

FACHINFORMATION

Pertector (⁹⁹Mo)-Molybdän-/(^{99m}Tc)-Technetium-Radionuklid-generator

Zusammensetzung

Wirkstoffe

Mutter- und Tochternuklid:
Mutterradionuklid: ⁹⁹Mo
Tochterradionuklid: ^{99m}Tc

Hilfsstoffe

Material der Chromatographiesäule:

- Chromatographiesäule aus Glas, die Aluminiumoxid enthält
- Salpetersäure zur pH-Wert-Einstellung
- Natriumhydroxid zur pH-Wert-Einstellung

Durchstechflaschen mit antibakterieller Lösung:

- Benzododeciniumbromid
- Wasser für Injektionszwecke

Durchstechflaschen mit Elutionslösung:

- Natriumchlorid
- Wasser für Injektionszwecke

evakuierte Durchstechflaschen

Spezifikationen

Reinheit des Radionuklids (Monographie 0124 „Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung aus Kernspaltprodukten“ der Europäischen Pharmakopöe, aktuelle Ausgabe):

- Jod-131: maximal 5×10^{-3} Prozent der Gesamtradioaktivität
- Molybdän-99: maximal 0,1 Prozent der Gesamtradioaktivität corresp. Max. 1 kBq ⁹⁹Mo/MBq ^{99m}Tc
- Ruthenium-103: maximal 5×10^{-3} Prozent der Gesamtradioaktivität
- Strontium-89: maximal 6×10^{-6} Prozent der Gesamtradioaktivität
- Strontium-90: maximal 6×10^{-6} Prozent der Gesamtradioaktivität
- *Andere Gammastrahlen emittierende Radionuklide*: maximal 0,01 Prozent der Gesamtradioaktivität
- *Alphastrahlen emittierende Radionuklide*: maximal 1×10^{-7} Prozent der Gesamtradioaktivität

Radiochemische Reinheit (Monographie 0124 „Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung aus Kernspaltprodukten“ der Europäischen Pharmakopöe, aktuelle Ausgabe)

[^{99m}Tc]Pertechnetat-Ion: mindestens 95 % der Gesamtradioaktivität durch Technetium-99m

Galenische Form und Wirkstoffmenge pro Einheit

Radionuklidgenerator

Der Radionuklidgenerator enthält das Mutternuklid [⁹⁹Mo]Molybdän, adsorbiert an eine Chromatographie-Säule, und liefert sterile Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung. Das [⁹⁹Mo]Molybdän auf der Säule befindet sich im Gleichgewicht mit dem gebildeten Tochternuklid [^{99m}Tc]Technetium. Die Generatoren werden mit den folgenden [⁹⁹Mo]Molybdän-Aktivitäten zum Aktivitäts-Referenzzeitpunkt geliefert, woraus sich die folgenden [^{99m}Tc]Technetium-Aktivitäten ergeben.

^{99m}Tc Aktivität (maximal theoretisch eluierbare Aktivität am Kalibriertag 12:00 CET) in GBq

2,00	4,00	5,00	6,00	7,50	8,00	10,00	12,00	13,00	15,00
------	------	------	------	------	------	-------	-------	-------	-------

⁹⁹Mo Aktivität am Kalibriertag 12:00 CET in GBq

2,3	4,6	5,7	6,9	8,5	9,1	11,4	13,7	14,9	17,1
-----	-----	-----	-----	-----	-----	------	------	------	------

^{99m}Tc Aktivität (maximal theoretisch eluierbare Aktivität am Kalibriertag 12:00 CET) in GBq

17,00	18,50	20,00	23,00	25,00	30,00	35,00	40,00	50,00
-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------

⁹⁹Mo Aktivität am Kalibriertag 12:00 CET in GBq

19,4	21,1	22,9	26,3	28,6	34,3	40,0	45,7	57,1
------	------	------	------	------	------	------	------	------

Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten

Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum.

Das Eluat (Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung) aus dem Radionuklidgenerator wird angewendet zur

- Radiomarkierung von Kits für radioaktive Arzneimittel, die speziell für die radioaktive Markierung mit einer derartigen Lösung entwickelt und zugelassen wurden.
- Schilddrüsen-Szintigraphie: Direkte Darstellung und Messung der Schilddrüsenaufnahme, zum Erhalt von Informationen über Größe, Lage, Nodularität und Funktion der Drüse bei Schilddrüsenerkrankungen.
- Speicheldrüsen-Szintigraphie: Diagnostik chronischer Sialadenitiden (z. B. Sjögren Syndrom) sowie Beurteilung der Speicheldrüsenfunktion und der Durchgängigkeit des Speichelganges bei Erkrankungen der Speicheldrüsen
- Lokalisation ektopischer Magenschleimhaut (Meckel-Divertikel).
- Tränenweg-Szintigraphie: zur Beurteilung funktioneller Störungen des Tränenflusses und Erfolgskontrolle nach therapeutischen Maßnahmen.

Dosierung/Anwendung

Dieses Arzneimittel darf nur in nuklearmedizinischen Einrichtungen durch befugtes Personal angewendet werden.

Dosierung

Wenn Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat intravenös verabreicht wird, können die (verabreichten) Aktivitäten in Abhängigkeit von der erforderlichen klinischen Information und den verwendeten Geräten breit variieren. Die Injektion von Aktivitäten, die über den lokalen diagnostischen Referenzwerten liegen, ist für die betreffende Indikation zu rechtfertigen. Folgende Aktivitäten werden empfohlen:

Erwachsene (70 kg) und ältere Patienten

- Schilddrüsen-Szintigraphie: 20-80 MBq (1MBq/kg)
- Speicheldrüsen-Szintigraphie: 30-150 MBq (2MBq/kg)
- Szintigraphie des Meckel-Divertikels: 200 MBq (2MBq/kg)
- Tränenweg-Szintigraphie: 2-4 MBq pro Tropfen pro Auge

Tabelle DRW gemäss L-08-01 (BAG)

Untersuchung	DRW (Aktivität) für 70 kg [MBq]
Schilddrüse	75
Meckel-Divertikel	180

Eingeschränkte Nierenfunktion

Bei diesen Patienten ist eine sorgfältige Abwägung der zu verabreichenden Aktivität erforderlich, da bei diesen Patienten ein erhöhtes Strahlenexpositionsrisiko besteht.

Kinder und Jugendliche

Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen sollte unter Berücksichtigung der klinischen Notwendigkeit und Beurteilung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses in dieser Patientengruppe sorgfältig abgewogen werden.

Bei Kindern und Jugendlichen muss die zu verabreichende Aktivität angepasst werden und kann gemäß den Empfehlungen der Dosierungskarte für Kinder der Europäischen Gesellschaft für Nuklearmedizin (EANM, 1.2.2014 und „joint EANM/SNM recommendations“) berechnet werden. Die minimal verwendeten Aktivitäten können je nach verwendeter Kamera und Kollimator gesenkt werden. Die bei Kindern und Jugendlichen zu verabreichenden Aktivitäten können durch Multiplikation der Basisaktivitäten (für Kalkulationszwecke) mit dem entsprechenden gewichtsabhängigen Korrekturfaktor errechnet werden (siehe Tabelle 2).

$$A[\text{MBq}]_{\text{verabreicht}} = \text{Basisaktivität} \times \text{Faktor}$$

Schilddrüsen-Szintigraphie: verabreichte Aktivität [MBq] = 5,6 MBq x Korrekturfaktor (Tabelle 2). Die minimal verwendete Aktivität (10MBq) sollte gesenkt werden können, wenn die richtige Ausrüstung verwendet wird und Diagnosebilder mit 4 MBq bei Neugeborenen erhalten werden.

Nachweis/Lokalisierung ektopischer Magenschleimhaut: Verabreichte Aktivität [MBq] = 10,5 MBq x Korrekturfaktor (Tabelle 2). Eine Mindestaktivität von 20 MBq ist erforderlich um eine ausreichende Bildqualität zu erzielen.

