

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Technescan DMSA

1,2 mg valmisteyhdistelmä radioaktiivista lääkettä varten
suksimeeri

Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tie toja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny radiolääkehoitoa valvovan erikoislääkärin puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny radiolääkehoitoa valvovan erikoislääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Technescan DMSA on ja mihin sitä käytetään

Tämä lääke on radiofarmaseuttinen valmiste, joka on tarkoitettu ainoastaan diagnostiseen käyttöön. Technescan DMSA sisältää vaikuttavana aineena suksimeeria. Sitä käytetään radioaktiivisen liuoksen valmistamiseen teknetium(^{99m}Tc)-suksimeerin injointia varten.

Technescan DMSA -valmistetta käytetään aikuisilla ja lapsilla munuaisten tutkimiseen. Injisoituna tämä lääkevalmiste kertyy tilapäisesti munuaisiisi. Koska valmiste on radioaktiivinen, se voidaan havaita kehon ulkopuolelta erikoiskameralla, jolla otetaan ns. skannauskuvia. Näistä kuvista saadaan arvokasta tietoa **munuaisten rakenneesta ja/tai toiminnasta**.

Technescan DMSA -valmisteen käyttö altistaa pienelle määärälle radioaktiivista säteilyä. Hoitava lääkäri ja radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri ovat arvioineet, että tällä radiolääkkeellä tehtävästä toimenpiteestä saamasi hyöty on suurempi kuin säteilyn aiheuttama riski.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Technescan DMSA -valmistetta

Technescan DMSA -valmistetta ei saa käyttää

- jos olet allerginen suksimeerille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6) tai jollekin isotooppileimattuun valmisteeseen (teknetium^{99m}Tc-suksimeeri) ainesosalle.

Varoitukset ja varotoimet

Noudata erityistä varovaisuutta Technescan DMSA -valmisteen suhteen

- jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana.
- jos imetät.
- jos sinulla on munuaissairaus.

Keskustele radiolääkehoitoa valvovan erikoislääkärin kanssa, jos jokin edellä mainitusta koskee sinua. Tämä lääke ei ehkä sovella sinulle. Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri antaa sinulle neuvoja.

Ennen Technescan DMSA -valmisteen antoa sinun on

- juotava runsaasti vettä ennen tutkimuksen alkua, jotta virtsaisit mahdollisimman paljon tutkimuksen jälkeisten ensimmäisten tuntien aikana.

Lapset ja nuoret

Keskustele radiolääkehoitoa valvovan erikoislääkärin kanssa, jos olet alle 18-vuotias.

Muut lääkevalmisteet ja Technescan DMSA

Kerro radiolääkehoitoa valvovalle erikoislääkärille, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut muita lääkeitä, myös lääkeitä joita lääkäri ei ole määritellyt, koska ne saattavat häiritä kuvien tulkiintaa. Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri / hoitava lääkäri voi suositella, että lopeta seuraavien lääkkeiden ottamisen ennen Technescan DMSA -toimenpidettä:

- **ammoniumkloridi** (salmiakki, jota käytetään joissakin yskänlääkkeissä ja lakritsimehuissa)
- **natriumvettykarbonaatti** (veren ja/tai virtsan happamuutta vähentävä lääke)
- **mannitoli** (nesteenpoistolääke, joka auttaa virtsaamaan enemmän ja poistaa siten kehosta suolaa ja ylimääristä vettä)
- **tiettyt veren painetta alentavat lääkeet** (ns. ACE:n estäjät, kuten kaptopriili)

Myös jotkin syöpälääkkeet (metotreksaatti, syklofosfamidi, vinkristiini) voivat vaikuttaa Technescan DMSA -valmisteeseen tai tämä voi vaikuttaa niihin.

Raskaus ja imetyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy radiolääkehoitoa valvovalta erikoislääkäriltä neuvoa ennen kuin sinulle annetaan tätä lääkettä.

Kerro radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri ennen Technescan DMSA -valmisten antoa, jos epäilet olevasi raskaana, kuukautisesi ovat jääneet väliin tai jos imetät.

Kysy epävarmoissa tapauksissa neuvoa radiolääkehoitoa valvovalta erikoislääkäriltä.

