

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Gadobutrol FMK 1 mmol/ml injekčný roztok

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 ml injekčného roztoku obsahuje 604,72 mg gadobutrolu (ako monohydrát) (čo zodpovedá 1 mmol gadobutrolu s obsahom 157,25 mg gadolína).

1 injekčná liekovka s 2 ml obsahuje 1 209,44 mg gadobutrolu,  
1 injekčná liekovka so 7,5 ml obsahuje 4 535,4 mg gadobutrolu,  
1 injekčná liekovka s 10 ml obsahuje 6 047,2 mg gadobutrolu,  
1 injekčná liekovka s 15 ml obsahuje 9 070,8 mg gadobutrolu,  
1 injekčná liekovka s 30 ml obsahuje 18 141,6 mg gadobutrolu,  
1 injekčná liekovka so 65 ml obsahuje 39 306,8 mg gadobutrolu.

Pomocná látka so známym účinkom: 1 ml obsahuje 0,00056 mmol (čo zodpovedá 0,013 mg) sodíka (pozri časť 4.4).

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry, bezfarebný až bledožltý roztok.

Fyzikálno-chemické vlastnosti:

Osmolalita pri 37 °C: 1 603 mOsm/kg H<sub>2</sub>O

Viskozita pri 37 °C: 4,96 mPa.s

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Tento liek je určený len na diagnostické použitie. Gadobutrol FMK je indikovaný dospelým a deťom každého veku (vrátane donosených novorodencov) na:

- zvýšenie kontrastu pri zobrazovaní lebkovej dutiny a miechy pomocou magnetickej rezonancie (*magnetic resonance imaging*, MRI),
- zvýšenie kontrastu pri zobrazovaní pečene alebo obličiek pomocou MRI na odlišenie malígnych a benígnych lézií u pacientov so silným podozrením na výskyt fokálnych lézií alebo ich výskytom,
- zvýšenie kontrastu pri magnetickej rezonančnej angiografii (*contrast enhancement in magnetic resonance angiography*, CE-MRA).

Gadobutrol FMK sa tiež môže použiť celotelovo na MRI zobrazovanie patologických zmien. Uľahčuje vizualizáciu abnormálnych štruktúr alebo lézií a pomáha pri diferenciacii medzi zdravým a patologickým tkanivom.

Gadobutrol FMK sa má použiť, len ak sú diagnostické informácie nevyhnutné a nie je možné ich získať vyšetrením magnetickej rezonanciou (MRI) bez zvýšenia kontrastu.

## 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

**Gadobutrol FMK môžu podávať iba zdravotnícki pracovníci so skúsenosťami v oblasti klinickej MRI.**

### Spôsob podávania

Tento liek je len na intravenózne podanie.

Požadovaná dávka sa podáva intravenózne ako bolusová injekcia. MRI s použitím kontrastnej látky sa môže vykonávať okamžite po podaní (krátko po injekčnom podaní v závislosti od použitých impulzných sekvencií a protokolu vyšetrenia).

Optimálne zosilnenie signálu pri CE-MRA sa pozoruje počas prvého prechodu artériami a pri vyšetrení CNS do približne 15 minút po injekcii Gadobutrolu FMK (čas závisí od typu lézie/tkaniva).

Na vyšetrenia s použitím kontrastnej látky sú obzvlášť vhodné T1-vážené skenovacie sekvencie.

Intravaskulárne podávanie kontrastnej látky sa má vykonávať podľa možnosti ležiacemu pacientovi. Pacient sa má po podaní pozorovať aspoň 30 minút, pretože podľa skúseností sa väčšina nežiaducich účinkov vyskytuje v tejto dobe (pozri časť 4.4).

### **Návod na použitie:**

Tento liek je určený len na jednorazové použitie.

Tento liek sa má pred použitím vizuálne skontrolovať.

Gadobutrol FMK sa nesmie použiť v prípade závažnej zmeny sfarbenia, výskytu častíc alebo poškodenia obalu. Kontrastná látka, ktorá sa nepoužila pri jednom vyšetrení, sa musí zlikvidovať.

Gadobutrol FMK sa má odobrať do injekčnej striekačky z injekčnej liekovky bezprostredne pred použitím. Gumová zátka sa nemá nikdy prepichnúť viac ako jedenkrát.

Ak sa tento liek plánuje podať pomocou automatického aplikačného systému, vhodnosť jeho plánovaného použitia musí byť potvrdená výrobcem zdravotníckej pomôcky.

Striktne sa musia dodržiavať aj všetky ďalšie pokyny výrobcu príslušného zariadenia.

### Dávkovanie

Má sa použiť najnižšia dávka, ktorá poskytne dostatočné zvýšenie kontrastu na diagnostické účely.

Dávka sa má vypočítať na základe telesnej hmotnosti pacienta a nemá prekročiť odporúčanú dávku na kilogram telesnej hmotnosti uvedenú v tejto časti.

