviset lääkevalmisteet kasvainten diagnostiin,
ATC-koodi: V09IB01

Vaikutusmekanismi

Octreoscan kiinnityy somatostatiinireseptoreihin (pääasiassa alatyypeihin 2 ja 5) kudoksissa, joissa solujen pinnalla on sairauden vaikutuksesta näitä reseptoreja tiheämässä kuin normaalisti toimivassa kudoksissa. Niillä potilailla, joilla sairaus ei ole suurentanut reseptoritihyyttä, isotooppikuvaus ei onnistu.

Karsinoidi- ja GEP-tuumorien kohdalla suurentuneen reseptoritihyyden prevalenssi kasvainkudoksessa on yleisesti melko korkea.

Farmakodynaamiset vaikutukset

Farmakodynaamisista vaikutuksista on tehty tutkimuksia vain rajallisesti. Biologinen aktiivisuus *in vitro* on noin 30 % luonnollisen somatostatiinin biologisesta aktiivisuudesta. Rotilla mitattu biologinen aktiivisuus *in vivo* on pienempi kuin samalla määrellä oktreotidia. 20 mikrog:n pentetreotidiannoksen anto laskimoona johti joillakin potilailla mitattavissa olevaan mutta hyvin rajalliseen seerumin gastriini- ja glukagonitason laskuun, jota kesti alle 24 tuntia.

5.2 Farmakokinetiikka

Kertyminen elimiin

Indium(¹¹¹In)-pentetreotidi kertyy seuraaviin elimiin: maksaa (noin 2 % 24 tunnin kuluttua injektiosta) ja perna (noin 2,5 % 24 tunnin kuluttua injektiosta). Kertymistä tapahtuu kilpirauhaseen ja aivolisäkkeeseen, mutta ei toistettavasti. Kertyminen munuaisiin viittaa osittain käynnissä olevaan poistumiseen virtsan mukana ja osittain viivästyneeseen eritykseen munuaisisissa.

Eliminaatio

Reseptoreihin sitoutumaton indium(¹¹¹In)-pentetreotidi ja peptideihin sitoutumaton indium(¹¹¹In) eliminoituvat nopeasti munuaisten kautta. Noin 80 % radioleimatusta pentetreotidista poistuu elimistöstä virtsateiden kautta 24 tunnin sisällä lääkkeen annosta laskimoona. 48 tunnin kuluttua annoksesta on erittynyt 90 %. Poistuminen sappirakon ja sen myötä ulosten kautta on noin 2 % annestusta aktiivisuudesta potilailla, joiden suoliston toiminta on normaali.

Ensimmäiset 6 tuntia injektion jälkeen virtsan radioaktiivisuus on pääasiassa muuttumatonta indium(¹¹¹In)-pentetretotidia. Sen jälkeen erittyy yhä suurempia määriä peptidiin sitoutumatonta radioaktiivisuutta.

Puoliintumisaika

¹¹¹In hajoaa stabiiliksi kadmiumiksi 2,83 päivän puoliintumisajalla.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Ei-kliinisissä tutkimuksissa vaikutuksia havaittiin vain altistuksilla, joiden katsotaan ylittävän riittävästi maksimialistuksen ihmisiä. Näin ollen merkitys on vähäinen kliinisessä käytössä. Karsinogenisenä potentiaalia ja pentetretotidin vaikutusta hedelmällisyteen tai embryotoksisuuteen ei ole tutkittu.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Pullo A

Kloorivetyhappo

Injektionesteisiin käytettävä vesi

Ferrikloridiheksahydraatti

Pullo B

Natriumsitraattidihydraatti

Sitruunahappomonohydraatti

Inositoli

Gentisiinihappo

6.2 Yhteensopimattomuudet

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

6.3 Kestoaika

Pullo A ja pullo B on käytettävä 24 tunnin kuluessa indium(¹¹¹In) referenssijankohdasta/-päivämäärästä.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen: 6 tunnin sisällä. Säilytä alle 25 °C.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

Katso käyttövalmiiksi sekoitetun tuotteen säilytysehdot kohdasta 6.3.

Radiolääkkeet on säilytettävä radioaktiivisista materiaaleista annettujen kansallisten määrysten mukaisesti.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakauskoot

Octreoscan toimitetaan yhtenä pakauksena, johon kuuluu kaksi pulloa.

- pullo A: kvartsilla päällystetty tyypin I lasipullo, jossa on teflonpäällysteinen bromobutylylikumitulppa ja joka on suojattu lyijyllä, joka sisältää 1,1 ml indium(¹¹¹In)kloridiliuosta, joka vastaa 122 MBqta aktiivisuuden referenssijankohtana.

- pullo B: 10 ml:n tyypin I lasipullo, joka on suljettu bromobutyylikumitulpalla ja oransilla irti napsauttavalla korkilla ja joka sisältää 10 mikrogrammaa pentetretotidia.

Pulloja ei voi käyttää erikseen. Molemmat pullot on sinetöity alumiinisella puristuskorkilla ja pakattu suljettuun metallilaatikkoon. Pakkauksessa on mukana Sterican Luer Lock 0,90 x 70 mm / 20 G x 2 4/5 -neula, jota käytetään leimaukseen.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Yleinen varoitus

Radiolääkkeitä saavat vastaanottaa, käyttää ja antaa vain siihen valtuutetut henkilöt tähän tarkoitukseen varatuissa kliinissä tiloissa. Radiolääkkeiden vastaanottoa, säilyystä, käyttöä, kuljetusta ja hävittämistä säätelevät paikallisten toimivaltaisten viranomaisten määräykset ja/tai asiaankuuluvat luvat.