Tabelle 1:

Baseline Activity für die Anwendung bei Kindern (für Schilddrüsen-Szintigraphie und Nachweis/Lokalisierung ektopischer Magenschleimhaut) entsprechend EANM-Richtlinie (Februar 2014)

Indikation	Baseline Activity	Minimal empfohlene Aktivität
Ektopische Magenschleimhaut	10,5	20
Schilddrüse	5,6	10

Tabelle 2: Gewichtsabhängige Korrekturfaktoren für die Anwendung bei Kindern (für Schilddrüsen-Szintigraphie und Nachweis/Lokalisierung ektopischer Magenschleimhaut) entsprechend EANM-Richtlinie (Februar 2014)

Gewicht [kg]	Faktor	Gewicht [kg]	Faktor	Gewicht [kg]	Faktor
3	1	22	5,29	42	9,14
4	1,14	24	5,71	44	9,57
6	1,71	26	6,14	46	10,00
8	2,14	28	6,43	48	10,29
10	2,71	30	6,86	50	10,71
12	3,14	32	7,29	52-54	11,29
14	3,57	34	7,72	56-58	12,00
16	4,00	36	8,00	60-62	12,71
18	4,43	38	8,43	64-66	13,43
20	4,86	40	8,86	68	14,00

$A[\text{MBq}]_{\text{Administered}} = \text{BaselineActivity} \times \text{Faktor}$

Für die Berechnung der zu verabreichenden Aktivität in Abhängigkeit vom Gewicht, wird die „Baseline Activity“ mit dem entsprechenden Faktor multipliziert. Ist die berechnete Aktivität kleiner als die minimal empfohlene Aktivität, ist die minimal empfohlene Aktivität zu verabreichen. Die diagnostischen Referenzwerte dürfen nicht überschritten werden.

Szintigraphie der Tränenwege: Die Dosisempfehlungen gelten sowohl für Erwachsene als auch für Kinder.

Anwendung zur Markierung von Kits

Für die Anwendung von Natrium $^{99\text{m}}\text{Tc}$ pertechnatlösung zur Radiomarkierung von Kits sind die Angaben zur Dosierung in der jeweiligen Fachinformation zu beachten.

Art der Anwendung

Bei der Schilddrüsen-Szintigraphie, Speicheldrüsen-Szintigraphie und zum Nachweis ektopischer Magenschleimhaut wird Natrium $^{99\text{m}}\text{Tc}$ pertechnat-Lösung als intravenöse Injektion verabreicht.

Bei der Tränengang-Szintigraphie wird in jedes Auge getropft (Anwendung am Auge).

Für Hinweise zur Zubereitung des Arzneimittels vor der Anwendung, siehe Kapitel Sonstige Hinweise: Hinweise für die Handhabung, Hinweise für die Zubereitung von Radiopharmazeutika. Zur Vorbereitung der Patienten, siehe Kapitel Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen.

Bildaufnahme

Schilddrüsen-Szintigraphie: 20 Minuten nach intravenöser Injektion.

Speicheldrüsen-Szintigraphie: Dynamische Acquisition ab Injektion für 30 Minuten mit Provokationstest (Zitronensaft) in 15 Minuten oder dynamische Erfassung und statische Ansichten vor und nach dem Provokationstest (Zitronensaft)

Nachweis/Lokalisierung ektopischer Magenschleimhaut: unmittelbar nach der intravenösen Injektion und in regelmäßigen Abständen bis zu 30 Minuten.

Tränengang-Szintigraphie: dynamische Aufnahmen innerhalb von 2 Minuten nach dem Eintropfen, anschließend statische Aufnahmen in regelmäßigen Abständen innerhalb von 20 Minuten.

Strahlenexposition

Die Strahlenexposition hängt von einer Vorbehandlung mit blockierenden Substanzen sowie vom Ausmaß körperlicher Aktivität ab. Die geschätzten absorbierten Strahlendosen einzelner Organe nach direkter Anwendung

von Natrium $^{99\text{m}}\text{Tc}$ pertechnat bei gesunden Personen sind in den folgenden Tabellen angegeben. Die Werte beziehen sich auf Anwendungen ohne/mit vorab verabreichten blockierenden Substanzen. Die Daten wurden der Veröffentlichung "Radiation Dose to Patients from Radiopharmaceuticals" ICRP Publication 80 (Addendum 2 to ICRP Publication 53) entnommen.

Tabelle 3: Pertechnat ohne Vorbehandlung mit einer blockierenden Substanz

Aufgenommene Dosis je Einheit verabreichter Aktivität ($\mu\text{Gy}/\text{MBq}$)

Organ	Erwachsener	15 Jahre	10 Jahre	5 Jahre	1 Jahr
Nebennieren	3,7	4,7	7,2	11	19
Blase	18	23	30	33	60
Knochenoberfläche	5,4	6,6	9,7	14	26
Gehirn	2,0	2,5	4,1	6,6	12
Brust	1,8	2,3	3,4	5,6	11
Gallenblase	7,4	9,9	16	23	35
Magen-Darm-Trakt					
Magen	26	34	48	78	160
Dünndarm	16	20	31	47	82
Dickdarm	42	54	88	140	270
Oberer Dickdarm	57	73	120	200	380
Unterer Dickdarm	21	28	45	72	130
Herz	3,1	4,0	6,1	9,2	17
Nieren	5,0	6,0	8,7	13	21
Leber	3,8	4,8	8,1	13	22
Lunge	2,6	3,4	5,1	7,9	14
Muskeln	3,2	4,0	6,0	9,0	16
Speiseröhre	2,4	3,2	4,7	7,5	14
Ovarien	10	13	18	26	45
Bauchspeicheldrüse	5,6	7,3	11	16	27
Rotes Knochenmark	3,6	4,5	6,6	9	15
Speicheldrüse	9,3	12	17	24	39
Haut	1,8	2,2	3,5	5,6	10
Milz	4,3	5,4	8,1	12	21
Testes	2,8	3,7	5,8	8,7	16
Thymus	2,4	3,2	4,7	7,5	14
Schilddrüse	22	36	55	120	220
Uterus	8,1	10	15	22	37
Sonstige Gewebe	3,5	4,3	6,4	9,6	17

Effektive Dosis ($\mu\text{Sv}/\text{MBq}$)

13 17 26 42 79

Die effektive Dosis, die sich aus der intravenösen Anwendung intravenöser Verabreichung von 400 MBq Natrium $^{99\text{m}}\text{Tc}$ pertechnat an Erwachsene mit einem Gewicht von 70 kg liegt bei etwa 5,2 mSv.

Tabelle 4: Pertechnat nach Vorbehandlung mit einer blockierenden Substanz

Aufgenommene Dosis je Einheit verabreichter Aktivität ($\mu\text{Gy}/\text{MBq}$)

Organ	Erwachsener	15 Jahre	10 Jahre	5 Jahre	1 Jahr
Nebennieren	2,9	3,7	5,6	8,6	16
Blase	30	38	48	50	91
Knochenoberfläche	4,4	5,4	8,1	12	22
Gehirn	2,0	2,6	4,2	7,1	12
Brust	1,7	2,2	3,2	5,2	10
Gallenblase	3,0	4,2	7,0	10	13
Magen-Darm-Trakt					
Magen	2,7	3,6	5,9	8,6	15
Dünndarm	3,5	4,4	6,7	10	18
Dickdarm	3,6	4,8	7,1	10	18
Oberer Dickdarm	3,2	4,3	6,4	10	17
Unterer Dickdarm	4,2	5,4	8,1	11	19
Herz	2,7	3,4	5,2	8,1	14
Nieren	4,4	5,4	7,7	11	19
Leber	2,6	3,4	5,3	8,2	15
Lunge	2,3	3,1	4,6	7,4	13

Muskeln	2,5	3,1	4,7	7,2	13
Speiseröhre	2,4	3,1	4,6	7,5	14
Ovarien	4,3	5,4	7,8	11	19
Bauchspeicheldrüse	3,0	3,9	5,9	9,3	16
Rotes Knochenmark	2,5	3,2	4,9	7,2	13
Haut	1,6	2,0	3,2	5,2	9,7
Milz	2,6	3,4	5,4	8,3	15
Testes	3,0	4,0	6,0	8,7	16
Thymus	2,4	3,1	4,6	7,5	14
Schilddrüse	2,4	3,1	5,0	8,4	15
Uterus	6,0	7,3	11	14	23
Sonstige Gewebe	2,5	3,1	4,8	7,3	13

Effektive Dosis ($\mu\text{Sv}/\text{MBq}$)	4,2	5,4	7,7	11	19
---	------------	------------	------------	-----------	-----------

Wird dem Patienten vor der Anwendung eine blockierende Substanz verabreicht, beträgt die effektive Dosis nach Anwendung von 400 MBq Natrium^[99mTc]pertechnetat 1,68 mSv. Die Strahlendosis, die nach Anwendung von Natrium^[99mTc]pertechnetat zur Szintigraphie des Tränenanges von der Augenlinse aufgenommen wird, beträgt schätzungsweise 38 $\mu\text{Gy}/\text{MBq}$. Dies entspricht einer effektiven Dosis von weniger als 10 μSv bei einer verabreichten Aktivität von 4 MBq.

