

## **Pakkausseoste: Tietoa potilaalle**

### **Gadovist 1,0 mmol/ml injektioneste, liuos**

gadobutroli

**Lue tämä pakkausseoste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseoste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin tai Gadovist-valmistetta sinulle antavan henkilön (radiologin) tai sairaalan tai magneettikuvauksen suorittavan osaston henkilökunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai radiologin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausseostessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausseosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Gadovist on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Gadovist-valmistetta
3. Miten Gadovist-valmistetta annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Gadovist-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Gadovist on ja mihin sitä käytetään**

Gadovist on varjoaine (kuvausaine), jota käytetään aivojen, selkärangan ja verisuonien diagnostiikkaan magneettikuvauksessa (MRI). Gadovist-varjoaineen avulla lääkäri voi myös selvittää, minkä tyypisiä (hyväntaatuisia tai pahanlaatuisia) tunnistetut tai epäilyttävät muutokset maksassa ja munuaisissa ovat. Gadovist valmistetta voidaan käyttää myös kehon muiden osien muutosten magneettikuvauksessa. Se helpottaa poikkeavien rakenteiden tai leesioiden havaitsemista sekä hyvän- ja pahanlaatuisuuden määrittystä.

Gadovist-valmistetta käytetään aikuisille ja kaiken ikäisille lapsille (mukaan lukien täysiaikaiset vastasyntyneet).

#### **Miten Gadovist toimii**

Magneettikuvaus on lääketieteellisen diagnostisen kuvantamisen muoto, jossa tutkitaan vesimolekyylien käyttäytymistä normaalissa ja poikkeavissa kudoksissa. Tämä tapahtuu magneeteista ja radioalloista muodostuvalla monimutkaisella järjestelmällä. Tietokoneet tallentavat käyttäytymisen ja muuntavat sen kuviksi.

Gadovist-valmistetta annetaan injekiona suoneen. Tämä lääkevalmiste on vain diagnostiseen käyttöön ja sen antaa sinulle vain kliiniseen magneettikuvaukseen perехтнtyt hoitoalan ammattilainen.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Gadovist-valmisteita**

##### **Älä käytä Gadovist-valmisteita**

- jos olet allerginen gadobutrolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

##### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin Gadovist-valmistetta annetaan sinulle

- jos sinulla on tai on ollut allergiaa (esim. siitepolyallergia, nokkosihottuma) tai astmaa

- jos olet aiemmin saanut reaktion jostakin varjoaineesta
- jos munuaistointiminta on erittäin heikko
- jos sinulla on aivosairaus, johon liittyy kouristuksia, tai jokin muu hermostosairaus
- jos sinulla on sydämentahdistin tai jokin muu rautaa sisältävä implantti tai klipsi elimistössä.

Lääkäri päättää, onko suunniteltu tutkimus mahdollinen sinun kohdallasi.

- Gadovist-valmisten käytön jälkeen saattaa esiintyä allergisia reaktioita, jotka voivat aiheuttaa sydänoireita, hengitysvaikeuksia tai ihoreaktioita. Vakavat reaktiot ovat mahdollisia. Suurin osa näistä reaktioista ilmenee puolen tunnin kuluessa Gadovist-valmisten antamisen jälkeen. Siksi sinua tarkkaillaan toimenpiteen jälkeen. Viivästyneitä reaktioita on todettu (tuntien tai päivien kuluttua) (ks. kohta 4).

### **Munuaiset/maksat**

Kerro lääkärille

- jos munuaisesi eivät toimi kunnolla
- jos sinulle on äskettäin tehty maksansiirto tai odotat lähiaikoina tehtävää maksansiirtoa.

Lääkäri saattaa ottaa verikokeen, joka osoittaa, kuinka hyvin munuaisesi toimivat, ennen kuin hän päättää Gadovist-valmisten käyttämisestä. Näin toimitaan etenkin, jos olet 65-vuotias tai sitä vanhempi.

### **Vastasyntyneet ja imeväisikäiset**

Koska alle 4-viikkoisten vauvojen ja alle 1-vuotiaiden imeväisikäisten munuaistointiminta on kehittymätöntä, Gadovist-valmistetta saa käyttää näille potilaalle vain lääkärin huolellisen harkinnan jälkeen.

### **Muut lääkevalmisteet ja Gadovist**

Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

### **Raskaus ja imetyks**

Kysy lääkärltä neuvoa, ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

- **Raskaus**

Kerro lääkärille, jos luulet olevasi raskaana tai saattaisit tulla raskaaksi, sillä Gadovist-valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana, ellei se ole ehottoman vältämätöntä.

- **Imetyks**

Kerro lääkärille, jos imetät tai olet aloittamassa imettämisen. Lääkäri keskustelee kanssasi siitä, pitäisikö sinun jatkaa imettämistä tai keskeyttää se 24 tunnin ajaksi Gadovist-valmisten käytön jälkeen.

### **Gadovist sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 23 mg natriumia annosta kohtia (perustuen 70 kg:n painoiselle henkilölle annettuun keskimääräiseen annokseen), joten se on käytännössä natriumiton.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Gadovist ei vaikuta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita.

## **3. Miten Gadovist-valmisteetta annetaan**

Hoitoalan ammattilainen injisoi Gadovist-valmisteen laskimoon pienellä neulalla, jonka jälkeen magneettikuvaus voi alkaa välittömästi.  
Injektion jälkeen sinua tarkkaillaan vähintään 30 minuuttia.

### Tavanomainen annos

Sinulle oikean annoksen suuruus riippuu painostasi ja magneettikuvauskellosta tutkittavasta alueesta:  
**Aikuisille** 0,1 millilitran kertainjektilä Gadovist-valmisteella potilaan painokiloa kohti on suositeltava annos (tämä tarkoittaa 70 kg painoisella potilaalla 7 millilitran annosta). Lisäannos, joka on korkeintaan 0,2 millilitraa painokiloa kohden, voidaan kuitenkin antaa 30 minuutin kuluessa ensimmäisestä injektiosta. Potilaalle annettava enimmäisannos on enintään 0,3 ml Gadovist-valmisteella potilaan painokiloa kohti (tämä tarkoittaa sitä, että 70 kilon painoiselle potilaalle annos on 21 millilitraa) keskushermiston kuvantamista ja CE-MRA:ta varten. Gadovist-valmisteella voidaan annostella vähintään 0,075 millilitraa painokiloa kohden (tämä tarkoittaa sitä, että 70 kilon painoiselle potilaalle annos on 5,25 millilitraa) keskushermiston kuvantamista varten.