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

Molempien injektiopullojen sisältö on tarkoitettu käytettäväksi vain indium(¹¹¹In)-pentetretoidi-injektioliuoksen valmistamiseen, eikä niiden sisältöä saa antaa potilaalle suoraan valmisteluitta.

Katso kohdasta 12 ohjeet tämän lääkevalmisteen valmistelusta ennen antoa.

Jos injektiopullojen eheys vaarantuu tätä lääkevalmisteita käyttöön valmistettaessa, injektiopulloja ei saa käyttää.

Injectioluos on annettava siten, että lääkevalmisteen kontaminaatioriski ja lääkkeen antajan säteilyriski minimoidaan. Riittävä suojaus on pakollinen.

Radiofarmaseuttista läkettä annettaessa ulkoinen säteily tai virtsaroiskeen, oksennuksen tms. aiheuttama kontaminaatio voi tuottaa riskin myös muille henkilöille. Säteilyltä on siis suojauduttava kansallisten määräysten mukaisesti.

Jätteenkäsittelyohjeet:

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

11778

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 11.12.1996

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 30.3.2010

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

06.10.2021

25421026

11. DOSIMETRIA

Indium(¹¹¹In) on tuotettu syklotronilla, ja se hajoaa gammasäteilyä tuottaen jäljempänä olevan taulukon mukaisesti ¹¹¹kadmiumiksi (stabili) 2,83 päivän puoliintumisajalla.

Emissio-ominaisuudet:

Gammasäteily	172 keV	(90 %)
Gammasäteily	247 keV	(94 %)
Röntgensäteily	23–26 keV	

Seuraavat säteilyannokset on laskettu MIRD-järjestelmällä. Tiedot ovat ICRP:n julkaisusta 106, ja ne on laskettu seuraavin oletuksin:

ICRP 106:ssa kuvatun biokineettisen mallin mukaan laskimoon injektoidun indium(¹¹¹In)-pentetreotidin oletetaan kertyvän välittömästi maksaan, pernaan, munuaisiin ja kilpirauhaseen, ja lopun oletetaan jakautuvan homogeenisesti muualle ruumiiseen. Tutkimuksissa saadut retentiotiedot voidaan kuvata parhaiten mono- tai biekspotentiaalisina funktioina. Biokineettiset tiedot on saatu potilailtta, joilla on maha-suolikanavan karsinoidi- ja endokriinisia tuumoreita. Kertymät missä tahansa elimessä esiintyvissä kasvainkudoksissa voivat sen vuoksi olla mukana elimistä julkaisissa kertymäärvöissä. Pääasiallinen eritysreitti on munuaisten kautta; alle 2 % erittyy ulosten mukana. Havaittu 85 %:n erityminen virtsan kautta 24 tunnin kuluttua injektiosta noudattaa hyvin mallia. Malliin ei ole otettu mukaan vähäistä eritystä maha-suolikanavan kautta, sillä sen vaikutus imetyneeseen annokseen on normaaliosuhteissa merkityksetön.

Elin/elimet	F_s	$T_{1/2}$	a	\tilde{A}_s/A_0
Maksa	0,06	2 h	0,40	2,59 h
		2,5 d	0,30	
		70 d	0,30	
Perna	0,05	2,5 d	1,00	2,30 h
Munuainen	0,06	2,5 d	1,00	2,76 h
Kilpirauhanen	0,001	2,5 d	1,00	2,76 min
Muut elimet ja kudokset	0,829	3 h	0,90	6,90 h
		2,5 d	0,10	
Virtsarakko	1,00			
<i>Aikuiset ja 15-vuotiaat</i>				1,65 h
<i>10-vuotiaat</i>				1,40 h
<i>5- ja 1-vuotiaat</i>				54,3 min

F_s fraktionaalinen jakautuminen elimeen tai kudokseen
 $T_{1/2}$ biologinen puoliintumisaika kertymiselle tai poistumiselle
 a osa F_s :stä, joka kertyy tai poistuu vastaavalla puoliintumisajalla. Minusmerkki kuvaa kertymää.
 \tilde{A}_s/A_0 kumuloitunut radioaktiivisuus elimessä tai kudoksessa suhteessa annettuun radioaktiiviseen annokseen

Elin	Imetytynyt annos suhteessa annettuun radioaktiiviseen annokseen (mGy/MBq)				
	Aikuinen	15-vuotias	10-vuotias	5-vuotias	1-vuotias
Lisämunuaiset	0,058	0,075	0,11	0,17	0,29
Virtsarakko	0,20	0,25	0,37	0,46	0,56
Luiden pinnat	0,027	0,033	0,050	0,075	0,14
Aivot	0,0096	0,012	0,020	0,032	0,057
Rinta	0,012	0,015	0,023	0,037	0,067
Sappirakko	0,052	0,063	0,092	0,14	0,22
Maha-suolikanava					
Mahalaukku	0,043	0,050	0,077	0,11	0,18
Ohutsuoli	0,029	0,037	0,059	0,090	0,15
Paksusuoli	0,029	0,035	0,055	0,086	0,14