Externe Strahlenexposition

Tabelle 5:

Pertector	50 mm Bleiabschirmung
Dosisrate ^{99m} Mo- ^{99m} Tc auf der Oberfläche des Generators ($\mu\text{Sv}/\text{Std.}/\text{GBq}$)	31
Dosisrate ^{99m} Mo- ^{99m} Tc in 1 m Abstand vom Generator ($\mu\text{Sv}/\text{Std.}/\text{GBq}$)	0,3

Messungen am Arbeitsplatz und während der Arbeit sind von wesentlicher Bedeutung und sollten zur genaueren und aufschlussreicheren Bestimmung der Dosis der Gesamt-Strahlenbelastung für das Personal durchgeführt werden. Aus strahlenschutzrechtlichen Gründen muss der Pertector in einer zusätzlichen Abschirmung entsprechend der Strahlenschutzverordnung aufbewahrt werden.

Bei Anlieferung von Pertector vor dem Kalibrierzeitpunkt ist im Rahmen der Umgangsgenehmigung auf die entsprechend höhere Aktivität zu achten (siehe Tabelle 7).

Die beim Kunden stationär vorhandene, zusätzliche Abschirmung muss die im Zeitpunkt der Anlieferung des Generators vorhandene Ortsdosisleistung in 1 m Abstand von der Oberfläche auf maximal 0,01 mSv/h reduzieren.

Die Fingerdosisraten auf der Oberfläche der Abschirmung einer Durchstechflasche zum Eluieren, die ein typisches Eluat enthält, betragen:

Messpunkt	Oberflächendosisrate ^{99m} Tc ($\mu\text{Sv}/\text{Std.}/\text{GBq}$)
Bleiabschirmung	< 0,1
Bleiglasabschirmung	< 0,6

Kontraindikationen

- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der Hilfsstoffe
- Schwangerschaft
- Stillzeit

Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen

Radiopharmazeutisches Arzneimittel

Radioaktive Arzneimittel sind mit besonderer Sorgfalt und unter strengen Strahlenschutzmassnahmen zu handhaben, um die Strahlenbelastung sowohl bei den Patienten als auch beim Personal möglichst niedrig zu halten.

Jede Anwendung von Radiopharmazeutika an Patienten liegt ausschliesslich in der Kompetenz und Verantwortung eines Nuklearmediziners. Untersuchungen sind nur dann angezeigt, wenn der Nutzen einer solchen das mit der Strahlenexposition verbundene Risiko übersteigt. Dies gilt insbesondere bei der Anwendung an Kindern oder Jugendlichen. In jedem Fall hat die Verabreichung unter den Kautelen des Strahlenschutzes stattzufinden. Bei fertilen Frauen ist eine mögliche Schwan-

gerschaft auszuschliessen. Schwangerschaft siehe Abschnitt Schwangerschaft und Stillzeit

Potenzielle Überempfindlichkeit oder anaphylaktische Reaktionen

Wenn Überempfindlichkeits- oder anaphylaktische Reaktionen auftreten, ist die Anwendung des Arzneimittels sofort abzubrechen und, falls erforderlich, eine intravenöse Behandlung einzuleiten. Um im Notfall unverzüglich reagieren zu können, sollten entsprechende Arzneimittel und Instrumente, u. a. Trachealtubus und Beatmungsgerät, griffbereit sein. Ein venöser Zugang muss während dem ganzen Verfahren vorhanden sein.

Eingeschränkte Nierenfunktion

Bei diesen Patienten ist eine sorgfältige Abwägung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses erforderlich, da ein erhöhtes Strahlenexpositionsrisiko vorliegen kann.

Kinder und Jugendliche

Information zur Anwendung bei Kindern, siehe Kapitel Dosierung und Art der Anwendung. Da die effektive Dosis pro MBq höher ist als bei Erwachsenen, ist eine besonders sorgfältige Indikationsstellung erforderlich (siehe Kapitel Strahlenexposition).

Eine Blockade der Schilddrüse ist bei der Anwendung bei Kindern von besonderer Bedeutung, ausgenommen bei Schilddrüsen- und Speicheldrüsen Szintigraphie.

Patientenvorbereitung

Allfällige Schilddrüsenblockade

Bei bestimmten Indikationen ist unter Umständen eine Vorbehandlung der Patienten mit Schilddrüsenblockern bzw. Thyreostatika erforderlich. Die Patienten sollten vor der Untersuchung gut hydriert sein und aufgefordert werden, in den ersten Stunden nach der Untersuchung so oft wie möglich die Blase zu entleeren, um die Strahlenexposition zu vermindern. Eine forcierte Diurese kann in Betracht gezogen werden.

Schilddrüsen-, Nebenschilddrüsen- und Speicheldrüsen-Szintigraphie

Es soll **keine** Schilddrüsenblockade erfolgen.

Bei der Speicheldrüsen Szintigraphie muss mit einer Spezifität der Methode im Vergleich zur MR-Sialographie gerechnet werden.

Meckel-Divertikel

Es soll eine Schilddrüsenblockade erfolgen.

Vor Anwendung der Natrium^[99mTc]pertechnetat-Lösung zur Szintigraphie eines Meckel-Divertikels sollte der Patient 3 bis 4 Stunden nüchtern bleiben, um die Darmperistaltik gering zu halten. Medikamente, die mit Natriumiodid-Symporter stören können, sollten ausgeschlossen werden, da sie die Pertechneat-Aufnahme durch die Magenschleimhaut verringern.

Tränenang-Szintigraphie

Zur Vermeidung falsch positiver Ergebnisse oder zur Minimierung der Strahlung durch Verringerung der Anreicherung von ^[99mTc]pertechnetat in der Schild- oder Speicheldrüse sollte ein Schilddrüsenblocker verabreicht werden.

Minimierung der Markierung von Erythrozyten

Nach einer in vivo-Markierung von Erythrozyten mit Zinnionen als Reduktionsmittel wird Natrium^[99mTc]pertechnetat primär in Erythrozyten eingebaut. Daher sollte eine i.v.-Verabreichung von ^{99m}Tc vor oder erst einige Tage nach einer in vivo-Markierung von Erythrozyten erfolgen.

Nach vorausgegangenen nuklearmedizinischen Untersuchungen mit einem Zinn(II)-haltigen Kit für ein radioaktives Arzneimittel ist eine Wartezeit von mindestens 8 Tagen angezeigt, da es sonst zu einer unerwünschten Markierung von roten Blutzellen kommen kann.

Nach der Untersuchung

Enger Kontakt mit kleinen Kindern und Schwangeren sollte in den ersten 12 Stunden vermieden werden.

Besondere Warnhinweise

Natrium^[99mTc]pertechnetat-Lösung enthält 3,6 mg/ml Natrium. Abhängig vom Zeitpunkt der Verabreichung der Injektion kann der dem Patienten verabreichte Natriumgehalt in manchen Fällen größer als 1 mmol (23 mg) sein. Bei Patienten, die eine kochsalzarme Diät einhalten müssen, ist dies zu berücksichtigen.

Bei der Kit-Markierung mit Natrium^[99mTc]pertechnetat-Lösung ist der Gesamt-Natriumgehalt der verabreichten Dosis zu beachten und das aus

dem Eluat und dem Kit stammende Natrium zu berücksichtigen. Siehe Fachinformation und Packungsbeilage des betreffenden Kits.

Interaktionen

Atropin, Adrenalin, Isoprenalin und Analgetika können eine Verzögerung der Magenentleerung verursachen und dadurch bei Abdomendarstellungen eine Umverteilung des ^{99m}Tc Perthchnetats bewirken.

Laxanzien sind abzusetzen, da sie zu einer Reizung des Gastrointestinaltrakts führen können.

