

# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

#### Disposición

Numero:	
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269-APN-DGA#ANMAT	

VISTO el EX-2019-06695269-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

#### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS TEMIS.LOSTALÓ S.A. solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada XENETIX / IOBITRIDOL, Forma Farmacéutica y Concentración: SOLUCIÓN INYECTABLE / IOBITRIDOL 250 mg – 300 mg - 350 mg; aprobada por Certificado Nº 44.404.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

# EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

#### DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIOS TEMIS.LOSTALÓ S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada XENETIX / IOBITRIDOL, Forma Farmacéutica y Concentración:

SOLUCIÓN INYECTABLE / IOBITRIDOL 250 mg – 300 mg - 350 mg; el nuevo proyecto de rótulos obrante en el documento IF-2021-114278835-APN-DERM#ANMAT; IF-2021-114278800-APN-DERM#ANMAT e IF-2021-114278747-APN-DERM#ANMAT; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2021-114278641-APN-DERM#ANMAT; IF-2021-114278588-APN-DERM#ANMAT e IF-2021-114278505-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2021-114278691-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2°. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 44.404, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición y rótulos, prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2019-06695269-APN-DGA#ANMAT

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa Date: 2021.12.28 10:31:51 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

# PROYECTO DE PROSPECTO XENETIX 250 IOBITRIDOL Solución Invectable

INDUSTRIA BRASILZÑA

VENTA BAJO RECETA

#### FÓRMULA CUALICUANTITATIVA: Cad- 100 -1 ---

cada 100 ml de solución contienen:		
Iobitridol (anhidro)	54,840	άr
Edetato cálcico de sodio (anhidro)	0,010	_
Closhidrato de trometamol	0,268	-
Trometamcl base	0,0364	_
NaO4 1M o HCl 1M c.s.p	рн 7,	
Agua destilada apirógena c.s.p	100 m	

- Viscosidad a 20 °C: 6 mPa.s
- Viscosidad a 37 °C; ¢ mPa.s
- Osmolalidad: 500 mOsm / kg H<sub>2</sub>O
- Contenido de iodo por mililitro: 250 mg
   Cantidad de iodo por frasco de 15 ml: 3,75 g
  - Cantidad de iodo por frasco de 20 ml: 5  $\,$   $\,$   $\,$
  - Cantidad de iodo por frasco de 50 ml: 12,5 g
  - Cantidad de iodo por frasco de 60 ml: 15 q
  - Cantidad de iodo por frasco de 100 ml: 25 g
  - Cantidad de iodo por frasco de 150 ml; 37,5 q
  - Cantidad de iodo por frasco de 200 ml; 50 g
  - Cantidad de iodo por frasco de 250 ml; 62,5 g
  - Cantidad de icdo por frasco de 500 ml: 125 g

# ACCIÓN TERAPEUTICA:

Medio de contraste hidrosoluble iodado, no iónico, de baja osmolaridad. Código ATC: V08AB11

#### INDICACIONES:

Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico.

Medio de contraste destinado a los siguientes usos:

- Flebografía
- Tomografía computarizada
- Angiografia digital por via intraarterial
- Colangiopancreatografía retrógrada endoscópica

# CARACTERISTICAS FARMACOLÓGICAS/PROPIEDADES:

# Propiedades farmacocinéticas

Inyectado por via vascular, iobitridol se distribuye en el compartimiento intravascular y el espacio intersticial. En el ser humano, la semivida de eliminación es de 1,8 h, el volumen de distribución es de 200 ml/kg y el aclaramiento total medio es de 93 ml/min. La unión a las proteínas plasmáticas es insignificante (<2%). Se elimina principalmente por vía renal (filtración glomerular sin resorción ni secreción tubular) sin alterar. El efecto de diuresis osmótica inducido por XENETIX está relacionado con la osmolalidad y el volumen inyectado.

caso de insuficiencia renal, la eliminación se principalmente por vía biliar. La sustancia es dializable.

## Datos preclínicos sobre seguridad

Los resultados toxicológicos demuestran la ausencia de efectos o su aparición en condiciones muy distantes de las previstas en la clínica

- HERENCE PROPERTY OF Dr. Earlow, Stor Regressiance in the

M N M\*12798

1

humana (posología, repetición de dosis) por vía intravenosa. En administración única en dosis altas (9 a 18 g de iodo/kg), XENETIX provoca signos transitorios de hipotermia, depresión respiratoria y lesiones histológicas dependientes de la dosis en los órganos de destino (higado, riñón), como vacuolización hepatocitaria, vacuolización y ectasia tubular. En administración reiterada durante 28 días en el perro en dosis elevadas (2,8 g de iodo/kg) se ha observado una degeneración granulovacuolar reversible que desaparece al interrumpir el tratamiento.

En caso de extravasación puede observarse un efecto irritante local. Los resultados de los estudios en animales no han demostrado ningún efecto teratógeno.

#### POSOLOGÍA:

La dosis debe ser adaptada al tipo de examen y los territorios a opacíficar, así como al peso corporal y a la función renal de los pacientes, especialmente en caso de niños. Posología media recomendada:

Indicaciones	Dosis media (ml/kg)	Volumen total (mínmáx.) ml
Flebografía	2,6	150-220
Tomografía computarizada del tórax	2,0	95-170
Angiografía digital por vía intraarterial	3,1	75-360
Colangiopancreatografía retrógrada endoscópica	0,7	< 50 ml

## MODO DE ADMINISTRACIÓN:

XENETIX se usa por vía intravascular y en dosis única para presentaciones de 15, 20, 50, 60, 100, 150 y 250 ml.

#### CONTRAINDICACIONES:

- Hipersensibilidad al iobitridol o a alguno de los excipientes
- Antecedentes de reacciones cutáneas importantes inmediata o retardada (ver Informaciones generales sobre el conjunto de los medios de contraste iodados y REACCIONES ADVERSAS) a la inyección de iobitridol (XENETIX 250).
- Tirotoxicosis franca

#### ADVERTENCIAS:

- Hay riesgo de alergia, sean cuales sean la vía de administración y la dosis,
- El riesgo de intolerancia no es univoco con las especialidades administradas localmente para la opacificación de cavidades corporales:
  - a) La administración por determinadas vías (articular, biliar, intratecal, intrauterina, etc.) entraña una distribución sistémica no desdeñable: pueden observarse efectos sistémicos.
  - b) La administración por vía oral o rectal implica habitualmente una difusión sistémica muy limitada; si la mucosa digestiva es normal, solo se detecta en orina un





máximo de un 5% de la dosis administrada y el resto se elimina con las heces. Sin embargo, en caso de alteraciones de la mucosa, la abserción aumenta y puede ser total y rápida en caso de perforación, con paso a la cavidad peritoneal; en tal caso, el medicamento se elimina por vía urinaria. Por tanto, la eventual aparición de efectos sistémicos dependientes de la dosis está en función del estado de la mucosa digestiva.

c) El mecanismo inmunoalérgico no depende de la dosis y puede observarse siempre, cualquiera que sea la via de administración.

Por consiguiente, en cuanto a la frecuencia e intensidad de los acontecimientos adversos, se contraponen:

- Las especialidades administradas por vía vascular y determinadas vías locales.
- Las especialidades administradas por vía digestiva y de baja absorción en estado normal.

# Informaciones generales sobre el conjunto de los medios de contraste iodados

## Advertencias

En ausencia de estudios especificos, la mielografía no es una indicación de XENETIX.

Todos los medios de contraste iodados pueden provocar reacciones menores o mayores potencialmente mortales. Pueden ser inmediatas (menos de 60 minutos) o retardadas (hasta 7 días). Frecuentemente son imprevisibles.

El riesgo de reacción grave obliga a tener acceso inmediato a los medios necesarios para la reanimación de urgencia. Se han postulado muchos mecanismos:

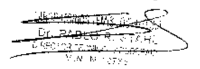
- Toxicidad directa sobre el endotelio vascular y las proteínas tisulares
- Acción farmacológica que modifica la concentración de determinados factores endógenos (histamina, fracciones del complemento, mediadores de la inflamación), más frecuente con los medios hiperosmolares.
- Alergia inmediata de tipo IgE dependiente del medio de contraste XENETIX (anafilaxia)
- Reacciones alérgicas de mecanismo celular (reacciones cutáneas retardadas)

Los pacientes que ya hayan presentado una reacción durante una administración previa de un medio de contraste iodado presentan un riesgo superior de nueva reacción en caso de readministración del mismo u otro medio de contraste iodado y, por tanto, se consideran sujetos de riesgo.

# Medios de contrastes icdados y tíroides

Antes de la administración de medios de contraste iodados hay que cerciorarse de que el paciente no se someterá posteriormente a una exploración gammagráfica o biológica de la tiroides ni se le administrará iodo radiactivo con intención terapéutica.

Efectivamente, la administración por cualquier vía de medios de contraste iodados altera las determinaciones hormonales y la fijación



de iodo en la tiroides o en las metástasis de cáncer tiroideo hasta la normalización de la ioduria.

#### Otras advertencias

La extravasación es una complicación poco frecuente (0,04% a 0,9%) de la inyección intravenosa de medios de contraste. La mayoría de las lesiones, más frecuentes con los productos de alta osmolalidad, son de carácter leve, si bien cualquier medio de contraste iodado puede producir lesiones graves, como una ulceración cutánea, una necrosis de los tejidos o un síndrome compartimental. Los factores de riesgo y/o de gravedad están relacionados con el paciente (un estado vascular deficiente o frágil) y con la técnica (uso de una jeringa eléctrica o de un volumen elevado). Por lo tanto, se deben identificar estos factores, optimizar el lugar de la inyección y la técnica, además de realizar un seguimiento antes, durante y después de la inyección de Xenetix.

#### PRECAUCIONES:

# Intolerancia a los medios de contraste iodados

Antes de la exploración:

• Identificar a los sujetos de riesgo mediante una anamnesis detallada.

Se han indicado los corticosteroides y antihistamínicos H1 como premedicación en los pacientes con mayor riesgo de intolerancia (con intolerancia conocida a un medio de contraste iodado). Sin embargo, dicha premedicación no evita el desencadenamiento de un shock anafiláctico grave o mortal. Mientras dure la exploración, hay que asegurarse de que se dispone de:

- Vigilancia médica
- · Mantenimiento de una vía de acceso venoso

Después de la exploración:

- Tras la administración de un medio de contraste, el paciente permanecerá en observación durante al menos 30 minutos, puesto que la mayoría de los acontecimientos adversos graves aparecen en dicho intervalo.
- Se advertirá al paciente de la posibilidad de reacciones retardadas (hasta 7 días) (ver REACCIONES ADVERSAS)

#### Insuficiencia renal

Los medios de contraste iodados pueden alterar transitoriamente la función renal o agravar una insuficiencia renal preexistente. Cabe adoptar las siguientes medidas preventivas.

- Identificar a los pacientes de riesgo: pacientes deshidratados, con insuficiencia renal, diabéticos, con insuficiencia cardíaca grave, con gammapatía monoclonal (mieloma múltiple, enfermedad de Waldenström), con antecedentes de insuficiencia renal tras la administración de medios de contraste iodados, niños menores de l año y ancianos con ateromatosis.
- En su caso, hidratar mediante aporte hidrosódico adecuado.
- Se evitará asociar medicamentos nefrotóxicos (si la asociación es imprescindible, habrá que reforzar la vigilancia biológica renal. Dichos fármacos incluyen aminoglucósidos, organoplatinos, metotrexato en dosis altas, pentamidina, foscarnet, algunos antivirales (aciclovir, ganciclovir, valaciclovir, adefovir,



- cidofovir, tenofovir), vancemicina, amfotericina B, inmunosupresores como ciclosporina, tacrolimus, ifosfamida.
- Respetar un intervalo mínimo de 48 horas entre dos exploraciones radiológicas con la inyección de medio de contraste o retrasar cualquier nueva exploración hasta la recuperación de la función renal inicial.
- Evitar la acidosis láctica en el diabético tratado con metformina en función de la creatinimemia. Función renal normal: interrumpir la administración de metformina desde la administración del medio de contraste durante un periodo mínimo de 48 horas o hasta la normalización de la función renal. Función renal anormal: está contraindicada la metformina. En urgencias: si la exploración es imperativa, se adoptarán las siguientes precauciones: interrupción de la metformina, hidratación, seguimiento de la función renal y evaluación de sígnos de acidosis láctica.