Elin	Imetytynyt annos suhteessa annettuun radioaktiiviseen annokseen (mGy/MBq)				
	Aikuinen	15-vuotias	10-vuotias	5-vuotias	1-vuotias
(Paksusuolen yläosa)	0,030	0,037	0,058	0,094	0,15
(Paksusuolen alaosaa)	0,027	0,033	0,052	0,075	0,12
Sydän	0,025	0,032	0,048	0,070	0,12
Munuaiset	0,41	0,49	0,67	0,96	1,6
Maksa	0,10	0,13	0,20	0,27	0,48
Keuhkot	0,023	0,030	0,044	0,067	0,12
Lihakset	0,020	0,026	0,038	0,056	0,10
Ruokatorvi	0,014	0,018	0,027	0,043	0,077
Munasarjat	0,027	0,035	0,053	0,080	0,13
Haima	0,072	0,088	0,13	0,20	0,32
Punainen luuydin	0,022	0,026	0,039	0,053	0,085
Iho	0,011	0,013	0,021	0,032	0,059
Perna	0,57	0,79	1,2	1,8	3,1
Kivekset	0,017	0,022	0,037	0,054	0,087
Kateenkorva	0,014	0,018	0,027	0,043	0,077
Kilpirauhanen	0,075	0,12	0,18	0,37	0,68
Kohtu	0,039	0,049	0,077	0,11	0,16
Muut elimet	0,024	0,032	0,049	0,080	0,13
Efektiivinen annos (mSv/MBq)	0,054	0,071	0,11	0,16	0,26

Suurimmalla suositellulla 220 MBq:n aktiivisuusannoksella efektiivinen annos on noin 12 mSv (70 kg painavalla aikuisella).

Indium(¹¹¹In)-pentetreotidi kiinnittyy erityisesti somatostatinireseptoreihin, joten kohde-elintä ei voida määritellä. Kun annettu aktiivisuus on 220 MBq, tyyppiset säteilyannokset tärkeimmille elimille ovat seuraavat: munuaiset 90 mGy, maksa 22 mGy ja perna 125 mGy.

12. RADIOFARMASEUTTISTEN VALMISTEIDEN VALMISTUSOHJEET

Älä käytä Octreoscania, jos havaitset näkyviä merkkejä valmisteen huonolaatuisuudesta.

Valmistusohjeet

Leimausohjeet:

1. Lisää pullon A sisältö (indium(¹¹¹In)kloridi) pulloon B (lyofilisoitu pentetreotidi), jolloin saat valmisteen indium (¹¹¹In) pentetreotidi. Indiumkloridin saa ottaa pullossa vain pakkauksen mukana toimitetulla Sterican-neulalla (0,90 x 70).
2. Noudata sekoittamisen jälkeen 30 minuutin inkubaatioaikaa.
3. Valmisten voi laimentaa 2–3 millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridiliuosta, jos ruiskeen käsittelymenetelmäksi halutaan suurempi määärä liuosta.
4. Liuoksen tulee olla kirkasta ja väritöntä, mikä voidaan tarkistaa lyijylasi-ikkunasta lyijyseinän takaa. Ellei liuos ole ohjeiden mukaista, se on hävitettävä.
5. Ota liuoksesta pieni näyte (joko laimennettuna tai laimentamattomana) laadun tarkistamiseksi. Ohjeet ovat seuraavassa kappaleessa.
6. Liuos on valmista käytettäväksi. Liuos on käytettävä 6 tunnin sisällä.

Huomaa: Älä käytä lääkkeen valmistuksessa mitään muuta indium(¹¹¹In)kloridiliuosta kuin se, joka toimitetaan samassa pakkauksessa lyofilisoidun pentetreotidin kanssa.

Käyttövalmiaksi tekemisen ja merkintöjen jälkeen vesipitoisen liuoksen pH on 3,8–4,3.

Laaduntarkistus

Indium(¹¹¹In)-sitoutuneiden peptidien analyysi verrattuna indium(¹¹¹In)-sitoutuneisiin ei-peptidiyhdisteisiin voidaan tehdä piidioksidilla kyllästetyillä lasikuituliuskoilla. Valmistele kauttaaltaan kuivattu liuska, joka on noin 10 cm pitkä ja 2,5 cm leveä, merkitsemällä siihen aloitusviiva 2 cm:n kohdalle ja kaksi muuta merkkiä 6 cm:n ja 9 cm:n kohdalle. Lisää aloitusviivalle 5–10 mikrol käyttövalmiaksi sekoitettua ja leimattua liuosta, ja kehitä se vastavalmistetussa 0,1 M:n natriumsitraattiliuoksessa, jonka happamuus on säädetty HCl:llä pH-arvoon 5. Noin 2–3 minuutin kuluttua liuotinrintama on saavuttanut 9 cm:n merkin. Leikkaa liuska 6 cm:n merkin kohdalta ja mittaa radioaktiivisuus molemmilta puoliskoilta. Peptidiin sitoutumaton ¹¹¹In liikkuu liuotinrintaman mukana. Vaatimus: Kromatogrammin alapäässä tulee olla $\geq 98\%$ radioaktiivisuudesta.

