

**VIÐAUKI I**  
**SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS**

## 1. HEITI LYFS

Neuraceq 300 MBq/ml stungulyf, lausn

## 2. INNIHALDSLÝSING

Hver ml af stungulyfi, lausn inniheldur 300 MBq af florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) á dagsetningu og tíma kvörðunar.

Virknin í hverju hettuglasi er á bilinu 300 MBq til 3000 MBq á dagsetningu og tíma kvörðunar.

Flúorín ( $^{18}\text{F}$ ) brotnar niður í stöðugt súrefni ( $^{18}\text{O}$ ) með helmingunartíma sem nemur u.þ.b. 110 mínútum, með því að gefa frá sér positrón geislun sem nemur 634 keV og síðan ljóseindageislun vegna agnaeyðingar sem nemur 511 keV.

### Hjálparefni með þekkta verkun

Þetta lyf inniheldur allt að 1,2 g af etanóli og allt að 33 mg af natríum í skammti (sjá kafla 4.4).

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Stungulyf, lausn.

Tær, litlaus lausn.

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Ábendingar

Lyfið er eingöngu ætlað til sjúkdómsgreiningar.

Neuraceq er geislavirkt lyf ætlað til jáeindaskönnunar (PET-skönnun, *Positron Emission Tomography*) á þéttu  $\beta$ -amýlóíð skellna í heila fullorðinna sjúklinga með vitræna skerðingu sem verið er að meta með tilliti til Alzheimer sjúkdóms (AD) og annarra ástæðna fyrir vitrænni skerðingu. Neuraceq skal nota í samhengi við klínískt mat.

Neikvæð skönnun táknar fáar eða engar skellur, sem samræmist ekki greiningu Alzheimer sjúkdóms. Frekari upplýsingar um takmarkanir á túlkun jákvæðrar skönnunar, sjá kafla 4.4 og 5.1.

### 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

PET-skönnun með florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) skal fara fram að beiðni lækna sem hafa reynslu af klínískri umönnun taugahrönnunarsjúkdóma.

Neuraceq myndir skulu aðeins túlkaðar af einstaklingum sem hafa fengið hjálfun við að túlka PET-myndir með florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ). Mælt er með að hafa til hliðsjónar nýlega tölvusneiðmynd (CT) eða segulómun (MR) af sjúklingi til að sjá samsetta PET-CT eða PET-MR mynd ef óljóst er hvar gráfyllan er staðsett og hvar mörkin liggja milli gráfyllu/hvítfyllu á PET-skönnun (sjá kafla 4.4.).

### Skammtar

Ráðlögð virkni fyrir fullorðinn einstakling er 300 MBq florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ). Hámarksskammturinn ætti ekki að vera meiri en sem nemur 360 MBq og ekki minni en 240 MBq þegar notkun fer fram. Það

rúmmál Neuraceq sem sprauta skal getur verið allt frá 0,5 til 10 ml til þess að veita markvirknina 300 MBq þegar lyfjagjöf í bláæð á sér stað.

### Sérstakir sjúklingahópar

#### *Aldraðir*

Engin skammtaaðlögun er ráðlögð byggt á aldri.

#### *Skert nýrna- og lifrarstarfsemi*

Vandlega þarf að íhuga þá virkni sem gefa skal þar sem geislaútsetning er hugsanlega aukin hjá þessum sjúklingum (sjá kafla 4.4).

Ekki hafa verið gerðar víðtækar rannsóknir á skammtabili og aðlögun skammta hvað varðar lyfið hjá heilbrigðum eða sérstökum sjúklingahópum. Lyfjahvörf florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) hjá sjúklingum með skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi hafa ekki verið skilgreind.

#### *Börn*

Notkun Neuraceq á ekki við hjá börnum.

### Lyfjagjöf

Neuraceq er ætlað til notkunar í bláæð og fyrir fjölskammta.

Virkni florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) þarf að mæla með virknimæli (skammtakvarðara) rétt fyrir inndælingu.

Neuraceq ( $^{18}\text{F}$ ) á ekki að þynna.