Jos olet raskaana

Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri antaa sinulle Technescan DMSA -valmistetta **raskaus aikana si vain, jos hän arvioi odottavissa olevan hyödyn suuremmaksi kuin toimenpiteestä koituvat riskit.**

Jos imetät

Kerro lääkärille, jos imetät, koska hän saattaa **siirtää** hoitoa, kunnes olet lopettanut imetyksen. Lääkäri saattaa pyytää sinua myös **lope ttamaan imetyksen** ja hylkäämään erityyneen rintamaidon, kunnes radioaktiivinen aine on poistunut elimistöstäsi. Kysy radiolääkehoitoa valvovalta erikoislääkäriltä, milloin voit alkaa imettää uudestaan.

Sinun ei tarvitse välttää lähikontaktia vauvaasi toimenpiteen jälkeen.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Technescan DMSA ei todennäköisesti vaikuta kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Technescan DMSA sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) injektiopulloa kohti, eli se on käytännöllisesti katsoen natriumiton.

3. Miten Technescan DMSA -valmistetta käytetään

Radiolääkkeiden käytöstä, käsittelystä ja hävittämisestä on säädetty tiukat lait. Technescan DMSA -valmistetta saa käyttää vain valvotuissa erikoistiloissa. Sitä saavat käsitellä ja antaa sinulle vain hoidon ammattihenkilöt, jotka on koulutettu käyttämään radiolääkkeitä turvallisesti. He kiinnittävät erityistä huomiota valmisten turvalliseen käyttöön ja kertovat sinulle toimenpiteen kulun.

Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri päättää teknetium(^{99m}Tc)-suksimeeriannoksesi. Annos on pienin mahdollinen määrä, joka tarvitaan halutun tiedon saamiseksi.

Tavanomainen suositeltu annos aikuiselle on **30–120 MBq** (MBq: mega-becquerel, radioaktiivisuuden mittayksikkö).

Käyttö lapsille ja nuorille

Annos lapsille ja nuorille lasketaan painon perusteella.

Technescan DMSA -valmistenanto ja toimenpiteen kulku

Technescan DMSA annetaan pistoksesta, yleensä käsivarren laskimoon.

Yksi pistos riittää lääkärin haluaman tutkimuksen tekemiseen. Pistoksen jälkeen sinulle annetaan juotavaa ja sinua kehotetaan virtsaamaan juuri ennen tutkimusta.

Toimenpiteen kesto

Kuvat otetaan yleensä 2–3 tunnin kuluttua pistoksesta. Toisinaan niiden ottaminen saattaa viivästyä jopa 24 tuntia pistoksesta. Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri kertoo sinulle toimenpiteen keston.

Technescan DMSA -valmisten annon jälkeen sinun on

- vartsattava tiheään, jotta valmiste poistuu elimistöstäsi.

Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri kertoo sinulle, jos sinun on noudatettava erityisiä varotoimia lääkkeen saamisen jälkeen. Jos sinulla on jotain kysyttäväää, käänny radiolääkehoitoa valvovan erikoislääkärin puoleen.

Jos saat enemmän Technescan DMSA -valmistetta kuin sinun pitäisi

Yliannostus on epätodennäköinen, koska saat vain yhden Technescan DMSA -annoksen radiolääkehoitoa valvovan erikoislääkärin tarkassa valvonnassa. Mahdollisen yliannostukseen sattuessa saat kuitenkin asianmukaista hoitoa. Radiolääkehoitoa valvova erikoislääkäri saattaa suositella, että juot runsaasti vettä ja virtsaat tiheään nopeuttaaksesi radioaktiivisen aineen poistumista elimistöstä.

