

1. LEGEMIDLETS NAVN

Optiray 240 mg I/ml, injeksjons-/infusjonsvæske, oppløsning

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

1 ml oppløsning inneholder 509 mg ioversol, tilsvarende 240 mg jod.

Osmolalitet: 500 mosmol/kg

Viskositet: 4,6 mPa•s (ved 25 °C)

Viskositet: 3,0 mPa•s (ved 37 °C)

Inneholder jod per ml: 240 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjons-/infusjonsvæske, oppløsning. Klar, fargeløs til svakt gul oppløsning.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

Dette legemidlet er kun til bruk ved diagnostiske formål.

Optiray 240 er et ikke-ionisk røntgenkontrastmiddel som er indisert til voksne for bruk i cerebral angiografi, venografi, intravenøs urografi og i intraarteriell digital subtraksjonsangiografi (IA-DSA). Optiray 240 er også indisert til voksne for bruk i computerbasert tomografi (CT) av hode og kropp.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Voksne: Anbefalt doseringsskjema

<u>Metode</u>	<u>Dosering</u>	<u>Maksimal totaldose</u>
Cerebral angiografi		
- Halspulsåre eller vertebrale arterier	2-12 ml	200 ml
- Aortabue (fire-kar angiografi)	20-50 ml	200 ml
Venografi	50-100 ml	250 ml
Urografi	65-100 ml	200 ml
Hode CT	65-200 ml	200 ml
Kropp CT	35-200 ml	200 ml
IA-DSA	5-80 ml	250 ml

Eldre: Samme dosering som for voksne. Doseringen kan økes til den maksimale dosen i tilfeller hvor man kan forvente dårlig visning.

Pediatrisk populasjon

Sikkerhet og effekt av Optiray 240 hos barn har ikke blitt fastslått. Legemidlet bør derfor ikke brukes til barn i alderen under 18 år før mer data blir tilgjengelig. Til cerebral, perifer og visceral angiografi og til intravenøs urografi kan Optiray 300 brukes hos barn.

Det anbefales å varme joderte kontrastmidler som administreres intravaskulært opp til kroppstemperatur før injeksjonen. Som ved alle radiopake kontrastmidler bør man bruke lavest mulig dose som er nødvendig for å oppnå en adekvat visualisering.

Egnet gjenopplivningsutstyr bør være tilgjengelig.

4.3 Kontraindikasjoner

Overfølsomhet overfor kontrastmidler som inneholder jod, virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1. Manifest hypertyreose.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Generelle kommentarer

Alvorlige eller fatale reaksjoner har blitt satt i forbindelse med administrering av joderte røntgenkontrastmidler. Det er viktig å være forberedt på å behandle enhver reaksjon på kontrastmidler.

Diagnostiske prosedyrer som involverer bruk av joderte intravaskulære kontrastmidler skal utføres under ledelse av personale som har kunnskap om og erfaring med de spesielle prosedyrer som skal utføres. En fullt utstyrt nødtralle, eller tilsvarende utstyr, og personale med kompetanse til å kunne oppdage og behandle alle typer bivirkninger bør alltid være tilgjengelig. Ettersom man vet at det har oppstått alvorlige forsinkede reaksjoner, må nødbehandlingsutstyr og kompetent personale være tilgjengelig i minst 30 til 60 minutter etter administrering.

Overfølsomhet

Pasienten bør også informeres om at allergiske reaksjoner kan utvikle seg opptil flere dager etter administrering; i slike tilfeller bør en lege konsulteres umiddelbart.

Forekomsten av alvorlige overfølsomhetsreaksjoner har ført til bruk av flere metoder for forhåndstesting. Forhåndstesting av en liten dose med det administrerte kontrastmidlet er imidlertid ikke tilstrekkelig pålitelig for å forutsi alvorlige reaksjoner og kan i seg selv være farlig for pasienten da det kan fremkalle bivirkninger. Det anbefales at en grundig vurdering av sykehistorien, med fokus på allergi og overfølsomhet, før injeksjonen av kontrastmidler, kan være mer treffsikker enn forhåndstesting når det gjelder å forutsi potensielle bivirkninger.