### *Dospelí*

#### Indikácie pre CNS

Odporúčaná dávka pre dospelých je 0,1 mmol Gadobutrolu FMK na kilogram telesnej hmotnosti (mmol/kg telesnej hmotnosti). To zodpovedá 0,1 ml/kg telesnej hmotnosti 1,0 M roztoku.

Ak pretrváva výrazné klinické podozrenie na lézie napriek normálnemu výsledku MRI alebo ak by presnejšie informácie mohli ovplyvniť liečbu pacienta, môže sa do 30 minút od prvej injekcie podať ďalšia injekcia až do 0,2 ml/kg telesnej hmotnosti.

Na zobrazenie CNS sa môže podať dávka minimálne 0,075 mmol gadobutrolu na kg telesnej hmotnosti (zodpovedá 0,075 ml Gadobutrolu FMK na kg telesnej hmotnosti) (pozri časť 5.1).

#### Zobrazovanie celého tela pomocou MRI (okrem MRA)

Na zodpovedanie klinickej otázky je vo všeobecnosti postačujúce podanie 0,1 ml Gadobutrolu FMK na kilogram telesnej hmotnosti.

#### CE-MRA

Zobrazenie 1 zorného poľa (*field of view*, FOV): 7,5 ml pre telesnú hmotnosť do 75 kg, 10 ml pre telesnú hmotnosť 75 kg a viac (čo zodpovedá 0,1 – 0,15 mmol/kg telesnej hmotnosti).

Zobrazenie >1 zorného poľa (FOV): 15 ml pre telesnú hmotnosť do 75 kg, 20 ml pre telesnú hmotnosť 75 kg a viac (čo zodpovedá 0,2 – 0,3 mmol/kg telesnej hmotnosti).

#### *Osobitné skupiny pacientov*

#### **Porucha funkcie obličiek**

Gadobutrol FMK sa má použiť u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek (GFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) a u pacientov v perioperačnom období transplantácie pečene len po starostlivom vyhodnotení pomeru rizika a prínosu, a ak je diagnostická informácia nevyhnutná a nedá sa získať pomocou MRI bez zvýšenia kontrastu (pozri časť 4.4). Ak je potrebné použiť Gadobutrol FMK, dávka nesmie prekročiť 0,1 mmol/kg telesnej hmotnosti. Počas vyšetrenia sa nemá použiť viac ako jedna dávka. Z dôvodu chýbajúcich informácií o opakovanom podávaní, sa injekcie Gadobutrolu FMK nemajú opakovať pokiaľ nie je interval medzi injekciami minimálne 7 dní.

#### **Pediatrická populácia**

Pre deti každého veku (vrátane donosených novorodencov) sa pre všetky indikácie (pozri časť 4.1) odporúča dávka 0,1 mmol gadobutrolu na kilogram telesnej hmotnosti (zodpovedá 0,1 ml Gadobutrolu FMK na kilogram telesnej hmotnosti).

#### **Novorodenci do 4. týždňa veku a dojčatá do 1 roku**

Z dôvodu nezrelej funkcie obličiek u novorodencov do 4. týždňa veku a dojčiat do 1 roku, sa má Gadobutrol FMK použiť u týchto pacientov iba po starostlivom zvážení a dávka nesmie prekročiť 0,1 mmol/kg telesnej hmotnosti. Počas vyšetrenia sa nemá použiť viac ako jedna dávka. Z dôvodu chýbajúcich informácií o opakovanom podávaní, sa injekcie Gadobutrolu FMK nemajú opakovať pokiaľ nie je interval medzi injekciami minimálne 7 dní.

#### **Starší pacienti (vo veku 65 rokov a starší)**

Úprava dávky nie je potrebná. U starších pacientov sa vyžaduje opatrnosť (pozri časť 4.4).

### **4.3 Kontraindikácie**

Precitlivosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

### **4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Gadobutrol sa nesmie používať intratekálne. Pri intratekálnom použití boli hlásené závažné, život ohrozujúce a smrteľné prípady, predovšetkým s neurologickými reakciami (napr. kóma, encefalopatia, záchvaty).

Počas injekčného podávania Gadobutrolu FMK do žíl s malým priesvitom existuje možnosť nežiaducich účinkov, ako napríklad sčervenanie a opuch.

Aj pri používaní Gadobutrolu FMK platia obvyklé bezpečnostné opatrenia na zobrazovanie magnetickou rezonanciou, najmä vylúčenie feromagnetických materiálov.

#### Hypersenzitívne reakcie alebo ďalšie idiosynkratické reakcie

Rovnako ako pri ostatných intravenózných kontrastných látkach, aj podanie Gadobutrolu FMK môže byť spojené s anafylaktoidnými/hypersenzitívnymi reakciami alebo ďalšími idiosynkratickými reakciami (napr. syndróm akútnej respiračnej tiesne/pľúcny edém v kontexte hypersenzitívnych reakcií aj bez nich), ktoré sú charakterizované kardiovaskulárnymi, respiračnými alebo kožnými prejavmi v rozsahu až po závažné reakcie vrátane šoku. Pacienti s kardiovaskulárnymi ochoreniami sú vo všeobecnosti náchylnejší na závažné alebo až fatálne dôsledky závažných hypersenzitívnych reakcií.