Skammturinn er gefinn hægt með stakri inndælingu í bláæð (6 sek./ml) og síðan er skolað með u.þ.b. 10 ml af natríumklóríð 9 mg/ml (0,9%) stungulyfi, lausn til að tryggja að allur skammturinn sé gefinn. Ef inndælingarrúmmálið er á bilinu 0,5 og 1 ml skal aðeins nota sprautur af viðeigandi stærð (1 ml) og skola þarf sprautuna með natríumklóríð lausn (sjá kafla 12).

Florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) á að gefa í bláæð til þess að forðast geislun og ranga myndgreiningu ef lyfið berst staðbundið utan æðar.

#### *Myndöflun*

Afla skal 20 mínútna PET-myndar sem hefst u.þ.b. 90 mínútum eftir inndælingu í bláæð með florbetaben.

Sjúklingar skulu liggja á bakinu með höfuðið þannig að heilinn, þar með talinn litli heili, liggja á myndsvæði PET-skannans. Draga má úr höfuðhreyfingum með límbandi eða öðrum sveigjanlegum aðhaldsbúnaði fyrir höfuð. Beita á leiðréttingu á deyfðu merki (attenuation correction) við byggingu myndarinnar, þannig að myndeindastærð (pixel sizes) þvert á langás líkamans sé á milli 2,0 og 3,0 mm.

### **4.3 Frábendingar**

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

### **4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

#### Einstaklingsbundið mat á ávinningi/áhættu

Það verður að vera hægt að réttlæta útsetningu hvers sjúklings fyrir geislun með líklegum ávinningi. Sú virkni sem gefin er á alltaf að vera sú minnsta mögulega virkni sem dugar til að afla nauðsynlegra upplýsinga til greiningar.

### Skert nýrnastarfsemi og skert lifrarstarfsemi

Íhuga þarf vandlega hlutfall ávinnings og áhættu hjá þessum sjúklingum, þar sem hugsanlegt er að útsetning fyrir geislun sé aukin. Florbetaben (<sup>18</sup>F) skilst einkum út með lifur og galli og hugsanlegt er að geislun sé meiri hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2).

### Börn

Varðandi upplýsingar um notkun hjá börnum, sjá kafla 4.2 eða 5.1.

### Túlkun Neuraceq mynda

Neuraceq myndir skulu aðeins túlkaðar af þeim sem hafa hlotið þjálfun við túlkun PET-mynda með florbetaben (<sup>18</sup>F). Neikvæð skönnun gefur til kynna að engin eða lítil þéttni β-amýlóíð skellna sé til staðar í heilaberki. Jákvæð skönnun gefur til kynna í meðallagi mikla eða mikla þéttni. Röng túlkun mynda hefur komið fram við mat á þéttni á β-amýlóíð skellum í heila, þ.m.t. falskar neikvæðar og falskar jákvæðar niðurstöður.

PET myndir eru lesnar í þversniði (transaxial) með grákvarða. Sá sem les myndirnar á að bera saman virkniboð í gráfyllu í heilaberki og hámarks virkniboð í hvítfyllu. Skoða skal myndirnar á kerfisbundinn hátt (Mynd 1) með því að byrja í litla heila og skrúna upp í gegnum hliðlæga hluta gagnaugablaðs og ennisblað, síðan í svæðið þar sem aftari gyrðilbörk (posterior cingulate cortex) og forfleyg (precuneus) er að finna og á endanum í hvirfilblaðið.