En sykehistorie med påviste allergier kontraindiserer ikke vilkårlig bruk av kontrastmidler når en diagnoseundersøkelse er nødvendig, men varsomhet bør utvises (se pkt. 4.3). Egnede hjelpemidler for nødhjelp skal være øyeblikkelig tilgjengelige.

Man bør overveie å gi antihistaminer og kortikosteroider på forhånd for å unngå eller redusere allergiske reaksjoner til et minimum. Rapporter viser at slik behandling på forhånd ikke forhindrer alvorlige, livstruende reaksjoner, men at hyppighet og alvorlighetsgrad kan reduseres.

Intoleranse overfor ioversol

Som alle andre røntgenkontrastmidler kan Optiray forårsake anafylaksi eller andre manifestasjoner av pseudoallergiske intoleransereaksjoner, for eksempel kvalme, oppkast, dyspné, erytem, urtikaria og hypotensjon. Det er observert hyppigere forekomster av slike reaksjoner hos pasienter med sykehistorie med bronkial astma, tidligere intoleransereaksjoner mot andre kontrastmidler eller en sykehistorie med allergi eller overfølsomhet. Hos slike pasienter bør man veie risikoene nøye opp mot fordelene (se pkt. 4.3).

Alvorlige kutane bivirkninger (SCAR)

SCAR kan utvikles fra én time til flere uker etter intravaskulær administrasjon av kontrastmiddel. Disse reaksjonene inkluderer Stevens-Johnson syndrom og toksisk epidermal nekrolyse (SJS/TEN), akutt generalisert eksantematøs pustulose (AGEP), og legemiddelindusert utslett med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS). Alvorlighetsgraden av reaksjonen kan øke og tiden til den inntreffer kan reduseres ved gjentatt administrasjon av et kontrastmiddel; profylaktiske legemidler vil kanskje ikke kunne forhindre eller dempe alvorlige, kutane bivirkninger. Unngå administrasjon av ioversol til pasienter med en tidligere alvorlig kutan bivirkning på ioversol.

Koaguleringsforstyrrelser

Den antikoagulerende virkningen til ikke-ioniske røntgenkontrastmidler har vist seg, *in vitro*, å være mindre enn tilsvarende virkning av konvensjonelle ioniske midler i sammenlignbare konsentrasjoner. Lignende resultater ble funnet i noen *in vivo* studier. Av denne grunn anbefales grundige angiografiske teknikker, f.eks. hyppig gjennomspyling av standard angiografiske katetre, og man bør unngå vedvarende kontakt mellom blod og kontrastmiddel i sprøyter og katetre.

Thyreoidelidelser

I rapporter om "tyreoidestorm" etter intravaskulær bruk av jodholdige røntgenkontrastmidler hos pasienter med hypertyreose eller med en autonomt fungerende skjoldbruskkjertel-knute, anbefales det at tilleggsrisiko hos disse pasientene vurderes før kontrastmidler brukes (se pkt. 4.3).

Kardiovaskulære sykdommer

Under angiografiske prosedyrer bør man ta hensyn til muligheten for omplassering av plakk eller skade på eller perforasjon av karvegger under håndtering av kateter og injisering av kontrastmiddel. Det anbefales å utføre testinjeksjoner for å sikre korrekt plassering av kateter.

Angiografi skal unngås, når dette er mulig, hos pasienter med homocystinuri på grunn av økt fare for trombose og emboli.

Pasienter med kongestiv hjertesvikt bør observeres i flere timer etter prosedyren, slik at forsinkede hemodynamiske forstyrrelser, som kan opptre i forbindelse med forbigående økning av den sirkulerende osmotiske belastningen, blir oppdaget.

Tromboemboliske lidelser

Hos pasienter med fremskredet aterosklerose, alvorlig hypertensjon, hjertedekompensasjon, senilitet, tidligere cerebral trombose eller emboli, må det utøves spesielt stor varsomhet. Kretsløpsreaksjoner, som f.eks. bradykardi, stigende eller fallende blodtrykk, kan oppstå hyppigere.