Kontrastmitteluntersuchungen (z. B. mit Barium) und Untersuchungen des oberen Gastrointestinaltrakts sind innerhalb von 48 Stunden vor Verabreichung von ^{99m}Tc Perthchnetat zur Szintigraphie eines Meckel-Divertikels zu vermeiden.

Viele pharmakologische Substanzen sind dafür bekannt, die Aufnahme in die Schilddrüse zu beeinflussen:

- Thyreostatika (z. B. Carbimazol oder andere Imidazolderivative wie Propylthiouracil), Salizylate, Steroide, Natrium-Nitroprussid, Natrium-Sulfobromophthalein, Perchlorat sollten 1 Woche vor der Schilddrüsen-Szintigraphie abgesetzt werden.
- Phenylbutazon und Expektoranzien sollten 2 Wochen zuvor abgesetzt werden.
- Natürliche oder synthetische Schilddrüsenhormone (z. B. Natriumthyroxin, Natriumliothyronin, Schilddrüsenextrakt) sollten 2-3 Wochen zuvor abgesetzt werden.
- Amiodaron, Benzodiazepine, Lithium sollten 4 Wochen zuvor abgesetzt werden.
- Intravenöse jodhaltige Kontrastmittel sollten innerhalb von 1-2 Monaten vor der Untersuchung nicht verabreicht worden sein.

Zinn(II)-Ionen und Sulfonamide können zu erhöhten Natrium ^{99m}Tc perthchnetat-Konzentrationen in den roten Blutzellen führen, d. h. zu verminderter Anreicherung im Plasma. Entsprechende Medikamente sollten mindestens 8 Tage vor der Behandlung abgesetzt werden.

Zu Informationen über Wechselwirkungen bei einer Verwendung zur Markierung von einem Kit für ein radioaktives Arzneimittel, wird der Anwender auf die Produktinformationen der Hersteller der jeweiligen Kits verwiesen.

Schwangerschaft, Stillzeit

Frauen im gebärfähigen Alter

Wenn bei einer Frau im gebärfähigen Alter die Anwendung eines radioaktiven Arzneimittels beabsichtigt ist, ist es wichtig festzustellen, ob sie schwanger ist oder nicht. Jede Frau, deren Periode ausgeblieben ist, muss als schwanger angesehen werden, solange das Gegenteil nicht bewiesen ist. Bei Zweifeln hinsichtlich einer möglichen Schwangerschaft (bei Ausbleiben der Periode, unregelmäßiger Periode etc.) sollten der Patientin (wenn möglich) alternative Techniken, die keine Strahlenbelastung beinhalten, angeboten werden.

Schwangerschaft

Es hat sich gezeigt, dass Natrium ^{99m}Tc perthchnetat plazentagängig ist. Natrium ^{99m}Tc perthchnetat darf bei schwangeren Frauen nicht angewendet werden (s. Kontraindikationen). Alternativ sollten nicht radiologische Verfahren zur Diagnostik in Betracht gezogen werden.

Stillzeit

Vor der Anwendung von Radiopharmaka bei einer stillenden Mutter ist zu prüfen, ob eine Verschiebung der Untersuchung auf einen Zeitpunkt nach Beendigung der Stillperiode klinisch zu verantworten ist und welche Radiopharmaka unter Berücksichtigung der Abgabe von Radioaktivität in die Muttermilch am besten eingesetzt werden. Falls eine Anwendung unbedingt erforderlich ist, muss das Stillen für mindestens 12 Stunden unterbrochen und die Muttermilch verworfen werden. In den ersten 12 Stunden nach der Injektion muss enger Kontakt zwischen Mutter und Säugling eingeschränkt werden.

Wirkung auf die Fahrtüchtigkeit und auf das Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zum Einfluss auf die Fahrtüchtigkeit und die Befähigung zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

Unerwünschte Wirkungen

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Es liegen Angaben zu unerwünschten Wirkungen aus Spontanmeldungen vor. Bei den berichteten Wirkungen handelte es sich um anaphylaktoide

Reaktionen, vegetative Reaktionen sowie verschiedene Arten von Reaktionen am Verabreichungsort der Injektion. Natrium ^{99m}Tc perthchnetat aus dem Pertector-Generator wird zur radioaktiven Markierung verschiedener Substanzen verwendet. Welche Arten von Nebenwirkungen nach intravenöser Verabreichung des ^{99m}Tc perthchnetat-markierten Präparates auftreten können, hängt von der jeweiligen Substanz ab. Die entsprechenden Angaben sind in der Fachinformation des zur Zubereitung des radioaktiven Arzneimittels verwendeten Kits enthalten.

Tabellarische Liste der Nebenwirkungen

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeiten zugrunde gelegt:

Sehr häufig ($\geq 1/10$)

Häufig ($\geq 1/100$ bis $< 1/10$)

Gelegentlich ($\geq 1/1.000$ bis $< 1/100$)

Selten ($\geq 1/10.000$ bis $< 1/1.000$)

Sehr selten ($< 1/10.000$)

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

MedDRA System-organklassen	Unerwünschte Wirkungen	Häufigkeit
Erkrankungen des Immunsystems	anaphylaktoide Reaktionen (z. B. Dyspnoe, Koma, Urtikaria, Erythem, Hautausschlag, Pruritus, Ödembildung an verschiedenen Stellen, z. B. im Gesicht)	Häufigkeit nicht bekannt*
Erkrankungen des Nervensystems	vasovagale Reaktionen (z. B. Synkope, Tachykardie, Bradykardie, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, verschwommenes Sehen, Gesichtsrötung/Hitzegefühl (Flushing))	Häufigkeit nicht bekannt*
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	Erbrechen, Übelkeit, Diarrhoe	Häufigkeit nicht bekannt*
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	Reaktionen am Verabreichungsort der Injektion aufgrund von Paravasation (z. B. Cellulitis, Schmerzen, Erythem, Schwellung)	Häufigkeit nicht bekannt*

* Nebenwirkungen aus Spontanmeldungen

Ionisierende Strahlen können Krebs und Erbgutveränderungen verursachen. Da die effektive Strahlendosis bei Gabe der maximalen empfohlenen Aktivität von 400 MBq ohne Schilddrüsenblockade bei 5,2 mSv liegt, sind diese Effekte mit geringer Wahrscheinlichkeit zu erwarten.

Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

Anaphylaktische Reaktionen (z.B. Dyspnoe, Koma, Urtikaria, Erythem, Hautausschlag, Pruritus, Ödembildung an verschiedenen Stellen [z.B. im Gesicht]).

Anaphylaktoide Reaktionen wurden nach intravenöser Injektion von Natrium ^{99m}Tc perthchnetat berichtet und beinhalten verschiedene Haut- oder Atemwegssymptome wie Hautreizungen, Ödeme oder Dyspnoe.

Vegetative Reaktionen (Erkrankungen des Nervensystems und des Gastrointestinaltrakts)

Einzelfälle schwerer vegetativer Reaktionen wurden berichtet, jedoch handelte es sich bei den meisten berichteten Nebenwirkungen um gastrointestinale Reaktionen wie Übelkeit oder Erbrechen. Andere Berichte beinhalten vasovagale Reaktionen wie Kopfschmerzen oder Schwindelgefühl. Vegetative Wirkungen werden eher auf die Untersuchungssituation als auf ^{99m}Tc Technetium zurückgeführt, vor allem bei ängstlichen Patienten.

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort

Andere Berichte beschreiben lokale Reaktionen am Verabreichungsort der Injektion. Solche Reaktionen werden durch Extravasation des radioaktiven Materials während der Injektion verursacht. Die beobachteten Reaktionen reichen von lokaler Schwellung bis hin zur Cellulitis. Abhängig von der verabreichten Radioaktivität und der markierten Substanz kann eine größere Paravasation eine chirurgische Behandlung erfordern.

Überdosierung

Im Fall einer Strahlenüberdosis mit Natrium ^{99m}Tc perthchnetat sollte die vom Patienten absorbierte Strahlendosis, wenn möglich durch beschleunigte Ausscheidung des Radionuklids aus dem Körper, durch Defäkation,

Förderung der Diurese und möglichst häufiges Entleeren der Blase, verringert werden.

Die Aufnahme in die Schilddrüse, Speicheldrüsen und die Magenschleimhaut kann deutlich vermindert werden, wenn Natriumperchlorat 400mg und Natriumiodid 2 x 100mg/Tag unmittelbar nach einer versehentlichen zu hohen Dosis von Natrium^[99mTc]pertechnetat verabreicht wird.