Los pacientes en hemodiálisis pueden recibir medios de contraste iodados, puesto que son dializables. Conviene consultar antes con el servicio de hemodiálisis.

#### Insuficiencia hepática

Se prestará especial atención cuando coexistan en un mismo paciente una insuficiencia renal y una insuficiencia hepática, situación en la que se intensifica el riesgo de retención del medio de contraste. Conviene ser prudentes en caso de insuficiencia renal o hepática, diabetes o anemia falciforme.

Es preciso asegurarse de que el estado de hidratación de los pacientes es correcto antes y después de la administración de medios de contraste y, especialmente, en los pacientes con insuficiencia renal y con diabetes, ya que es importante mantener la hidratación para disminuir la degradación de la función renal.

#### Asma

Se recomienda el control del asma antes de la invección de un medio de contraste iodado.

Se prestará una atención especial en caso de crisis asmática declarada durante los 8 días anteriores a la exploración por el aumento del riesgo de broncoespasmo.

# Disfunción tiroidea

Tras la invección de un medio de contraste iodado, particularmente en pacientes con bocio o antecedentes de disfunción tiroidea, hay riesgo de crisis de hipertiroidismo o de inducción de hipotiroidismo. Asimismo, hay riesgo de hipotiroidismo en el neonato cuya madre o él mismo haya recibido un medio de contraste iodado.

# Trastornos cardiovasculares (ver REACCIONES ADVERSAS)

En los pacientes que sufren alguna enfermedad cardiovascular (por ejemplo, insuficiencia cardíaca inicial o establecida, enfermedad coronaria, hipertensión arterial pulmonar, valvulopatía o trastornos del ritmo cardíaco, el riesgo de reacción cardiovascular aumenta tras la administración de un medio de contraste iodado. La inyección intravascular del medio de contraste iodado puede dar lugar a un edema pulmonar en los pacientes con insuficiencia cardíaca patente o latente, mientras que la administración en caso de hipertensión arterial pulmonar o valvulopatía puede causar trastornos

Dr. PABLO BANAS

hemodinámicos importantes. La frecuencia y el grado de gravedad parecen estar relacionados con la gravedad de los trastornos cardíacos. En caso de hipertensión arterial grave y crónica, se podría agravar el riesgo de lesión renal tras la administración del medio de contraste y también del propio cateterismo. Es imprescindible valorar cuidadosamente la relación beneficio/riesgo en estos pacientes.

# Trastornos del sistema nervioso central

La relación riesgo/beneficio debe evaluarse caso por caso:

- En virtud del riesgo de agravamiento de la sintomatología neurológica en pacientes con accidente isquémico transitorio, infarto cerebral agudo, hemorragia intracraneal reciente, edema cerebral, epilepsia idiopática o secundaria (tumor, cicatriz).
- En caso de administración por vía intraarterial en un alcohólico (alcoholismo agudo o crónico) y en adictos a otras sustancias.

#### Feocromocitoma

Los pacientes con feocromocitoma pueden sufrir una crisis hipertensiva tras la administración intravascular del medio de contraste, y requieren un tratamiento específico antes de la exploración.

#### Miastenia

La administración de un medio de contraste puede agravar los síntomas de miastenia.

# Agravamiento de acontecimientos adversos

Las manifestaciones de los acontecimientos adversos relacionados con la administración de un medio de contraste iodado pueden intensificarse por estados pronunciados de excitación, ansiedad o dolor. Puede requerirse una preparación específica que podría incluir la sedación.

#### Excipientes

Este medicamento contiene sodio. La concentración de sodio es inferior a 1 mmol por 100 ml, por lo que se puede considerar prácticamente "sin sodio".

Advertencias y precauciones de empleo referentes a algunas vías de administración con difusión sistémica notable Pancreatitis aguda en caso de pancreatografía retrógrada endoscópica

# INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

### Medicamentos

(PRE).

Metformina en diabéticos (ver ADVERTENCIAS).

# + Radiofármacos (ver ADVERTENCIAS)

Los medios de contraste iodados alteran durante varias semanas la captación de iodo radiactivo por el tejido tiroideo, lo que puede provocar, por una parte, una falta de fijación en la gammagrafía tiroidea y, por otra, una reducción de la eficacia terapéutica del iodo 131.

Si se ha previsto una gammagrafía renal por inyección de radiofármacos secretados por los túbulos renales, es preferible hacerla antes de la inyección del medio de contraste iodado.

Dr. PABLOL A-STARS

6

Betabloqueantes, sustancias vasoactivas, inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina, antagonistas de los receptores de la angiotensina.

Estos fármacos reducen la eficacia de los mecanismos compensatorios cardiovasculares de los trastornos tensionales: se informará al médico antes de la inyección del medio de contraste iodado y se dispondrá de medios de reanimación.

#### + Diuréticos

En virtud del riesgo de deshidratación inducida por los diuréticos, se requiere la rehidratación hidroelectrolítica previa para limitar los riesgos de insuficiencia renal aguda.

#### + Interleucina 2

Hay un riesgo de intensificación de reacciones a los medios de contraste en caso de tratamiento reciente con interleucina 2 (vía intravenosa): exantema o más raramente hipotensión arterial, oliguria e insuficiencia renal.

# Otras formas de interacción

Las concentraciones elevadas de medio de contraste iodado en plasma y orina pueden interferir con las determinaciones in vitro de bilirrubina, proteínas y sustancias inorgánicas (hierro, cobre, calcio y fósforo); se recomienda no practicar dichas determinaciones en las 24 horas siguientes a la exploración.

#### Fertilidad, embarazo y lactancia Embriotoxicidad

Los estudios en animales no han demostrado ningún efecto teratógeno. En ausencia de efecto teratógeno en animales, no se espera que el producto cause malformaciones en humanos. Hasta la fecha, las sustancias causantes de malformaciones en humanos han mostrado efectos teratógenos en animales en estudios bien diseñados con dos especies.

#### Fetotoxicidad

La sobrecarga puntual de iodo consecutiva a la administración del producto a la madre puede provocar una disfunción tiroidea fetal si la exploración se practica tras 14 semanas de amenorrea. Sin embargo, la reversibilidad de este efecto y el beneficio materno esperado justifican que no se posponga la administración puntual de un medio de contraste iodado si está indicada la exploración en una gestante.

#### Mutagenicidad y fertilidad

El producto no es mutagénico en las condiciones de exploración en que se emplea.

No se dispone de datos sobre la función reproductiva.

#### Lactancia

Los medios de contraste iodados se excretan débilmente en la leche materna. Su administración puntual a la madre implica, por tanto, un riesgo escaso de reacciones adversas en el lactante. Es preferible suspender la lactancia materna durante 24 horas después de la administración del medio de contraste iodado.



# Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas . No procede.

# Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros.

#### REACCIONES ADVERSAS:

En los estudios clínicos realizados con 905 pacientes, un 11% presentó reacciones adversas relacionadas con la administración de XENETIX (aparte de la sensación de calor), siendo los más frecuentes dolores, dolor en el lugar de la inyección, disgeusia y náuseas.

Las reacciones adversas relacionadas con el uso de XENETIX son generalmente de intensidad leve a moderada y de duración transitoria.

Desde su comercialización, las reacciones adversas observadas con más frecuencia durante la administración de XENETIX son sensación de calor, dolor y edema en el lugar de la inyección.

Las reacciones de hipersensibilidad son generalmente inmediatas (durante la inyección o en la hora que sigue al comienzo de la inyección), pero a veces se retrasan (de una hora a varias horas después de la inyección) y se manifiestan en forma de reacciones adversas cutáneas.

Las reacciones inmediatas consisten en uno o varios efectos sucesivos o simultáneos, por lo general, del tipo de reacciones cutáneas, trastornos respiratorios y/o cardiovasculares que pueden ser precursores de un shock y ser mortales en casos excepcionales.

Se han descrito casos de trastornos graves del ritmo cardíaco, incluida la fibrilación ventricular, en pacientes con cardiopatías y sin que se presente ninguna reacción de hipersensibilidad (ver ADVERTENCIAS).

# Reacciones adversas cutáneas graves

Se han notificado casos de reacciones adversas cutáneas graves (RACG) como, por ejemplo, reacción a fármaco/erupción con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS), síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epodérmica toráxica (síndrome de Lyell o NET) y pustulososis exantémica generalizada aguda (PEGA), las cuale pueden ser mortales, en pacientes a los que se ha suministrado iobitridol (ver REACCIONES ADVERSAS). Al comienzo de la administración se deberá advertir a los pacientes de los signos y síntomas, y se les deberá vigilar estrechamente en busca de reacciones cutáneas graves. Se deberá interrumpir la administración de iobitridol de inmediato si hay indicios de una reacción de hipersensibilidad grave. Si el paciente ha presentado una reacción adversa cutánea grave con el uso de iobitridol, no se deberá volver a administrar iobitridol a este paciente en ningún momento (Ver CONTRAINDICACIONES).

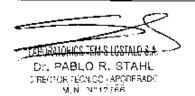
En la tabla siguiente se presentan las reacciones adversas ordenadas por CSO (clases de sistemas y órganos) y por frecuencia, para lo que se utilizan las siguientes convenciones: muy frecuentes ( $\geq 1/100$ ), frecuentes ( $\geq 1/100$ ) a < 1/100), poco frecuentes ( $\geq 1/1000$ ) a < 1/1000), raras ( $\geq 1/10000$ ) a < 1/1000), muy raras (< 1/10000), frecuencia no

Dr. PARLO TO STAND

Ŕ

conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles). Las frecuencias indicadas se derivan de los datos de un estudio observacional de 352.255 pacientes.

Clasificación por sistemas y	Frecuencia: reacción adversa
órganos	rrecuencia: reacción adversa
Trastornos del sistema	Rara: hipersensibilidad
inmunológico	Muy rara: shock anafiláctico, reacción
	anafilactoide, reacción anafiláctica
Trastornos endocrinos	Muy rara: trastornos tiroideos
Trastornos del sistema nervioso	Rara: presincope (reacción vasovagal),
	temblores*, parestesias*
	Muy rara: coma*, convulsiones*,
	confusión mental*, trastornos visuales*,
	amnesia*, fotofobia*, ceguera
	transitoria*, somnolencia*, agitación*,
	cefaleas
Trastornos auditivos y del	Rara: vértigo
laberinto	Muy rara: trastornos de la audición
Trastornos cardíacos	Rara: taquicardia, bradicardia.
	Muy rara: paro cardiaco, infarto de
	miocardio (más frecuente después de una
	inyección intracoronaria), arritmia,
	fibrilación ventricular, angina
	Desconocido: Torsades de Pointes,
Trastornos vasculares	arteriospasmo coronario
Trascornos vascorares	Rara: hipotensión arterial
	Muy rara: colapso cardiovascular
	Desconocido: hipertensión
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
toracicos y mediastinicos	estornudos
	Muy rara: parada respiratoria, edema
	pulmonar, broncoespasmo, laringoespasmo, edema laringeo
Trastornos gastrointestinales	Poco frecuente: náuseas
	Rara: vómitos
	Muy rara: dolores abdominales
Trastornos de la piel y del	
tejido subcutáneo	Rara: edema angioneurótico, urticaria (localizada o extendida), eritema,
00,140 1 m 44,041,000	(localizada o extendida), eritema, prurito
	<sup>-</sup>
	Muy rara: pustulosis exantemática aguda generalizada, sindrome de Stevens-
	l <u> </u>
·	Johnson, sindrome de Lyell, eczema, exantema maculopapular (tratándose en
	todos los casos de reacciones de
	hipersensibilidad retardada)
	Desconocida: Reacción a fármaco con
	eosinofilia y síntomas sistémicos;
	(sindrome DRESS) (ver ADVERTENCIAS)
Trastornos renales y urinarios	Muy rara: insuficiencia renal aguda,
<u>.</u>	anuria



Trastornos	generales	_	Poco frecuente: sensación de calor
alteraciones administració	_	r de	Rara: edema facial, malestar general, escalofríos, dolor en el lugar de la inyección Muy rara: necrosis en el lugar de la inyección tras extravasación, edema en el lugar de la inyección inflamación en el lugar de inyección tras extravasación
Exploraciones	clinicas		Muy rara: elevación de la creatininemia

<sup>\*</sup>Exploraciones durante las cuales la concentración del medio contraste iodado en la sangre arterial es elevada.