Lidelser i sentralnervesystemet

Det er observert alvorlige nevrologiske hendelser etter direkte injeksjon i cerebrale arterier eller kar som forsyner ryggmargen, eller i angiokardiografi som følge av utilsiktet oppfylling av halspulsårene. Det er ikke dokumentert noen årsakssammenheng med kontrastmiddelet, ettersom pasientens foregående tilstand og behandlingsteknikkene i seg selv er årsaksfaktorer.

Encefalopati har blitt rapportert ved bruk av ioversol (se pkt. 4.8). Kontrastindusert encefalopati kan gi symptomer og tegn på nevrologiske forstyrrelser slik som hodepine, synsforstyrrelse, kortikal blindhet, forvirring, krampeanfall, koordinasjonsvansker, hemiparese, afasi, bevisstløshet, koma og cerebralt ødem. Symptomer oppstår som oftest i løpet av minutter til timer etter administrasjon av ioversol og opphører vanligvis i løpet av noen dager.

Faktorer som øker permeabiliteten til blod-hjernebarrieren letter passasjen av kontrastmiddelet inn i hjernevevet, noe som kan føre til reaksjoner i sentralnervesystemet, f.eks. encefalopati.

Ved mistanke om kontrastindusert encefalopati, skal egnet medisinsk behandling igangsettes og administrasjon av ioversol må ikke gjentas.

Nyresvikt

Kombinasjoner med nefrotoksiske legemidler skal unngås. Hvis dette ikke kan unngås, må overvåking av nyrefunksjonen intensiveres. Man må utøve varsomhet hos pasienter med alvorlig nedsatt nyrefunksjon, kombinert nyre- og leversykdom, diabetes mellitus, homozygot sigdcellesykdom, multiple myelomer eller annen paraproteinanemi, anuri, spesielt når det administreres store doser. Alvorlige effekter på nyrene, inkl. akutt nyresvikt, kan oppstå hos disse pasientene. Risikoen hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon er ikke en kontraindikasjon for prosedyren, men spesielle forholdsregler bør imidlertid tas, dette inkluderer opprettholdelse av normal hydrering og nøye overvåking.

Effektiv hydrering før administrering av Optiray er veldig viktig, og dette kan redusere risikoen for nyreskade. Forberedende dehydrering er farlig og kan bidra til akutt nyresvikt.

Feokromocytom

Det bør utvises forsiktighet ved administrering av røntgentette kontrastmidler til pasienter hvor det er kjent eller er mistanke om feokromocytom. Dersom de mulige fordelene ved slike prosedyrer etter legens oppfatning oppveier de antatte risikoene, kan prosedyren gjennomføres. Mengden røntgentett kontrastmiddel som injiseres bør imidlertid begrenses til et absolutt minimum. Forhåndsmedisinering med α - og β -blokker er tilrådelig når mengden kontrastmiddel administreres intravaskulært, dette på grunn av risikoen for hypertensiv krise. Blodtrykket bør også måles gjennom hele prosedyren, og mulighet for behandling av en hypertensiv krise bør være tilgjengelig.

Homozygot sigdcellesykdom

Hos pasienter med homozygot sigdcellesykdom, kan hyperosmolære midler som ioversol føre til sigdcelledannelse i erytrocytter. Derfor kreves det en nøye vurdering før intraarteriell administrering av slike midler hos pasienter med homozygot sigdcellesykdom.

Ekstravasasjon

Optiray bør injiseres forsiktig så man unngår perivaskulær anvendelse. Dette er spesielt viktig hos pasienter med alvorlig arteriell eller venøs sykdom. Det kan imidlertid oppstå betydelig ekstravasering av Optiray, spesielt ved bruk av kraftinjektorer. Vanligvis tolereres dette uten vesentlig skade på vev når det anvendes konservativ behandling. Det er imidlertid rapportert isolerte tilfeller av alvorlig skade på vev (f.eks. ulcerasjon) hvor kirurgisk behandling har vært nødvendig.