Eigenschaften/Wirkungen

Pharmakodynamische Eigenschaften

ATC-Code: V09FX01

Bei Dosierungen in den für diagnostische Zwecke üblichen Bereichen wurden keine pharmakodynamischen Wirkungen beobachtet.

Pharmakokinetik

Distribution

Das Pertechnetat-Ion hat eine ähnliche biologische Verteilung wie Iodid- und Perchlorat-Ionen und reichert sich vorübergehend in den Speicheldrüsen, im Plexus chorioideus, im Magen (in der Magenschleimhaut) und der Schilddrüse an, aus der es unverändert wieder ausgeschieden wird. Das Pertechnetat-Ion weist auch eine Tendenz zur Anreicherung in Gebieten erhöhter Vaskularisierung oder mit abnormer Gefäßpermeabilität auf, vor allem wenn es durch Vorbehandlung mit Schilddrüsenblockern zur Hemmung der Aufnahme in Drüsenstrukturen kommt. Bei intakter Blut-Hirn-Schranke tritt ^[99mTc]Pertechnetat nicht in Hirngewebe über.

Organaufnahme

Im Blut liegen 70-80 % des intravenös injizierten Natrium^[99mTc]pertechnetats an Proteine, hauptsächlich unspezifisch an Albumin, gebunden vor. Der ungebundene Anteil (20-30 %) reichert sich vorübergehend in Schilddrüse, Speicheldrüsen, Magen- und Nasenschleimhaut sowie Plexus chorioidei an.

Im Gegensatz zu Iod wird Natrium^[99mTc]pertechnetat weder in Schilddrüsenhormone eingebaut (Organifizierung) noch im Dünndarm resorbiert. In der Schilddrüse wird die maximale Anreicherung, abhängig von Funktionszustand und Iodsättigung (bei Euthyreose ca. 0,3-3 %, bei Hyperthyreose und Iodmangel bis zu 25 %) etwa 20 min nach Injektion erreicht und nimmt danach rasch wieder ab. Ähnliches gilt für die Belegzellen der Magenschleimhaut und die Azinuszellen der Speicheldrüsen.

Im Gegensatz zur Schilddrüse, die Natrium^[99mTc]pertechnetat wieder in die Blutbahn abgibt, erfolgt die Sekretion aus der Speicheldrüse und dem Magen in den Speichel bzw. Magensaft. Die Anreicherung durch die Speicheldrüse liegt in der Größenordnung von 0,5 % der applizierten Aktivität, wobei das Maximum nach etwa 20 Minuten erreicht wird. Eine Stunde nach Injektion liegt die Konzentration im Speichel um das 10-30fache höher als im Plasma. Die Exkretion kann durch Zitronensaft beschleunigt werden, die Aufnahme wird durch Perchlorat vermindert.

Eliminierung

Die Halbwertszeit der Plasmaclearance beträgt ungefähr 3 Stunden. Natrium^[99mTc]pertechnetat wird im Organismus nicht metabolisiert. Ein Teil wird sehr schnell renal, der Rest langsamer über Faeces, Speichel- und Tränenflüssigkeit eliminiert. Die Ausscheidung erfolgt während der ersten 24 Stunden nach Injektion hauptsächlich über die Nieren (ca. 25 %), und während der folgenden 48 Stunden über die Faeces. Etwa 50 % der verabreichten Aktivität werden innerhalb der ersten 50 Stunden ausgeschieden. Wenn die selektive Natrium^[99mTc]pertechnetat-Aufnahme in die Drüsenstrukturen durch Vorbehandlung mit Blockern gehemmt ist, erfolgt die Ausscheidung auf dem gleichen Wege, aber die Nierenclearance ist erhöht.

Die oben genannten Informationen sind nicht gültig, wenn Natrium^[99mTc]pertechnetat zur Markierung anderer Radiopharmaka verwendet wird.

Präklinische Daten

Es liegen keine Daten zur akuten, subakuten und chronischen Toxizität nach Einmalverabreichung oder wiederholter Verabreichung vor. Die bei klinischen Diagnoseverfahren verabreichte Menge an Natrium^[99mTc]pertechnetat ist sehr klein. Dieses Arzneimittel ist nicht zur regelmäßigen oder kontinuierlichen Anwendung bestimmt. Mutagenitätsstudien und Langzeit-Karzinogenitätsstudien wurden nicht durchgeführt.

Reproduktionstoxizität

Der Übertritt von ^[99mTc] aus intravenös verabreichtem Natrium^[99mTc]pertechnetat in die Plazenta wurde bei Mäusen untersucht. Ohne vorherige

Gabe von Perchlorat wurde bei Mäusen im trächtigen Uterus bis zu 60 % der injizierten ^[99mTc]-Dosis nachgewiesen. Die Gabe an Mäuse während der Trächtigkeit und/oder Laktation führte bei den Nachkommen zu vermindertem Gewicht, Haarlosigkeit und Sterilität.

Sonstige Hinweise

Inkompatibilitäten

Das Arzneimittel darf, ausser mit den im Abschnitt Indikationen genannten, nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

Radioaktive Arzneimittel, die mit Natrium^[99mTc]pertechnetat markiert sind, dürfen nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

Nach einer vorausgegangenen nuklearmedizinischen Untersuchung mit einem Zinn-Ionen enthaltendem Kit für ein radioaktives Arzneimittel, wird eine Wartezeit von mindestens 8 Tagen vor der Verabreichung von Natrium^[99mTc] empfohlen.

Haltbarkeit

Generator:

14 Tage ab dem Kalibrierzeitpunkt. Kalibrierzeitpunkt und Verfallszeitpunkt sind auf dem Etikett angegeben. Nicht über 30 °C lagern. Das Gerät darf nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Natrium^[99mTc]pertechnetat-Eluat:

nach der Elution sofort, spätestens aber innerhalb von 12 Stunden verwenden. Bei Raumtemperatur (15 - 25 °C) lagern. Durchstechflaschen mit 0,9 %iger Natriumchloridlösung sowie evakuierte Durchstechflaschen: 3 Monate.

Hinweise für die Lagerung

Generator:

Es sind keine besonderen Aufbewahrungsbedingungen in Bezug auf die Temperatur erforderlich.

Eluat:

Lagerungsbedingungen nach Elution des Arzneimittels, siehe Kapitel Haltbarkeit.

Die Lagerung muss in Übereinstimmung mit den nationalen Vorschriften für radioaktive Produkte erfolgen.

Hinweise für die Handhabung

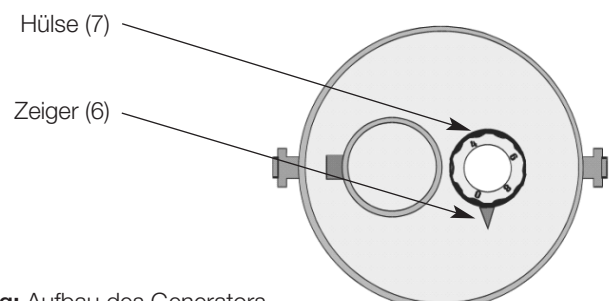
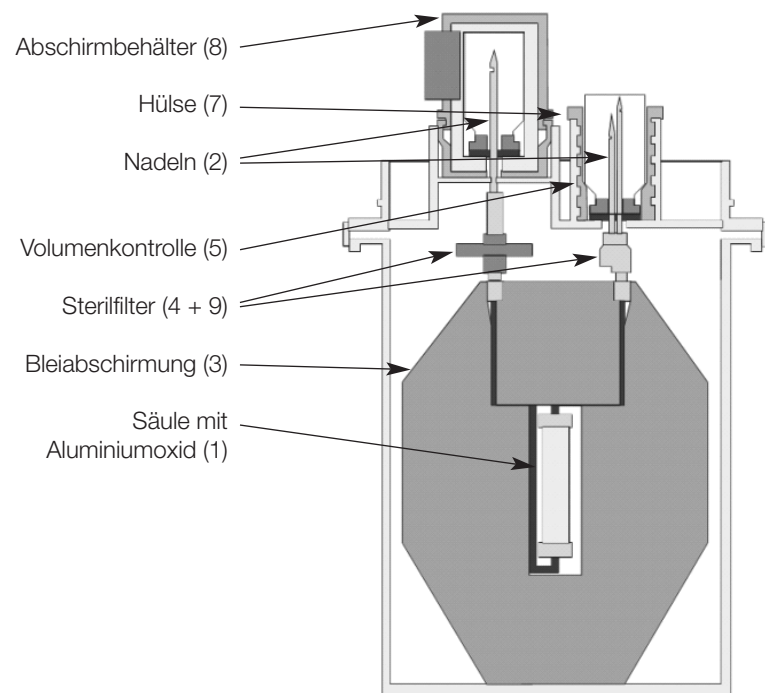