Lisätietoja Gadovist-valmisten annostelusta ja käsitellystä annetaan pakkausselosten lopussa.

### Annostelu erityispotilasryhmille

Gadovist-valmisten käyttöä ei suositella potilaille, joilla on vaikeita munuaissairauksia eikä potilaille, joille on äskettäin tehty tai tehdään lähiaikoina maksansuoritus. Jos käyttö kuitenkin on välttämätöntä, sinulle pitää antaa vain yksi annos Gadovist-valmisteella yhden kuvauksen aikana, eikä uutta injektiota pidä antaa ainakaan 7 päivään.

### Käyttö vastasyntyneille, imeväisikäisille, lapsille ja nuorille

Annossuositus kaikenikäisille lapsilla (mukaan lukien täysiaikaiset vastasyntyneet ja imeväisikäiset) on 0,1 ml:n kerta-annos Gadovist-valmisteella painokiloa kohti kaikissa käyttöaiheissa (ks. kohta 1).

Koska alle 4-viikoisten vauvojen ja alle 1-vuotiaiden imeväisikäisten munuaistoiminta on kehittymätöntä, Gadovist-valmisteella saa käyttää näille potilaille vain lääkärin huolellisen harkinnan jälkeen. Vastasyntyneille ja imeväisikäisille ei saa antaa kuin yksi Gadovist-annos kuvauksen aikana eikä uutta injektiota pidä antaa ennen kuin edellisen injektion antamisesta on kulunut vähintään 7 päivää.

### Läkkääät henkilöt

Annoksen säätäminen ei ole välttämätöntä, jos olet 65-vuotias tai sitä vanhempi, mutta sinulle saatetaan tehdä verikoe, joka osoittaa, kuinka hyvin munuaisesi toimivat.

### Jos saat enemmän Gadovist-valmisteetta kuin sinun pitäisi

Yliannostus on epätodennäköistä. Jos niin tapahtuu, lääkäri hoitaa sen aiheuttamia oireita ja hän saattaa käyttää hemodialysisä Gadovist-valmisten poistamiseksi kehostasi.

Ei ole näytöö siitä, että tämä elhääsisi nefrogeenisen systeemisen fibroosin (NSF, ks. kohta 4) kehittymistä eikä sitä pidä käyttää NSF:n hoitokeinona. Joissakin tapauksissa sydämentoimintasi tarkistetaan.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai radiologin puoleen.

## 4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

**Vakavimmat haittavaikutukset** (jotka ovat joissakin tapauksissa olleet kuolemaan johtavia tai henkeä uhkaavia):

- sydänpysähdys ja vaikea allergian kaltainen (anafylaktoidi) reaktio (mukaan lukien hengityspysähdys ja sokki).

Lisäksi **seuraavia heiköitä uhkaavia tai kuolemaan johtaneita haittavaikutuksia** on havaittu joissakin tapauksissa:

- hengenahdistus, tajunnanmenetys, vaikea allergian kaltainen reaktio, voimakas verenpaineen lasku joka voi johtaa tajunnanmenetykseen, hengityspysähdys, nesteen kertymiseen keuhkoihin, suun ja nielun turpoaminen ja matala verenpaine.

#### **Harvinaisissa tapauksissa:**

- voi esiintyä välittöntä hoitoa vaativia **allergian kaltaisia reaktioita** (yliherkkyyssreaktiota ja anafylaksiaa), vakavat reaktiot (sokki) mukaan lukien.

Jos havaitset seuraavia oireita:

- kasvojen, hulften, kielen tai kurkun turvotus
- yskä ja aivastelu
- hengitysvaikeudet
- kutina
- nuha
- urtikaria (nokkosihottuma)

kerro välittömästi magneettikuvausoston henkilökunnalle. Nämä oireet voivat olla ensimmäisiä merkkejä **vakavasta reaktiosta**. On mahdollista, että tutkimuksesi tätyy keskeyttää ja tarvitset ehkä muuta hoitoa.

Harvinaisissa tapauksissa on havaittu **viivästyneitä allergian kaltaisia reaktioita** tuntien tai useiden vuorokausien kuluttua Gadovist-valmisteen annosta. Jos sinulle tapahtuu näin, kerro välittömästi lääkärille tai radiologille.

**Yleisimmin havaittuja haittavaikutuksia** (esiintyy yli 5 henkilöllä tuhannesta) ovat:

- päänsärky, pahoinvointi ja huimaus.

Suurin osa haittavaikutuksista on lieviä tai kohtalaisia.

Ennen Gadovist-valmisten myyntiluvan myöntämistä **kliinisissä tutkimuksissa** havaittuja **mahdollisia haittavaikutuksia** on lueteltu niiden esiintyvyyden mukaan seuraavassa:

**Yleinen:** (voi esiintyä korkeintaan 1 henkilöllä kymmenestä)

- päänsärky
- pahoinvointi.

**Melko harvinainen:** (voi esiintyä korkeintaan 1 henkilöllä sadasta)

- allergian kaltaiset reaktiot, esim.
  - matala verenpaine
  - nokkosihottuma
  - kasvojen turvotus
  - silmäluomien turvotus
  - punoitus

seuraavien allergian kaltaisten reaktioiden yleisyys ei ole tiedossa:

- vaikea allergian kaltainen reaktio (anafylaktoidinen sokki)
- voimakas verenpaineen lasku, joka voi johtaa tajunnanmenetykseen (sokki)

- hengityspysähdys
- nesteen kertyminen keuhkoihin
- hengitysvaikeus (bronkospasmi)
- huulten sinertyminen
- suun ja kurkun turvotus
- kurkun turvotus
- kohonnut verenpaine
- rintakipu
- kasvojen, nielun, suun huulten ja/tai kielen turvotus (angioedeema)
- sidekalvotulehdus
- lisääntynyt hikoilu
- yskä
- aivastelu
- kuumotuksen tunne
- kalpeus
- huimaus, makuaistin häiriöt, tunnottomuus ja pistely
- hengenahdistus
- oksentelu
- ihmisen punoitus (eryteema)
- kutina (mukaan lukien yleistynyt kutina)
- ihottuma (mukaan lukien yleistynyt ihottuma, pienet litteät punaiset näypy [makulaarinen ihottuma], pienet, kohonneet ympyränmuotoiset ihmavauriot [papulaarinen ihottuma] ja kutiava ihottuma)
- erilaisia pistoskohdan reaktioita (esim. vuoto ympäröivään kudokseen, polttelu, kylmyyden tunne, lämmön tunne, punoitus, ihottuma, kipu tai mustelma)
- kuumuudentunne.