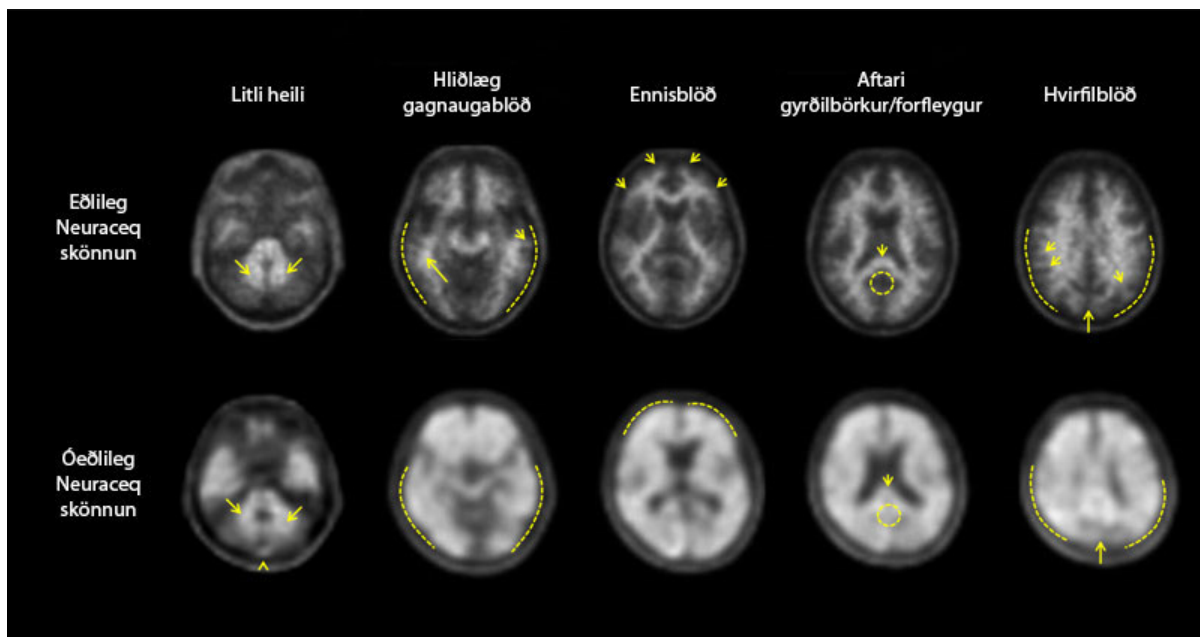
Túlkun myndanna fer fram með því að bera saman virknina í gráfyllu heilabarkar og virkni í nærliggjandi hvítfyllu heilabarkar. Meta skal hvert heilasvæði, gagnaugablað, ennisblað, aftari gyrðilgára, forfleyg og hvirfilblaðs, með kerfisbundinni skoðun og gefa stig samkvæmt skori upptöku sporefnis í heilaberki (RCTU) (Tafla 1).

**Tafla 1: Skilgreiningar á upptöku sporefnis í heilaberki (RCTU, regional cortical tracer uptake)**

<b>Stig upptöku sporefnis í heilaberki</b>	<b>Skilyrði fyrir mati</b>
1 (Engin upptaka sporefnis)	Upptaka sporefnis (þ.e.virkniboð) í gráfyllu svæðisins er minni en í hvítfyllunni.
2 (Í meðallagi mikil upptaka sporefnis)	Minni svæði þar sem upptaka sporefnis á sér stað, af sömu stærð eða meiri en í hvítfyllu: nær út fyrir ytra byrði hvítfyllu og að ytri mörkum heilabarkar og kemur fram á öllu svæðinu þ.m.t. á flestum sneiðum á viðkomandi svæði.
3 (Veruleg upptaka sporefnis)	Stór samliggjandi svæði þar sem upptaka sporefnis er af sömu stærð eða meiri en í hvítfyllu nær út fyrir ytra byrði hvítfyllu og að ytri mörkum heilabarkar og kemur fram á öllu svæðinu þ.m.t. á flestum sneiðum á viðkomandi svæði.

Athugið: til þess að ákvarða stig upptöku sporefnis í heilaberki þurfa viðkomandi niðurstöður að koma fram í meirihluta sneiða á því svæði sem um er að ræða.