Jos sinulla on kysymyksiä Technescan DMSA -valmisten käytöstä, käänny toimenpidettä valvovan radiolääkehoitoon perehtyneen erikoislääkärin puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Haittavaikutukset, joiden esiintymistä heys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- **allergiset reaktiot**, kuten ihottumat, ihmisen punoitus tai kutina, lisääntynyt hikoilu, silmien turvotus, kielen tai kurkun turvotus, silmätulehdus, yskä, hengenahdistus, pahoinvoimi, oksentelu, syljen liikaeritys, vatsakipu, kasvojen punoitus tai alhainen verenpaino
- **verenkiertoon liittyvät reaktiot**, kuten pyörtyminen, matala verenpaino, päänsärky, huimaus, kalpeus, heikkous tai väsymys
- **pistoskohdan reaktiot**, kuten ihottuma, turvotus tai tulehdus

Hoitohenkilökunta hoitaa tällaiset reaktiot, jos niitä ilmenee.

Tämä radiofarmaseuttinen lääkevalmiste tuottaa pieniä määriä radioaktiivista säteilyä, johon liittyy hyvin vähäinen syövän ja perinnöllisten poikkeavuuksien riski.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä radiolääkehoitoa valvovalle erikoislääkärille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Technescan DMSA -valmisten säilyttäminen

Et säilytä tästä lääkettä itse. Tämän lääkkeen säilytyksestä asianmukaisissa tiloissa vastaa erikoislääkäri. Radiolääkkeet säilytetään radioaktiivista aineista annettujen kansallisten määräysten mukaisesti.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain erikoislääkärille.

Älä käytä Technescan DMSA -valmistetta pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Technescan DMSA sisältää:

- Vaikuttava aine on suksimeeri (eli dimerkaptomeripihkahappo). Yksi injektiopullo sisältää 1,2 mg suksimeeria.
- Muut aineet ovat inositolti, tinaklorididihydraatti (E512), kloorivetyhappo (E507), natriumhydroksidi (E524).

Technescan DMSA -valmisteen kuvaus ja pakauskoko

Technescan DMSA on valmisteyhdistelmä radioaktiivista läkettä varten. Se on tarkoitettu ainoastaan hoitoalan ammattilaisten käyttöön. Ennen käyttöä injektiopullossa oleva jauhe sekoitetaan radioaktiiviseen liuokseen, ns. teknetium(^{99m}Tc)-liuokseen, ja siten muodostetaan teknetium(^{99m}Tc)-suksimeeriliuosta.

Technescan DMSA on pakattu 10 ml:n väritömään lasiseen tyypin I injektiopulloon, joka on suljettu bromobutyylikumitulpalla ja sinetöity alumiinikorkilla.

Se toimitetaan yhdessä pakkaussessä, jossa on 5 injektiopulhoa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Curium Netherlands B.V.

Westerduinweg 3

1755 LE Petten

Alankomaat

Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 09.11.2023.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

Technescan DMSA -valmisteen valmisteyhteenveto löytyy kokonaisuudessaan erillisenä asiakirjana tuotteen pakauksesta, ja sen tarkoitus on antaa hoitoalan ammattilaisille lisää tieteellistä ja käytännön tietoa tämän radiofarmaseuttisen valmisten käytöstä ja antamisesta potilaille. Lue Technescan DMSA -valmisten valmisteyhteenveto.

Bipacksedeln: Information till användaren

Technescan DMSA

1,2 mg beredningssats för radioaktiva läkemedel
succimer

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor, vänd dig till den nuklearmedicinläkare som övervakar undersökningen.
- Om du får biverkningar, tala med din nuklearmedicinläkare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipackselet finns information om följande:

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

1. Vad Technescan DMSA är och vad det används för

Detta läkemedel är ett radioaktivt läkemedel som endast är avsett för diagnostisk användning.

Technescan DMSA innehåller det aktiva ämnet succimer. Det används för beredning av en radioaktiv lösning för injektion av teknetium (^{99m}Tc) succimer.

Technescan DMSA används på vuxna och barn för att undersöka njurarna. När läkemedlet injiceras ansamlas det tillfälligt i njurarna. Eftersom det är radioaktivt kan det detekteras utanför kroppen med hjälp av en speciell kamera, och bilder, så kallade skanningar, kan tas. Dessa skanningar ger värdefull information om **dina njurars struktur och/eller funktion**.

Användning av Technescan DMSA gör att patienten exponeras för små mängder radioaktivitet. Läkaren och nuklearmedicinläkaren har bedömt att den kliniska nyttan med undersökningen med det radioaktiva läkemedlet väger tyngre för dig än den risk som strålningen innebär.