Pasienter under anestesi

Generell anestesi kan være indisert for utførelsen av enkelte prosedyrer hos bestemte pasienter. Hos slike pasienter er det imidlertid rapportert hyppigere tilfeller av bivirkninger, sannsynligvis kan dette skyldes at pasienten ikke er i stand til å gjenkjenne uheldige symptomer, eller at narkosen har en blodtrykkssenkende virkning.

Venografi

Man bør utøve spesiell varsomhet hos pasienter hvor det er mistanke om flebitt, alvorlig ischemi, lokale infeksjoner eller komplett okklusjon av venesystemet.

Pediatrisk populasjon

Hypotyreose eller forbigående suppresjon av tyreoidfunksjonen kan observeres etter eksponering for jodert kontrastmiddel.

Denne bivirkningen kan også observeres hos nyfødte hvis mødre har fått et jodert kontrastmiddel under graviditeten (se pkt. 4.6).

Forekomsten av hypotyreose hos pasienter under 3 år eksponert for joderte kontrastmidler, varierer mellom 1 % og 15 %, avhengig av alder og dosen med jodert kontrastmiddel.

Lav alder, svært lav fødselsvekt, prematur fødsel og tilstedeværelse av andre tilstander, slik som innleggelse på neonatal eller pediatrisk intensivavdeling og hjertesykdommer er forbundet med økt risiko.

Pediatriske pasienter med hjertesykdommer kan ha størst risiko siden de ofte trenger høye doser kontrast under invasive hjerteprosedyrer som kateterisering og computerbasert tomografi (CT).

Man bør være spesielt oppmerksom hos barn under 3 år fordi tilfeller av underaktiv skjoldbruskkjertel tidlig i livet kan være skadelig for motorisk-, hørsels- og kognitiv utvikling og kan kreve midlertidig substitusjonsbehandling med tyroksin (T4).

Skjoldbruskkjertelfunksjonen bør sjekkes hos alle pediatriske pasienter under 3 år innen 3 uker etter eksponering for jodert kontrastmiddel.

Hos nyfødte og spesielt hos premature nyfødte anbefales det å kontrollere TSH-nivået og T4, 7-10 dager samt én måned etter administrasjon av jodert kontrastmiddel.

Dersom hypotyreose påvises, skal skjoldbruskkjertelens funksjon overvåkes etter behov selv når erstatningsbehandling gis.

Innvirkning på laboratorietester

Joderte røntgenkontrastmidler, slik som ioversol, kan redusere skjoldbruskkjertelens kapasitet til å ta opp jod. Av denne grunn vil ikke resultatene av studier av PBI- (proteinbundet jod) og av opptak av radioaktiv jod, som er avhengige av jodberegning, avspeile nøyaktig skjoldbruskkjertelfunksjon før 16 dager etter administrering av joderte røntgenkontrastmidler. Tester av skjoldbruskkjertelfunksjonen som ikke er avhengige av jodberegninger, for eksempel prøver med opptak av T3 resin og total eller fritt tyroksin (T4), berøres imidlertid ikke av dette.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Det er rapportert følgende tilfeller av interaksjon etter administrering av andre joderte kontrastmidler. Det er allment akseptert at de kan settes i sammenheng med denne klassen av kontrastmidler.

Ingen interaksjonsstudier er blitt utført.

Metformin

Akutt nyresvikt har blitt satt i sammenheng med melkesyreacidose hos pasienter som får metformin på tidspunktet for en røntgenundersøkelse som inkluderer parenteral administrering av joderte kontrastmidler. Derfor skal inntaket av metformin stoppes før røntgenundersøkelsen hos diabetiske pasienter som tar metformin. Bruken av metformin skal ikke gjenopptas før etter 48 timer og skal bare påbegynnes igjen hvis nyrefunksjonen/serumkreatinin blir værende innenfor normalt område eller går tilbake til baseline.