**Mynd 1: Neuraceq PET tilfelli sem sýna dæmi um neikvæða florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) PET-skönnun (efsta röð) og jákvæða skönnun (neðsta röð).**



Heildarákvörðun varðandi mat á útliti PET-skönnunar er einstaklingsbundin og byggð á tvíþættum niðurstöðum sem „jákvætt“ eða „neikvætt“. Einstaklingur er flokkaður sem „jákvæður“ eða „neikvæður“ byggt á stigi magns amýlóíð skellna í heila (BAPL) (tafla 2) sem fengið er samkvæmt RCTU stigum í heilasvæðunum fjórum (tafla 1).

**Tafla 2: Skilgreining á magni amýlóíð skellna í heila (BAPL, *brain amyloid plaque load*)**

Mat	BAPL stig		Regla varðandi mat
Neikvæð skönnun	1	Skönnun án beta-amýlóíð uppsöfnunar	RCTU stig 1 í hverju af 4 heilasvæðum (hliðlæg gagnaugablöð, ennisblöð, aftari gyrðilbörkur/forfleygur, hvirfilblöð).
	2	Skönnun með <b>í meðallagi mikilli</b> beta-amýlóíð uppsöfnun	RCTU stig 2 í einhverju eða öllum 4 heilasvæðum og ekkert stig 3 í þessum 4 heilasvæðum
Jákvæð skönnun	3	Skönnun með <b>verulegri</b> beta-amýlóíð uppsöfnun	RCTU stig 3 í að minnsta kosti einu af 4 heilasvæðum

#### Takmörkun á notagildi

Jákvæð skönnun ein og sér nægir ekki til greiningar á Alzheimer sjúkdómi eða öðrum vitrænum röskunum þar sem skellur geta verið til staðar í gráfyllu hjá einkennalausum, öldruðu fólki og þegar um er að ræða sumar tegundir vitglapa ásamt taugahrönnun (AD, Lewy sjúkdómur, Parkinsons vitglöp).

Varðandi takmörkun notkunar hjá sjúklingum með væga vitræna skerðingu (MCI), sjá kafla 5.1.

Verkun florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) til þess að segja fyrir um þróun Alzheimer sjúkdóms eða mæla meðferðarsvörun hefur ekki verið staðfest (sjá kafla 5.1).

Erfitt getur verið að túlka sumar myndir vegna myndtruflana, rýrnunar ásamt minnkuðum skilum milli hvítfyllu og gráfyllu (thinned cortical ribbon) eða óskýrra mynda, sem geta valdið rangri túlkun. Ef

Óvissa ríkir varðandi staðsetningu gráfyllu og marka gráfyllu/hvítfyllu á PET-mynd og CT eða MR-mynd liggur fyrir frá sama tíma ætti sá sem les úr myndunum að skoða samsettar PET-CT eða PET-MR mynd til þess að varpa ljósi á samhengi PET geislunar og byggingu gráfyllu.

Vart hefur orðið við aukna upptöku í svæðum utan heilans, svo sem í andliti, hársverði og beini í sumum tilvikum. Stundum verður vart við áframhaldandi virkni í miðlægum þykktarstokk (sagittal sinus) (sjá kafla 5.2).

#### Að ferlinu loknu

Forðast skal nána snertingu við ungbörn og þungaðar konur á fyrstu 24 klst. eftir inndælingu.

#### Sérstök varnaðarorð

Lyfið inniheldur 33 mg af natríum í hverjum skammti sem jafngildir 1,6% af ráðlögðum dagskammti fyrir fullorðna sem er 2 g skv. Alþjóðaheilbrigðis-málastofnuninni (WHO).

Rúmmálsprósenta etanóls (alkóhóls) í lyfinu er 15%, þ.e. lyfið inniheldur allt að 1,2 g/skammt sem samsvarar 30 ml bjórs eða 12,5 ml léttvíns í hverjum skammti.

Skaðlegt fyrir áfengissjúklinga.

Þungaðar konur, konur með barn á brjósti, börn og áhættuhópar t.d. sjúklingar með lifrarsjúkdóma eða flogaveiki þurfa að hafa í huga að lyfið inniheldur etanól.

Hvað varðar varúðarráðstafanir hvað varðar hættu fyrir umhverfið, sjá kafla 6.6.