**Harvinainen:** (voi esiintyä korkeintaan 1 henkilöllä tuhannesta)

- pyörtyminen
- kouristelu
- hajuaistin häiriöt
- nopea sydämensyke
- sydämentykytys
- kuiva suu
- yleinen pahanolon tunne (huonovointisuus)
- kylmyyden tunne.

**Muut haittavaikutukset, joista on raportoitu Gadovist-valmisten myyntiluvan myöntämisen jälkeen ja joiden esiintymistihettä ei tiedetä** (esiintymistihettä ei voida arvioida saatavilla olevan tiedon perusteella):

- sydänpysähdys
- Nefrogeenista systeemistä fibroosia (NSF, joka aiheuttaa ihmisen paksuuntumista ja voi vaikuttaa myös sidekudoksiin ja sisäelimiin) on raportoitu.

Gadovist-valmisten annon jälkeen munuaisten toimintaa kuvauvissa verikokeissa on havaittu muutoksia (esimerkiksi seerumin kreatiinihipitoisuuden kasvua).

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai radiologille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteenturvallisuudesta.

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

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

## 5. Gadovist-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä valmistetta etiketissä ja ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää. Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Kemialliseksi, fysikaaliseksi ja mikrobiologiseksi käytönaikaiseksi säilyvyydeksi on osoitettu 24 tuntia 20–25 °C:ssa. Mikrobiologiset seikat huomioiden valmiste tulisi käyttää välittömästi.

Tämä lääkevalmiste on kirkas, väritön tai heikosti kellertävä liuos. Älä käytä tästä lääkettä, jos sen väri on voimakkaasti muuttunut, jos siinä näkyy hiukkasia tai jos pakaus vaikuttaa vioittuneelta.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Hoitoalan ammattilainen hävittää tämän lääkkeen kun sitä ei enää tarvita. Näin menetellen suojellaan luontoa.

## 6. Muuta tietoa

### Mitä Gadovist sisältää

Vaikuttava aine on gadobutroli.

1 ml injektionestettä sisältää 604,72 mg gadobutrolia (mikä vastaa 1 mmol gadobutrolia, joka sisältää 157,25 mg gadoliniumia).

Yksi 2 ml:n injektiopullo, sisältää 1 209,44 mg gadobutrolia.

Yksi 7,5 ml:n injektiopullo, sisältää 4 535,4 mg gadobutrolia.

Yksi 15 ml:n injektiopullo sisältää 9 070,8 mg gadobutrolia.

Yksi 30 ml:n injektiopullo sisältää 18 141,6 mg gadobutrolia.

Yksi 65 ml:n infuusiopullo sisältää 39 306,8 mg gadobutrolia.

**Muut aineet** ovat kalkobutrolinatrium (ks. kohdan 2 pääty), trometamoli, hydrokloridihappo 1N ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskokoot

Gadovist on kirkas, väritön tai heikosti kellertävä injektioneste.

Pakkausten sisältö:

- 1 tai 3 injektiopulhoa, joissa on 2 ml injektionestettä
- 1 tai 10 injektiopulhoa, joissa on 7,5, 15 tai 30 ml injektionestettä
- 1 tai 10 infuusiopulhoa, joissa on 65 ml injektionestettä (100 ml:n pullossa)

**Sairaalapakkauks:**

- 3 injektiopulloa, joissa on 2 ml injektionestettä
- 10 injektiopulloa, joissa on 7,5, 15 tai 30 ml injektionestettä
- 10 pulloa, joissa on 65 ml injektionestettä

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

**Myyntiluvan haltija:**

Bayer Oy  
Pansiontie 47  
20210 Turku

**Valmistaja:**

Bayer AG  
Müllerstrasse 178  
13353 Berlin  
Saksa

**Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä:**

|   |  |
|---|--|
| Itävalta, Saksa   | Gadovist 1,0 mmol/ml Injektionslösung          |
| Belgia, Bulgaria, Kypros, Tanska, Viro, Suomi, Kreikka, Italia, Luxemburg, Norja, Portugali, Ruotsi | Gadovist                                       |
| Kroatia   | Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za injekciju      |
| Ranska  | GADOVIST 1,0 mmol/mL, solution injectable      |
| Irlanti   | Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection    |
| Alankomaat  | Gadovist 1,0 mmol/ml, oplossing voor injectie  |
| Slovenia  | Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje  |
| Slovakia  | Gadovist 1 mmol/ml solución inyectable en vial |
| Espanja   | Gadovist 1 mmol/ml solución inyectable en vial |
| Malta   | Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection    |

**Tämä pakausselostte on tarkistettu viimeksi 12.10.2023**

---

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

- **Munuaisten vajaatoiminta**

**Ennen Gadovist-valmisten antamista kaikilta potilailta pitäisi tutkia munuaisten vajaatoiminnan mahdollisuus laboratoriokokeiden avulla.**

Joidenkin gadoliniumia sisältävien varjoaineiden käytön yhteydessä on raportoitu nefrogeenista systeemistä fibroosia (NSF) potilailla, joilla on akuutti tai krooninen vaikea munuaisten vajaatoiminta ( $GFR < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ ). Maksansiirtopilaat ovat erityisessä riskiryhmässä, koska heillä akuutin munuaisten vajaatoiminnan esiintyvyys on suuri. Koska on mahdollista, että nefrogeenista systeemistä fibroosia esiintyy Gadovist-valmisten käytön yhteydessä, sitä pitää käyttää vain huolellisen riskien ja hyötyjen arvioinnin jälkeen potilailla, joilla on vaikea munuaisten vajaatoiminta sekä maksansiirtopilailla perioperatiivisen jakson aikana ja vain, jos tutkimustulos on oleellinen eikä sitä voida saada magneettikuvauskseen ilman kuvausainetta. Jos Gadovist-valmisten käyttö on välttämätöntä, annos ei saa ylittää 0,1 mmol/painokilo. Yhtä annosta enempää ei pidä käyttää yhden kuvauksen aikana. Koska toistuvasta annostelusta ei ole saatavissa tietoa, uutta Gadovist-injektiota ei pidä antaa ennen kuin edellisen injektion antamisesta on kulunut vähintään 7 päivää.