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDELETS NAMN

Octreoscan 111 MBq/ml, beredningssats för radioaktivt läkemedel

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Octreoscan tillhandahålls i två injektionsflaskor, som inte får användas separat.

Injektionsflaska A med 1,1 ml lösning som vid referenstidpunkten för aktiviteten innehåller:

Indium(¹¹¹In)klorid 122 MBq (111 MBq/ml)

Injektionsflaska B innehåller:

Pentetreotid 10 mikrogram

Efter beredning och märkning innehåller den erhållna lösningen indium(¹¹¹In)-pentetreotid 111 MBq/ml.

Indium(¹¹¹In) sönderfaller med en halveringstid på 2,83 dagar till stabilt kadmium (¹¹¹Cd).

Strålningsegenskaper:

Gammastrålning 172 keV (90 % abundans)

Gammastrålning 247 keV (94 % abundans)

Röntgenstrålning 23-26 keV

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Beredningssats för radioaktivt läkemedel. Satsen består av två flaskor:

Injektionsflaska A: Stamlösning till radioaktivt läkemedel. Klar och färglös lösning.

Injektionsflaska B: Pulver för injektionsvätska, lösning. Vitt frystorkat pulver.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Detta läkemedel är endast avsett för diagnostisk användning.

Indium(¹¹¹In)-pentetreotid binder specifikt till receptorer för somatostatin.

Efter radioaktiv märkning av pentetreotid med indium(¹¹¹In)klorid är den erhållna lösningen indicerad som diagnostiskt medel vid diagnostisering, lokalisering och utredning av receptorbärande gastro-entero-pankreatisk neuroendokrina (GEP) tumörer och av karcinoida tumörer. Tumörer som inte bär somatostatinreceptorer kommer inte att visualiseras.

Hos ett antal patienter med GEP eller karcinoida tumörer är receptorträtheten otillräcklig för att möjliggöra visualisering med Octreoscan. Beaktas bör att tumören inte kan visualiseras hos ca 50 % av fallen med insulinom.

4.2 Dosering och administreringsätt

Dosering

Vuxna och äldre

Aktiviteten att administrera för enfotonstomografi (SPECT) är avhängig av tillgänglig utrustning. Generellt är en tillförd aktivitet genom enkel intravenös injektion om 110 till 220 MBq tillräcklig för en vuxen på 70 kg. Andra aktiviteter ska vara motiverade.

Nedsatt njurfunktion

Det är nödvändigt att noggrant överväga aktiviteten hos dessa patienter eftersom ökad strålningsexponering är möjlig hos dessa patienter. Hos patienter med markant nedsatt njurfunktion är administrering av ^{111}In -pentetretoid inte tillräddig eftersom den huvudsakliga utsöndringsvägen är helt eller delvis ur funktion, vilket leder till ökad stråldos, se avsnitt 4.4.

Pediatrisk population

Beslut om att administrera pentetrotid (^{111}In) till barn måste tas av en specialist i nukleärmedicin, som är förtrogen med somatostatinreceptor-scintigrafi, efter att ha övervägt användande av alternativa radioaktiva läkemedel med lägre strålningsbelastning (särskilt PET). Pentetrotid (^{111}In) bör endast administreras till barn när alternativa radioaktiva läkemedel inte är tillgängliga eller ger ett tillfredsställande resultat i barnets kliniska situation.

Administreringssätt

Läkemedlet är avsedd för engångsbruk. Administreras genom intravenös injektion. Noggrann administrering är nödvändig för att undvika deposition av aktivitet utanför blodkärlet.

Läkemedlet måste färdigberedas innan det administreras till patienten.

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

För information om hur man förbereder patienten, se avsnitt 4.4.

Bildtagning

Bildtagningen kan utföras 4 och 24 timmar eller 24 och 48 timmar efter injektionen. Bilder tagna efter 4 timmar kan vara användbara för jämförelse och utvärdering av bilder på bukens aktivitet efter 24 timmar.

Om aktivitet observeras i buken efter 24 timmar, som inte med säkerhet kan tolkas som upptag i tumör eller i tarminnehåll, bör scintigrafen upprepas vid 48 timmar. Det är viktigt att ta två omgångar med bilder, varav åtminstone en med SPECT (eller SPECT/CT). Kortvarig bildtagning kan upprepas 48 timmar, 72 timmar och/eller 96 timmar efter injektionen, så att interfererande radioaktivitet har hunnit avlägsnas från buken.

Fysiologiskt upptag förekommer i mjälte, lever, njurar och urinblåsan. Upptag i sköldkörteln, hypofysen och tarmar ses hos flertalet patienter.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot det aktiva ämnet eller mot något av hjälpmännen listade i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Överkänslighetsreaktioner eller anafylaktiska reaktioner

Om överkänslighet eller anafylaktiska reaktioner inträffar skall tillförseln av läkemedlet omedelbart avbrytas och, vid behov, intravenös behandling sättas in. För att möjliggöra omedelbara åtgärder i akuta situationer, måste nödvändiga läkemedel och utrustning såsom endotrakealtub och ventilator finnas omedelbart tillgängliga.

Nytta/riskmotivering på individuell basis

För varje enskild patient gäller att exponering för strålning ska kunna motiveras med den sannolika nyttan. Den administrerade aktiviteten ska i varje enskilt fall vara så låg som möjligt med hänsyn till vad som krävs för att erhålla önskad diagnostisk information.