Abbildung: Aufbau des Generators

Beschreibung des Generator

Der Pertectorgenerator besteht aus (vgl. Abbildung):

- Sterile Glassäule gefüllt mit Aluminiumoxid (1), an dem das primäre Radionuklid ^{99m}Tc adsorbiert ist. Die Säule ist am oberen Ende und am Boden jeweils mit einem durch eine Metallkappe gesicherten Gummistopfen verschlossen.
- Edelstahl-Nadel-Set (2), das die Verbindung der Generatorsäule mit den Eluent-Durchstechflaschen und den evakuierten Durchstechflaschen ermöglicht. Die Nadeln sind während des Transportes und der Elutionspausen durch zwei Durchstechflaschen mit bakteriostatischer Lösung (0,02 %ige wässrige Benzododeciniumbromid-Lösung) geschützt.
- Bleiabschirmung (3) mit einer Dicke von 50 mm, in der sich die Säule und die Nadeln des Generators befinden.
- Sterilfilter (4 und 9) für das Eluat und die in die Eluat-Durchstechflasche eingesaugte Luft.
- Eluatvolumen-Kontrolle (5), mit der das gewünschte Eluatvolumen (4 bis 8 ±0,5 ml) und damit die gewünschte radioaktive Konzentration des Eluates einzustellen ist. Die Einstellung erfolgt durch Drehen der oberen Hülse (7) entsprechend der dargestellten Skala.

Zusammen mit dem Generator wird das folgende Material geliefert:

- 16 Durchstechflaschen Elutionslösung (0,9 %ige NaCl Lösung) und 16 evakuierte Durchstechflaschen (zur Aufnahme des Eluates).
- Abschirmbehälter (8) zur Aufnahme der Elutionsdurchstechflasche

Die Durchstechflaschen (Natriumchloridlösung und Vakuum) sind 10-ml-Glasflaschen mit Gummistopfen und Verschlusskappe.

Elutionslösung (0,9 %ige NaCl Lösung) und evakuierte Durchstechflaschen (Flaschen für das Eluat) können separat als Zubehör bezogen werden.

Inverkehrbringen des Generators

Es wird empfohlen, die Elution des Generators und alle weiteren Arbeitsschritte mit der Natrium Lösung hinter einer zusätzlichen adäquaten Abschirmung (z.B. 50mm Bleiwand) durchzuführen. Die Dosisleistung an der Oberfläche bzw. in 1m Abstand soll 1mSv/h bzw. 10 µSv/h nicht überschreiben. Auch die für die Herstellung des Radiopharmakons verwendeten Spritzen sollten mit Bleischutz versehen sein (Code OS-2, OS-5, OS-10 und OS-P-10).

- Öffnen Sie den Transportbehälter
- Entnehmen Sie den Eluat-Abschirmbehälter, der sich im oberen Boden des Behälters befindet (bei Erstlieferung)
- Entnehmen Sie den oberen Boden des Behälters
- Entnehmen Sie die Packungen mit den Elutions-Kits
- Entnehmen Sie den Generator und stellen Sie ihn in die vorhandene Zusatzabschirmung

Hinweise für die Zubereitung von Radiopharmazeutika

Die Elution durch den Generator muss in Einrichtungen stattfinden, die hinsichtlich der Sicherheit der Anwendung von radioaktiven Produkten die nationalen Bestimmungen erfüllen.

Hinweise zur Markierung von Kits

Bei einer Verwendung von Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Lösungen zur Markierung von einem Kit für ein radioaktives Arzneimittel beachten Sie bitte die Produktinformationen zu dem jeweiligen Kit. Spezifikationen des Eluates, insbesondere die Dauer zwischen zwei Elutionen, sind der entsprechenden Fachinformation zu entnehmen.

Elutionsanleitung

Während der Handhabung und der Anwendung des Arzneimittels müssen die Bestimmungen des Strahlenschutzes eingehalten werden. Elutionen dürfen nur in dementsprechenden Räumen durchgeführt werden. Während der Elution des Generators muss strikt aseptisch gearbeitet werden, damit die Sterilität des Generatoreluates erhalten bleibt. Für eine optimale Leistung und sichere Handhabung des Generators müssen die Arbeitsschritte in der nachstehend beschriebenen Reihenfolge eingehalten werden.

Achtung:

Spülen Sie Nadeln und Flaschenstopfen nicht mit Ethanol, Ethylether oder Detergentien.

Für die Elution des Radionuklidgenerators dürfen ausschliesslich die zu diesem Radionuklidgenerator gehörende Elutionslösung (0,9 %ige Natriumchloridlösung) und die mit einem Unterdruck versehenen Durchstechflaschen verwendet werden.

Elution

- Drehen Sie den Generatordeckel ab.
- Platzieren Sie den Generator so, dass sich beide Fläschchen mit bakteriostatischem Mittel auf den Generatoranschlüssen in einer parallelen Linie mit dem Anwender befinden und die Einstellung der Eluatvolumenkontrolle gut sichtbar ist.
- Entfernen Sie die Fläschchen mit dem bakteriostatischen Mittel von den Generatornadeln.
- Stellen Sie die Eluatvolumenkontrolle wunschgemäß ein.
Vorsicht: Drehen Sie dabei die Buchse nicht vom Generatorsockel ab!
- Entfernen Sie die Versiegelung vom Fläschchen mit dem Eluenten, desinfizieren Sie den Stopfen und setzen Sie das Fläschchen auf die Nadel im Sockel mit der Volumenkontrolle. Durchstechen Sie es so, dass die Flasche den Boden des Sockels berührt.
- Entfernen Sie die Versiegelung vom Vakuumfläschchen, desinfizieren Sie den Stopfen und setzen Sie das Vakuumfläschchen in den Abschirmbehälter. Drücken Sie diesen vorsichtig auf die Nadel im Elutionssockel, bis der Abschirmbehälter den Boden des Elutionssockels berührt.
- Warten Sie, bis die Elution beendet ist. Die Zeit hängt vom Eluatvolumen ab und variiert zwischen 2, 3 und 4 Minuten um 4, 6 bzw. 8 ml Eluatvolumen zu erhalten.
- Entfernen Sie den Abschirmbehälter, entnehmen Sie die Durchstechflasche mit dem Eluat und messen Sie die eluierte Aktivität mit einem geeigneten kalibrierten Aktivimeter.
- Entfernen Sie die Durchstechflasche mit Elutionslösung. Dieses ist leicht zu fassen, wenn Sie die Volumenkontrolle auf „0“ stellen.
Decken Sie die Nadeln des Generators wieder mit den Durchstechflaschen ab, die das Bakteriostatikum enthalten.
- Verschließen Sie den Generator mit dem Deckel.

Berechnung der Generator-Aktivität

Die nominale Aktivität des Generators ist angegeben als Aktivität von Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat 12:00 MEZ am Kalibriertag (Tag 0, Tabelle 5).

Die zwischen 08:00 und 12:00 Uhr eluierbare Aktivität ist praktisch konstant zwischen einem Wert von 96 bis 100 % der nominalen Aktivität des entsprechenden Tages.

Die höchsten Aktivitäten werden erhalten, wenn die Pause zwischen den Elutionen nicht kürzer als 23 bis 24 Stunden ist.