Koska iäkkäillä henkilöillä Gadovist-valmisten munuaispuhdistuma saattaa olla heikentynyt, on erityisen tärkeää seuloa 65-vuotialta ja sitä vanhemmilta potilailta munuaisten vajaatoiminnan mahdollisuus.

Pian Gadovist-valmisten antamisen jälkeen suoritettu hemodialyysi saattaa olla hyödyllinen Gadovist-valmisten poistamisessa kehosta. Ei ole näyttöä siitä, että hemodialyysisin aloittaminen potilailla, jotka eivät tavallisesti saa hemodialyysihoitoa, ehkäisisi tai hoitaisi nefrogeenista systeemistä fibroosia.

- **Raskaus ja imetyks**

Gadovist-valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana, ellei naisen kliininen tila edellytä gadobutrolin käyttöä.

Rintaruokinnan jatkaminen tai keskeyttäminen 24 tunnin ajaksi Gadovist-valmisten annon jälkeen on lääkärin ja imettävän äidin päättävissä.

- **Yliherkkyystreaktiot**

Kuten muidenkin laskimoon annosteltavien varjo-aineiden, myös Gadovist-valmisten käyttöön voi liittyä anafylaktoidisia/yliherkkyyss- tai muita idiosyntaktisia reaktioita, jotka tunnusomaisesti ilmenevät sydän- ja verisuoni-, hengitys- tai iho-oireina. Reaktiot voivat olla vaikeita mukaan lukien sokki. Tavallisesti potilaat, joilla on sydän- ja verensuonisairaus, ovat herkempia vakaville tai jopa kuolemaan johtaville yliherkkyystreaktioille.

Yliherkkyystreaktioiden riski on suurempi seuraavissa tapauksissa:

- aiempi varjoaineen aiheuttama reaktio
- keuhkoastma
- allergia.

Potilaille, joilla on allergiatipumusta, on päättös Gadovist-valmisten käytöstä tehtävä erityisen huolellisen riskien ja hyötyjen arvioinnin jälkeen.

Suurin osa reaktioista ilmenee puolen tunnin kuluessa annostelusta. Tämän vuoksi potilaan tarkkailua toimenpiteen jälkeen suositellaan.

Yliherkkysreaktioiden hoitoon tarvittavat lääkevalmisteet sekä valmius hätätoimenpiteiden suorittamiseen ovat tarpeen.

Joissakin harvinaisissa tapauksissa on havaittu viivästyneitä anafylaktoideja reaktioita (tuntien tai päivien kuluttua).

- **Kouristusalttius**

Kuten muiden gadoliinia sisältävien kuvausaineiden käytön yhteydessä tulee erityistä varovaisuutta noudattaa annettaessa valmistetta potilaille, jotka saavat herkästi kouristuskohtauksia

- **Yliannostus**

Vahingossa otetun yliannoksen yhteydessä varotoimenpiteenä suositellaan sekä sydämen ja verisuonten toiminnan (EKG mukaan lukien) että munuaisten toiminnan seurantaa.

Munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla Gadovist voidaan poistaa yliannostuksen yhteydessä hemodialyysis avulla. Kolmen hemodialysikerran jälkeen noin 98 % kuvausaineesta on poistunut elimistöstä. Kuitenkaan ei ole mitään todisteita siitä, että hemodialyysis käyttö soveltuisi nefrogeenisen systeemisen fibroosin (NSF) ehkäisemiseen.

- **Ennen injektiota**

Tämä valmiste on tarkoitettu vain kertakäyttöön.

Tämä lääkevalmiste on kirkas, väritön tai heikosti kellertävä liuos. Se on tarkistettava silmämäärisesti ennen käyttöä.

Gadovist-valmistetta ei saa käyttää, jos sen väri on voimakkaasti muuttunut, siinä näkyy hiukkasia tai pakaus on vahingoittunut.

- **Käyttöohjeet**

Gadovist tulee vetää ruiskuun injektiopullosta vasta välittömästi ennen käyttöä.

Kumitulppaa ei saa koskaan lävistää kuin yhden kerran.

Yhdessä tutkimuksessa käyttämättä jäänyt kuvausaine on hävitettävä.

Jos tästä lääkevalmistetta aiotaan antaa automaattisella annosteluvälineellä, välineen valmistajan on osoitettava, että se soveltuu aiottuun käyttötarkoitukseen. Asianomaisen laitevalmistajan mahdollisia lisäohjeita on noudatettava tarkoin.

Yhdessä tutkimuksessa käyttämättä jäänyt kuvausaine on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

**Avatun injektiopullon kestoaika:**

Tutkimuksesta käyttämättä jäänyt injektioneste on hävitettävä. Kemialliseksi, fysikaaliseksi ja mikrobiologiseksi käytönaikaiseksi säilyvyydeksi on osoitettu 24 tuntia 20–25 °C:ssa. Mikrobiologiset seikat huomioiden valmiste tulisi käyttää välittömästi. Jos näin ei tehdä, ovat käytöön otetun liuoksen säilytyksajat ja -olosuhteet käyttäjän vastuulla.

Jäljittämisen mahdollistava tarra (injektiö-/infuusiopulloista) tulee liimata potilasasiakirjaan, jotta käytetyn gadolinium-kuvausaineen tarkka rekisteröinti olisi mahdollista. Käytetty annos pitää myös kirjata muistiin. Jos käytössä on sähköinen potilastietokanta, on potilaan tietoihin tallennettava valmisteen nimi, eränumero ja annos.

**Annostus**

Pienintä annosta, jonka tehostevaikutus on riittävä diagnostisiin tarkoituksiin, tulee käyttää. Annos lasketaan potilaan painon perusteella, eikä se saa olla suurempi kuin tässä kohdassa kuvattu suositusannos yhtä painokiloa kohti.

- Aikuiset

Keskushermostoon liittyvät käyttöaiheet:

Annossuositus aikuisille on 0,1 mmol painokiloa kohti (mmol/kg). Tämä vastaa 0,1 ml/kg 1,0 M liuosta. Jos magneettikuva ei poikkea tavanomaisesta, mutta edelleen epäillään, että potilaalla on leesio tai jos täsmällisempi tieto vaikuttaisi potilaan hoitoon, voidaan 30 minuutin kuluttua ensimmäisestä injektiosta antaa enimmillään 0,2 ml/kg lisää. Keskushermoston kuvantamista varten voidaan antaa vähintään 0,075 mmol gadobutrolia painokiloa kohden (vastaa 0,075 ml Gadovisti-valmistetta painokiloa kohti).