Interleukin

I litteraturen finnes det eksempler på at pasienter som er behandlet med interleukin kan utvikle bivirkninger i større grad enn det som er beskrevet i pkt. 4.8 Bivirkninger. Årsaken til dette er ikke avklart ennå. I henhold til tilgjengelige opplysninger i litteraturen ble en økt eller forsinket forekomst av slike reaksjoner innen en periode på 2 uker observert etter administrering av interleukin.

Diuretika

Ved diuretikainduert dehydrering har pasienter økt risiko for akutt nyresvikt ved bruk av jodert kontrastmiddel. Nøye overvåking er nødvendig for å sikre tilstrekkelig hydrering før administrasjon av ioversol. Den laveste nødvendige dosen med ioversol i samsvar med et diagnostisk resultat, bør brukes.

Vasopressorer

Arteriell injeksjon av røntgenkontrastmiddel bør aldri finne sted etter administrering av vasopressorer, ettersom disse forsterker nevrologiske virkninger svært mye.

Orale kolecystografiske midler

Det er rapportert tilfeller av nyretoksisitet hos enkelt pasienter med lever-dysfunksjon som ble gitt orale kolecystografiske midler og deretter intravaskulære kontrastmidler. Derfor skal administrering av alle typer intravaskulære røntgenkontrastmidler utsettes hos pasienter som nylig har fått et kolecystografisk kontrastmiddel.

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Dyrestudier indikerer ingen direkte eller indirekte skadelige effekter med hensyn på graviditet, embryo-fosterutvikling, fødsel eller postnatal utvikling. Det foreligger imidlertid ingen tilstrekkelige og godt kontrollerte studier med gravide kvinner. Det er ikke kjent om ioversol krysser placenta eller når frem til fostervev. Mange injiserbare kontrastmidler krysser imidlertid placenta hos mennesker og går tilsynelatende passivt inn i fostervev.

Fordi teratologistudier med dyr ikke alltid forutsier menneskelig respons, må forsiktighet utvises ved forskrivning til gravide kvinner. Ettersom røntgenundersøkelser under graviditet imidlertid alltid innebærer en potensiell risiko for fosteret, bør man nøye veie risikoen opp mot fordelene. Hvis det finnes bedre og tryggere alternativer, bør man unngå røntgenundersøkelse med bruk av røntgenkontrastmiddel.

Ioversol inneholder jod som kan indusere føtal dystyreoidisme hvis undersøkelsen utføres mer enn 14 uker etter amenoré.

Hos nyfødte bør skjoldbruskkjertelfunksjonen overvåkes nøye den første leveuken dersom jodert kontrast ble administrert til moren under graviditeten. Det anbefales at skjoldbruskkjertelfunksjonen sjekkes igjen ved 2 ukers alder.

Amming

Det er ukjent om Ioversol blir skilt ut i morsmelk hos mennesker. Mange kontrastmidler som kan injiseres går imidlertid uendret over i morsmelken i en mengde på ca. 1 % av gitt dose. Selv om det ikke er påvist at det oppstår bivirkninger hos barn som ammes, må man på grunn av potensielle bivirkninger være forsiktig med å administrere intravaskulære røntgenkontrastmidler til ammende kvinner, og man bør vurdere å ta en dags pause i ammingen.

Fertilitet

Dyrestudier indikerte ingen direkte skadelige effekter med hensyn på fertilitet hos mennesker. Det foreligger imidlertid ingen tilstrekkelige og godt kontrollerte studier om fertilitet.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Det finnes ingen kjent innvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Men på grunn av faren for tidlige reaksjoner anbefales det å vente 1 time etter injeksjonen før man kjører bil eller betjener maskiner.