Se han notificado las reacciones adversas siguientes con otros medios de contraste iodados hidrosolubles:

Clasificación por sistemas y órganos	Frecuencia: reacción adversa
Trastornos del sistema nervioso	Parálisis, paresia, alucinaciones, trastornos del habla
Trastornos gastrointestinales	Pancreatitis aguda (tras una PRE), dolores abdominales, diarrea, tumefacción parotídea, hipersecreción salival, disgeusia
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Eritema polimorfo
Trastornos vasculares	Tromboflebitis
Exploraciones clínicas	Anomalías electroencefalográficas, aumento de las amilasas séricas

Se puede producir de inmediato un colapso cardiovascular de gravedad variable, sin signos precursores, y complicar las manifestaciones cardiovasculares mencionadas en la tabla anterior.

Los dolores abdominales y la diarrea, no observados con XENETIX, están principalmente relacionados con la administración por vía oral o rectal.

En ausencia de extravasación del producto inyectado, puede aparecer un dolor localizado y un edema en el lugar de la inyección, si bien tienen un carácter benigno y transitorio.

En la administración intraarterial, la sensación dolorosa en el lugar de la inyección depende de la osmolalidad del producto inyectado.

# Reacciones adversas asociadas a exploraciones específicas:

Artrografia: se han notificado artralgias con frecuencia durante los estudios clínicos (4%).

Histerosalpingografía: se han notificado dolores pélvicos con frecuencia durante los estudios clínicos (3%).

Población pediátrica

LASORATORIOS TEMES LASTER OT, PABLO R. STAN TURESTOR TECNICO - NEOFELMEN

M.9 N 12766

Las reacciones adversas de XENETIX en los niños deberían ser de la misma naturaleza que las observadas en personas adultas. Su frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles.

#### SOBREDOSIFICACIÓN:

En caso de dosis muy alta, la pérdida hidrica y electrolítica debe compensarse con una rehidratación adecuada. Se vigilará la función renal al menos durante 3 días. Si es necesario, puede practicarse una hemodiálisis.

# INSTRUCCIONES PARA EL DESCARTE Y MANIPULACIÓN:

No requiere descarte especial,

#### PRESENTACION:

Envases conteniendo: 15, 20, 50, 60, 100, 150, 200, 250y 500 ml 25 frascos ampolla por 50 ml Uso Hospitalario Exclusivo 10 frascos ampolla por 100 ml Uso Hospitalario Exclusivo

#### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

#### CONSERVAR AL RESGUARDO DE LA LUZ Y A UNA TEMPERATURA INFERIOR A 35°C.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO Nº 44.404

Elaborado en GUERBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS Itda., Rua André Rocha 3000, CEP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

Importado y Comercializado por LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A.,
Zepita 3178 (C1285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECCION TECNICA: Dr. Pablo Stahl, Farmacéutico

Fecha de la última revisión: .../.../...

Dr. PABLO R. STAPL Dr. PABLO R. STAPL Dried receipe (Appendix Walk P. 1994)



# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

# Hoja Adicional de Firmas Anexo

Allexo
Número:
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 PROSP 250mg
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 11 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.11.24 21:37:01 -03:00

# PROYECTO DE PROSPECTO XENETIX 300 IOBITRIDOL

# Solución Inyectable

INDUSTRIA BRASILEÑA

VENTA BAJO RECETA

Cantidad de iodo por frasco de 100 ml: 30g Cantidad de iodo por frasco de 150 ml: 45g Cantidad de iodo por frasco de 200 ml: 60g Cantidad de iodo por frasco de 250 ml: 75g Cantidad de iodo por frasco de 500 ml: 150g

# <u>FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:</u> Cada 100 ml de solución contienen:

Inhitridal (arbid-a)				
Iobitridol (anhidro)		65,810 g		
Edetato cálcico de sodio (anhidro)	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0,010 g		
Clorhidrato de trometamol		0,2 <b>6</b> 8 g		
Trometamol base		0,0364 g		
NaOH 1M o HCl 1M c.s.p		рн 7,3		
Agua destilada apirógena c.s.p		100 ml		
Contacide de inde				
Contemido de iodo por mililitro: 300 mg 🔹	Cantidad de iodo			
•	Cantidad de iodo	por frasco de	20 ml:	6g
Viscosidad a 20 °C: 11 mPa.s	Cantidad de iodo	por frasco de	50 ml:	15a
	Cantidad de ição			

# ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Medio de contraste hidrosoluble iodado, no iónico, de baja osmolaridad. Código ATC: V08AB11

#### INDICACIONES:

Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico. Medio de contraste destinado a los siguientes usos:

Urografía intravencsa

Osmolalidad: 695 mOsm / kg H<sub>2</sub>O

- Tomografía computarizada
- Angiografía digital por vía intravenosa
- Arteriografía
- Angiocardiografia
- Colangiopancreatografía retrógrada endoscópica
- Artrografía
- Histerosalpingografía

# CARACTERISTICAS FARMACOLÓGICAS/PROPIEDADES

## Propiedades farmacocinéticas

Inyectado por vía vascular, iobitridol se distribuye en el compartimiento intravascular y el espacio interstícial. En el ser humano, la semivida de eliminación es de 1,8 h, el volumen de distribución es de 200 ml/kg y el aclaramiento total medio es de 93 ml/min. La unión a las proteínas plasmáticas es insignificante (<2%). Se elimina principalmente por vía renal (filtración glomerular sin resorción ni secreción tubular) sin alterar. El efecto de diuresis osmótica inducido por XENETIX está relacionado con la osmolalidad y el volumen inyectado.

STARLO R. STARL

En caso de insuficiencia renal, la eliminación se realiza principalmente por vía biliar. La sustancia es dializable.

# Datos preclinicos sobre seguridad

Los resultados toxicológicos demuestran la ausencia de efectos o su aparición en condiciones muy distantes de las previstas en la clínica humana (posología, repetición de dosis) por vía intravenosa. En administración única en dosis altas (9 a 18 g de iodo/kg), XENETIX provoca signos transitorios de hipotermia, depresión respiratoria y lesiones histológicas dependientes de la dosis en los órganos de destino (hígado, riñón), como vacuolización hepatocitaria, vacuolización y ectasia tubular.

En administración reiterada durante 28 días en el perro en dosís elevadas (2,8 g de iodo/kg) se ha observado una degeneración granulovacuolar reversible que desaparece al interrumpir el tratamiento.

En caso de extravasación puede observarse un efecto irritante local. Los resultados de los estudios en animales no han demostrado ningún efecto teratógeno.

#### POSOLOGÍA

La dosis debe ser adaptada al tipo de examen y los territorios a opacificar, así como al peso corporal y a la función renal de los pacientes, especialmente en caso de niños.

Posología media recomendada para las vías intravasculares:

Indicaciones	Dosis media ml/kg	Volumen total (min-māx) ml
Urografía en inyección:		50 100
- intravenosa rápida	1,2	50-100
- intravenosa lenta	1,6	100
Tomografía		
computarizada:		20 100
- craneal	1,4	20-100
- cuerpo entero	1,9	20-150
Angiografía digital por		14 474
via intravenosa	1,7	40-270
Arteriografía:		
- cerebral	1,8	42-210
-extremidades inferiores	2,8	85-300
Angiocardiografía	1,1	70-125
Colangiopancreatografía	0,7	< 50 ml
retrógrada endoscópica	]	

Posología media recomendada para las vías intracavitarias:

Indicaciones	Volumen medio ml	Observaciones
Artrografía	5 a 20	El volumen se adaptará a la articulación
Histerosalpingografía	5 a 20	Se adaptará en función del volumen uterino



#### MODO DE ADMINISTRACIÓN:

XENETIX se usa por vía intravascular, intrauterina e intraarticular y en dosis única para presentaciones de 15, 20, 50, 60, 100, 150 y 250 ml.

#### CONTRAINDICACIONES:

- · Hipersensibilidad al iobitridol o a alguno de los excipientes
- Antecedentes de reacciones cutáneas importantes inmediata o retardada (ver Informaciones generales sobre el conjunto de los medios de contraste iodados y REACCIONES ADVERSAS) a la inyección de iobitridol (XENETIX 300).
- Tirotoxicosis franca
- Histerosalpingografía en caso de gestación

#### ADVERTENCIAS:

- Hay riesgo de alergia, sean cuales sean la vía de administración y la dosis.
- El riesgo de intolerancia no es univoco con las especialidades administradas localmente para la opacificación de cavidades corporales:
  - a) La administración por determinadas vías (articular, biliar, intratecal, intrauterina, etc.) entraña una distribución sistémica no desdeñable: pueden observarse efectos sistémicos.
  - b) La administración por vía oral o rectal implica habitualmente una difusión sistémica muy limitada; si la mucosa digestiva es normal, solo se detecta en orina un máximo de un 5% de la dosis administrada y el resto se elimina con las heces. Sin embargo, en caso de alteraciones de la mucosa, la absorción aumenta y puede ser total y rápida en caso de perforación, con paso a la cavidad peritoneal; en tal caso, el medicamento se elimina por vía urinaria. Por tanto, la eventual aparición de efectos sistémicos dependientes de la dosis está en función del estado de la mucosa digestiva.
  - c) El mecanismo inmunoalérgico no depende de la dosis y puede observarse siempre, cualquiera que sea la vía de administración.

Por consiguiente, en cuanto a la frecuencia e intensidad de los acontecimientos adversos, se contraponen:

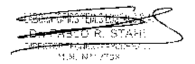
- Las especialidades administradas por vía vascular y determinadas vías locales.
- Las especialidades administradas por vía digestiva y de baja absorción en estado normal.

# <u>Informaciones generales sobre el conjunto de los medios de contraste</u> iodados

#### Advertencias

En ausencia de estudios específicos, la mielografía no es una indicación de XENETIX.

Todos los medios de contraste iodados pueden provocar reacciones menores o mayores potencialmente mortales. Pueden ser inmediatas



(menos de 60 minutos) o retardadas (hasta 7 días). Frecuentemente son imprevisibles.

El riesgo de reacción grave obliga a tener acceso inmediato a los medios necesarios para la reanimación de urgencia.

- Se han postulado muchos mecanismos:
  - Toxicidad directa sobre el endotelio vascular y las proteínas tisulares
  - Acción farmacológica que modifica la concentración de determinados factores endógenos (histamina, fracciones del complemento, mediadores de la inflamación), más frecuente con los medios hiperosmolares.
  - Alergia inmediata de tipo IgE dependiente del medio de contraste XENETIX (anafilaxia)
  - Reacciones alérgicas de mecanismo celular (reacciones cutáneas retardadas)

Los pacientes que ya hayan presentado una reacción durante una administración previa de un medio de contraste iodado presentan un riesgo superior de nueva reacción en caso de readministración del mismo u otro medio de contraste iodado y, por tanto, se consideran sujetos de riesgo.

# Medios de contrastes iodados y tiroídes

Antes de la administración de medios de contraste iodados hay que cerciorarse de que el paciente no se someterá posteriormente a una exploración gammagráfica o biológica de la tiroides ni se le administrará iodo radiactivo con intención terapéutica.

Efectivamente, la administración por cualquier via de medios de contraste iodados altera las determinaciones hormonales y la fijación de iodo en la tiroides o en las metástasis de cáncer tiroideo hasta la normalización de la ioduria.

#### Otras advertencias

La extravasación es una complicación poco frecuente (0,04% a 0,9%) de la inyección intravenosa de medios de contraste. La mayoría de las lesiones, más frecuentes con los productos de alta osmolalidad, son de carácter leve, si bien cualquier medio de contraste iodado puede producir lesiones graves, como una ulceración cutánea, una necrosis de los tejidos o un síndrome compartimental. Los factores de riesgo y/o de gravedad están relacionados con el paciente (un estado vascular deficiente o frágil) y con la técnica (uso de una jeringa eléctrica o de un volumen elevado). Por lo tanto, se deben identificar estos factores, optimizar el lugar de la inyección y la técnica, además de realizar un seguimiento antes, durante y después de la inyección de XENETIX.

#### PRECAUCIONES:

# Intolerancia a los medios de contraste iodados

Antes de la exploración:

• Identificar a los sujetos de riesgo mediante una anamnesis detallada.