Koko kehon magneettikuvaus (MRI) (paitsi MRA)

Tavallisesti annostus 0,1 ml Gadovist-valmistetta painokiloa kohden on riittävä vastaamaan kliiniseen kysymykseen.

Magneettiangiografia:

Yhden kuvausalan (field-of-view) kuvantaminen: 7,5 ml, jos potilas painaa alle 75 kg; 10 ml, jos potilas painaa 75 kg tai enemmän (annokset vastaavat 0,1–0,15 mmol/kg).

Useamman kuin yhden kuvausalan kuvantaminen: 15 ml, jos potilas painaa alle 75 kg; 20 ml, jos potilas painaa 75 kg tai enemmän (annokset vastaavat 0,2–0,3 mmol/kg).

- Pediatriset potilaat

Annossuositus kaiken ikäisille lapsille (mukaan lukien täysiäikaiset vastasyntyneet) on 0,1 mmol gadobutrolia painokiloa kohti (tämä vastaa 0,1 ml Gadovist-valmistetta painokiloa kohti) kaikkissa käyttöaiheissa (ks. kohta 1).

Alle 4-viikoisten vastasyntyneiden ja alle 1-vuotiaiden imeväisikäisten kehittymättömän munuaistoiminnan vuoksi Gadovist-valmistetta saa käyttää näille potilaille vain huolellisen harkinnan jälkeen eikä annos saa ylittää 0,1 mmol/painokilo. Yhtä annosta enempää ei pidä käyttää yhden kuvauksen aikana. Koska toistuvasta annostelusta ei ole saatavissa tietoa, uutta Gadovist-injektiota ei pidä antaa ennen kuin edellisen injektion antamisesta on kulunut vähintään 7 päivää.

**Yleistä**

Tarvittava annos annetaan bolusinjektiona laskimoon. Varjoainetehostettu magneettikuvaus voidaan aloittaa välittömästi injisoinnin jälkeen (pian injektion antamisen jälkeen, riippuen käytetyistä pulssisekvensseistä ja kuvausprotokollasta).

Optimaalinen signaalit tehostuminen on havaittavissa magneettiangiografiassa valtimovaiheessa (first-pass) ja keskushermostoon liittyvissä käyttöaiheissa noin 15 minuutin kuluessa Gadovist-injektiosta (leesio/kudostypistä riippuen).

$T_1$ -painotteiset kuvantamisekvenssit soveltuват erityisen hyvin varjoainetehosteisiin tutkimuksiin.

Lisätietoja Gadovist-valmisteesta on tämän pakkausselosten kohdassa 3.

## Bipackse del: Information till patienten

### Gadovist 1,0 mmol/ml, injektionsvätska, lösning

gadobutrol

**Läs noga igenom denna bipackse del innan du får detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till den läkare som ger dig Gadovist (röntgenläkaren) eller till personalen på sjukhuset/MRT-enheten.
- Om du får biverkningar, tala med din läkare eller röntgenläkare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipackse del finner du information om:**

1. Vad Gadovist är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du får Gadovist
3. Hur Gadovist ges
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Gadovist ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Gadovist är och vad det används för**

Gadovist är ett kontrastförstärkande medel som används för diagnostik vid magnetisk resonanstomografi (MRT) av hjärnan, ryggraden och blodkärlen. Gadovist kan även underlätta för läkaren att undersöka om kända eller misstänkta förändringar i levern och njurarna är godartade eller elakartade.

Gadovist kan även användas vid MRT av avvikelse i andra kroppsregioner. Gadovist gör det lättare att se onormala strukturer och förändringar och gör det lättare att skilja mellan frisk och sjuk vävnad. Det används till vuxna och barn i alla åldrar (inklusive nyfödda).

#### **Hur Gadovist fungerar**

MRT är en form av medicinsk bildteknik baserad på vattenmolekylers beteende i normal och abnormal vävnad. Tekniken bygger på ett invecklat system av magneter och radiovågor. Datorer registrerar aktiviteten och överför det till synliga bilder.

Gadovist ges som en injektion i en ven. Detta läkemedel är endast avsett för diagnostik och kommer endast ges av sjukvårdspersonal med erfarenhet av klinisk MRT.

#### **2. Vad du behöver veta innan du får Gadovist**

##### **Använd INTE Gadovist om du**

är allergisk mot gadobutrol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare innan du får Gadovist om du

- har eller har haft allergi (t.ex. hösnuva, nässelutslag) eller astma
- tidigare upplevt en reaktion då du fått något kontrastmedel
- har mycket svag njurfunktion

- lider av något tillstånd i hjärnan som ger krampfall eller om du lider av andra sjukdomar i centrala nervsystemet
- har pacemaker i hjärtat eller något annat implantat eller metallklämmor som innehåller järn i kroppen

Din läkare kommer avgöra om den planerade undersökningen är möjligt eller inte.

- Allergiliknande reaktioner som leder till hjärtproblem, andningssvårigheter eller hudreaktioner kan uppstå efter användning av Gadovist. Allvarliga reaktioner är möjliga. De flesta av dessa reaktioner uppträder inom en halvtimme efter att du fått Gadovist. Därför kommer du hållas under observation efter undersökningen. Fördröjda reaktioner har observerats (efter timmar eller dagar) (se avsnitt 4).

### **Njurar/Lever**

Tala om för läkare om

- dina njurar inte fungerar normalt
- du nyligen har genomgått eller snart förväntas genomgå en levertransplantation.

Läkare kan besluta att ta blodprov för att undersöka hur dina njurar fungerar innan beslut tas om användning av Gadovist, speciellt om du är 65 år eller äldre.

### **Nyfödda och spädbarn**

Eftersom njurfunktionen hos nyfödda upp till 4 veckors ålder och spädbarn upp till 1 års ålder inte är fullt färdigutvecklad, kommer Gadovist endast att användas efter noggrant övervägande från läkarens sida.

### **Andra läkemedel och Gadovist**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

### **Graviditet och amning**

Rådfråga läkare innan du tar något läkemedel.

- **Graviditet**

Du måste tala om för läkare om du tror att du är eller kan bli gravid eftersom Gadovist inte ska användas under graviditet, om det inte är absolut nödvändigt.

- **Amning**

Tala om för läkare om du ammar eller ska börja amma. Läkare kommer att diskutera med dig om du bör fortsätta eller avbryta amning under en period av 24 timmar efter att du har fått Gadovist.

### **Gadovist innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 23 mg natrium per dos (baserad på en genomsnittlig dos för en person på 70 kg), d.v.s. läkemedlet är nästan ”natriumfritt”.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Gadovist påverkar inte förmågan att framföra fordon eller användning av maskiner.