4.8 Bivirkninger

Frekvenser av bivirkninger er definert som følgende:

Svært vanlige ($\geq 1/10$)

Vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)

Mindre vanlige ($\geq 1/1000$ til $< 1/100$)

Sjeldne ($\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1000$)

Svært sjeldne ($< 1/10\ 000$)

ikke kjent (kan ikke anslås utifra tilgjengelige data)

a. Oppsummering av sikkerhetsprofilen

Bivirkninger etter bruk av blandinger med Optiray er vanligvis uavhengig av doseringen. Vanligvis er de lette til moderate, av kort varighet og forsvinner av seg selv (uten behandling). Likevel kan selv milde bivirkninger være de første indikasjonene på en alvorlig generell reaksjon som en sjelden gang kan finne sted etter bruk av jodholdige røntgenkontrastmidler. Slike bivirkninger kan være livstruende og fatale, og rammer vanligvis hjerte- og karsystemet. De fleste bivirkninger på blandinger med Optiray inntreffer få minutter etter administrering. Allergiske reaksjoner mot kontrastmidler kan imidlertid skje etter et opphold på noen timer eller opptil flere dager.

b. Tabell med oppsummering av bivirkninger

Basert på kliniske studier erfarte 10 % til 50 % av pasientene mindre ubehag, inkludert smerte-, varme- og kuldefølelse under injeksjonen, og/eller forbigående vond smak i munnen. I en større undersøkelse etter at produktet ble markedsført rapporterte totalt 1,1 % av pasientene andre bivirkninger; de mest vanlige var kvalme (0,4 %), hudreaksjoner som f.eks. urtikaria eller erytem (0,3 %) og oppkast (0,1 %). Alle andre reaksjoner er rapportert hos færre enn 0,1 % av pasientene.

Følgende bivirkninger har blitt registrert etter administrasjon av Optiray fra kliniske studier og erfaring etter markedsføring, inkludert studier etter markedsføring.

Infeksiøse og parasittære sykdommer:

Sjeldne rhinitt

Forstyrrelser i immunsystemet

Svært sjeldne anafylaktisk (overfølsomhet) reaksjon
Ikke kjent anafylaktisk sjokk

Endokrine sykdommer

Ikke kjent hypotyreose*

Psykiatriske lidelser:

Svært sjeldne forvirring; agitasjon; angst

Nevrologiske sykdommer:

Mindre vanlig svimmelhet; dysgeusi; hodepine; parestesi
Sjeldne synkope; tremor
Svært sjeldne bevissthetstap; paralyse; taleforstyrrelser; somnolens; stupor; afasi; dysfasi; hypoestesi
Ikke kjent anfall; kontrast encefalopati; amnesi; dyskinesi

Øyesykdommer:

Sjeldne tåkesyn; hevelse i øyet; periorbitalt ødem
Svært sjeldne allergisk konjunktivitt (inkludert øyeirritasjon, okular hyperemi, økt lakrimasjon, konjunktivalt ødem)
Ikke kjent forbigående blindhet

Sykdommer i øre og labyrint:

Sjelden vertigo
Svært sjeldne tinnitus

Hjertesykdommer:

Sjeldne takykardi
Svært sjeldne hjerteblokk; arytm; angina; bradykardi; atrieflimmer; unormalt EKG
Ikke kjent hjertestans; ventrikkelflimmer; koronararteriespasme ekstrasystoler; palpitasjoner

Karsykdommer:

Mindre vanlig økt blodtrykk
Sjeldne hypotensjon; flushing
Svært sjeldne cerebrovaskulær lidelse; flebitt; hypertensjon; vasodilatasjon
Ikke kjent sjokk; trombose; vasospasme; cyanose; pallor

Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum:

Mindre vanlig nysing
Sjeldne larynksødem, laryngospasme, dyspné, larynksobstruksjon (inkl. tilsnøring i halsen, stridor); tett nese; hoste, halsirritasjon
Svært sjeldne lungeødem; faryngitt; hypoksi
Ikke kjent respirasjonsstans; astma; bronkospasme; dysfoni

Gastrointestinale sykdommer:

Vanlig	kvalme
Mindre vanlige	oppkast
Sjeldne	munntørrehet
Svært sjeldne	sialadenitt; abdominalsmerter; tungeødem; dysfagi; økt spyttsekresjon
Ikke kjent	diaré

Hud- og underhudssykdommer:

Mindre vanlige	urticaria; erytem; kløe
Sjeldne	utslett
Svært sjeldne	angioødem; hyperhidrose (inkludert kaldsvette)
Ikke kjent	legemiddelindusert utslett med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS); akutt generalisert eksantematøs pustulose (AGEP); erythema multiforme (EM), Stevens-Johnson syndrom (SJS) / toksisk epidermal nekrolyse (TEN)

Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett:

Svært sjeldne	muskelkramper
---------------	---------------

Sykdommer i nyre og urinveier:

Sjeldne	akutt vannlatingstrang
Svært sjeldne	akutt nyreskade; unormal nyrefunksjon; inkontinens; hematuri; redusert nyrekreatininclearance; økt karbamid i blodet
Ikke kjent	anuri; dysuri

Medfødte og familiære/genetiske sykdommer:

Ikke kjent	medfødt hypotyreose
------------	---------------------

Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet:

Svært vanlige	varmefølelse
Vanlige	smerte
Sjeldne	ansiktsødem; faryngealt ødem; kuldefølelse; tremor; frysninger
Svært sjeldne	brystsmerte, reaksjoner på injeksjonsstedet (inkl. smerte, erytem og blødning opptil nekrose spesielt etter ekstravasasjon); malaise; asteni; fatigue; føle seg unormal, ødem, tretthet
Ikke kjent	feber

c. Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

Bivirkninger kan klassifiseres som følgende:

- Overfølsomhets- eller anafylaktoide reaksjoner er vanligvis milde til moderate med symptomer som utslett, kløe, urtikaria og rhinitt.
Alvorlige reaksjoner kan imidlertid forekomme. Alvorlige anafylaktiske reaksjoner påvirker generelt det kardiovaskulære og respiratoriske systemet. Disse kan være livstruende og inkluderer anafylaktisk sjokk, hjerte- og respirasjonsstans, laryngospasme, angioødem (slik som larynksødem), larynksobstruksjon (inkl. tilsnøring i halsen, stridor) eller lungeødem. Fatale tilfeller er rapportert.
Pasienter med tidligere allergiske reaksjoner har økt risiko for å utvikle en overfølsomhetsreaksjon. Andre type 1-reaksjoner (umiddelbare) inkluderer symptomer som kvalme og oppkast, hudutslett, dyspné, hevelse i øyet, periorbitalt ødem, allergisk konjunktivitt, rhinitt, nysing, tett nese, hoste, halsirritasjon, parestesi eller hypotensjon.
- Vasovagale reaksjoner, dvs. svimmelhet eller synkope som resultat av enten kontrastmidlet eller av prosedyren
- Kardiologiske bivirkninger under hjertekateterisering, dvs. angina pectoris, EKG-forandringer, hjertearytmi, ledningsforstyrrelser, samt koronar arteriespasme og trombose. Slike reaksjoner er svært sjeldne og kan være fremkalt av kontrastmidlet eller prosedyren.

- d. Nefrotoksiske reaksjoner hos pasienter med eksisterende nyresykdom eller -skade, dvs. nedsatt nyrefunksjon med økt kreatininnivå. Disse bivirkningene er forbigående i de fleste tilfellene. Det er observert akutt nyresvikt hos enkelte pasienter.
- e. Nevrotoksiske reaksjoner etter intraarteriell injeksjon av kontrastmidlet, dvs. visuelle forstyrrelser, forvirring, paralyse, kramper eller anfall. Disse symptomene er vanligvis forbigående og avtar spontant innen noen timer eller dager. Pasienter med eksisterende skade på blod/hjerne-barrieren kan ha økt risiko for å utvikle nevrotoksiske reaksjoner.
- f. Lokale reaksjoner ved injeksjonsstedet kan forekomme i svært sjeldne tilfeller og inkluderer hudutslett, hevelse, betennelse og ødem. Slike reaksjoner forekommer sannsynligvis i de fleste tilfeller på grunn av ekstravasasjon av kontrastmidlet. Forlenget paravasasjon kan gjøre det nødvendig med kirurgisk behandling.
- g. Ekstravasasjon kan forårsake alvorlige vevsreaksjoner, herunder blemmedannelse og avflassende hud, og omfanget er avhengig av mengden og konsentrasjonen av kontrastmiddelløsningen i vevene.

d. Pediatrisk populasjon

Frekvens, type og alvorlighetsgrad av bivirkninger hos barn er forventet å være de samme som for voksne.