Se han indicado los corticosteroides y antihistamínicos H1 como premedicación en los pacientes con mayor riesgo de intolerancia (con intolerancia conocida a un medio de contraste iodado). Sin embargo, dicha premedicación no evita el desencadenamiento de un



shock anafiláctico grave o mortal. Mientras dure la exploración, hay que asegurarse de que se dispone de:

- Vigilancia médica
- Mantenimiento de una via de acceso venoso

#### Después de la exploración:

- Tras la administración de un medio de contraste, el paciente permanecerá en observación durante al menos 30 minutos, puesto que la mayoría de los acontecimientos adversos graves aparecen en dicho intervalo.
- Se advertirá al paciente de la posibilidad de reacciones retardadas (hasta 7 días) (ver REACCIONES ADVERSAS)

#### Insuficiencia renal

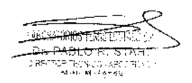
Los medios de contraste iodados pueden alterar transitoriamente la función renal o agravar una insuficiencia renal preexistente. Cabe adoptar las siguientes medidas preventivas.

- Identificar a los pacientes de riesgo: pacientes deshidratados, con insuficiencia renal, diabéticos, con insuficiencia cardíaca grave, con gammapatía monoclonal (mieloma múltiple, enfermedad de Waldenström), con antecedentes de insuficiencía renal tras la administración de medios de contraste iodados, niños menores de 1 año y ancianos con ateromatosis.
- En su caso, hidratar mediante aporte hidrosódico adecuado.
- Se evitará asociar medicamentos nefrotóxicos (si la asociación es imprescindible, habrá que reforzar la vigilancia biológica renal. Dichos fármacos incluyen aminoglucósidos, organoplatinos, metotrexato en dosis altas, pentamidina, foscarnet, algunos antivirales (aciclovir, ganciclovir, valaciclovir, adefovir, cidofovir, tenofovir), vancomicina, amfotericina B, inmunosupresores como ciclosporina, tacrolimus, ifosfamida.
- Respetar un intervalo mínimo de 48 horas entre dos exploraciones radiológicas con la inyección de medio de contraste o retrasar cualquier nueva exploración hasta la recuperación de la función renal inicial.
- Evitar la acidosís láctica en el diabético tratado con metformina en función de la creatininemia. Función renal normal: interrumpir la administración de metformina desde la administración del medio de contraste durante un período mínimo de 48 horas o hasta la normalización de la función renal. Función renal anormal: está contraindicada la metformina. En urgencias: si la exploración es imperativa, se adoptarán las siguientes precauciones: interrupción de la metformina, hidratación, seguimiento de la función renal y evaluación de signos de acidosis láctica.

Los pacientes en hemodiálisis pueden recibir medios de contraste iodados, puesto que son dializables. Conviene consultar antes con el servicio de hemodiálisis.

#### Insuficiencia hepática

Se prestará especial atención cuando coexistan en un mismo paciente una insuficiencia renal y una insuficiencia hepática, situación en la que se intensifica el riesgo de retención del medio de contraste.



Conviene ser prudentes en caso de insuficiencia renal o hepática, diabetes o anemia falciforme.

Es preciso asegurarse de que el estado de hidratación de los pacientes es correcto antes y después de la administración de medios de contraste y, especialmente, en los pacientes con insuficiencia renal y con diabetes, ya que es importante mantener la hidratación para disminuir la degradación de la función renal.

#### Asma

Se recomienda el control del asma antes de la inyección de un medio de contraste iodado.

Se prestará una atención especial en caso de crisis asmática declarada durante los 8 días anteriores a la exploración por el aumento del riesgo de broncoespasmo.

#### Disfunción tiroidea

Tras la invección de un medio de contraste iodado, particularmente en pacientes con bocio o antecedentes de disfunción tiroidea, hay riesgo de crisis de hipertiroidismo o de inducción de hipotiroidismo. Asimismo, hay riesgo de hipotiroidismo en el neonato cuya madre o él mismo haya recibido un medio de contraste iodado.

# Trastornos cardiovasculares (ver REACCIONES ADVERSAS)

En los pacientes que sufren alguna enfermedad cardiovascular (por ejemplo, insuficiencia cardíaca inicial o establecida, enfermedad coronaria, hipertensión arterial pulmonar, valvulopatía o trastornos del ritmo cardíaco, el riesgo de reacción cardiovascular aumenta tras la administración de un medio de contraste iodado. La inyección intravascular del medio de contraste iodado puede dar lugar a un edema pulmonar en los pacientes con insuficiencia cardíaca patente o latente, mientras que la administración en caso de hipertensión arterial pulmonar o valvulopatía puede causar trastornos hemodinámicos importantes. La frecuencía y el grado de gravedad parecen estar relacionados con la gravedad de los trastornos cardíacos. En caso de hipertensión arterial grave y crónica, se podría agravar el riesgo de lesión renal tras la administración del medio de contraste y también del propio cateterismo. Es imprescindible valorar cuidadosamente la relación beneficio/riesgo en estos pacientes.

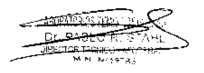
#### Trastornos del sistema nervioso central

La relación riesgo/beneficio debe evaluarse caso por caso:

- En virtud del riesgo de agravamiento de la sintomatologia neurológica en pacientes con accidente isquémico transitorio, infarto cerebral agudo, hemorragia intracraneal reciente, edema cerebral, epilepsia idiopática o secundaria (tumor, cicatriz).
- En caso de administración por via intraarterial en un alcohólico (alcoholismo agudo o crónico) y en adictos a otras sustancias.

#### Feocromocitoma

Los pacientes con feocromocitoma pueden sufrir una crisis hipertensiva tras la administración intravascular del medio de contraste, y requieren un tratamiento específico antes de la exploración.



#### Miastenia

La administración de un medio de contraste puede agravar los síntomas de miastenia.

# Agravamiento de acontecimientos adversos

Las manifestaciones de los acontecimientos adversos relacionados con la administración de un medio de contraste iodado pueden intensificarse por estados pronunciados de excitación, ansiedad o dolor. Puede requerirse una preparación específica que podría incluir la sedación.

#### Excipientes

Este medicamento contiene sodio. La concentración de sodio es inferior a 1 mmol por 100 ml, por 10 que se puede considerar prácticamente "sin sodio".

Advertencias y precauciones de empleo referentes a algunas vías de administración con difusión sistémica notable

Pancreatitis aguda en caso de pancreatografía retrógrada endoscópica (PRE).

# INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

#### Medicamentos

+ Metformina en diabéticos (ver ADVERTENCIAS).

# + Radiofármacos (ver ADVERTENCIAS)

Los medios de contraste iodados alteran durante varias semanas la captación de iodo radiactivo por el tejido tiroideo, lo que puede provocar, por una parte, una falta de fijación en la gammagrafía tiroidea y, por otra, una reducción de la eficacia terapéutica del iodo 131.

Si se ha previsto una gammagrafía renal por inyección de radiofármacos secretados por los túbulos renales, es preferible hacerla antes de la inyección del medio de contraste iodado.

+ Betabloqueantes, sustancias vasoactivas, inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina, antagonistas de los receptores de la angiotensina.

Estos fármacos reducen la eficacia de los mecanismos compensatorios cardiovasculares de los trastornos tensionales: se informará al médico antes de la inyección del medio de contraste iodado y se dispondrá de medios de reanimación.

#### + Divréticos

En virtud del riesgo de deshidratación inducida por los diuréticos, se requiere la rehidratación hidroelectrolítica previa para limitar los riesgos de insuficiencia renal aguda.

#### + Interleucina 2

Hay un ríesgo de intensificación de reacciones a los medios de contraste en caso de tratamiento reciente con interleucina 2 (vía intravenosa): exantema o más raramente hipotensión arterial, olíguria e insuficiencia renal.

#### Otras formas de interacción

Las concentraciones elevadas de medio de contraste iodado en plasma y orina pueden interferir con las determinaciones in vitro de

CHAMIONICS CASCES OF THE PROPERTY OF THE PROPE

bilirrubina, proteínas y sustancias inorgánicas (hierro, calcio y fósforo); se recomienda no practicar dichas determinaciones en las 24 horas siguientes a la exploración.

#### Fertilidad, embarazo y lactancia Embriotoxicidad

Los estudios en animales no han demostrado ningún efecto teratógeno. En ausencia de efecto teratógeno en animales, no se espera que el producto cause malformaciones en humanos. Hasta la fecha, las sustancias causantes de malformaciones en humanos han mostrado efectos teratógenos en animales en estudios bien diseñados con dos especies.

#### Fetotoxicidad

La sobrecarga puntual de iodo consecutiva a la administración del producto a la madre puede provocar una disfunción tiroidea fetal si la exploración se practica tras 14 semanas de amenorrea. embargo, la reversibilidad de este efecto y el beneficio materno esperado justifican que no se posponga la administración puntual de un medio de contraste iodado si está indicada la exploración en una gestante.

# Mutagenicidad y fertilidad

El producto no es mutagénico en las condiciones de exploración en que

No se dispone de datos sobre la función reproductiva.

#### Lactancia

Los medios de contraste iodados se excretan débilmente en la leche materna. Su administración puntual a la madre implica, por tanto, un riesgo escaso de reacciones adversas en el lactante.

Es preferible suspender la lactancia materna durante 24 horas después de la administración del medio de contraste iodado.

# Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas No procede.

#### Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros.

#### REACCIONES ADVERSAS:

En los estudios clínicos realizados con 905 pacientes, un 11% presentó reacciones adversas relacionadas con la administración de XENETIX (aparte de la sensación de calor), siendo las más frecuentes dolores, dolor en el lugar de la inyección, disgensia y náuseas.

Las reacciones adversas relacionadas con el uso de XENETIX son generalmente de intensidad leve a moderada y de duración transitoria. Desde su comercialización, las reacciones adversas observadas con más frecuencia durante la administración de XENETIX son sensación de calor, dolor y edema en el lugar de la inyección.

Las reacciones de hipersensibilidad son generalmente inmediatas (durante la inyección o en la hora que sigue al comienzo de la inyección), pero a veces se retrasan (de una hora a varias horas



después de la inyección) y se manifiestan en forma de reacciones adversas cutáneas.

Las reacciones inmediatas consisten en uno o varios efectos sucesivos o simultáneos, por lo general, del tipo de reacciones cutáneas, trastornos respiratorios y/o cardiovasculares que pueden ser precursores de un shock y ser mortales en casos excepcionales.

Se han descrito casos de trastornos graves del ritmo cardiaco, incluida la fibrilación ventricular, en pacientes con cardiopatías y sin que se presente ninguna reacción de hipersensibilidad (ver ADVERTENCIAS).

# Reacciones adversas cutáneas graves

Se han notificado casos de reacciones adversas cutáneas graves (RACG) como, por ejemplo, reacción a fármaco/erupción con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS), síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epodérmica toráxica (síndrome de Lyell o NET) y pustulososis exantémica generalizada aguda (PEGA), las cuale pueden ser mortales, en pacientes a los que se ha suministrado iobitridol (ver REACCIONES ADVERSAS). Al comienzo de la administración se deberá advertir a los pacientes de los signos y síntomas, y se les deberá vigilar estrechamente en busca de reacciones cutáneas graves. Se deberá interrumpir la administración de iobitridol de inmediato si hay indicios de una reacción de hipersensibilidad grave. Si el paciente ha presentado una reacción adversa cutánea grave con el uso de iobitridol, no se deberá volver a administrar iobitridol a este paciente en ningún momento (Ver CONTRAINDICACIONES).

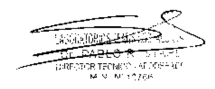
En la tabla siguiente se presentan las reacciones adversas ordenadas por CSO (clases de sistemas y órganos) y por frecuencia, para lo que se utilizan las siguientes convenciones: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ), frecuentes ( $\geq 1/100$ ) a < 1/100), poco frecuentes ( $\geq 1/1000$ ) a < 1/100), raras ( $\geq 1/10.000$ ) a < 1/1000), muy raras (< 1/10.000), frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles). Las frecuencias indicadas se derivan de los datos de un estudio observacional de 352.255 pacientes.