2. Vad du behöver veta innan Technescan DMSA används

Technescan DMSA får inte användas

- om du är allergisk mot succimer eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6), eller mot någon av ingredienserna i den radiomärkta produkten (teknetium ^{99m}Tc succimer).

Varningar och försiktighet

Var särskilt försiktig med Technescan DMSA

- om du är gravid eller tror att du kan vara gravid.
- om du ammar.
- om du har en njursjukdom.

Tala med din läkare om något av ovanstående gäller dig. Det här läkemedlet kanske inte passar dig. Nuklearmedicinläkaren ger dig råd.

Innan du får Technescan DMSA ska du

- dricka mycket vatten inför undersökningen, så att du kan kissa så ofta som möjligt under de första timmarna efter undersökningen.

Barn och ungdomar

Tala med nuklearmedicinläkaren om du är under 18 år.

Andra läkemedel och Technescan DMSA

Tala om för nuklearmedicinläkaren om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, inklusive receptfria läkemedel, eftersom de kan störa tolkningen av bilderna.

Nuklearmedicinläkaren/läkaren kan rekommendera att du slutar ta följande läkemedel före undersökningen med Technescan DMSA:

- **ammoniumklorid** (salmiak, ett ämne som finns i vissa hostmediciner och lakritsextrakt)
- **natriumbikarbonat** (ett läkemedel som minskar surheten i blodet och/eller urinen)
- **mannitol** (ett urindrivande läkemedel som hjälper dig att utsöndra mer urin och göra dig av med salt och överflödigt vatten från kroppen)
- vissa **blodtryckssänkande läkemedel** för att behandla högt blodtryck (så kallade ACE-hämmare, som kaptopril)

Vissa läkemedel mot cancer (metotrexat, cyklofosfamid, vincristin) kan också påverka eller påverkas av Technescan DMSA.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga nuklearmedicinläkaren innan du får detta läkemedel.

Innan du får Technescan DMSA måste du informera nuklearmedicinläkaren om du misstänker att du är gravid, om en menstruationsblödning har uteblivit eller om du ammar.

Om du är tveksam, rådfråga nuklearmedicinläkaren som övervakar undersökningen.

Om du är gravid

Nuklearmedicinläkaren kommer **endast** att ge dig Technescan DMSA under **graviditet om man kan förvänta sig att nyttan med det är större än riskena**.

Om du ammar

Berätta för läkare om du ammar, eftersom han/hon kanske kan **skjuta upp** undersökningen tills amningen har avslutats. Det kan också hända att han/hon ber dig att **tillfälligt avbryta amningen** och kassera den utpumpade mjölken tills du inte har någon radioaktivitet kvar i kroppen. Fråga nuklearmedicinläkaren när du kan återuppta amningen.

Du behöver inte undvika nära kontakt med ditt barn efter undersökningen.

Körförmåga och användning av maskiner

Det anses osannolikt att Technescan DMSA påverkar din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Technescan DMSA innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per flaska, dvs. är i huvudsak ”natriumfritt”.

3. Hur Technescan DMSA används

Det finns stränga lagar för användning, hantering och kassering av radioaktiva läkemedel. Technescan DMSA kommer bara att användas i speciella, kontrollerade områden. Läkemedlet kommer bara att hanteras och ges till dig av personer som har utbildning och träning i att använda det på ett säkert sätt. De kommer att vara noggranna med att läkemedlet används på ett tryggt sätt och kommer att hålla dig informerad om vad de gör.

Nuklearmedicinläkare som övervakar undersökningen kommer att bestämma vilken mängd av teknetsium (^{99m}Tc) succimer som ska användas i ditt fall. Det kommer att vara den minsta mängd som behövs för att få önskad information.

Den mängd som vanligen rekommenderas till vuxna ligger i intervallet **30 till 120 MBq** (MBq: megabecquerel, den enhet som används för att mäta radioaktivitet).

Användning för barn och ungdomar

För barn och ungdomar anpassas dosen efter barnets vikt.

Hur Technescan DMSA ges och hur undersökningen utförs

Technescan DMSA injiceras i kroppen, oftast i en ven i armen.