*Skjoldbruskkjerteldysfunksjon ble observert hos pediatriske pasienter i alderen 0–3 år etter administrasjon av joderte midler ugjennomtrengelige for røntgenstråler.

e. Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema.

4.9 Overdosering

Som for alle joderte røntgenkontrastmidler kan overdoser av Optiray potensielt være fatale og ha virkning på det respiratoriske og kardiovaskulære systemet. Behandlingen bør være symptomatisk. Dialyse kan brukes for å fjerne Optiray fra blodet.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: vannløselig, nefrotropisk, lav-osmolært røntgenkontrastmiddel
ATC-kode: V08AB07

Optiray 240 er et ikke-ionisk røntgenkontrastmiddel. Intravaskulær injeksjon av Optiray gjør karene i kontrastmiddelets strømningsvei ugjennomskinnelige, noe som gjør en radiografisk visualisering av de indre strukturene mulig inntil signifikant hemodilusjon oppstår.

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Den farmakokinetiske profilen til Optiray, sammen med produktets hydrofile egenskaper og et svært lavt bindingsnivå til serum og plasmaproteiner, indikerer at Optiray distribueres innen det ekstracellulære væskeområdet og blir eliminert raskt via nyrene ved filtrasjon i glomeruli. Den gjennomsnittlige ($\pm$ se) halveringstiden etter doser på 50 ml og 150 ml var henholdsvis $113 \pm 8,4$ og 104 ± 15 minutter. Elimineringen via feces er ubetydelig. Det er ikke observert nevneverdig metabolisme, avjodering eller biotransformasjon av Optiray.

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

I prekliniske tester av Optiray er det ikke gjort funn som er av relevant betydning for forskriver ved vurdering av preparatets sikkerhet brukt ved godkjente indikasjoner, andre enn de som allerede er inkludert i øvrige punkter i SPCen.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Trometamol, trometamolhydroklorid,
natriumhydroksid og/eller saltsyre (til pH: 6,0 til 7,4),
natriumkalsiumedetat,
vann til injeksjonsvæsker.

6.2 Uforlikeligheter

Ingen andre legemidler bør blandes med Optiray.

6.3 Holdbarhet

3 år.

Resterende oppløsning skal kasseres etter bruk.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevar beholderen i ytteremballasjen for å beskytte den mot lys. Skal ikke utsettes for røntgenstråler. Oppbevares ved høyst 30 °C. Optiray kan oppbevares i en måned ved 37 °C i en kontrastmiddelvarmer med sirkulerende luft. Kasser oppløsningen om den er misfarget eller inneholder partikler.

6.5 Emballasje (type og innhold)

Optiray 240 er emballert i ufargede hetteglass som består av glass av type I (Ph. Eur.). Hetteglassene er utstyrt med 32 mm lukkeanordning av bromobutylgummi og kapseltetninger av aluminium.

50 ml (eske med 1, 10 og 25 stk.)

100 ml (eske med 1, 10 og 12 stk.)

Optiray 240 leveres også i ferdigfylte håndholdte sprøyter og kraftinjektorsprøyter laget av polypropylen. Sprøytespisssetten og stemplet er laget av naturgummi.

Ferdigfylte håndholdte sprøyter:

50 ml (eske med 1, 10 og 20 stk.)

Ferdigfylte sprøyter til kraftinjektor:

75 ml, 125 ml (eske med 1 og 10 stk.)

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Instruksjoner vedrørende bruk og håndtering samt destruksjon

Håndholdte sprøyter og kraftinjektorsprøyter:

Legemidlet og væskegangen er sterile, sprøytene er ikke sterile på utsiden.

Instruksjoner vedrørende montering og inspeksjon står i pakningsvedlegget.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Guerbet
BP 57400
95943 Roissy CdG Cedex
Frankrike

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

02-1618

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 17-03-2003

Dato for siste fornyelse: 03-03-2006

10. OPPDATERINGSDATO

08.02.2023