Clasificación órganos	por	sistemas y	Frecuencia: reacción adversa
Trastornos inmunológico	del	sistema	Rara: hipersensibilidad Muy rara: shock anafiláctico, reacción anafilactoide, reacción anafiláctica
Trastornos end	ocrino	s	Muy rara: trastornos tircideos
Trastornos del sistema nervioso		na nervioso	Rara: presincope (reacción vasovagal), temblores*, parestesias* Muy rara: coma*, convulsiones*, confusión mental*, trastornos visuales*, amnesia*, fotofobia*, ceguera transitoria*, somnolencia*, agitación*, cefaleas



	Daniel School and
Trastornos auditivos y del	Rara: vértigo
laberinto	Muy rara: trastornos de la audición
Trastornos cardíacos	Rara: taquicardia, bradicardia.
ļ	Muy rara: paro cardíaco, infarto de
	miocardio (más frecuente después de
	una inyección intracoronaria),
	arritmia, fibrilación ventricular,
	angina Desconocido: Torsades de
	Pointes, arteriospasmo coronario
	Desconocida: Reacción a fármaco co
	eosinofilia y síntomas sistémicos
	(sindrome DRESS) (ver ADVERTENCIAS).
Trastornos vasculares	Rara: hipotensión arterial
	Muy rara: colapso cardiovascular
	Desconocido: hipertensión
Trastornos respiratorios,	Rara: disnea, tos, obstrucción
torácicos y mediastínicos	laringea, estornudos
-	Muy rara: parada respiratoria, edema
	pulmonar, broncoespasmo,
	laringoespasmo, edema laringeo
Trastornos gastrointestinales	Poco frecuente: náuseas
	Rara: vómitos
	Muy rara: dolores abdominales
Trastornos de la piel y del	Rara: edema angioneurótico, urticaria
tejido subcutáneo	(localizada o extendida), eritema,
	prurito
	Muy rara: pustulosis exantemática
	aguda generalizada, sindrome de
	Stevens-Johnson, sindrome de Lyell,
	eczema, exantema maculopapular
	(tratándose en todos los casos de
	reacciones de hipersensibilidad
	retardada)
Trastornos renales y urinarios	Muy rara: insuficiencia renal aguda,
	anuria _
Trastornos generales y	Poco frecuente: sensación de calor
alteraciones en el lugar de	<u> </u>
administración	escalofríos, dolor en el lugar de la
	inyección
	Muy rara: necrosis en el lugar de la
	inyección tras extravasación, edema en
	el lugar de la inyección, inflamación
	en el lugar de invección tras
	extravasación
Exploraciones clinicas	Muy rara: elevación de la
	creatininemia

<sup>\*</sup>Exploraciones durante las cuales la concentración del medio de contraste iodado en la sangre arterial es elevada



Se han notificado las reacciones adversas siguientes con otros medios de contraste iodados hidrosolubles:

Clasificación por sístemas y órganos	Frecuencia: reacción adversa
Trastornos del sistema nervioso	Parálisis, paresia, alucinaciones, trastornos del habla
Trastornos gastrointestinales	Pancreatitis aguda (tras una PRE), dolores abdominales, diarrea, tumefacción parotidea, hipersecreción salival, disgeusia
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Eritema polimorfo
Trastornos vasculares	Tromboflebitis
Exploraciones clínicas	Anomalías electroencefalográficas, aumento de las amilasas séricas

Se puede producir de inmediato un colapso cardiovascular de gravedad variable, sin signos precursores, y complicar las manifestaciones cardiovasculares mencionadas en la tabla anterior.

Los dolores abdominales y la diarrea, no observados con XENETIX, están principalmente relacionados con la administración por via oral o rectal.

En ausencia de extravasación del producto inyectado, puede aparecer un dolor localizado y un edema en el lugar de la inyección, si bien tienen un carácter benigno y transitorio.

En la administración intraarterial, la sensación dolorosa en el lugar de la inyección depende de la osmolalidad del producto inyectado.

#### Reacciones adversas asociadas a exploraciones específicas:

Artrografía: se han notificado artralgias con frecuencia durante los estudios clínicos (4%).

Historosalpingografía: se han notificado dolores pélvicos con frecuencia durante los estudios clínicos (3%).

#### Población pediátrica

Las reacciones adversas de XENETIX en los niños deberían ser de la misma naturaleza que las observadas en personas adultas. Su frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles.

#### SOBREDOSIFICACIÓN:

En caso de dosis muy alta, la pérdida hídrica y electrolítica debe compensarse con una rehidratación adecuada. Se vigilará la función renal al menos durante 3 días. Si es necesario, puede practicarse una hemodiálisis.

#### INSTRUCCIONES PARA EL DESCARTE Y MANIPULACIÓN

No requiere descarte especial.

#### PRESENTACION:

Envases conteniendo: 15 ml, 20 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 250 ml y 500 ml

23

Dr. FABLO: APSTAFA FOLIAR PROMO ASSESSED SUN, NOSCORA 25 frascos ampolla por 50 ml Uso Hospitalario Exclusivo 10 frascos ampolla por 100 ml Uso Hospitalario Exclusivo

#### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

#### CONSERVAR AL RESGUARDO DE LA LUZ Y A UNA TEMPERATURA INFERIOR A 35°C.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO Nº 44.404

ELABORADO EN GUERBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS Ltda., Rua André Rocha 3000, CEP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

IMPORTADO Y COMERCIALIZADO POR LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A., Zepita 3178 (Cl285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECTOR TECNICO: Dr. PABLO STAHL FARMACÉUTICO

Fecha de la última revisión: .../.../...





# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

# Hoja Adicional de Firmas Anexo

MICAU
Número:
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 PROSP 300mg
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 12 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.11.24 21:37:52 -03:00

# PROYECTO DE PROSPECTO XENETIX 350 IOBITRIDOL Solución Inyectable

	INDUSTRIA BRASILEÑA				Vel	NTA	BAJO :	REÇ	ETA			
	FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:											
	Cada 100 ml de solución contienen:											
	<pre>Tobitridol (anhidro)</pre>						76 <b>,7</b> 80	g				
	Edetato cálcico de sodio (anhidro)	٠.				1	0,010	g				
	Clorhidrato de trometamol						0,268	g				
	Trometamol base	<i>.</i>					0,0364	g				
	NaOH 1M o HCl 1M c.s.p		,				рн 7	, 3				
	Agua destilada apirógena c.s.p						100	ml				
٠	Contenido de lodo por mililitro: 350 mg	•	Cantidad	de	iodo	por	frasco	de	15	$\mathfrak{ml}$ :	5,2	25g
		•	Cantidad	de	ioic	por	£rasco	de	20	ml:	7	g
1	Viscosidad a 20 °C: 21 mPa.s	•	Cantidad	de	iodo	por	frasco	de	50	ml:	17,	, 5g
1	Viscosidad a 37 °C: 10 mPa.s	•	Cantidad	de	iodo	por	frasco	de	60	mil :	21	g
•	Osmolalidad: 915 mOsm / $kg~H_2$ O	•	Captidad									
		•	Cantidad									
			Cantidad									
						-						-

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Medio de contraste hidrosoluble iodado, no iónico, de baja osmolaridad. Código ATC: V08A311

#### INDICACIONES:

Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico. Medio de contraste destinado a los siguientes usos:

- Urografia intravenosa
- Tomografía computarizada
- Angiografía digital por vía intravenosa
- Arteriografía
- Angiocardiografia

# CARACTERISTICAS FARMACOLÓGICAS/PROPIEDADES:

# Propiedades farmacocinéticas

Inyectado por vía vascular, iobitridol se distribuye en el compartimiento intravascular y el espacio intersticial. En el ser humano, la semivida de eliminación es de 1,8 h, el volumen de distribución es de 200 ml/kg y el aclaramiento total medio es de 93 ml/min. La unión a las proteínas plasmáticas es insignificante (<2%). Se elimina principalmente por vía renal (filtración glomerular sin resorción ni secreción tubular) sin alterar. El efecto de diuresis osmótica inducido por XENETIX está relacionado con la osmolalidad y el volumen inyectado.

En caso de insuficiencia renal, la eliminación se realiza principalmente por vía biliar. La sustancia es dializable.



Cantidad de iodo por frasco de 250 ml: 87,5g
 Cantidad de iodo por frasco de 500 ml: 175 g

#### Datos preclinicos sobre seguridad

Los resultados toxicológicos demuestran la ausencia de efectos o su aparición en condiciones muy distantes de las previstas en la clinica humana (posología, repetición de dosis) por vía intravenosa. En administración única en dosis altas (9 a 18 g de iodo/kg), XENETIX provoca signos transitorios de hipotermia, depresión respiratoria y lesiones histológicas dependientes de la dosis en los órganos de destino (hígado, riñón), como vacuolización hepatocitaria, vacuolización y ectasia tubular. En administración reiterada durante 28 días en el perro en dosis elevadas (2,8 g de iodo/kg) se ha observado una degeneración granulovacuolar reversible que desaparece al interrumpir el tratamiento.

En caso de extravasación puede observarse un efecto irritante local. Los resultados de los estudios en animales no han demostrado ningún efecto teratógeno.

#### POSOLOGÍA

La dosis debe ser adaptada al tipo de examen y los territorios a opacificar, así como al peso corporal y a la función renal de los pacientes, especialmente en caso de niños.

Posologia media recomendada:

Indicaciones	Dosis media ml/kg	Volumen total (min-max) ml			
Urografía intravenosa	1,0	50-100			
Tomografía computarizada: - craneal - cuerpo entero	1,0 1,8	40-100 90-180			
Angiografía digital por via intravenosa	2,1	95-250			

Arteriografía: - periférica - extremidades inferiores - abdominal	2,2 1,8 3,6	105-205 80-190 155-330
Angiocardiografía - adultos - niños	1,9 4,6	65-270 10-130

#### MODO DE ADMINISTRACIÓN:

XENETIX se usa por vía intravascular y en dosis única para presentaciones de 15, 20, 50, 60, 100, 150 y 250 ml.

#### CONTRAINDICACIONES:

- Hipersensibilidad al iobitridol o a alguno de los excipientes
- Antecedentes de reacciones cutáneas importantes inmediata o retardada (ver Informaciones generales sobre el conjunto de los medios de contraste iodados y REACCIONES ADVERSAS) a la inyección de iobitridol (XENETIX 350).
- Tirotoxicosis franca



#### ADVERTENCIAS:

- Hay riesgo de alergia, sean cuales sean la vía de administración y la dosis.
- El riesgo de intolerancia no es unívoco con las especialidades administradas localmente para la opacificación de cavidades corporales:
  - a) La administración por determinadas vías (articular, biliar, intratecal, intrauterina, etc.) entraña una distribución sistémica no desdeñable: pueden observarse efectos sistémicos.
  - b) La administración por vía oral o rectal implica habitualmente una difusión sistémica muy limitada; si la mucosa digestiva es normal, solo se detecta en orina un máximo de un 5% de la dosis administrada y el resto se elimina con las heces. Sin embargo, en caso de alteraciones de la mucosa, la absorción aumenta y puede ser total y rápida en caso de perforación, con paso a la cavidad peritoneal; en tal caso, el medicamento se elimina por vía urinaria. Por tanto, la eventual aparición de efectos sistémicos dependientes de la dosis está en función del estado de la mucosa digestiva.
  - c) El mecanismo inmunoalérgico no depende de la dosis y puede observarse siempre, cualquiera que sea la vía de administración.

Por consiguiente, en cuanto a la frecuencia e intensidad de los acontecimientos adversos, se contraponen:

- Las especialidades administradas por vía vascular y determinadas vías locales
- Las especialidades administradas por vía digestiva y de baja absorción en estado normal.

# Informaciones generales sobre el conjunto de los medios de contraste iodados

#### Advertencias

En ausencia de estudios específicos, la mielografía no es una indicación de XENETIX.

Todos los medios de contraste iodados pueden provocar reacciones menores o mayores potencialmente mortales. Pueden ser inmediatas (menos de 60 minutos) o retardadas (hasta 7 días). Frecuentemente son imprevisibles.

El riesgo de reacción grave obliga a tener acceso inmediato a los medios necesarios para la reanimación de urgencia.

Se han postulado muchos mecanismos:

- Toxicidad directa sobre el endotelio vascular y las proteínas tisulares.
- Acción farmacológica que modifica la concentración de determinados factores endógenos (histamina, fracciones del complemento, mediadores de la inflamación), más frecuente con los medios hiperosmolares.
- Alergia inmediata de tipo IgE dependiente del medio de contraste XENETIX (anafilaxia).
- Reacciones alérgicas de mecanismo celular (reacciones cutáneas retardadas).