Riziko hypersenzitívnych reakcií môže byť vyššie v prípade:

- predošlej reakcie na kontrastnú látku,

- bronchiálnej astmy v anamnéze,
- alergických stavov v anamnéze.

Rozhodnutiu o použití Gadobutrolu FMK u pacientov s alergickou predispozíciou musí predchádzať veľmi dôkladné posúdenie pomeru rizika a prínosu.

Väčšina týchto reakcií sa objaví do pol hodiny po podaní lieku. Preto sa po podaní odporúča sledovanie pacienta.

Potrebné sú lieky na zvládnutie hypersenzitívnych alebo ďalších idiosynkratických reakcií ako aj pripravenosť na zavedenie urgentných opatrení (pozri časť 4.2).

Zriedkavo sa vyskytli oneskorené reakcie (po hodinách až niekoľkých dňoch), pozri časť 4.8.

#### Porucha funkcie obličiek

**Pred podaním Gadobutrolu FMK sa odporúča, aby sa všetci pacienti podrobili skríningu dysfunkcie obličiek pomocou laboratórnych vyšetrení.**

U pacientov s akútnou alebo chronickou závažnou poruchou funkcie obličiek (GFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) boli hlásené prípady nefrogénnej systémovej fibrózy (NSF) spojené s používaním niektorých kontrastných látok obsahujúcich gadolínium. Pacienti, ktorí podstupujú transplantáciu pečene sú vystavení osobitnému riziku, pretože výskyt akútneho renálneho zlyhania je v tejto skupine vysoký.

Keďže pri používaní Gadobutrolu FMK existuje možnosť výskytu NSF, u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek a u pacientov v perioperačnom období transplantácie pečene sa má preto používať iba po starostlivom zhodnotení pomeru rizika a prínosu, a ak je diagnostická informácia nevyhnutná a nedá sa získať pomocou magnetickej rezonancie (MRI) bez zvýšenia kontrastu.

Hemodialýza krátko po podaní Gadobutrolu FMK môže byť prospešná na odstránenie Gadobutrolu FMK z organizmu. Neexistujú dôkazy, ktoré podporujú zavedenie hemodialýzy na prevenciu alebo na liečbu NSF u pacientov, u ktorých sa doposiaľ hemodialýza nevykonávala.

#### Novorodenci a dojčatá

Z dôvodu nezrelej funkcie obličiek u novorodencov do 4. týždňa veku a u dojčiat do 1 roku sa má Gadobutrol FMK u týchto pacientov používať iba po starostlivom zvážení.

#### Starší pacienti

Keďže u starších pacientov môže byť renálny klírens gadobutrolu zhoršený, je osobitne dôležité pacientov vo veku 65 rokov a starších podrobiť skríningu dysfunkcie obličiek.

#### Záchvatové poruchy

Tak ako pri iných kontrastných látkach obsahujúcich gadolínium, aj tu je potrebná mimoriadna opatrnosť u pacientov s nízkym prahom vzniku záchvatov.

#### Pomocné látky

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke (na základe priemerného množstva podávaného osobám s hmotnosťou 70 kg), t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

### **4.5 Liekové a iné interakcie**

Neuskutočnili sa žiadne interakčné štúdie.

### **4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

#### Gravidita

Údaje o používaní kontrastných látok na báze gadolína, vrátane gadobutrolu u gravidných žien sú obmedzené. Gadolínium môže prechádzať placentou. Nie je známe, či je expozícia gadolíniumu spojená s nežiaducimi účinkami na plod.

Štúdie na zvieratách preukázali reprodukčnú toxicitu po opakovaných vysokých dávkach (pozri časť 5.3).

Gadobutrol FMK sa nemá používať počas gravidity, pokiaľ klinický stav ženy nevyžaduje použitie gadobutrolu.

#### Dojčenie

Kontrastné látky obsahujúce gadolínium sa vylučujú do materského mlieka vo veľmi malých množstvách (pozri časť 5.3). Pri klinických dávkach sa neočakávajú žiadne účinky na dojča vzhľadom na malé množstvo vylúčené do materského mlieka a nízku absorpciu z čreva. Pokračovanie v dojčení alebo prerušenie dojčenia na obdobie 24 hodín po podaní Gadobutrolu FMK má byť na uvážení lekára a dojčiacej matky.

#### Fertilita

Štúdie na zvieratách nenaznačujú poruchy plodnosti.

### **4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Netýka sa.

### **4.8 Nežiaduce účinky**

Celkový profil bezpečnosti Gadobutrolu FMK sa zakladá na údajoch s viac ako 6 300 pacientmi v klinických skúšaní a zo skúseností po uvedení lieku na trh.