### **4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar miliverkanir**

Engar *in vivo* rannsóknir á milliverkunum hafa verið framkvæmdar.

Í geislabindilsrannsóknum þar sem notast var við mismunandi viðtaka, jónagöng og flutningsprótín manna og dýra varð ekki vart við neina marktæka bindingu.

*In vitro* rannsóknir þar sem notast var við lifrarfrymisagnir manna, gáfu ekki til kynna neina getu til að hamla sýtókróma P450 ensímakerfinu.

### **4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstgjöf**

#### Konur á barneignaraldri

Þegar ætlunin er að gefa konu á barneignaraldri geislavirkt lyf er mikilvægt að ákvarða hvort hún er þunguð eða ekki. Ef kona hefur ekki fengið blæðingar skal gera ráð fyrir að hún sé þunguð þar til annað er staðfest. Ef vafi leikur á um mögulega þungun (ef konan hefur ekki fengið blæðingar, ef blæðingar eru mjög óreglulegar o.s.frv.) skal bjóða sjúklingi aðra tækni þar sem ekki er stuðst við jónandi geislun (ef um slíkt er að ræða).

#### Meðganga

Þegar ferli sem fela í sér geislavirkar kjarnategundir eru framkvæmd hjá þunguðum konum fær fóstrið einnig geislavirkan skammt. Því ætti aðeins að framkvæma nauðsynlegar rannsóknir á meðgöngu ef líklegur árangur vegur mun þyngra en hættan fyrir móður og fóstur. Engar rannsóknir hafa verið framkvæmdar á þunguðum konum. Engar dýrarannsóknir hafa verið gerðar til að rannsaka áhrif florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) á æxlun (sjá kafla 5.3).

#### Brjóstgjöf

Ekkí er þekkt hvort florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) skiljist út í brjóstamjólk hjá konum. Áður en geislavirkt lyf er gefið móður sem er með barn á brjósti skal íhuga möguleikann á því að seinka lyfjagjöf geislavirkrar kjarnategundar þar til móðirin hefur hætt brjóstgjöf og hvaða geislavirka lyf henti best, en hafa ber í

huga seytingu geislavirkni í brjóstamjólk. Ef lyfjagjöf er talin nauðsynleg skal gera hlé á brjóstagjöf í 24 klst. og farga mjólk sem kemur fram á þessum tíma.

Forðast skal nána snertingu við ungbörn á fyrstu 24 klst. eftir inndælingu.

#### Frjósemi

Engar rannsóknir hafa verið framkvæmdar á frjósemi.

### **4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Neuraceq hefur lítil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla.

### **4.8 Aukaverkanir**

#### Samantekt öryggisupplýsingar

Heildar öryggisupplýsingar varðandi Neuraceq eru byggðar á gögnum tengdum 1.295 lyfjagjöfum Neuraceq hjá 1.077 einstaklingum og 12 einstaklingum sem fengu burðarefni. Endurtekin skömmtun með árs millibili sýndi að það var engin munur á öryggisupplýsingum eftir fyrstu, aðra og þriðju skömmtun.

Tafla yfir aukaverkanirAukaverkanirnar eru flokkaðar eftir tíðni samkvæmt eftirfarandi fyrirkomulagi: mjög algengar ( $\geq 1/10$ ); algengar ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ); sjaldgæfar ( $\geq 1/1.000$  til  $< 1/100$ ); mjög sjaldgæfar ( $\geq 1/10.000$  til  $< 1/1.000$ ); koma örsjaldan fyrir ( $< 1/10.000$ ); tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirbyggjandi gögnum). Innan hvers tíðniflokks eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

**Tafla 3: Listi yfir aukaverkanir**

Flokkun eftir líffærum	Algengar	Sjaldgæfar
Taugakerfi		Taugaverkir Höfuðverkur Sviði Skjálfti
Æðar		Lágþrýstingur Roðapöt Margúll
Meltingarfæri		Niðurgangur Ógleði
Lifur og gall		óeðlileg lifrarstarfsemi
Húð og undirhúð		Útþot sem eiturvekun Útbrot Óhófleg svitamyndun
Stoðkerfi og stoðvefur		Verkir í útlimum Óþægindi í útlimum

Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað	Verkur á stungustað Roði á stungustað/íkomustað	Sótthiti Þreyta Hitatilfinning Verkur á stungustað æðar Verkur við hollegg Margúll á stungustað Erting á stungustað Viðbrögð á stungustað Óþægindi á stungustað Hiti á stungustað
Rannsóknaniðurstöður		Aukið kreatínín í blóði

Útsetning fyrir jónandi geislum tengist myndun krabbameins og möguleika á myndun erfðagalla. Þar sem virkur skammtur er u.þ.b. 5,8 mSv þegar hámarks geislavirkni sem nemur 300 MBq af florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) er gefin, er búist við að litlar líkur séu á að þessar aukaverkanir komi fram.

#### Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

#### **4.9 Ofskömmun**

Þar sem lítið magn af florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) er í hverjum skammti er ekki búist við að ofskömmun hafi lyfjafræðileg áhrif. Ef gefinn er of stór skammtur af geislavirkni skal minnka frásogaðan skammt handa sjúklingi ef hægt er með því að auka brotthvarf geislavirku kjarnategundarinnar úr líkamanum með tíðum þvaglátum og hægðum. Hjálplegt getur reynst að meta þann virka skammt sem gefinn var.

### **5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

#### **5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Geislavirkt lyf til sjúkdómsgreiningar á miðtaugakerfi; ATC-flokkur: V09AX06

#### Verkunarháttur

Florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) binst  $\beta$ -amýlóíð skellum í heilanum. *In vitro* sýnir florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) sækni til nanómólar bindingar við nýmyndaðar  $\beta$ -amýlóíð þráðlur og við jafning Alzheimer sjúkdóms í heila (AD brain homogenate). Auk þess var sýnt fram á bindingu florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) við  $\beta$ -amýlóíð skellur á sneiðmyndum af heila með Alzheimer sjúkdóm eftir andlát með geislamyndum og það staðfest með mótefnalitun vefja eða Bielschowsky litun.

*In vivo* megindleg fylgni var ekki metin hjá dauðvona sjúklingum á milli florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) upptöku í gráfyllu heilabarkar og uppsöfnunar  $\beta$ -amýlóíðs í krufningarsýnum. *In vivo* binding Florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) við aðra amýlóíð hluta eða aðra hluta eða viðtaka heilans er óljós.

#### Lyfhrif

Við lágan efnafræðilegan styrk eins og í Neuraceq hefur florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) enga greinanlega lyfjafræðilega virkni.

Í yfirstöðnum klínískum rannsóknum var magn upptöku florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) í 7 fyrir fram skilgreindum svæðum heilabarkar (ennisblað, hvirfilblað, hliðlægt gagnaugablað og miðlægt gagnaugablað, hnakkablað, rófukjarni, börkur aftari gyrðilgára/forfleygs og fremri aftari gyrðilgára) og barkar litla heila mælt með stöðluðum upptökugildum (SUV, standardized uptake values). Hlutföll staðlaðra



upptökugilda (SUVR, í tengslum við börk litla heila) eru hærri hjá sjúklingum með Alzheimer sjúkdóm en hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum.

### Verkun og öryggi

Meginrannsókn á 31 dauðvona sjúklingi hafði það að markmiði að staðfesta greiningarmátt florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) til þess að greina þéttni skellna í berki (engin eða lítil, samanborið við í meðallagi mikla eða mikla) í samræmi við CERAD viðmiðið. PET niðurstöðurnar voru bornar saman við hámarksþéttni skellna sem mældar voru í hlutum miðlægs ennisblaðs, efri og miðlægs gagnaugablaðs gára, neðra hvirfilblaðs, dreka (hippocampus) og annarra heilasvæða við krufningu sjúklings. Ekki var hægt að ákvarða vitræna stöðu sjúklinga á öruggan hátt. Hjá öllum 31 sjúklingi sýndi PET rannsókn sem var blinduð á sjúklingastigi og lesin af þremur blinduðum einstaklingum næmi megin aflesturs sem nam 100% (95% CI: 80,5-100%) og sértæki 85,7% (95% CI: 67,4-100%). Í *post-hoc* greiningu voru næmi og sértæki megin aflesturs þegar PET-mynd var lesin á sjúklingastigi samanborið við vefjameinafræði hjá stærri sjúklingahóp (74 sjúklingar) 97,9% (95% CI: 93,8 - 100%) og 88,9% (95% CI: 77-100%).