Nedsatt njurfunktion

Det är nödvändigt att noggrant överväga aktiviteten hos dessa patienter eftersom ökad strålningsexponering är möjlig hos dessa patienter. Hos patienter med markant nedsatt njurfunktion är administrering av ^{111}In -pentetretoid inte tillräddig eftersom den huvudsakliga utsöndringsvägen är helt eller delvis ur funktion, vilket leder till ökad stråldos. Administrering ska övervägas endast när den potentiella diagnostiska informationen överväger tänkbar skada av strålning. Tolkningsbara scintigram kan erhållas efter hemodialys under vilken den höga bakgrundsaktiviteten, åtminstone delvis, kan avlägsnas. Före dialys är avbildningarna icke-diagnostiska på grund av aktiviteten i cirkulationen. Efter dialys har ett upptag i lever, mjälte och tarmar som var högre än vanligt observerats. Vidare var aktivitet i cirkulationen högre än vanligt.

Pediatrisk population

På grund av de potentiella riskerna med joniserande strålning från ^{111}In -pentetretoid, bör det inte ges till personer under 18 år såvida inte värdet av den förväntade kliniska informationen anses överstiga tänkbara skador av strålningen.

Information om användning till den pediatriska populationen finns i avsnitt 4.2.

Förberedelse av patienten

Patienten måste vara väl hydrerad innan undersökningen påbörjas och uppmanas att tömma blåsan så ofta som möjligt under de första timmarna efter undersökningen för att minska strålningen.

Till patienter som inte har diarré är det nödvändigt att ge laxermedel. Detta för att lättare kunna skilja stationär ackumulering av aktivitet i sjukliga förändringar i eller i närlheten av tarmkanalen från rörliga ackumuleringar i tarminnehållet.

Indium(^{111}In)-pentetretoid som inte är bundet till receptorer samt icke peptidbundet indium(^{111}In) utsöndras snabbt via njurarna. För att påskynda utsöndringen, för att reducera bakgrundsbruset och för att reducera stråldosen till njurarna och urinblåsan erfordras rikligt vätskeintag (minst 2 liter) i två eller tre dagar efter administreringen.

Vad gäller patienter som får octreotid i terapeutiskt syfte, rekommenderas att denna terapi sätts ut temporärt för att undvika en möjlig blockad av somatostatinreceptorer. Rekommendationen ges på empiriska grunder, ett absolut behov av denna åtgärd har inte påvisats. Hos vissa patienter tolereras inte utsättandet av terapin, detta kan försaka en förstärkning av sjukdomseffekten. Detta är särskilt vanligt hos patienter med insulinom, där risken för plötslig hypoglykemi måste beaktas, och hos patienter med karcinoida syndrom.

Om den ansvarige läkaren överväger att sätta ut patientens octreotidbehandling rekommenderas en tredagars utsättningsperiod.

Tolkning av bilder

Positivt resultat av scintografi med indium(^{111}In)-pentetretoid återspeglar närvaron av en ökad förekomst av vävnad med somatostatinreceptorer snarare än en malign sjukdom. Dessutom är positivt upptag inte specifikt för GEP- och karcinoida tumörer. Vid positiva scintigrafiska resultat krävs utredning om eventuella andra sjukdomar, karakteriserade av hög lokal koncentration av somatostatinreceptorer. Ökad förekomst av somatostatinreceptorer kan även förekomma vid följande patologiska tillstånd: tumörer som uppstått i vävnad som embryologiskt härstammar från neuralisten, (paragangliom, medullärt thyreodeacarcinom, neuroblastom, feokromocytom), hypofystumörer, endokrin neoplasma på lungorna (småcelligt karcinom), meningiom, bröstkarcinom, lymfoproliferativ sjukdom (Hodgkins sjukdom, non-Hodgkins lymfom). Dessutom måste möjligheten till upptag i områden med lymfocytkoncentrationer (subakuta inflammationer) tas under beaktande.

Efter behandlingen

Nära kontakt med spädbarn och gravida kvinnor bör begränsas under de första 36 timmarna efter administrering.

Specifika varningar

Hos diabetiker, som får höga insulindoser, kan administrering av pentetreotid förorsaka paradoxal hypoglykemi genom en tillfällig hämning av glukagonutsöndringen.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos, d.v.s. är i princip ”natriumfritt”.

För försiktighetsåtgärder med hänsyn till miljöfara, se avsnitt 6.6.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga interaktioner med andra läkemedel har beskrivits till dags dato.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Kvinnor i fertil ålder

När man planerar administrering av radioaktiva läkemedel till en kvinna i fertil ålder, är det viktigt att fastställa om hon är gravid eller ej. En kvinna med utebliven menstruation ska betraktas som gravid tills motsatsen bevisats. Om det råder tveksamhet huruvida graviditet föreligger (om en menstruation har uteblivit, om kvinnan har mycket oregelbundna menstruationer, etc.), bör man erbjuda patienten alternativa metoder utan användning av joniserande strålning (om det finns några sådana metoder).

Graviditet

Det finns ingen erfarenhet av användning av Octreoscan hos gravida kvinnor.