Dr. 24520 R. STAPE

MAN NO 2749

 Los pacientes que ya hayan presentado una reacción durante una administración previa de un medio de contraste iodado presentan un riesgo superior de nueva reacción en caso de readministración del mismo u otro medio de contraste iodado y, por tanto, se consideran sujetos de riesgo.

# Medios de contrastes iodados y tiroides

Antes de la administración de medios de contraste iodados hay que cerciorarse de que el paciente no se someterá posteriormente a una exploración gammagráfica o biológica de la tiroides ni se le administrará iodo radiactivo con intención terapéutica.

Efectivamente, la administración por cualquier vía de medios de contraste iodados altera las determinaciones hormonales y la fijación de iodo en la tiroides o en las metástasis de cáncer tiroideo hasta la normalización de la ioduria.

#### Otras advertencias

La extravasación es una complicación poco frecuente (0,04% a 0,9%) de la inyección intravenosa de medios de contraste. La mayoría de las lesiones, más frecuentes con los productos de alta osmolalidad, son de carácter leve, si bien cualquier medio de contraste iodado puede producir lesiones graves, como una ulceración cutánea, una necrosis de los tejidos o un síndrome compartimental. Los factores de riesgo y/o de gravedad están relacionados con el paciente (un estado vascular deficiente o frágil) y con la técnica (uso de una jeringa eléctrica o de un volumen elevado). Por lo tanto, se deben identificar estos factores, optimizar el lugar de la inyección y la técnica, además de realizar un seguimiento antes, durante y después de la inyección de XENETIX.

#### PRECAUCIONES:

Intolerancia a los medios de contraste iodados Antes de la exploración:

- Identificar a los sujetos de riesgo mediante una anamnesis detallada.
- Se han indicado los corticosteroides y antihistamínicos H1 como premedicación en los pacientes con mayor riesgo de intolerancia (con intolerancia conocida a un medio de contraste iodado). Sin embargo, dicha premedicación no evita el desencadenamiento de un shock anafiláctico grave o mortal. Mientras dure la exploración, hay que asegurarse de que se dispone de:
- Vigilancia médica
- · Mantenimiento de una vía de acceso venoso
- Después de la exploración:
- Tras la administración de un medio de contraste, el paciente permanecerá en observación durante al menos 30 minutos, puesto que la mayoría de los acontecimientos adversos graves aparecen en dicho intervalo.
- Se advertirá al paciente de la posibilidad de reacciones retardadas (hasta 7 días) (ver REACCIONES ADVERSAS)

#### Insuficiencia renal

Los medios de contraste iodados pueden alterar transitoriamente la función renal o agravar una insuficiencia renal preexistente. Cabe adoptar las siguientes medidas preventivas.

28

COMPANION TO THE STATE OF THE S

- Identificar a los pacientes de riesgo: pacientes deshidratados, con insuficiencia renal, diabéticos, con insuficiencia cardiaca grave, con gammapatía monoclonal (mieloma múltiple, enfermedad de Waldenström), con antecedentes de insuficiencia renal tras la administración de medios de contraste iodados, niños menores de l año y ancianos con ateromatosis.
- · En su caso, hidratar mediante aporte hidrosódico adecuado.
- Se evitará asociar medicamentos nefrotóxicos (si la asociación es imprescindible, habrá que reforzar la vigilancia biológica renal.
- Diches fármacos incluyen aminoglucósidos, organoplatinos, metotrexato en dosis altas, pentamidina, foscarnet, algunos antivirales (aciclovir, ganciclovir, valaciclovir, adefovir, cidofovir, tenofovír), vancomicina, amfotericina B, inmunosupresores como ciclosporina, tacrolimus, ifosfamida.
- Respetar un intervalo mínimo de 48 horas entre dos exploraciones radiológicas con la inyección de medio de contraste o retrasar cualquier nueva exploración hasta la recuperación de la función renal inicial.
- Evitar la acidosis láctica en el diabético tratado con metformina en función de la creatininemia. Función renal normal: interrumpir la administración de metformina desde la administración del medio de contraste durante un período mínimo de 48 horas o hasta la normalización de la función renal. Función renal anormal: está contraindicada la metformina. En urgencias: si la exploración es imperativa, se adoptarán las siguientes precauciones: interrupción de la metformina, hidratación, seguimiento de la función renal y evaluación de signos de acidosis láctica.
- Los pacientes en hemodiálisis pueden recibir medios de contraste iodados, puesto que son dialízables. Conviene consultar antes con el servicio de hemodiálisis.

#### Insuficiencia hepática

Se prestará especial atención cuando coexistan en un mismo paciente una insuficiencia renal y una insuficiencia hepática, situación en la que se intensifica el riesgo de retención del medio de contraste. Conviene ser prudentes en caso de insuficiencia renal o hepática,

diabetes o anemia falciforme.

Es preciso asegurarse de que el estado de hidratación de los pacientes es correcto antes y después de la administración de medios de contraste y, especialmente, en los pacientes con insuficiencia renal y con diabetes, ya que es importante mantener la hidratación para disminuir la degradación de la función renal.

#### Asma

Se recomienda el control del asma antes de la inyección de un medio de contraste iodado.

Se prestará una atención especial en caso de crisis asmática declarada durante los 8 días anteriores a la exploración por el aumento del riesgo de broncoespasmo.

#### Disfunción tiroidea

Tras la inyección de un medio de contraste iodado, particularmente en pacientes con bocio o antecedentes de disfunción tiroidea, hay riesgo de crisis de hipertiroidismo o de inducción de hipotiroidismo.

Asimismo, hay riesgo de hipotiroidismo en el neonato cuya madre o él mismo haya recibido un medio de contraste iodado.

#### Trastornos cardiovasculares (ver REACCIONES ADVERSAS)

En los pacientes que sufren alguna enfermedad cardiovascular (por ejemplo, insuficiencia cardíaca inicial o establecida, enfermedad coronaria, hipertensión arterial pulmonar, valvulopatía o trastornos del ritmo cardíaco, el riesgo de reacción cardiovascular aumenta tras la administración de un medio de contraste iodado. La inyección intravascular del medio de contraste iodado puede dar lugar a un edema pulmonar en los pacientes con insuficiencia cardiaca patente o latente, mientras que la administración en caso de hipertensión puede causar pulmonar o valvulopatía arterial trastornos hemodinámicos importantes. La frecuencia y el grado de gravedad parecen estar relacionados con la gravedad de los trastornos cardíacos. En caso de hipertensión arterial grave y crónica, se podría agravar el riesgo de lesión renal tras la administración del medio de contraste y también del propio cateterismo. imprescindible valorar cuidadosamente la relación beneficio/riesgo en estos pacientes.

#### Trastornos del sistema nervioso central

La relación riesgo/beneficio debe evaluarse caso por caso:

- En virtud del riesgo de agravamiento de la sintomatología neurológica en pacientes con accidente isquémico transitorio, infarto cerebral agudo, hemorragia intracraneal reciente, edema cerebral, epilepsia idiopática o secundaria (tumor, cicatriz).
- En caso de administración por vía intraarterial en un alcohólico (alcoholismo agudo o crónico) y en adictos a otras sustancias.

#### Feogromocitoma

Los pacientes con feocromocitoma pueden sufrir una crisis hipertensiva tras la administración intravascular del medio de contraste, y requieren un tratamiento específico antes de la exploración.

#### Miastenia

La administración de un medio de contraste puede agravar los síntomas de miastenia.

#### Agravamiento de acontecimientos adversos

Las manifestaciones de los acontecimientos adversos relacionados con la administración de un medio de contraste iodado pueden intensificarse por estados pronuncíados de excitación, ansiedad o dolor. Puede requerirse una preparación específica que podría incluir la sedación.

#### Excipientes

Este medicamento contiene sodio. La concentración de sodio es inferior a 1 mmol por 100 ml, por lo que se puede considerar prácticamente "sin sodio".

Advertencias y precauciones de empleo referentes a algunas vías de administración con difusión sistémica notable Pancreatitis aguda en caso de pancreatografía retrógrada endoscópica (PRE).



#### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

#### Medicamentos

Metformina en diabéticos (ver ADVERTENCIAS).

#### Radiofármacos (ver ADVERTENCIAS)

Los medios de contraste iodados alteran durante varias semanas la captación de iodo radiactivo por el tejido tiroideo, lo que puede provocar, por una parte, una falta de fijación en la gammagrafía tiroidea y, por otra, una reducción de la eficacia terapéutica del iodo 131.

Si se ha previsto una gammagrafía renal por inyección de radiofármacos secretados por los túbulos renales, es preferible hacerla antes de la inyección del medio de contraste iodado.

# + Betabloqueantes, sustancias vasoactivas, inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina, antagonistas de los receptores de la angiotensina.

Estos fármacos reducen la eficacía de los mecanismos compensatorios cardiovasculares de los trastornos tensionales: se informará al médico antes de la inyección del medio de contraste iodado y se dispondrá de medios de reanimación.

#### Diuréticos

En virtud del riesgo de deshidratación inducida por los diuréticos, se requiere la rehidratación hidroelectrolítica previa para limitar los riesgos de insuficiencia renal aguda.

#### + Interleucina 2

Hay un riesgo de intensificación de reacciones a los medios de contraste en caso de tratamiento reciente con interleucina 2 (vía intravenosa): exantema o más raramente hipotensión arterial, oliguria e insuficiencia renal.

#### Otras formas de interacción

Las concentraciones elevadas de medio de contraste iodado en plasma y orina pueden interferir con las determinaciones in vitro de bilirrubina, proteínas y sustancias inorgánicas (hierro, cobre, calcio y fósforo); se recomienda no practicar dichas determinaciones en las 24 horas siguientes a la exploración.

# Fertilidad, embarazo y lactancia

#### Embriotoxicidad

Los estudios en animales no han demostrado ningún efecto teratógeno. En ausencia de efecto teratógeno en animales, no se espera que el producto cause malformaciones en humanos. Hasta la fecha, las sustancias causantes de malformaciones en humanos han mostrado efectos teratógenos en animales en estudios bien diseñados con dos especies.

#### Fetotoxicidad

La sobrecarga puntual de iodo consecutiva a la administración del producto a la madre puede provocar una disfunción tiroidea fetal si la exploración se practica tras 14 semanas de amenorrea. Sin embargo, la reversibilidad de este efecto y el beneficio materno esperado justifican que no se posponga la administración puntual de un medio de contraste iodado si está indicada la exploración en una gestante.



#### Mutagenicidad y fertilidad

El producto no es mutagénico en las condiciones de exploración en que se emplea.

No se dispone de datos sobre la función reproductiva.

#### Lactancia

Los medios de contraste iodados se excretan débilmente en la leche materna. Su administración puntual a la madre implica, por tanto, un riesgo escaso de reacciones adversas en el lactante. Es preferible suspender la lactancia materna durante 24 horas después de la administración del medio de contraste iodado.

# Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas No procede.

#### Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros.

#### REACCIONES ADVERSAS:

En los estudios clínicos realizados con 905 pacientes, un 11% presentó reacciones adversas relacionadas con la administración de XENETIX (aparte de la sensación de calor), siendo las más frecuentes dolores, dolor en el lugar de la inyección, disgeusia y náuseas.

Las reacciones adversas relacionadas con el uso de XENETIX son generalmente de intensidad leve a moderada y de duración transitoría. Desde su comercialización, las reacciones adversas observadas con más frecuencia durante la administración de XENETIX son sensación de calor, dolor y edema en el lugar de la inyección.

Las reacciones de hipersensibilidad son generalmente inmediatas (durante la invección o en la hora que sigue al comienzo de la invección), pero a veces se retrasan (de una hora a varias horas después de la invección) y se manifiestan en forma de reacciones adversas cutáneas.

Las reacciones inmediatas consisten en uno o varios efectos sucesívos o simultáneos, por lo general, del tipo de reacciones cutáneas, trastornos respiratorios y/o cardiovasculares que pueden ser precursores de un shock y ser mortales en casos excepcionales.

Se han descrito casos de trastornos graves del ritmo cardíaco, incluida la fibrilación ventricular, en pacientes con cardiopatías y sin que se presente ninguna reacción de hipersensibilidad (ver sección 4.4 Precauciones de empleo).