Najčastejšie pozorované nežiaduce reakcie na liek ( $\geq 0,5\%$ ) u pacientov, ktorým sa podal Gadobutrol FMK sú bolesť hlavy, nauzea a závrat.

Najzávažnejšie nežiaduce reakcie u pacientov, ktorým sa podal gadobutrol sú zastavenie srdca, syndróm akútnej respiračnej tiesne/pľúcny edém a závažné anafylaktoidné reakcie (vrátane zastavenia dýchania a anafylaktického šoku).

Zriedkavo sa pozorovali oneskorené anafylaktoidné alebo ďalšie idiosynkratické reakcie (po hodinách až niekoľkých dňoch) (pozri časť 4.4).

Väčšina nežiaducich účinkov bola miernej až stredne závažnej intenzity.

V tabuľke nižšie sú uvedené nežiaduce účinky pozorované po podaní gadobutrolu. Sú klasifikované podľa tried orgánových systémov (MedDRA). Na popis určitej reakcie, jej synonym a súvisiacich stavov je uvedený najvhodnejší pojem podľa klasifikácie MedDRA.

Nežiaduce účinky z klinických skúšaní sú klasifikované podľa ich frekvencií.

Skupiny frekvencií sú definované podľa nasledovnej konvencie: časté  $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ , menej časté  $\geq 1/1\ 000$  až  $< 1/100$ , zriedkavé  $\geq 1/10\ 000$  až  $< 1/1\ 000$ . Nežiaduce účinky identifikované iba po uvedení lieku na trh, a pre ktoré nemožno odhadnúť frekvenciu sú uvedené ako „neznáme“.

V rámci jednotlivých skupín frekvencií sú nežiaduce účinky usporiadané v poradí klesajúcej závažnosti.

#### **Tabuľka 1: Nežiaduce reakcie hlásené v klinických skúšaní alebo po uvedení lieku na trh u pacientov, ktorým sa podal gadobutrol**

Trieda orgánového systému	Frekvencia			
	Časté	Menej časté	Zriedkavé	Neznáme

<b>Poruchy imunitného systému</b>		hypersenzitivita/anafylaktoidná reakcia <sup>#</sup> (napr. anafylaktoidný šok <sup>§</sup> , zlyhanie krvného obehu <sup>§</sup> , zastavenie dýchania <sup>§</sup> , bronchospazmus <sup>§</sup> , cyanóza <sup>§</sup> , orofaryngálny opuch <sup>§</sup> , laryngálny edém <sup>§</sup> , hypotenzia <sup>*</sup> , zvýšený tlak krvi <sup>§</sup> , bolesť na hrudi <sup>§</sup> , žihľavka, edém tváre, angioedém <sup>§</sup> , konjunktivitída <sup>§</sup> , edém očných viečok, nával tepla, hyperhidróza <sup>§</sup> , kašeľ <sup>§</sup> , kýchanie <sup>§</sup> , pocit pálenia <sup>§</sup> , bledosť <sup>§</sup> )		
<b>Poruchy nervového systému</b>	bolesť hlavy	závrat, dysgeúzia, parestézie	strata vedomia*, záchvaty kŕčov, parosmia	
<b>Poruchy srdca a srdcovej činnosti</b>			tachykardia, palpitácie	zastavenie srdca*
<b>Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína</b>		dyspnoe <sup>*</sup>		syndróm akútnej respiračnej tiesne ( <i>Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS</i> ) <sup>*1</sup> , pľúcny edém <sup>*1</sup>
<b>Poruchy gastrointestinálneho traktu</b>	nauzea	vracanie	sucho v ústach	
<b>Poruchy kože a podkožného tkaniva</b>		erytém, pruritus (vrátane celkového svrbenia), vyrážka (vrátane celkovej, makulárnej, papulárnej, svrbivej vyrážky)		nefrogénna systémová fibróza (NSF)
<b>Celkové poruchy a reakcie v mieste podania</b>		reakcie v mieste vpichu <sup>0</sup> , pocit horúčavy	malátnosť, pocit chladu	

<sup>1</sup> Tieto nežiaduce reakcie boli hlásené v kontexte hypersenzitívnych reakcií aj bez nich.

\* Hlásili sa život ohrozujúce a/alebo smrteľné následky týchto nežiaducich reakcií.

# Žiaden z jednotlivých symptómov nežiaducich reakcií z klinických skúšaní, uvedených pri termíne „Hypersenzitivita/anafylaktoidná reakcia“ nedosahuje frekvenciu výskytu vyššiu ako „zriedkavá“ (okrem žihľavky).

§ Hypersenzitivita/anafylaktoidné reakcie identifikované iba po uvedení lieku na trh (frekvencia neznáma).