## **3. Hur Gadovist ges**

Sjukvårdspersonal injiceras Gadovist i en ven med hjälp av en tunn nål. Din MRT-undersökning kan starta omedelbart.

Du kommer att vara under observation i minst 30 minuter efter injektionen.

## **Dosering**

Hur stor dos du får beror på din kroppsvikt och vilket område MRT-undersökningen gäller.

**För vuxna** rekommenderas en engångsinjektion på 0,1 ml Gadovist per kg kroppsvikt (för en person som väger 70 kg betyder detta en dos på 7 ml), dock kan en ytterligare injektion på upp till 0,2 ml per kg kroppsvikt ges inom 30 minuter efter den första injektionen. Totalt kan man ge maximalt 0,3 ml Gadovist per kg kroppsvikt (för en person som väger 70 kg betyder detta en dos på 21 ml) för avbildning av centrala nervsystemet (CNS) och kontrastförstärkt MRA. En dos på 0,075 ml Gadovist per kg kroppsvikt kan som minst ges (för en person som väger 70 kg betyder detta en dos på 5,25 ml) för CNS.

I slutet av denna bipacksedel finns ytterligare information om hur Gadovist ska administreras och hanteras.

## **Dosering i särskilda patientgrupper**

Användning av Gadovist rekommenderas inte till patienter med allvarliga njurproblem och till patienter som nyligen har genomgått eller snart förväntas genomgå en levertransplantation. Om användning trots allt är nödvändig ska du endast få en dos av Gadovist under en undersökning och du ska inte få en andra injektion innan det gått minst 7 dagar.

## **Nyfödda, spädbarn, barn och ungdomar**

För barn i alla åldrar (inklusive nyfödda och spädbarn) är den rekommenderade dosen 0,1 ml Gadovist per kg kroppsvikt för alla indikationer (se avsnitt 1).

Eftersom njurfunktionen inte är fullt färdigutvecklad hos nyfödda upptill 4 veckors ålder och spädbarn upptill 1 års ålder, ska Gadovist endast användas efter noggrant övervägande från läkarens sida. Nyfödda och spädbarn ska endast ges Gadovist som engångsdos vid en undersökning. Behöver undersökning med Gadovist upprepas kan det ske först 7 dagar efter den första injektionen.

## **Äldre**

Det är inte nödvändigt att anpassa dosen om du är 65 år eller äldre men du kan behöva ta ett blodprov för att undersöka hur bra dina njurar fungerar.

## **Om du har fått för stor mängd av Gadovist**

Överdosering är osannolik. Om överdosering ändå sker, kommer läkaren att behandla eventuella symtom och kan då komma att använda dialys för att avlägsna Gadovist från kroppen. Det finns inga belägg som stödjer att detta förhindrar utveckling av nefrogen systemisk fibros (NSF, se avsnitt 4) och det ska inte användas som behandling av tillståndet. I vissa fall kommer ditt hjärta att kontrolleras.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller röntgenläkare.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

De **allvarligaste biverkningarna** (som i några fall har varit dödliga eller livshotande) är:

- Hjärtat slutar att slå (hjärtstillestånd) och allvarliga allergiliknande (anafylaktiska) reaktioner (såsom andningsuppehåll och chock).

Dessutom har **följande biverkningar varit livshotande eller dödliga** i några fall:

- Andnöd (dyspné) och medvetslöshet, allvarliga allergiliknande reaktioner, farligt blodtrycksfall som kan leda till kollaps, andningsuppehåll, vätska i lungorna, svullnad i mun och svalg och lågt blodtryck.

#### I sällsynta fall

- **allergiliknande reaktioner** (överkänslighet och anafylaxi) kan uppträda, inklusive allvarliga reaktioner (chock) som kan kräva omedelbar medicinsk behandling.

Om du upplever:

- svullnad i ansiktet, läppar, tunga eller svalg
- hosta och nysningar
- andningssvårigheter
- klåda
- rinnande näsa
- nässelutslag

**tala omedelbart om det för personalen på MRT-avdelningen.** Dessa kan vara de första tecknen på att en **allvarlig reaktion** är på väg att utvecklas. Din undersökning kan behöva stoppas och du kan behöva annan behandling.

**Fördröjda allergiliknande reaktioner** har observerats i sällsynta fall. Dessa har uppstått flera timmar eller dagar efter att Gadovist har getts. Om detta skulle hända dig, tala genast om det för din läkare eller röntgenläkare.

De **vanligaste biverkningarna** som observerats (kan drabba 5 eller fler av 1 000 användare) är:

- huvudvärk, illamående och yrsel.

De flesta av dessa biverkningar är milda till måttliga.

Nedan listas **eventuella biverkningar** som har observerats i **kliniska studier** före godkännandet av Gadovist enligt hur vanliga de är. Följande kategorier används:

**Vanliga** (kan drabba upp till 1 av 10 personer)

- huvudvärk
- illamående

**Mindre vanliga** (kan drabba upp till 1 av 100 personer)

- allergiliknande reaktioner, t.ex.
    - lågt blodtryck
    - nässelutslag
    - svullnad i ansiktet
    - svullnad (*ödem*) av ögonlocken
    - rodnad
- Frekvensen av följande allergiliknande reaktioner är inte känd:
- allvarliga allergiliknande reaktioner (*anafylaktisk chock*)
  - farligt blodtrycksfall som kan leda till kollaps (*chock*)
  - andningsuppehåll
  - vätska i lungorna
  - andningssvårigheter (*bronkospasm*)
  - blåfärgning av läpparna
  - svullnad av mun och svalg
  - svullnad av halsen

- ökat blodtryck
- bröstmärta
- svullnad av ansikte, svalg, mun, läppar och/eller tunga (*angioödem*)
- ögoninflammation (*konjunktivit*)
- ökad svettning
- hosta
- nysningar
- brännande känsla
- blekhet
- yrsel, stört smaksinne, domningar och stickningar
- andnöd (*dyspné*)
- kräkningar
- hudrodnad (*erytem*)
- klåda (pruritus, även generell klåda)
- utslag (även utslag allmänt, små platta röda fläckar [*makulära utslag*], små, upphöjda avgränsade sår [*papulösa utslag*] och kliande utslag)
- diverse reaktioner vid injektionsstället (t.ex. läckage till omgivande vävnad, sveda, känsla av kyla eller värme, rodnad, utslag, smärta eller blåmärken)
- värmevallningar

**Sällsynta** (kan drabba upp till 1 av 1000 personer)

- svimning
- kramper
- stört luktsinne
- snabb puls
- hjärtklappning
- muntorrhet
- allmän sjukdomskänsla (*malaise*)
- köldkänsla

**Ytterligare biverkningar som har rapporterats efter godkännandet av Gadovist utan känd frekvens** (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- hjärtstillestånd
- det har förekommit rapporter om nefrogen systemisk fibros – NSF (som orsakar förtjockning av huden och som också kan påverka mjukdelar och inre organ).