Vid radionuklidundersökningar av gravida kvinnor utsätts även fostret för stråldoser. Administrering av maximidosen för diagnostik till patienten, 220 MBq resulterar i en absorberad stråldos på 8,6 mGy till fostret. Inom detta dosområde förväntas inte att fostrets tillväxt skulle hämmas eller att letala skador, missbildningar eller funktionella störningar skulle uppstå. Emellertid kan risken för induktion av cancer och ärfliga skador vara förhöjd. Endast absolut nödvändiga undersökningar ska därför utföras under graviditet, där den troliga nyttan överlägset överstiger de risker som modern och fostret utsätts för.

Amning

Innan man administrerar ett radioaktivt läkemedel till en ammande kvinna ska man överväga möjligheten att uppskjuta administreringen av radionukliden till dess amningen har avslutats samt överväga det lämpligaste valet av radioaktivt läkemedel med tanke på utsöndringen av radioaktivitet i bröstmjölk. Om administreringen anses nödvändig är det inte nödvändigt att avbryta amningen. Men nära kontakt med spädbarn ska begränsas under första 36 timmarna efter administreringen.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Octreoscan har ingen eller en försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Biverkningar som kan hänföras till administrering av Octreoscan är mindre vanliga ($\geq 1/1000$ till $<1/100$). Inga specifika effekter har observerats. Symptomen som rapporterats påminner om vasovagala reaktioner eller om anafylaktoida läkemedelseffekter.

Utsättande av octreotidebehandling som en förberedelse inför scintigrafundersökning kan framkalla allvarliga biverkningar. Dessa yttrar sig vanligtvis som de symptom patienten hade innan terapin sattes in.

Exponering för joniserande strålning är kopplad till cancerinduktion eller utgör en risk för utveckling av ärfliga defekter. Eftersom den effektiva dosen är 12 mSv, när maximal rekommenderad aktivitet på 220 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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

4.9 Överdosering

Läkemedelsformen (endos-injektion) gör att överdosering är osannolik. I händelse av administrering av en överdos strålning från indium(¹¹¹In)-pentetretotide ska patientens absorberade dos om möjligt reduceras genom att man ökar eliminationshastigheten för radionukliden från kroppen genom forcerad diures och frekventa blåstömningar.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Diagnostiska radiofarmaka för tumördetektion.

ATC-kod: V09I B 01

Verkningsmekanism

Octreoscan fäster vid somatostatinreceptorer (huvudsakligen subtyp 2 och subtyp 5) i vävnad, där – som en konsekvens av sjukdom – cellytorna innehåller dessa receptorer i högre utsträckning än vanligt. Hos patienter, där sjukdomen inte lett till ökad receptortäthet, ger den scintigrafiska undersökningen inget resultat.

Vid carcinoider och GEP-tumörer är prevalensen för ökad receptortäthet i tumörvävnaden vanligtvis tämligen stor.

Farmakodynamisk effekt

Då det gäller preparatets farmakodynamiska effekter har endast begränsade studier utförts. Den biologiska aktiviteten in vitro är ca 30 % av den biologiska aktiviteten hos naturligt somatostatin. Den biologiska aktiviteten in vivo, mätt på råttor, är mindre än den som blir av likvärdig mängd av octreotid. Intravenös administrering av 20 µg pentetretotid resulterade i mätbar men mycket begränsad sänkning av serumgastrin- och serumglukagon-nivåerna hos några patienter. Detta varade i mindre än 24 timmar.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Upptag i organ

Indium(¹¹¹In)-pentetretotid tas upp i följande organ: lever (cirka 2 % efter 24 timmar) och mjälte (cirka 2,5 % efter 24 timmar). Upptag i sköldkörteln och hypofysen förekommer men är inte reproducerbart. Upptaget i njurarna reflekterar delvis pågående eliminering via urinen samt delvis fördröjd utsöndring via njurarna.

Eliminering

Indium(¹¹¹In)-pentetretotid som inte är bundet till receptorer samt icke peptidbundet indium(¹¹¹In) utsöndras snabbt via njurarna. Ca 80 % av intravenöst administrerat radionuklidmärkt pentetretotid utsöndras renalt inom 24 timmar. Efter 48 timmar har 90 % utsöndrats. Utsöndringen via gallblåsan och senare avföringen är ca 2 % av administrerad aktivitet hos patienter med normal tarmfunktion.

Upp till 6 timmar efter administrering är radioaktiviteten i urinen företrädesvis intakt indium(¹¹¹In)-pentetreotid. Därefter utsöndras ökande mängder av icke-peptidbunden aktivitet.

Halveringstid

¹¹¹In sönderfaller till stabilt kodium med en halveringstid på 2,83 dagar.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Resultat från prekliniska studier observerades endast effekter vid exponering med avsevärt högre aktiviteter än maximal klinisk exponering, vilket tyder på liten relevans för klinisk användning. Inga tester är gjorda på preparatets carcinogena potential eller dess påverkan på fertilitet eller embryotoxicitet.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmän

Injektionsflaska A

Saltsyra

Vatten för injektionsvätskor

Ferrikloridhexahydrat

Injektionsflaska B

Natriumcitratdihydrat

Citronsyramonohydrat

Inositol

Gentisinsyra

6.2 Inkompatibiliteter

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

6.3 Hållbarhet

Komponenterna i injektionsflaska A och injektionsflaska B har en hållbarhet på 24 timmar efter angiven referenstidpunkt/-datum för aktiviteten för indium(¹¹¹In).