<sup>0</sup> Reakcie v mieste vpichu (rôzne druhy) zahŕňajú nasledovné termíny: extravazácia v mieste podania injekcie, pálenie v mieste podania injekcie, chlad v mieste podania injekcie, teplo v mieste podania injekcie, erytém alebo vyrážka v mieste podanie injekcie, bolesť v mieste podania injekcie, hematóm v mieste podania injekcie.

Pacienti s alergickou predispozíciou majú hypersenzitívne reakcie častejšie než iní pacienti.

Po podaní gadobutrolu sa hlásili ojedinelé prípady nefrogénnej systémovej fibrózy (NSF) (pozri časť 4.4)

Po podaní gadobutrolu sa pozorovali výkyvy ukazovateľov renálnej funkcie, vrátane vzostupu hladiny

kreatinínu v sére.

### Pediatrická populácia

Na základe dvoch štúdií fázy I/III s jednorazovou dávkou u 138 osôb vo veku 2 – 17 rokov a u 44 osôb vo veku 0 – < 2 roky (pozri časť 5.1) sa preukázalo, že frekvencia, typ a závažnosť nežiaducich reakcií u detí každého veku (vrátane donosených novorodencov) sa zhoduje s profilom nežiaducich účinkov liečiva známym u dospelých. Údaje sa potvrdili štúdiou fázy IV, ktorá zahŕňala viac ako 1 100 pediatrických pacientov a sledovaním po uvedení na trh.

### Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V.

## **4.9 Predávkovanie**

Maximálna jednorazová denná dávka testovaná u ľudí predstavuje 1,5 mmol gadobutrolu/kg telesnej hmotnosti. Doteraz sa počas klinického používania nehlásili žiadne prejavy intoxikácie z predávkovania.

V prípade neúmyselného predávkovania sa z preventívnych dôvodov odporúča monitorovanie kardiovaskulárneho systému (vrátane EKG) a kontrola funkcie obličiek.

U pacientov s insuficienciou obličiek možno v prípade predávkovania Gadobutrol FMK odstrániť hemodialýzou. Po 3 hemodialýzach sa z organizmu odstráni približne 98 % látky. Neexistujú však dôkazy, že hemodialýza je vhodná na prevenciu nefrogénnej systémovej fibrózy (NSF).

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Paramagnetické kontrastné látky. ATC kód : V08CA09

#### Mechanizmus účinku

Zvýšenie kontrastu umožňuje gadobutrol, neiónový komplex obsahujúci trojmocné gadolínium (III) a makrocyclický ligand, kyselinu dihydroxy-hydroxymetylpropyl-tetraazacyklododekán-trioctovú (butrol).

#### Farmakodynamické účinky

Relaxivita gadobutrolu, meraná *in vitro* v ľudskej krvi/plazme za fyziologických podmienok a pri klinicky relevantných intenzitách magnetického poľa (1,5 a 3,0 T), je v rozsahu 3,47 – 4,97 l/mmol/s. Pri klinických dávkach spôsobuje vyššie uvedená relaxivita gadobutrolu skracovanie relaxačných časov protónov v tkanivovej vode.

Stabilita komplexu gadobutrolu sa skúmala *in vitro* za fyziologických podmienok (v natívnom ľudskom sére pri pH 7,4 a 37 °C) počas 15 dní. Množstvo iónov gadolína uvoľnených z gadobutrolu bolo pod kvantifikačným limitom 0,1 mol % celkového gadolína, čo dokazuje vysokú stabilitu komplexu gadobutrolu za testovaných podmienok.

#### Klinická účinnosť

V pivotnej štúdií zobrazovania pečene fázy III dosahovala priemerná citlivosť v kombinovanej pred- a postkontrastnej MRI u pacientov, ktorým sa podával gadobutrol hodnotu 79 % a špecifickosť dosahovala hodnotu 81 % pre detekciu lézií a klasifikáciu suspektných malígnych lézií pečene (analýza založená na údajoch o pacientoch).

V pivotnej štúdií zobrazovania obličiek fázy III dosahovala priemerná citlivosť hodnotu 91 % (analýza

založená na údajoch o pacientoch) a 85 % (analýza založená na údajoch o léziách) pre klasifikáciu malígnych a benígnych lézií obličiek. Priemerná špecifickosť v analýze založenej na údajoch o pacientoch bola 52 % a v analýze založenej na údajoch o léziách 82 %.

Zvýšenie citlivosti z predkontrastnej fázy pre kombinovanú pred- a postkontrastnú MRI pre pacientov liečených gadobutrolom dosahovalo hodnotu 33 % v štúdiu zobrazovania pečene (analýza založená na údajoch o pacientoch) a 18 % v štúdiu zobrazovania obličiek (analýza založená na údajoch o pacientoch ako aj analýza založená na údajoch o léziách). Zvýšenie špecifickosti z predkontrastnej fázy pre kombinovanú pred- a postkontrastnú MRI v štúdiu zobrazovania pečene (analýza založená na údajoch o pacientoch) dosahovalo hodnotu 9 %, pričom v štúdiu zobrazovania obličiek nedošlo k žiadnemu zvýšeniu špecifickosti (analýza založená na údajoch o pacientoch aj analýza založená na údajoch o léziách).