Variationer i njurfunktionstester (t.ex. förhöjt serumkreatinin) har observerats efter administrering av Gadovist.

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller röntgenläkare. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

#### Sverige

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

#### Finland

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

## 5. Hur Gadovist ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och kartongen efter Utg.dat/EXP.  
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Kemisk, fysikalisk och mikrobiologisk stabilitet under pågående användning har påvisats under 24 timmar vid 20-25°C. Från mikrobiologisk synpunkt bör läkemedlet användas omedelbart.

Detta läkemedel är en klar, färglös eller ljusgul lösning. Använd inte detta läkemedel om du upptäcker kraftig missfärgning, ser partiklar eller om förpackningen tycks vara defekt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Hälso- och sjukvårdspersonalen kommer kassera läkemedlet när det inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är gadobutrol.

1 ml injektionsvätska, lösning innehåller 604,72 mg gadobutrol (motsvarande 1,0 mmol gadobutrol innehållande 157,25 mg gadolinium).

1 injektionsflaska med 2 ml innehåller 1 209,44 mg gadobutrol,  
1 injektionsflaska med 7,5 ml innehåller 4 535,4 mg gadobutrol,  
1 injektionsflaska med 15 ml innehåller 9 070,8 mg gadobutrol,  
1 injektionsflaska med 30 ml innehåller 18 141,6 mg gadobutrol.  
1 infusionsflaska med 65 ml innehåller 39 306,8 mg gadobutrol.

Övriga innehållämnen är kalkobutrolnatrium (se slutet av avsnitt 2), trometamol, saltsyra 1N och vatten för injektionsvätskor

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Gadovist är en klar, färglös eller ljusgul injektionsvätska, lösning.

Förpackningarna innehåller:

- 1 eller 3 injektionsflaskor med 2 ml injektionsvätska, lösning.
- 1 eller 10 injektionsflaskor med 7,5, 15 eller 30 ml injektionsvätska, lösning.
- 1 eller 10 infusionsflaskor med 65 ml injektionsvätska, lösning (i 100 -ml flaskor).

Sjukhusförpackningar:

- 3 injektionsflaskor med 2 ml injektionsvätska, lösning.
- 10 injektionsflaskor med 7,5, 15 eller 30 ml injektionsvätska, lösning.
- 10 flaskor med 65 ml injektionsvätska, lösning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Innehavare av godkännande för försäljning i Sverige:**

Bayer AB  
Box 606  
SE-169 26 Solna

**Innehavare av godkännande för försäljning i Finland:**

Bayer Oy  
Pansiovägen 47  
20210 Åbo

**Tillverkare:**

Bayer AG  
Müllerstrasse 178  
13353 Berlin  
Tyskland

**Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:**

|   |  |
|---|--|
| Österrike, Tyskland   | Gadovist 1,0 mmol/ml Injektionslösung          |
| Belgien, Bulgarien, Cypern, Danmark, Estland, Finland, Grekland, Italien, Luxemburg, Norge, Portugal, Sverige | Gadovist                                       |
| Kroatien  | Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za injekciju      |
| Frankrike   | GADOVIST 1,0 mmol/mL, solution injectable      |
| Irland  | Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection    |
| Nederlanderna   | Gadovist 1,0 mmol/ml, oplossing voor injectie  |
| Slovenien   | Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje  |
| Slovakien   | Gadovist 1,0 mmol/ ml injekčný roztok          |
| Spanien   | Gadovist 1 mmol/ml solución inyectable en vial |
| Malta   | Gadovist 1.0 mmol/ml solution for injection    |

**Denna bipacksedel ändrades senast 12.10.2023**

---

Följande uppgifter är endast avsedda för sjukvårdspersonal:

• **Nedsatt njurfunktion**

**Före administration av Gadovist rekommenderas att alla patienter undersöks med avseende på nedsatt njurfunktion med hjälp av laboratorieprover.**

Rapporter om nefrogen systemisk fibros (NSF) har förekommit i samband med användning av vissa gadoliniuminnehållande kontrastmedel hos patienter med akut eller kronisk gravt nedsatt njurfunktion ( $\text{GFR} < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ ). Patienter som genomgår levertransplantation löper särskilt hög risk, eftersom incidensen av akut njursvikt är hög i denna grupp. Då det finns risk att NSF kan uppstå med Gadovist, bör det endast användas till patienter med gravt nedsatt njurfunktion och till patienter i den perioperativa fasen av en levertransplantation efter noggrann värdering av risk/nytta och om den diagnostiska informationen är nödvändig och inte kan fås med icke-kontrastförstärkt MRT. Om det är

nödvändigt att använda Gadovist ska dosen inte överstiga 0,1 mmol/kg kroppsvikt. Fler än en dos ska inte användas under en undersökning. Eftersom information om upprepad administrering saknas ska injektioner med Gadovist inte upprepas om inte intervallet mellan injektionerna är minst 7 dagar.

Eftersom renalt clearance av Gadovist kan vara nedsatt hos äldre, är det speciellt viktigt att undersöka patienter som är 65 år och äldre med avseende på nedsatt njurfunktion.

Hemodialys kort efter administrering av Gadovist kan vara till nytta för att avlägsna Gadovist från kroppen. Det finns inga belägg som stödjer påbörjande av hemodialys för att förhindra eller behandla NSF hos patienter som inte redan genomgår hemodialys.

- **Graviditet och amning**

Gadovist skall användas under graviditet endast då tillståndet innebär att det är absolut nödvändigt att kvinnan använder Gadovist.

Om amning ska fortsätta eller avbrytas under en period av 24 timmar efter administrering av Gadovist ska beslutas av läkaren och den ammande modern.

- **Överkänslighetsreaktioner**

Som med andra intravenösa kontrastmedel kan Gadovist associeras med anafylaktiska/överkänslighets- och andra idiosynkratiska reaktioner som karakteriseras av kardiovaskulära, respiratoriska eller kutana manifestationer och som sträcker sig till allvarliga reaktioner inklusive chock. Patienter med kardiovaskulära sjukdomar är generellt mer mottagliga för allvarliga eller till och med livshotande överkänslighetsreaktioner.