Det räcker med en injektion för att göra den undersökning som din läkare behöver. Efter injektionen kommer man att be dig att dricka och kissa medelbart efter undersökningen.

Undersökningens längd

Skanningarna tas vanligtvis 2 till 3 timmar efter injektionen. Ibland kan de födröjas upp till 24 timmar efter injektionen. Nuklearmedicinläkaren kommer att tala om hur lång tid undersökningen brukar ta.

Efter administrering av Technescan DMSA ska du:

- kissa ofta för att läkemedlet ska elimineras ur kroppen.

Nuklearmedicinläkaren kommer att informera dig om du måste vidta några speciella försiktighetsåtgärder efter att du har fått det här läkemedlet. Kontakta nuklearmedicinläkaren om du har ytterligare frågor.

Om du har fått för stor mängd av Technescan DMSA

Överdosering är inte sannolik eftersom du bara får en dos av Technescan DMSA som kontrolleras noggrant av en specialist i nuklearmedicin som övervakar undersökningen. Om en överdosering trots allt skulle inträffa kommer du att få lämplig behandling. Nuklearmedicinläkaren kommer kanske att rekommendera att du dricker mycket vatten och kissar ofta för att få ut spår av radioaktivitet ur din kropp.

Om du har ytterligare frågor om hur Technescan DMSA används, kontakta nuklearmedicinläkaren som övervakar undersökningen.

4. Eventuella biverkningar

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

Biverkningar med frekvensen ”ingen känd frekvens” (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- **allergiska reaktioner** med symptom som exempelvis hudutslag, rodnad eller klåda, ökad svettning, svullnad kring ögonen, svullen tunga eller hals, ögoninflammation, hosta, andnhöd, illamående, kräkningar, hypersalivation, magont, rodnande eller lågt blodtryck
- **cirkulationsrubbningar** med symptom som exempelvis svimningar, lågt blodtryck, huvudvärk, yrsel, blekhet, svaghet eller tröthet
- **reaktioner på injektionsstället** med symptom som exempelvis hudutslag, svullnad eller inflammation

Om sådana reaktioner skulle uppstå, behandles de av sjukhuspersonalen.

Detta radioaktiva läkemedel avger små mängder joniserad strålning som är förenad med en mycket låg risk för cancer och ärfliga missbildningar.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med nuklearmedicinläkaren. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet.

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

[webbplats: www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för

läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Technescan DMSA ska förvaras

Du kommer aldrig att behöva förvara detta läkemedel. Specialistläkaren ansvarar för att läkemedlet förvaras i lämpliga lokaler. Radioaktiva läkemedel förvaras i enlighet med nationella föreskrifter för radioaktiva material.

Följande uppgifter är endast avsedda för specialistläkaren.

Technescan DMSA får inte användas efter det utgångsdatum som anges på etiketten efter ”EXP”.

6. Förpackningens inne håll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är succimer (eller dimerkaptobärnstenssyra).

En flaska innehåller 1,2 mg succimer.

- Övriga innehållsämnen är inositol, stannokloriddihydrat (E512), saltsyra (E507), natriumhydroxid (E524).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Technescan DMSA är en beredningssats för radioaktiva läkemedel som endast är avsett att användas av hälso- och sjukvårdspersonal. Innan det används blandas pulvret i flaskan med en radioaktiv lösning som kallas teknetium (^{99m}Tc) för att bilda en lösning av teknetium (^{99m}Tc) succimer.

Technescan DMSA är förpackat i en 10 ml injektionsflaska av färglöst glas a typ I försluten med en propp av brombutylgummi och förseglad med ett crimplock av aluminium.

Det levereras i en förpackning om 5 injektionsflaskor.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Curium Netherlands B.V.

Westerduinweg 3

1755 LE Petten

Nederlanderna

Denna bipacks edel ändrades senast 09.11.2023.

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Den fullständiga produktresumén (SmPC) för Technescan DMSA finns i ett separat dokument i läkemedelsförpackningen, för att förse hälso- och sjukvårdspersonal med ytterligare vetenskaplig och praktisk information om administrering och användning av detta radioaktiva läkemedel. Läs produktresumén för Technescan DMSA.