Tabelle 7: Theoretisch eluierbare Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Aktivität für den entsprechenden Tag

		⁹⁹ Mo-Generatoraktivität [GBq]									
		2,3	4,6	5,7	6,9	8,5	9,1	11,4	13,7	14,9	17,1
		<hr/>									
		^{99m} Tc-Generatoraktivität [GBq]									
		Tag									
Tag vor dem Kalibriertag	-5	7,1	14,1	17,6	21,2	26,4	28,2	35,3	42,3	45,8	52,9
	-4	5,5	11,0	13,7	16,4	20,6	21,9	27,4	32,9	35,6	41,1
	-3	4,3	8,5	10,7	12,8	16,0	17,0	21,3	25,6	27,7	32,0
	-2	3,3	6,6	8,3	9,9	12,4	13,2	16,6	19,9	21,5	24,8
	-1	2,6	5,1	6,4	7,7	9,6	10,3	12,9	15,4	16,7	19,3
Kalibriertag		2,00	4,00	5,00	6,00	7,50	8,00	10,00	12,00	13,00	15,00
Tag nach dem Kalibriertag	1	1,55	3,11	3,89	4,66	5,83	6,22	7,77	9,33	10,10	11,66
	2	1,21	2,42	3,02	3,62	4,53	4,83	6,04	7,25	7,85	9,06
	3	0,94	1,88	2,35	2,82	3,52	3,76	4,69	5,63	6,10	7,04
	4	0,73	1,46	1,82	2,19	2,74	2,92	3,65	4,38	4,74	5,47
	5	0,57	1,13	1,42	1,70	2,13	2,27	2,84	3,40	3,69	4,25
	6	0,44	0,88	1,10	1,32	1,65	1,76	2,20	2,64	2,87	3,31
	7	0,34	0,69	0,86	1,03	1,28	1,37	1,71	2,06	2,23	2,57
	8	0,27	0,53	0,67	0,80	1,00	1,07	1,33	1,60	1,73	2,00
	9	0,21	0,41	0,52	0,62	0,78	0,83	1,03	1,24	1,35	1,55
	10	0,16	0,32	0,40	0,48	0,60	0,64	0,80	0,96	1,05	1,21
	11	0,13	0,25	0,31	0,38	0,47	0,50	0,63	0,75	0,81	0,94
	12	0,10	0,19	0,24	0,29	0,36	0,39	0,49	0,58	0,63	0,73
	13	0,08	0,15	0,19	0,23	0,28	0,30	0,38	0,45	0,49	0,57
	14	0,06	0,12	0,15	0,18	0,22	0,23	0,29	0,35	0,38	0,44

⁹⁹Mo-Generatoraktivität [GBq]

19,4 21,1 22,9 26,3 28,6 34,3 40 45,7 57,1

^{99m}Tc-Generatoraktivität [GBq]

		Tag									
Tag vor dem Kalibriertag	-5	59,9	65,2	70,5	81,1	88,2	105,8	123,4	141,1	176,3	
	-4	46,6	50,7	54,8	63,0	68,5	82,2	95,9	109,6	137,0	
	-3	36,2	39,4	42,6	49,0	53,3	63,9	74,6	85,2	106,5	
	-2	28,1	30,6	33,1	38,1	41,4	49,7	57,9	66,2	82,8	
	-1	21,9	23,8	25,7	29,6	32,2	38,6	45,0	51,5	64,3	
Kalibriertag		17,00	18,50	20,00	23,00	25,00	30,00	35,00	40,00	50,00	

Kalibriertag	17,00	18,50	20,00	23,00	25,00	30,00	35,00	40,00	50,00
1	13,21	14,38	15,54	17,88	19,43	23,32	27,20	31,09	38,86
2	10,27	11,17	12,08	13,89	15,10	18,12	21,14	24,16	30,20
3	7,98	8,69	9,39	10,80	11,74	14,08	16,43	18,78	23,47
4	6,20	6,75	7,30	8,39	9,12	10,95	12,77	14,59	18,24
5	4,82	5,25	5,67	6,52	7,09	8,51	9,93	11,34	14,18
6	3,75	4,08	4,41	5,07	5,51	6,61	7,71	8,82	11,02
7	2,91	3,17	3,43	3,94	4,28	5,14	6,00	6,85	8,56
8	2,26	2,46	2,66	3,06	3,33	3,99	4,66	5,33	6,66
9	1,76	1,91	2,07	2,38	2,59	3,10	3,62	4,14	5,17
10	1,37	1,49	1,61	1,85	2,01	2,41	2,81	3,22	4,02
11	1,06	1,16	1,25	1,44	1,56	1,88	2,19	2,50	3,13
12	0,83	0,90	0,97	1,12	1,21	1,46	1,70	1,94	2,43
13	0,64	0,70	0,76	0,87	0,94	1,13	1,32	1,51	1,89
14	0,50	0,54	0,59	0,67	0,73	0,88	1,03	1,17	1,47

Tabelle 8: Korrekturfaktoren für die Berechnung der Natrium^{99m}Tc]per-technetat-Aktivität in Abhängigkeit von den Elutionsintervallen

Zeit seit der letzten Elution [Std.]

0	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	23
---	---	---	---	---	----	----	----	----	----	----	----

Korrekturfaktor: Zerfall von ⁹⁹Mo

1,0	0,979	0,96	0,940	0,919	0,900	0,881	0,863	0,845	0,828	0,811	0,785
-----	-------	------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------

Korrekturfaktor: Zunahme von ^{99m}Tc

0,0	0,21	0,39	0,51	0,62	0,71	0,79	0,85	0,89	0,93	0,96	1,0
-----	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	-----

Beispiele für die Berechnung

- Ein Generator mit einer nominalen Aktivität von 15 GBq wird am Tag „+2“ um 08:00 Uhr eluiert und am gleichen Tag um 12:00 Uhr ein weiteres Mal, das ist 4 Stunden nach der vorherigen Elution. Die Aktivität der ersten Elution ist 9,06 GBq (siehe Tabelle 5). Die Aktivität der zweiten Elution ist $9,06 \cdot 0,960 \cdot 0,39 = 3,39$ GBq (Korrekturfaktoren aus Tabelle 8).
- Ein Generator mit einer nominalen Aktivität von 23 GBq wird am Tag „+4“ um 08:00 Uhr eluiert und am gleichen Tag um 14:00 Uhr ein zweites Mal, das ist 6 Stunden nach der vorherigen Elution. Die Aktivität der ersten Elution ist 8,39 GBq (siehe Tabelle 5). Die Aktivität der zweiten Elution ist $8,39 \cdot 0,940 \cdot 0,51 = 4,02$ GBq (Korrekturfaktoren aus Tabelle 8).

Qualitätskontrolle:

Jedes Eluat muss vor der Verwendung durch das Bleiglasfenster des Elutionsbehälters visuell überprüft werden. Falls eine Trübung oder Färbung beobachtet wird, darf es nicht verwendet werden und der Zulassungsinhaber ist unverzüglich zu informieren. Beim ersten Eluat eines Generators nach der Anlieferung muss der ⁹⁹Mo-Durchbruch geprüft werden, um eine Beeinträchtigung durch Transportschäden auszuschliessen. Beim ersten Eluat eines Tages wird die Prüfung empfohlen.

Charakteristika des Eluates aus dem Generator

Entspricht *Monographie 0124 „Natrium^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung aus Kernspaltprodukten“* der Europäischen Pharmakopöe.

Die Lösung eluiert als klare und farblose Natrium^{99m}Tc]pertechnetat-Lösung mit den folgenden Eigenschaften:

Elutionsausbeute	90 - 110 %
Radiochemische Reinheit des Eluates	> 98 %
Gehalt an ⁹⁹ Mo im Eluat	< 0,1 % corresp. 1 kBq ⁹⁹ Mo/MBq ^{99m} Tc
Gehalt an Al ³⁺ im Eluat	< 5 µg/ml
pH des Eluates	5,5 - 7,5

Üblicherweise kann das erste Eluat aus dem Generator verwendet werden, sofern nicht anders angegeben. Zur Kitmarkierung kann das Eluat auch 24 Stunden nach der letzten Elution verwendet werden, sofern in der Fachinformation des betreffenden Kits nicht die Verwendung eines frischen Eluates spezifiziert ist.