#### Reacciones adversas cutáneas graves

Se han notificado casos de reacciones adversas cutáneas graves (RACG) como, por ejemplo, reacción a fármaco/erupción con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS), síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epodérmica toráxica (síndrome de Lyell o NET) y pustulososis exantémica generalizada aguda (PEGA), las cuale pueden ser mortales, en pacientes a los que se ha suministrado iobitridol (ver REACCIONES ADVERSAS). Al comienzo de la administración se deberá advertir a los pacientes de los signos y síntomas, y se les deberá vigilar estrechamente en busca de reacciones cutáneas graves.

Dr. PASTO R. STAH:

32

Se deberá interrumpir la administración de iobitridol de inmediato si hay indicios de una reacción de hipersensibilidad grave. Si el paciente ha presentado una reacción adversa cutánea grave con el uso de iobitridol, no se deberá volver a administrar iobitridol a este paciente en ningún momento (Ver CONTRAINDICACIONES).

En la tabla siguiente se presentan las reacciones adversas ordenadas por CSO (clases de sistemas y órganos) y por frecuencia, para lo que se utilizan las siguientes convenciones: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ), frecuentes ( $\geq 1/100$ ) a < 1/10), poco frecuentes ( $\geq 1/1000$ ) a < 1/100), raras ( $\geq 1/1000$ ) a < 1/1000), muy raras (< 1/1000), frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles). Las frecuencias indicadas se derivan de los datos de un estudio observacional de 352.255 pacientes.

Clasificación por sistemas y órganos	Frecuencia: reacción adversa
Trastornos del sistema	Rara: hipersensibilidad
inmunológico	Muy rara: shock anafiláctico, reacción
	anafilactoíde, reacción anafiláctica
Trastornos endocrinos	Muy rara: trastornos tiroideos
Trastornos del sistema nervioso	Rara: presíncope (reacción
	vasovagal), temblores*, parestesias*
	Muy rara: coma*, convulsiones*,
	confusión mental*, trastornos
	visuales*, amnesia*, fotofobia*,
	ceguera transitoria*, somnolencia*,
	agitación*, cefaleas
	Rara: vértigo
laberinto	Muy rara: trastornos de la audición
Trastornos cardíacos	Rara: taquicardia, bradicardia
	Muy rara: paro cardíaco, infarto de
	miocardio (más frecuente después de
	una inyección intracoronaria),
	arritmia, fibrilación ventricular,
	angina
	Desconocido: Torsades de Pointes, arteriospasmo coronario
Trastornos vasculares	Rara: hipotensión arterial
11450011100 (4000414100	Muy rara: colapso cardiovascular
	Desconocido: hipertensión
Trastornos respiratorios,	Rara: disnea, tos, obstrucción
torácicos y mediastínicos	laringea, estornudos
coracicos y modiascinicos	Muy rara: parada respiratoria, edema
	pulmonar, broncoespasmo,
	laringoespasmo, edema laringeo
Trastornos gastrointestinales	Poco frecuente: náuseas
	Rara: vómitos
	Muy rara: dolores abdominales
	1



Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Rara: edema angioneurótico, urticaria (localizada o extendida), eritema, prurito  Muy rara: pustulosis exantemática aguda generalizada, sindrome de Stevens-Johnson, síndrome de Lyell, eczema, exantema maculopapular (tratándose en todos los casos de reacciones de hipersensibilidad retardada)  Desconocida: Reacción a fármaco con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS) (ver ADVERTENCIAS)
Trastornos renales y urinarios	Muy rara: insuficiencia renal aguda, anuría
Trastornos generales y	Poco frecuente: sensación de calor
alteraciones en el lugar de administración	Rara: edema facial, malestar general, escalofríos, dolor en el lugar de la inyección
	Muy rara: necrosis en el lugar de la inyección tras extravasación, edema en el lugar de la inyección, inflamación en el lugar de inyección tras extravasación
Exploraciones clínicas	Muy rara: elevación de la creatininemia

<sup>\*</sup>Exploraciones durante las cuales la concentración del medio de contraste iodado en la sangre arterial es elevada

Se han notificado las reacciones adversas siguientes con otros medios de contraste iodados hidrosolubles:

de contraste logados nigrosoluble	·
Clasificación por sistemas y	Frecuencia: reacción adversa
órganos	
Trastornos del sistema nervioso	Parálisis, paresia, alucinaciones, trastornos del habla
Trastornos gastrointestinales	Pancreatitis aguda (tras una PRE), dolores abdomínales, diarrea, tumefacción parotídea, hipersecreción salival, disgeusia
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Eritema polimorfo
Trastornos vasculares	Tromboflebitis
Exploraciones clínicas	Anomalías electroencefalográficas, aumento de las amilasas séricas

Se puede producir de inmediato un colapso cardiovascular de gravedad variable, sin signos precursores, y complicar las manifestaciones cardiovasculares mencionadas en la tabla anterior.

Los dolores abdominales y la diarrea, no observados con XENETIX, están principalmente relacionados con la administración por vía oral o rectal.

En ausencia de extravasación del producto inyectado, puede aparecer un dolor localizado y un edema en el lugar de la inyección, si bien tienen un carácter benigno y transitorio.

En la administración intraarterial, la sensación dolorosa en el lugar de la inyección depende de la osmolalidad del producto inyectado.

#### Población pediátrica

Las reacciones adversas de XENETIX en los niños deberían ser de la misma naturaleza que las observadas en personas adultas.

Su frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles. Cabe adoptar las siguientes medidas preventivas.

#### SOBREDOSIFICACIÓN:

En caso de dosis muy alta, la pérdida hídrica y electrolitica debe compensarse con una rehidratación adecuada. Se vigilará la función renal al menos durante 3 días. Si es necesario, puede practicarse una hemodiálisis.

#### INSTRUCCIONES PARA EL DESCARTE Y MANIPULACIÓN

No requiere descarte especial.

#### PRESENTACION:

Envases conteniendo: 15 ml, 20 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 250 ml y 500 ml

25 frascos ampolla por 50 ml Uso Hospitalario Exclusivo

10 frascos ampolla por 100 ml Uso Hospitalario Exclusivo

#### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

## CONSERVAR AL RESGUARDO DE LA LUZ Y A UNA TEMPERATURA INFERIOR A 35°C.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO Nº 44.404

ELABORADO EN GUERBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS 1tda., Rua André Rocha 3000, CEP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

IMPORTADO Y COMERCIALIZADO POR LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A., Zepita 3178 (C1285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECTOR TECNICO: DR. PABLO STAHL FARMACÉUTICO

Fecha de la última revisión: .../.../...

DEPARTMENTS OF THE PART OF T



#### Hoja Adicional de Firmas Anexo

Allexo
Número:
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 PROSP 350mg
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 11 pagina/s.

#### INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

#### XENETIX 250, 300 y 350 IOBITRIDOL Solución Inyectable

# Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico
- Este medicamento se la ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

#### Contenido de la Información

#### En este prospecto

- 1. Qué es XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable y para que se utiliza
- Que necesita saber antes de usar XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable.
- 3. Como usar XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable.
- 4. Posibles efectos adversos.
- 5. Conservación de XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable.
- 6. Contenido del envase y datos adicionales

# 1. QUÉ ES XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable, Y PARA QUÉ SE UTILIZA

XENETIX pertenece al grupo farmacoterapéutico: medio de contraste iodado.(Código ATC: V08AB11). Estos medicamentos se utilizan durante una exámenes radiológicos.

#### Indicaciones terapéuticas

XENETIX sirve para intensificar el contraste de las imágenes obtenidas durante estas exploraciones con el fin de visualizar y delimitar mejor el contorno de determinadas partes del cuerpo. Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico.

# 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable

#### Contraindicaciones

#### No use XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable:

- Si ha desarrollado previamente un sarpullido grave o descamación de la piel, ampollas y/o llagas en la boca después de tomar Xenetix.
- Si es alérgico al principio activo (iobitridol) o a cualquiera de los demás componentes de XENETIX. Encontrará la lista de los componentes en la sección 6, "COTENIDO DEL ENVASE Y DATOS ADICIONALES".
- Si ha sufrido ya una reacción alérgica tras la inyección de un medicamento que contenga el mismo principio activo (el iobitridol) (ver también la sección 4, "POSIBLES EFECTOS

D. PARTON AND 1

#### ADVERSOS").

- Si presenta un exceso de hormonas tiroideas (tirotoxicosis).
- Si está embarazada, cree que está embarazada y debe someterse a una exploración del útero y las trompas, que son los conductos que comunican el útero con el ovario (histerosalpingografía).

## Advertencias y Precauciones

Tenga especial cuidado con XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable:

Como todos los medios de contraste iodados, con independencia de la via de administración y la dosis, existe la posibilidad de efectos adversos que pueden ser mínimos, pero pueden poner en peligro la vida. Estos efectos pueden aparecer en la primera hora o, más rara vez, en los 7 días siguientes a la administración. Son a menudo imprevisibles, pero el riesgo de que aparezcan aumenta si ya ha sufrido una reacción a una administración previa de un medio de contraste iodado (ver sección 4, "POSIBLES EFECTOS ADVERSOS").

# Antes de la exploración, debe informar a su médico si está en una de las situaciones siguientes:

- Si ha sufrido ya una reacción a un medio de contraste iodado con motivo de una exploración.
- Si ha desarrollado previamente un sarpullido grave o descamación de la piel, ampollas y/o llagas en la boca después de tomar Xenetix u otros medios de contraste iodados.
- Si sufre deterioro de la función de los riñones (insuficiencia renal),
- Si sufre simultáneamente deterioro de la función de los riñones y del higado (insuficiencia renal y hepática).
- Si sufre deterioro de la función del corazón (insuficiencia cardíaca) o cualquier otra enfermedad del corazón o de los vasos sanguíneos.
- Si tiene una concentración elevada de azúcar en sangre (diabetes).
- Si sufre una enfermedad del páncreas (pancreatitis aguda).
- Si tiene asma y ha sufrido una crisis asmática en los 8 días anteriores a la exploración.
- Si sufre epilepsia.
- Si ha sufrido un ataque cerebral, si ha sufrido en un pasado reciente hemorragias en el interior del cráneo (hemorragia intracraneal).
- Si presenta un aumento de la cantidad de liquido en el interior del cerebro (edema cerebral).
- Si presenta una producción excesiva de hormonas que causa una tensión arterial muy elevada (feocromocitoma).
- Si sufre una enfermedad de los músculos (miastenia).
- Si sufre o ha sufrido una enfermedad del tiroides.
- Si debe someterse próximamente a una exploración del tiroides o a un tratamiento con yodo radiactivo.
- Si sufre una enfermedad de la médula ósea (mieloma, gammapatía monoclonal, mieloma múltiple o enfermedad de Waldenström).
- Si sufre ansiedad o nerviosismo o tiene dolores (caso en el que pueden aumentar los efectos adversos).
- Si bebe regularmente grandes cantidades de alcohol o toma drogas.
- Si sufre cualquier otra enfermedad.

Dr. PADOR R. SYANS DR. STANS DR. STANS DR. SYANS DR. SYA

#### Tenga especial cuidado con Xenetix 250, 300 y 350:

Se han notificado casos de reacciones adversas cutáneas graves (RACG) como, por ejemplo, reacción a fármaco/erupción con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS), sindrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epodérmica toráxica (síndrome de Lyell o NET) y pustulososis exantémica generalizada aguda (PEGA), las cuale pueden ser mortales, con el uso de Xenetix.

Si desarrolla un sarpullido grave u otro de estos síntomas cutáneos, póngase en contacto con su médico o busque atención médica inmediatamente.

# Uso de XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable con otros medicamentos

Informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente:

- un medicamento para tratar una concentración elevada de azúcar en sangre (metformina).
- un medicamento para tratar una enfermedad del corazón o la tensión arterial alta (del grupo de los betabloqueantes o de los diuréticos).
- un medicamento utilizado para tratar determinados cánceres (interleucina 2).
- Si toma o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluidos los adquiridos sin receta, consulte a su médico o farmacéutico.

#### Niños

No se ha descripto

#### XENETIX con las comidas, bebidas y alcohol

No se ha descripto

#### Embarazo

No debe recibir nunca XENETIX 250, 300 y 350 si está embarazada o si cree que lo está y debe someterse a una exploración del útero y las trompas (los conductos que comunican el útero con los ovarios).