Risken för överkänslighetsreaktioner är större vid:

- tidigare reaktion mot kontrastmedel
- tidigare bronkialastma
- tidigare allergier

Hos patienter med allergisk predisponering måste en noggrann risk/nytta bedömning göras innan användning av Gadovist.

Merparten av dessa reaktioner inträffar inom 30 minuter efter administrering. Därför rekommenderas att patienten hålls under uppsikt efter undersökningen.

Läkemedel för behandling av överkänslighetsreaktioner och beredskap för akuta situationer är nödvändigt.

Fördöjda reaktioner (efter timmar och upp till flera dagar) har i sällsynta fall observerats.

- **Sjukdomar med krampfall**

Liksom för andra kontrastmedel med gadolinium måste särskilda försiktighetsmått vidtas för patienter med låg kramplöske.

- **Överdosering**

Som en säkerhetsåtgärd rekommenderas kardiovaskulär övervakning (EKG) och kontroll av njurfunktionen i händelse av en oavsiktlig överdosering.

Vid överdosering hos patienter med nedsatt njurfunktion, kan Gadovist avlägsnas genom hemodialys. Efter 3 hemodialysomgångar har ca 98 % av substansen avlägsnats ur kroppen. Det finns dock inga belägg för att hemodialys är lämpligt för att förhindra nefrogen systemisk fibros (NSF).

- **Före injektionen**

Detta läkemedel är endast avsett för engångsbruk.

Detta läkemedel är en klar, färglös eller ljusgul lösning. Lösningen bör inspekteras innan den används. Gadovist bör inte användas om lösningen är kraftigt missfärgad, om den innehåller partiklar eller om förpackningen är defekt.

- **Användarinstruktioner**

Gadovist bör inte dras upp i injektionsspruta förrän precis före användning.

Gummiproppen ska aldrig perforeras mer än en gång.

Kontrastmedel som inte går åt vid en undersökning ska kasseras.

Om detta läkemedel administreras genom en automatinjektor, ska tillverkaren av automatinjektorn ha visat att avsedd administrering är lämplig. Alla ytterligare anvisningar från respektive apparattillverkare måste uppmärksammas noga.

Läkemedel som inte används under en undersökning ska kasseras enligt lokala förordningar.

#### **Hållbarhet efter första öppnandet av behållaren**

All injektionslösning som inte används vid ett undersökningstillfälle måste kasseras. Kemisk, fysikalisk och mikrobiologisk stabilitet under pågående användning har påvisats i 24 timmar vid 20-25°C. Från mikrobiologisk synpunkt bör läkemedlet användas omedelbart. Används det inte omedelbart vilar ansvaret för lagringstiderna under användning och omständigheterna före användningen på användaren.

Den avtagbara spårningsetiketten på injektionsflaskorna/infusionsflaskorna ska fästas i patientjournalen för att möjliggöra noggrann dokumentering av vilket gadoliniuminnehållande kontrastmedel som används. Dosen som används ska också dokumenteras. Vid elektronisk journalföring ska produktnamn, batchnummer och dos anges i den elektroniska patientjournalen.

#### **Dosering**

Den längsta dosen som ger tillräcklig förstärkning för diagnostiska syften ska användas. Dosen ska beräknas utifrån patientens kroppsvikt och ska inte överstiga den rekommenderade dosen per kilogram kroppsvikt som beskrivs i detta avsnitt.

- Vuxna

##### CNS-indikationer

Den rekommenderade dosen för vuxna är 0,1 mmol per kilogram kroppsvikt (mmol/kg kroppsvikt).

Detta motsvarar 0,1 ml/kg kroppsvikt av 1,0 -M -lösningen.

Om en stark klinisk misstanke om lesion kvarstår trots en normal MRT eller då mer exakt information kan påverka val av terapi, kan ytterligare en injektion ges på högst 0,2 ml/kg kroppsvikt inom 30 minuter från den första injektionen. En dos på som minst 0,075 mmol gadobutrol per kg kroppsvikt (motsvarande 0,075 ml Gadovist per kg kroppsvikt) kan administreras för avbildning av CNS.

##### Helkropps-MRT (förutom MRA)

Administrering av 0,1 ml Gadovist per kg kroppsvikt är i allmänhet tillräckligt för att besvara den kliniska frågan.

##### Kontrastförstärkt MRA

Scanning av 1 field of view (FOV): 7,5 ml vid kroppsvikt < 75 kg; 10 ml vid kroppsvikt  $\geq$  75 kg (motsvarande 0,1-0,15 mmol/kg kroppsvikt).

Scanning av > 1 field of view (FOV): 15 ml vid kroppsvikt < 75 kg; 20 ml vid kroppsvikt  $\geq$  75 kg (motsvarande 0,2-0,3 mmol/kg kroppsvikt).

- Pediatrisk population

För barn i alla åldrar (inklusive nyfödda) är den rekommenderade dosen 0,1 mmol gadobutrol per kg kroppsvikt (ekvivalent till 0,1 ml Gadovist per kg kroppsvikt) för alla indikationer (se avsnitt 1).

Eftersom njurfunktionen hos nyfödda upptill 4 veckors ålder och spädbarn upptill 1 års ålder inte är fullt färdigutvecklad, kommer Gadovist endast att användas hos dessa patienter efter noggrant övervägande vid en dos som inte överskrider 0,1 mmol/kg kroppsvikt. Fler än en dos ska inte användas under en undersökning. Eftersom information om upprepad administrering saknas ska injektioner med Gadovist inte upprepas om inte intervallet mellan injektionerna är minst 7 dagar.

#### Allmänt

Erforderlig dos administreras intravenöst som bolusinjektion. Kontrastförstärkt MRT kan påbörjas omedelbart efteråt (strax efter injektionen beroende på vilka pulssekvenser som används och på protokollet för undersökningen).

Optimal signalförstärkning erhålls under arteriell första passage vid kontrastförstärkt MRA och inom ca 15 minuter efter injektionen av Gadovist vid CNS-indikationer (tiden bestäms av lesionens/vävnadens art).

T<sub>1</sub>-viktade scanningsekvenser passar särskilt bra för kontrastförstärkta undersökningar.

Ytterligare information gällande användning av Gadovist finns under avsnitt 3 i denna bipacksedel.