Tabelle 9: Molybdän-99: Zerfallsfaktoren in zeitlichem Abstand zum Kalibrierzeitpunkt (⁹⁹Mo Halbwertszeit: 66 Stunden)

GMT	Tage vor/nach dem Kalibrierzeitpunkt									
(Std.)	-10	-9	-8	-7	-6	-5	-4	-3	-2	
2,00	13,8123	10,7349	8,3432	6,4844	5,0397	3,9169	3,0442	2,3660	1,8388	
4,00	13,5252	10,5118	8,1698	6,3496	4,9349	3,8354	2,9809	2,3168	1,8006	
6,00	13,2441	10,2933	8,0000	6,2176	4,8324	3,7557	2,9190	2,2686	1,7632	

8,00	12,9688	10,0794	7,8337	6,0884	4,7319	3,6777	2,8583	2,2215	1,7265
10,00	12,6992	9,8699	7,6709	5,9618	4,6336	3,6012	2,7989	2,1753	1,6906
12,00	12,4353	9,6647	7,5114	5,8379	4,5373	3,5264	2,7407	2,1301	1,6555
14,00	12,1768	9,4638	7,3553	5,7166	4,4429	3,4531	2,6837	2,0858	1,6211
16,00	11,9237	9,2671	7,2024	5,5978	4,3506	3,3813	2,6280	2,0425	1,5874
18,00	11,6758	9,0745	7,0527	5,4814	4,2602	3,3110	2,5733	2,0000	1,5544
20,00	11,4332	8,8859	6,9061	5,3675	4,1716	3,2422	2,5198	1,9584	1,5221
22,00	11,1955	8,7012	6,7626	5,2559	4,0849	3,1748	2,4675	1,9177	1,4905
24,00	10,9628	8,5203	6,6220	5,1467	4,0000	3,1088	2,4162	1,8779	1,4595

GMT	Tage vor/nach dem Kalibrierzeitpunkt								
(Std.)	-1	0	1	2	3	4	5	6	7
2,00	1,4291	1,1107	0,8633	0,6709	0,5215	0,4053	0,3150	0,2448	0,1903
4,00	1,3994	1,0876	0,8453	0,6570	0,5106	0,3969	0,3084	0,2397	0,1863
6,00	1,3704	1,0650	0,8278	0,6433	0,5000	0,3886	0,3020	0,2347	0,1824
8,00	1,3419	1,0429	0,8105	0,6300	0,4896	0,3805	0,2957	0,2299	0,1786
10,00	1,3140	1,0212	0,7937	0,6169	0,4794	0,3726	0,2896	0,2251	0,1749
12,00	1,2867	1,0000	0,7772	0,6040	0,4695	0,3649	0,2836	0,2204	0,1713
14,00	1,2599	0,9792	0,7610	0,5915	0,4597	0,3573	0,2777	0,2158	0,1677
16,00	1,2337	0,9589	0,7452	0,5792	0,4502	0,3499	0,2719	0,2113	0,1642
18,00	1,2081	0,9389	0,7297	0,5672	0,4408	0,3426	0,2663	0,2069	0,1608
20,00	1,1830	0,9194	0,7146	0,5554	0,4316	0,3355	0,2607	0,2026	0,1575
22,00	1,1584	0,9003	0,6997	0,5438	0,4227	0,3285	0,2553	0,1984	0,1542
24,00	1,1343	0,8816	0,6852	0,5325	0,4139	0,3217	0,2500	0,1943	0,1510

GMT	Tage vor/nach dem Kalibrierzeitpunkt							
(Std.)	8	9	10	11	12	13	14	
2,00	0,1479	0,1149	0,0893	0,0694	0,0540	0,0419	0,0326	
4,00	0,1448	0,1125	0,0875	0,0680	0,0528	0,0411	0,0319	
6,00	0,1418	0,1102	0,0856	0,0666	0,0517	0,0402	0,0313	
8,00	0,1388	0,1079	0,0839	0,0652	0,0507	0,0394	0,0306	
10,00	0,1360	0,1057	0,0821	0,0638	0,0496	0,0386	0,0300	
12,00	0,1331	0,1035	0,0804	0,0625	0,0486	0,0378	0,0293	
14,00	0,1304	0,1013	0,0787	0,0612	0,0476	0,0370	0,0287	
16,00	0,1277	0,0992	0,0771	0,0599	0,0466	0,0362	0,0281	
18,00	0,1250	0,0972	0,0755	0,0587	0,0456	0,0354	0,0275	
20,00	0,1224	0,0951	0,0739	0,0575	0,0447	0,0347	0,0270	
22,00	0,1199	0,0932	0,0724	0,0563	0,0437	0,0340	0,0264	
24,00	0,1174	0,0912	0,0709	0,0551	0,0428	0,0333	0,0259	

Tabelle 10: Faktoren für die Zunahme von Technetium-99m zu verschiedenen Zeitpunkten nach der vorherigen Elution (^{99m}Tc Halbwertszeit: 6,02 Stunden)

Stunden	Faktor	Stunden	Faktor	Stunden	Faktor	Stunden	Faktor
1	0,094	13	0,705	25	0,879	37	0,929
2	0,179	14	0,729	26	0,884	38	0,930
3	0,256	15	0,751	27	0,892	39	0,932
4	0,324	16	0,771	28	0,898	40	0,934
5	0,386	17	0,788	29	0,903	41	0,935
6	0,442	18	0,804	30	0,907	42	0,937
7	0,492	19	0,818	31	0,911	43	0,938
8	0,538	20	0,831	32	0,915	44	0,940
9	0,579	21	0,843	33	0,918	45	0,941
10	0,615	22	0,853	34	0,921	46	0,941
11	0,648	23	0,863	35	0,924	47	0,941
12	0,678	24	0,871	36	0,926	48	0,942

Wenn zu irgendeiner Zeit der Anwendung die Integrität des Generators oder der Durchstechflaschen zweifelhaft ist, sollten sie nicht verwendet werden.

Die Verabreichung ist so durchzuführen, dass das Risiko einer Kontamination des Arzneimittels und einer Strahlenexposition der Anwender so gering wie möglich bleibt. Eine geeignete Abschirmung ist zwingend erforderlich.

Die Anwendung von radioaktiven Arzneimitteln setzt andere Personen einem Risiko durch externe Strahlung oder Kontamination durch Urin, Erbrochenes usw. aus. Daher müssen Strahlenschutzmaßnahmen gemäß nationalen Bestimmungen eingehalten werden.

Sichere Handhabung

Das Gewicht eines Generators beträgt ungefähr 16 kg. Beim Heben und Tragen des Generators ist auf Sicherheit zu achten. Um das Risiko von Verletzungen einzuschränken, sind die jeweils gültigen Vorschriften für eine sichere Handhabung zu beachten.

Entsorgung von Generatoren nach Ablauf der Verwendbarkeitsdauer:
Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

Genauere Anweisungen für die Rückgabe der Generatoren an den Hersteller sind jedem Generator beigegepackt. Die Anwender werden darauf hingewiesen, dass Verpackung, Dokumentation und Transportart den internationalen Transportvorschriften und örtlich gültigen Vorschriften oder diesbezüglich zu beachtenden Verhaltenskodizes entsprechen müssen.

Rechtliche Bestimmungen

Strahlenschutzhinweis:

Die Anwendung radioaktiver Stoffe an Menschen ist durch die Strahlenschutzverordnung (SR 814.501) sowie die Verordnung über den Umgang mit offenen radioaktiven Strahlenquellen (SR 814.554) gesetzlich geregelt. Für den Umgang mit den radioaktiven Stoffen ist eine Bewilligung des Bundesamtes für Gesundheitswesen erforderlich. Beim Umgang mit radioaktiven Stoffen sowie der Beseitigung aller anfallenden radioaktiven Abfälle sind die Schutzvorkehrungen der obenerwähnten Verordnung zu beachten, um jede unnötige Strahlenbelastung von Patienten und Personal zu vermeiden.

Die nicht verbrauchten radioaktiven Lösungen und die mit diesen kontaminierten Gegenstände müssen, bis zum Abklingen der Aktivität auf die Freigrenze des Radionuklids, in einem für diese Zwecke eingerichteten Abklingraum aufbewahrt werden.

Zulassungsnummer

65778 (A)

Packungen

Packungsgrößen:

Radionuklidgenerator mit Aktivitäten von 2,3, 4,6, 5,7, 6,9, 8,5, 9,1, 11,4, 13,7, 14,9, 17,1, 19,4, 21,1, 22,9, 26,3, 28,6, 34,3, 40,0, 45,7 oder 57,1 GBq Molybdän-99 und entsprechenden variablen Technetium-99m-Aktivitäten am Kalibrierzeitpunkt. Die Aktivität des Generators zum Zeitpunkt der Kalibrierung ist auf jeder Packung angegeben.

Abgabekategorie A

Hersteller

National Centre for Nuclear Research, Otwock, Polen

Zulassungsinhaberin

Heider AG, Schöffland, Schweiz

Stand der Information

Dezember 2015