Si está embarazada o presenta un retraso de la regla, es imprescindible que informe de ello a su médico antes de someterse a la exploración radiológica.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

#### Lactancia

XENETIX 250, 300 y 350 puede eliminarse en la leche materna. No debe dar el pecho durante al menos 24 horas tras la administración de XENETIX 250, 300 y 350.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

#### Conducción y uso de máquinas

Sin ningún riesgo conocido hasta el momento.

Si nota cualquier tipo de malestar tras la exploración, no debe conducir ni usar máquinas.

# Información importante sobre algunos de los componentes de XENETIX 250, 300 y 350:

Este medicamento contiene sodio. La concentración de sodio es inferior a 1 mmol por 100 ml, por lo que puede considerarse "sin sodio".

Or BARLOTR, STATE MEDICH TOWARD AND THE MAINTINGTON

#### CÓMO USAR XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable Posología

La dosis inyectada, que puede variar según el tipo de exploración y la técnica empleada, pero también según su peso, gasto cardíaco y estado general, la determina exclusivamente el médico.

#### Forma y via de administración

Xenetix 250: Solución inyectable por vía intravascular.

Xenetix 300: Solución inyectable por vía intravascular,

intrauterina e intraarticular

Xenetix 350: Solución inyectable por vía intravascular,

#### Si ha recibido mas XENETIX 250, 300 y 350 del que debiera:

Es improbable que reciba una dosis demasiado alta de XENETIX, ya que se lo administrará una persona calificada en un entorno médico. En caso de sobredosis, XENETIX puede eliminarse por hemodiálisis (operación dirigida a limpiar la sangre)

#### 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, XENETIX 250, 300 y 350 puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Existe un pequeño riesgo (raro) de que sufra una reacción alérgica a Xenetix. Estas reacciones pueden ser graves y causar un choque (caso muy raro de reacción alérgica que puede poner la vida en peligro). Las alergias se pueden reconocer por los efectos siguientes:

- Reacciones que aparecen muy rápidamente (a menudo en la primera hora) en forma de granos en la piel, enrojecimiento (eritema) y picazón (urticaria localizada o extensa) e hinchazón/inflamación brusca de la cara y del cuello (edema angioneurótico).
- · Reacciones de aparición más tardía en la piel, es decir, granos maculopapulosas) (erupciones rojos/sarpullido excepcionalmente, de lesiones graves e importantes de la piel con aspecto de vesículas y ampollas en el cuerpo (sindrome de Lvell o de Stevens-Johnson, erupción roja, escamosa generalizada con bultos bajo la piel y ampollas acompañada de fibre al comienzo del tratamiento (pustulosis exantémica generalizada aguda) o erupción generalizada, temperatura corporal elevada, elevaciones de las enzimas hepáticas, anomalías en la sangre (eosinofilia), aumento de tamaño de los ganglios linfáticos y afectación de otros órganos del cuerpo (reacción a fármaco con eosinofilia y síntomas sistémicos que conoce como sindrome DRESS o sindrome se Ver sección 2 "QUÉ NECESITA hipersensibildad a medicamentos. SABER ANTES DE USAR XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable"
- Efectos en la respiración: tos, inflamación de la nariz (rinitis), sensación de opresión en la garganta, dificultad para respirar, hinchazón de la garganta (edema de la laringe), dificultad para respirar asociada con tos (espasmo bronquial), paro respiratorio.
- Efectos sobre el corazón y los vasos: tensión arterial baja (hipotensión), malestar temporal o dolor causado por un espasmo temporal (constricción) en una o varias arterias coronarias (arteriospasmo coronario), mareos, malestar general, trastornos



del ritmo cardíaco, paro cardíaco.

• Efectos digestivos: náuseas, vómitos, dolores de vientre.

Si experimenta uno de estos efectos durante o después de la inyección de XENETIX 250, 300 y 350, debe informar de ello a su médico inmediatamente.

## Pueden aparecer otros efectos adversos, como:

- Efectos sobre el corazón y los vasos sanguineos, incluyendo el aumento o la disminución de la frecuencia cardíaca.
- Efectos sobre los nervics y los sentidos
- · Trastornos de la digestión
- · Efectos en los riñones
- Trastornos respiratorios

# En la parte del cuerpo en la que se inyecte XENETIX 250, 300 y 350:

- dolor e hinchazón leves y temporales
- formación de un coágulo de sangre en una vena de la pierna (tromboflebitis)
- inflamación o incluso destrucción local de la piel en caso de difusión del producto fuera de los vasos en los que se inyecte XENETIX.

Si nota efectos adversos no mencionados en este prospecto o si sufre uno de los efectos adversos descritos de forma grave, comuniqueselo a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable Conservar a temperatura No utilice XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable, después de ambiente y protegido de la luz. la fecha de caducidad que aparece en la caja y en el frasco.

MANTENER ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

6. COTENIDO DEL ENVASE Y DATOS ADICIONALES Composición de XENETIX 250, 300 y 350 solución inyectable por 100 ml de solución

El principio activo es: iobitridol XENETIX 250 (250 mg de iodo/ml) solución inyectable contiene: 54,84 g de iobitridol (cantidad equivalente a 25 g de yodo).

XENETIX 300 (300 mg de iodo/ml) solución inyectable contiene: 65,81 g de iobitridol (cantidad equivalente a 30 g de yodo).

XENETIX 350 (350 mg de iodo/ml) solución inyectable contiene: 76,78 g de iobitridol (cantidad equivalente a 35 g de yodo).

Los demás componentes son: Edetato de Calcio y Sodio, Trometamol base, Clorhidrato de Trometamol, Hidróxido de Sodio o Ácido Clorhidrico (para ajuste del pH) y agua para preparaciones inyectables.



# Aspecto de XENETIX 250 (250 mg iodo/ml) solución inyectable y contenido del envase

XENETIX es un medio de contraste hidrosoluble no iónico con una osmolaridad de 585 mOsm/kg. Se presenta en forma de una solución inyectable en frascos de 15, 20, 50, 60, 100, 150, 200, 250 en una dosis única excepto la de 500 ml de solución.

# Aspecto de XENETIX 300 (300 mg iodo/ml) solución inyectable y contenido del envase

XENETIX es un medio de contraste hidrosoluble no iónico con una osmolaridad de 695 mOsm/kg. Se presenta en forma de una solución inyectable en frascos de 15, 20, 50, 60, 100, 150, 200, 250 en una dosis única excepto la de 500 ml de solución.

# Aspecto de XENETIX 350 (350 mg iodo/ml) solución inyectable y contenido del envase

XENETIX es un medio de contraste hidrosoluble no iónico con una osmolaridad de 915 mOsm/kg. Se presenta en forma de una solución inyectable en frascos de 15, 20, 50, 60, 100, 150, 200, 250 en una dosis única excepto la de 500 ml de solución.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO Nº 44.404

ELABORADO En GUERBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS Ltda., Rua André Rocha 3000, CEP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

IMPORTADO Y COMERCIALIZADO POR LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A., Zepita 3178 (C1285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECTOR TECNICO: Dr. PABLO STAHL FARMACÉUTICO

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Fágina Web de la ANMAT: http://www.anmat.gcv.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234





#### Hoja Adicional de Firmas Anexo

Anexo	
Número:	
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 INF PTE	
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 6 pagina/s.	

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.11.24 21:38:38 -03:00

# PROYECTO DE ROTULO XENETIX 250 IOBITRIDOL Solución Inyectable

INDUSTRIA BRASILEÑA

VENTA BAJO RECETA

CONTENIDO: Envases conteniendo: 15 ml, 20 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 250 ml y 500 ml (\*)

## FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:

Cada 100 ml de solución contienen:		
Iobitridol (anhidro)	54,840	g
Edetato cálcico de sodio (anhidro)	0,010	g
Clorhidrato de trometamol	0,268	g
Trometamol base	0,0364	ব্র
NaOH 1M o HCl 1M c.s.p	рН 7,	, 3
Agua destilada apirógena c.s.p	100 m	αl

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Medio de contraste hidrosoluble icdado, no iónico, de baja osmolaridad.

#### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

# CONSERVAR AL RESGUARDO DE LA LUZ Y A UNA TEMPERATURA INFERIOR A 35°C.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO N° 44.404

ELABORADO EN GUZRBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS Ltda., Rua André Rocha 3000, CEP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

IMPORTADO Y COMERCIALIZADO POR LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A., Zepita 3178 (C1285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECTOR TECNICO: DR. PABLO STAHL FARMACEUTICO

:	b	Fech	a c	de	vencimiento:	
,	:		: Fech	: Fecha c	: Fecha de	: Fecha de vencimiento:

(\*) 25 frascos ampolla por 50 ml Uso Hospitalario Exclusivo 10 frascos ampolla por 100 ml Uso Hospitalario Exclusivo





#### Hoja Adicional de Firmas Anexo

Anexo
Número:
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 ROT 250mg
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 pagina/s.

# PROYECTO DE ROTULO XENETIX 300 IOSITRIDOL Solución Inyectable

INDUSTRIA BRASILEÑA

VENTA BAJO RECETA

CONTENIDO: Envases conteniendo:15 ml, 20 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml,
150 ml, 200 ml, 250 ml y 300 ml (\*)

#### FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:

Cada 100 ml de solución contienen:	
Iobitridol (anhidro)	65,810 g
Edetato cálcico de sodio (anhidro)	0,010 g
Clorhidrato de trometamol	0,268 g
Trometamol base	0,0364 g
NaOH 1M o HC1 1M c.s.p	рН 7,3
Agua destilada apirógena c.s.p	100 គារ

#### ACCIÓN TERAPEUTICA:

Medio de contraste hidrosoluble iodado, no iónico, de baja osmolaridad.

## MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

# CONSERVAR AL RESGUARDO DE LA LUZ Y A UNA TEMPERATURA INFERIOR A 35°C.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO Nº 44.404

ELABORADO EN GUERBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS Ltda., Rua André Rocha 3000, CBP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

IMPORTADO Y COMERCIALIZADO POR LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A., Zepita 3178 (C1285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECTOR TECNICO: DR. PABLO STAHL FARMACÉUTICO

Lote:	Ν°	:		Fecha	đе	vencimiento:	
-------	----	---	--	-------	----	--------------	--

(\*) 25 frascos ampolla por 50 ml Uso Hospitalario Exclusivo 10 frascos ampolla por 100 ml Uso Hospitalario Exclusivo





## Hoja Adicional de Firmas Anexo

THICAU	
Número:	
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 ROT 300mg	
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 pagina/s.	

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.11.24 21:39:22 -03:00

# PROYECTO DE ROTULO XENETIX 350 IOBITRIDOL Solución Inyectable

INCUSTRIA BRASILEÑA

VENTA BAJO RECETA

 $\underline{\text{CONTENIDO}}\colon$  Envases conteniendo: 15 mI, 20 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 250 ml y 500 ml (\*)

## FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:

Cada 100 ml de solución contienen:	
Iobitridol (anhidro) Edetato cálcico de sodio (anhidro)	76,780 g
Clorhidrato de trometamol	0,010 g 0,268 g
Trometamol base	0,0364 g
NaOH 1M o HCl 1M c.s.p	рн 7,3
Agua destilada apirógena c.s.p	100 ml

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Medio de contraste hidrosoluble iodado, no iónico, de baja osmolaridad.

## MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

# CONSERVAR AL RESGUARDO DE LA LUZ Y A UNA TEMPERATURA INFERIOR A 35°C.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO Nº 44.404

ELABORADO EN GUERBET PRODUTOS RADIOLÓGICOS Ltda., Rua André Rocha 3000, CEP 22710-561 Rio de Janeiro - Brasil.

IMPORTADO Y COMERCIALIZADO POR LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A., Zepita 3178 (C1285ABF) C.A.B.A., República Argentina.

DIRECTOR TECNICO: DR. PABLO STAHL FARMACÉUTICO

Lote	N "	:		Fecha	dę	vencimiento:	
------	-----	---	--	-------	----	--------------	--

(\*) 25 frascos ampolla por 50 ml Uso Hospitalario Exclusivo 10 frascos ampolla por 100 ml Uso Hospitalario Exclusivo





#### Hoja Adicional de Firmas Anexo

Anexo
Número:
<b>Referencia:</b> EX-2019-06695269 ROT 350mg
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.11.24 21:39:43 -03:00