Všetky výsledky predstavujú priemerné výsledky získané v štúdiách s hodnotiteľmi v podmienkach zaslepenia.

V štúdiu dizajnovanej ako intraindividuálne prekrížené (crossover) porovnanie sa gadobutrol porovnával s meglumínium-gadoterátom (oba v dávke 0,1 mmol/kg) u 132 pacientov pri vizualizácii zvýraznených cerebrálnych neoplastických lézií.

Primárnym cieľovým ukazovateľom účinnosti bola celková preferencia buď gadobutrolu alebo meglumínium-gadoterátu mediánom hodnotiteľov v podmienkach zaslepenia. Superioritu gadobutrolu demonštrovala hodnota  $p = 0,0004$ . Preferencia gadobutrolu bola stanovená u 42 pacientov (32 %) v porovnaní s celkovou preferenciou pre meglumínium-gadoterát u 16 pacientov (12 %). U 74 pacientov (56 %) sa nestanovila preferencia pre žiadnu z uvedených kontrastných látok.

Pre sekundárnu premennú podielu mozgových lézií sa zistilo, že bol štatisticky vyšší pre gadobutrol ( $p < 0,0003$ ). Zvýšenie kontrastu bolo u gadobutrolu v porovnaní s meglumínium-gadoterátom percentuálne vyššie, so štatisticky významným rozdielom u hodnotiteľov v podmienkach zaslepenia ( $p < 0,0003$ ). Pomer kontrastu k šumu ukázal vyššiu priemernú hodnotu pre gadobutrol (129) v porovnaní s meglumínium-gadoterátom (98). Rozdiel nebol štatisticky významný.

V štúdiu dizajnovanej ako intraindividuálne prekrížené (crossover) porovnanie sa gadobutrol v zníženej dávke 0,075 mmol/kg porovnával s meglumínium-gadoterátom v jeho štandardnej dávke 0,1 mmol/kg pre MRI kontrastné vyšetrenie CNS u 141 pacientov so zvýraznenými léziami CNS na MRI zosilnenej meglumínium-gadoterátom. Primárne premenné zahŕňali zvýšenie kontrastu lézií, morfológiu lézií a vymedzenie hraníc lézií. Snímky boli analyzované tromi nezávislými zaslepenými hodnotiteľmi. U všetkých troch primárnych premenných (aspoň 80 % zachovaného účinku) bola na základe priemerného hodnotiteľa preukázaná neinferiorita oproti meglumínium-gadoterátu, pokiaľ ide o stupeň zlepšenia oproti zobrazovaniu bez zvýšenia kontrastu. Priemerný počet lézií zistených gadobutrolom (2,14) a gadoterátom (2,06) bol podobný.

### Pediatrická populácia

Vykonal sa dve štúdie fázy I/III s jednorazovou dávkou, so 138 pediatrickými pacientmi na vyšetrenie CNS, pečene a obličiek s použitím CE-MRI alebo vyšetrenie s použitím CE-MRA a so 44 pacientmi vo veku 0 – < 2 roky (vrátane donosených novorodencov) na rutinné vyšetrenie ktorejkoľvek časti tela s použitím CE-MRI. Diagnostická účinnosť a zvýšenie diagnostickej spoľahlivosti sa preukázali vo všetkých parametroch hodnotených v štúdiách a medzi pediatrickými vekovými skupinami a dospelými sa nepozorovali rozdiely. Gadobutrol bol v týchto štúdiách dobre tolerovaný s rovnakým bezpečnostným profilom gadobutrolu ako u dospelých.

### Klinická bezpečnosť

V rozsiahlom medzinárodnom prospektívnom neintervenčnom skúšaní (GARDIAN) sa hodnotili druh a frekvencia nežiaducich reakcií po podaní gadobutrolu v rôznych indikáciách. Populácia pre hodnotenie bezpečnosti zahŕňala 23 708 pacientov všetkých vekových skupín vrátane detí ( $n = 1\ 142$ ; 4,8 %) a starších osôb ( $n = 4\ 330$ ; 18,3 % vo veku od 65 do < 80 rokov a  $n = 526$ ; 2,2 % vo veku  $\geq 80$  rokov). Medián veku bol 51,9 rokov. 202 pacientov (0,9 %) hlásilo celkom 251 nežiaducich udalostí (*adverse event*, AE) a 170 pacientov (0,7 %) hlásilo 215 udalostí klasifikovaných ako nežiaduce

reakcie (*adverse drug reaction*, ADR), z ktorých väčšina (97,7 %) mala miernu až stredne silnú intenzitu.