Efter beredning: 6 timmar. Förvaras vid högst 25°C.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

För förvaringsanvisningar för berett läkemedel, se avsnitt 6.3.

Förvaring av radioaktiva läkemedel ska vara i enlighet med nationella bestämmelser för radioaktiva produkter.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

Octreoscan tillhandahålls i en förpackning innehållande två injektionsflaskor:

- injektionsflaska A: 10 ml kvartsbelagd typ 1 glas med en teflonbelagd bromobutylgummipropp med blyskydd innehållande 1,1 ml indium (¹¹¹In)klorid lösning, motsvarande 122 MBq vid referenstidpunkten.

- injektionsflaska B: 10 ml typ I glas försłuten med en brombutylgummipropp med ett orangefärgat kapsyllock, innehållande 10 mikrogram pentetreotid.

Injektionsflaskorna får inte användas separat. Båda injektionsflaskorna är förseglade med aluminiumkapsyler och förpackade i en försłuten plåtburk. I burken finns även en kanyl av typen Sterican Luer Lock 0,90 x 70 mm / 20 G x 2 4/5 som ska användas vid märkningsprocessen.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Allmän varning

Radioaktiva läkemedel ska tas emot, användas och administreras av behörig personal i för ändamålet avsedd klinisk miljö. Deras mottagande, lagring, användning, transport och destruktion omfattas av bestämmelser och/eller tillämpliga licenser utfärdade av lokal behörig myndighet.

Radioaktiva läkemedel ska beredas på ett sätt som tillgodosser strålskyddskrav såväl som farmaceutiska kvalitetskrav. Lämpliga aseptiska försiktighetsmått ska iakttas.

De båda injektionsflaskornas innehåll är endast avsett att användas för beredning av indium(¹¹¹In)-pentetreotid injektionsvätska i lösning och får inte administreras direkt till patienten utan att denne först har förberetts för detta.

För instruktioner om spädning av läkemedlet före administrering hänvisas till avsnitt 12.

Om injektionsflaskorna visar sig vara i skadat tillstånd under beredningen av denna produkt ska de inte användas.

Administreringsmetoderna ska utföras på så sätt att det föreligger minimal risk att läkemedlet kontamineras eller att användaren utsätts för strålning. Användning av adekvat strålskydd är obligatoriskt.

Administrering av radioaktiva läkemedel medför risker för andra personer till följd av extern strålning eller kontaminering från spill av urin, kräkningar, etc. Åtgärder för strålskydd ska därför vidtas i enlighet med nationella bestämmelser.

Instruktioner för avfallshantering:

Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

11778

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för godkänndande för försäljning: 11.12.1996
Datum för senaste förnyelse: 30.3.2010

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

06.10.2021

11. ABSORBERAD DOS OCH EFFEKTIV DOS

Indium(¹¹¹In) är cyklotronproducerat och sönderfaller till kadmium-111 (stabilt) med en halveringstid på 2,83 dagar och emission av gammastrålning med en energi enligt tabellen nedan.

25421026

Gammastrålning	172 keV	(90% abundans)
Gammastrålning	247 keV	(94% abundans)
Röntgenstrålning	23-26 keV	

Följande strålningsdosimetri har beräknats enligt MIRD-systemet. Uppgifterna som listas nedan kommer från ICRP:s publikation nr 106 och har beräknats enligt följande antaganden:

Enligt den biokinetiska modell som ICRP 106 beskriver är ett av antagandena att intravenöst injicerad indium(¹¹¹In)-pentreotid upptas omedelbart i levern, mjälten, njurarna och sköldkörteln, medan resten fördelas homogent i den övriga kroppen. Mono- eller bifasiska exponentiella funktioner beskriver bäst de retentionsdata som man kommit fram till på experimentell väg. Data gällande biokinetik härrstammar från patienter med karcinoidtumörer och med endokrina tumörer i magtarmkanalen. Upptaget i tumörvävnad i ett givet organ kan därför omfattas av de upptagsvärdet som ges för respektive organ. Exkretionen sker huvudsakligen via njurarna medan mindre än 2 % utsöndras med avföringen. Man har funnit att 85 % utsöndras med urinen inom 24 timmar och detta är väl förenligt med modellen. Den oansenliga utsöndringen via magtarmkanalen upptas inte i modellen eftersom detta bidrag till den absorberande dosen är försumbar under normala omständigheter.

Organ	F_s	$T_{1/2}$	a	\tilde{A}_s/A_0
Lever	0,06	2 h	0,40	2,59 h
		2,5 d	0,30	
		70 d	0,30	
Mjälte	0,05	2,5 d	1,00	2,30 h
Njure	0,06	2,5 d	1,00	2,76 h
Sköldkörtel	0,001	2,5 d	1,00	2,76 min
Övriga organ och vävnader	0,829	3 h	0,90	6,90 h
		2,5 d	0,10	
Urinblåsa	1,00			
<i>Vuxna och över 15 år</i>				1,65 h
				1,40 h
				54,3 min

F_s distributionsfraktion i organet eller vävnaden

$T_{1/2}$ biologisk halveringstid för upptag eller eliminering

a den fraktion av F_s som upptas eller elimineras vid motsvarande halveringstid.