Najčastejšie dokumentovanými ADR boli nauzea (0,3 %), vracanie (0,1 %) a závraty (0,1 %). Miera ADR bola 0,9 % u žien a 0,6 % u mužov. Neboli zistené žiadne rozdiely v miere ADR vo vzťahu k dávke gadobutrolu. Štyria zo 170 pacientov s ADR (0,02 %) mali závažnú nežiaducu udalosť, pričom jedna udalosť (anafylaktický šok) skončila fatálne.

V pediatrickej populácii boli AE hlásené u 8 z 1 142 (0,7 %) detí. U šiestich detí boli tieto AE klasifikované ako nežiaduce reakcie (0,5 %).

### Porucha funkcie obličiek

V prospektívnej farmakoepidemiologickej štúdií (GRIP) na vyhodnotenie rozsahu potenciálneho rizika rozvoja NSF u pacientov s poruchou funkcie obličiek dostalo gadobutrol v štandardnej dávke schválenej pre CE-MRI 908 pacientov s rôznym stupňom poruchy funkcie obličiek.

Všetci pacienti, vrátane 234 so závažnou poruchou funkcie obličiek (eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), ktorí nedostávali iné kontrastné látky obsahujúce gadolínium (*gadolinium-based contrast agents*, GBCA), boli v priebehu dvoch rokov sledovaní kvôli prejavom a príznakom NSF. U žiadneho pacienta zaradeného do štúdie sa NSF nerozvinula.

## **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

### Distribúcia

Po intravenóznom podaní sa gadobutrol rýchlo distribuuje v mimobunkovom priestore. Väzba na plazmatické bielkoviny je zanedbateľná. Farmakokinetika gadobutrolu u ľudí je závislá od dávky. Po dávkach do 0,4 mmol gadobutrolu/kg telesnej hmotnosti hladina v plazme klesá v dvoch fázach. Pri dávke 0,1 mmol gadobutrolu/kg telesnej hmotnosti bola 2 minúty po injekčnej aplikácii zmeraná priemerná hodnota 0,59 mmol gadobutrolu/l plazmy a 60 minút po injekčnej aplikácii hodnota 0,3 mmol gadobutrolu/l plazmy.

### Biotransformácia

V plazme ani moči sa nenašli žiadne metabolity.

### Eliminácia

Do dvoch hodín sa vylúčilo močom viac než 50 % a do 12 hodín viac než 90 % podanej dávky s priemerným terminálnym polčasom 1,8 hodiny (1,3 – 2,1 hodiny), čo zodpovedá rýchlosti vylučovania v obličkách. Pri dávke 0,1 mmol gadobutrolu/kg telesnej hmotnosti sa do 72 hodín po podaní vylúčilo priemerne 100,3 ± 2,6 % dávky. U zdravých osôb je obličkový klírens gadobutrolu 1,1 až 1,7 ml/min/kg, takže je porovnateľný s obličkovým klírensom inulínu, čo naznačuje fakt, že gadobutrol sa vylučuje hlavne prostredníctvom glomerulárnej filtrácie. Menej ako 0,1 % dávky sa vylučuje stolicou.

## **Charakteristiky u osobitných skupín pacientov**

### Pediatrická populácia

Farmakokinetika gadobutrolu je u pediatrickej populácie do 18 rokov a u dospelých podobná (pozri časť 4.2).

Vykonal sa dve štúdie fázy I/III s jednorazovou dávkou u pediatrických pacientov vo veku do 18 rokov. Farmakokinetika sa vyhodnotila u 130 pediatrických pacientov vo veku 2 – < 18 rokov a u 43 pediatrických pacientov do 2 rokov (vrátane donosených novorodencov).

Ukázalo sa, že farmakokinetický profil (FK) gadobutrolu u detí každého veku je podobný ako u dospelých, čo má za následok podobné hodnoty pre plochu pod krivkou (AUC), plazmatický klírens normalizovaný na telesnú hmotnosť (Cl<sub>tot</sub>) a distribučný objem (V<sub>ss</sub>) ako aj eliminačný polčas a rýchlosť vylučovania.

Približne 99 % (medián) dávky sa vylúčilo močom do 6 hodín (táto informácia bola odvodená od skupiny pacientov vo veku 2 – 18 rokov).

### Starší pacienti (vo veku 65 rokov a starší)

Z dôvodu vekom podmienených fyziologických zmien funkcie obličiek sa u starších zdravých dobrovoľníkov (vo veku 65 rokov a starších) zvýšila systémová expozícia o približne 33 % (muži) a 54 % (ženy) a terminálny polčas o približne 33 % (muži) a 58 % (ženy). Plazmatický klírens sa znížil o približne 25 % (muži) a o 35 % (ženy). Vylúčenie podanej dávky močom bolo u všetkých dobrovoľníkov ukončené po 24 hodinách a medzi staršími a mladšími zdravými dobrovoľníkmi neboli žiadne rozdiely.

#### Porucha funkcie obličiek

U pacientov s poruchou funkcie obličiek je z dôvodu zníženej glomerulárnej filtrácie predĺžený polčas gadobutrolu v sére. U pacientov so stredne závažnou poruchou ( $80 > Cl_{CR} > 30$  ml/min) bol priemerný terminálny polčas predĺžený na 5,8 hodiny a u pacientov so závažnou poruchou bez dialýzy ( $Cl_{CR} < 30$  ml/min) predĺžený na 17,6 hodiny. Priemerný sérový klírens sa znížil na 0,49 ml/min/kg u pacientov s miernou až stredne závažnou poruchou ( $80 > Cl_{CR} > 30$  ml/min) a na 0,16 ml/min/kg u pacientov so závažnou poruchou bez dialýzy ( $Cl_{CR} < 30$  ml/min).

U pacientov s miernou alebo stredne závažnou poruchou funkcie obličiek sa pozorovalo úplné vylúčenie látky močom v priebehu 72 hodín. U pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek sa asi 80 % podanej dávky vylúčilo močom v priebehu 5 dní (pozri tiež časti 4.2 a 4.4). U pacientov, u ktorých sa vyžaduje dialýza sa gadobutrol takmer úplne vylúčil zo séra po troch dialýzach.

### **5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Predklinické údaje na základe obvyklých štúdií farmakologickej bezpečnosti, toxicity po opakovanom podávaní a genotoxicity neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí.

Opakované intravenózne podávanie v štúdiách reprodukčnej toxicity spôsobilo spomalenie embryonálneho vývinu u potkanov a králikov a zvýšenú embryonálnu úmrtnosť u potkanov, králikov a opíc pri hladinách dávok 8 až 16-násobne prevyšujúcich (na základe plochy telesného povrchu) alebo 25 až 50-násobne prevyšujúcich (na základe telesnej hmotnosti) diagnostickú dávku u ľudí. Nie je známe, či tieto účinky môžu byť vyvolané aj jednorazovým podaním.

Štúdie toxicity s jednorazovými a opakovanými dávkami u novonarodených a nedospelých potkanov neodhalili osobitné riziko pre použitie u detí každého veku, vrátane donosených novorodencov a dojčiat.

Izotopom značený gadobutrol, podaný intravenózne dojčiacim samiciam potkanov, prechádzal mliekom do novorodencov v množstve nižšom ako 0,1 % podanej dávky.

U potkanov sa zistila veľmi nízka absorpcia po perorálnom podaní a na základe frakcie dávky vylúčenej močom predstavuje asi 5 %.

V predklinických farmakologických štúdiách kardiovaskulárnej bezpečnosti sa pozorovalo v závislosti od podanej dávky prechodné zvýšenie krvného tlaku a kontraktility myokardu. Tieto účinky sa u ľudí nepozorovali.

**Environmentálne štúdie ukázali, že perzistencia a mobilita kontrastných látok s obsahom gadolína (GBCA) naznačuje potenciál pre distribúciu vo vodnom stĺpci a možnú distribúciu do podzemných vôd.**

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

sodná soľ kalkobutrolu

trometamol

zriedená kyselina chlorovodíková, na úpravu pH

voda na injekcie

## **6.2 Inkompatibility**

Nevykonal sa štúdie kompatibility, preto sa tento liek nesmie miešať s inými liekmi.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

3 roky

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu:

Chemická, fyzikálna a mikrobiologická stabilita pri používaní bola preukázaná po dobu 24 hodín pri teplote 20 – 25 °C. Z mikrobiologického hľadiska sa má liek použiť okamžite. Ak nie je použitý okamžite, za čas a podmienky uchovávania pred použitím zodpovedá používateľ.

## **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Podmienky na uchovávanie po prvom otvorení lieku, pozri časť 6.3.

## **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Tento liek je dostupný v injekčných liekovkách zo skla typu I (naplnených 2 ml, 7,5 ml, 10 ml, 15 ml alebo 30 ml injekčného roztoku) a v injekčných liekovkách zo skla typu II (naplnených 65 ml injekčného roztoku) s gumovou brómbutylovou zátkou a hliníkovým tesnením s plastovým viečkom. 1 alebo 10 injekčných liekoviek v škatuli.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Injekčný roztok, ktorý sa nepoužil pri jednom vyšetrení, sa musí zlikvidovať.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

Na záznam z vyšetrenia pacienta sa má nalepiť odlepovací označovací štítok z injekčných liekoviek/fľaš, aby bolo možné presne zaznamenať, ktorá kontrastná látka obsahujúca gadolínium sa použila. Má sa zaznamenať aj použitá dávka. Ak sa používa elektronická zdravotná dokumentácia, má sa do záznamu z vyšetrenia pacienta zaznamenať názov lieku, číslo šarže a použitá dávka.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Farmak International Sp. z o.o.  
ul. Koszykowa 65  
00-667 Varšava  
Poľsko

## **8. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO**

48/0107/26-S

## **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie:

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

03/2026