Minustecken betyder upptag.

\tilde{A}_s/A_0 kumulerad aktivitet i organet eller vävnaden per enhet av given aktivitet

Organ	Absorberad dos per enhet av given aktivitet (mGy/MBq)				
	Vuxen	15 år	10 år	5 år	1 år
Binjurar	0,058	0,075	0,11	0,17	0,29
Urinblåsa	0,20	0,25	0,37	0,46	0,56
Benytör	0,027	0,033	0,050	0,075	0,14
Hjärna	0,0096	0,012	0,020	0,032	0,057
Bröst	0,012	0,015	0,023	0,037	0,067
Gallblåsa	0,052	0,063	0,092	0,14	0,22
Magtarmkanal					
Magsäck	0,043	0,050	0,077	0,11	0,18
Tunntarm	0,029	0,037	0,059	0,090	0,15
Tjocktarm	0,029	0,035	0,055	0,086	0,14
(Övre tjocktarm	0,030	0,037	0,058	0,094	0,15
(Nedre tjocktarm	0,027	0,033	0,052	0,075	0,12
Hjärta	0,025	0,032	0,048	0,070	0,12
Njurar	0,41	0,49	0,67	0,96	1,6
Lever	0,10	0,13	0,20	0,27	0,48

Organ	Absorberad dos per enhet av given aktivitet (mGy/MBq)				
	Vuxen	15 år	10 år	5 år	1 år
Lungor	0,023	0,030	0,044	0,067	0,12
Muskler	0,020	0,026	0,038	0,056	0,10
Matstrupe	0,014	0,018	0,027	0,043	0,077
Äggstockar	0,027	0,035	0,053	0,080	0,13
Bukspottkörtel	0,072	0,088	0,13	0,20	0,32
Röd benmärg	0,022	0,026	0,039	0,053	0,085
Hud	0,011	0,013	0,021	0,032	0,059
Mjälte	0,57	0,79	1,2	1,8	3,1
Testiklar	0,017	0,022	0,037	0,054	0,087
Thymus	0,014	0,018	0,027	0,043	0,077
Sköldkörtel	0,075	0,12	0,18	0,37	0,68
Livmoder	0,039	0,049	0,077	0,11	0,16
Övriga organ	0,024	0,032	0,049	0,080	0,13
Effektiv dos (mSv/MBq)	0,054	0,071	0,11	0,16	0,26

Den effektiva dos som blir resultatet vid administrering av en (maximal rekommenderad) aktivitet på 220 MBq för en vuxen som väger 70 kg är 12 mSv.

Indium(¹¹¹In)-pentetreotid binder specifikt till somatostatinreceptorer, så målorganen kan inte definieras. För en administrerad aktivitet på 220 MBq är den typiska stråldosen till de kritiska organen – njurar, lever och mjälte – 90, 22 respektive 125 mGy.

12. INSTRUKTION FÖR BEREDNING AV RADIOAKTIVA LÄKEMEDEL

Använd inte Octreoscan om det finns synliga tecken på nedbrytning.

Beredningsmetod:

Instruktioner för märkning

1. Tillsätt innehållet i injektionsflaska A indium(¹¹¹In)-klorid till injektionsflaska B (frystorkat pentetreotid) för att erhålla produkten Indium (¹¹¹In) pentetreotid; endast kanylen Sterican (0,90 x 70) som tillhandahålls med den levererade patientdosen får användas för att dra upp indiumkloriden ur injektionsflaskan.
2. Preparatet ska inkuberas i 30 minuter efter beredning.
3. Preparatet kan spädas med 2-3 ml 0,9 % natriumklorid injektionsvätska om större volym erfordras för lättare hantering i sprutan.
4. Lösningen måste vara klar och färglös och detta kan kontrolleras genom blyskydd som försetts med blyglas. Om lösningen inte uppfyller dessa krav ska den kasseras.
5. Använd ett litet prov av preparatet (spätt eller ospätt) för kvalitetskontrollen, som beskrivs nedan.
6. Preparatet är bruksfärdigt. Preparatet ska användas inom 6 timmar.

OBS! Använd ingen annan indium(¹¹¹In)-klorid för beredning än den som levereras i samma förpackning som det frystorkade pentetreotidet.

Efter beredning och märkning är vattenlösningens pH 3,8-4,3.

Kvalitetskontroll:

Analys av indium(¹¹¹In)-bundna peptider och indium(¹¹¹In)-bundna icke-peptider kan göras på kiselgelimpregnerade glasfiberremssor. Iordningställ en torkad remsa, ca 10 cm lång och 2,5 cm bred

genom att markera en startlinje vid 2 cm, med ytterligare markeringar vid 6 och 9 cm. Sätt en droppe (5-10 µl) av den beredda, märkta lösningen på startlinjen och framkalla i nygjord natriumcitratlösning 0,1M, justerad med HCl till pH 5. Efter ca 2-3 min har fronten nått markeringen 9 cm. Klipp remsan vid markeringen 6 cm och mät aktiviteten i båda halvor. Icke-peptidbundet ¹¹¹In rör sig med fronten. Krav: Den nedre delen av kromatogrammet ska innehålla ≥ 98 % av den tillsatta aktiviteten