Næmi og sértæki til að metabeta-amýlóíð uppsöfnun florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) var rannsakað frekar í einni annarri rannsókn þar sem annar hópur 5 rafrænt þjálfaðra blindaðra einstaklinga túlkaði myndir af 54 einstaklingum sem fylgt var að krufningu í meginrannsókninni. Vefjarfræðilegt viðmið samræmist ekki CERAD viðmiðinu. Niðurstöðurnar voru lægri tölur en fengust í meginrannsókninni: næmi var á bilinu 77,5% til 90% og sértæki á bilinu 62,5-85,7%. Þær tölur sem matsmenn samþykktu sín á milli með Fleiss kappa gildum voru á bilinu 0,68 til 0,87. Við samanburð á niðurstöðum PET-skannana með vefjameinafræðilegu mati sem safnað var varðandi alla einstaklinga (þær sömu og notaðar voru í upphaflegu meginrannsókninni og *post-hoc* rannsókninni), reyndist næmi og sértæki hjá meirihlutanum vera 100% (95% CI: 89,4-100%) og 71,4% (95% CI: 52,1-90,8%), í þessari röð.

Í langsníðsrannsókn gengu 45 einstaklingar sem voru klínískt greindir með væga vitræna skerðingu undir PET-skönnun við grunnildi með florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) og þeim var svo fylgt eftir í 24 mánuði til þess að meta sambandið milli florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) myndunar og breytinga á greiningarstöðu. 29 (64,4 %) sjúklinga með væga vitræna skerðingu sýndu jákvæða florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) PET-skönnun. Við eftirfylgni eftir 24 mánuði voru 19 (42,2%) komnir með klínískan Alzheimer sjúkdóm. Af þeim 29 einstaklingum með væga vitræna skerðingu sem sýndu jákvæða PET-skönnun voru 19 (65,5%) flokkaðir klínískt með klínískan Alzheimer sjúkdóm eftir 24 mánuði samanborið við 0 (0%) af 16 sem sýndu neikvæða skönnun. Næmi skönnunar með florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) til að sýna breytinguna úr vægri vitrænni skerðingu yfir í Alzheimer sjúkdóm hjá 19 einstaklingum þar sem ástandið breyttist var 100%, sértæki hjá 26 þar sem ástandið breyttist ekki var 61,5% (95% CI: 42,8-80,2%) og jákvætt líkindahlutfall var 2,60 (1,60-4,23). Gerð rannsóknarinnar gerir ekki kleift að meta áhættuna á framþróun úr vægri vitrænni skerðingu yfir í klínískan Alzheimer sjúkdóm.

### Börn

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) hjá öllum undirhópum barna þar sem sjúkdómurinn eða kvillinn sem lyfið er ætlað við kemur aðeins fram hjá fullorðnum og þetta tiltekna lyf hefur ekki sýnt veruleg meðferðaráhrif fram yfir núverandi meðferðir fyrir börn (sjá kafla 4.2 upplýsingar um notkun hjá börnum).

## **5.2 Lyfjahvörf**

### Dreifing

Eftir staka inndælingu í bláæð næst geislavirknistyrkur sem nemur 2-3% sprautuðum skammti/l í blóðvökva slagæða 10 mínútum eftir inndælingu.

Florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) binst blóðvökvaprótínunum á verulegan hátt (>98,5%).

### Upptaka í líffæri

Upptaka geislavirkni í heila gengur hratt fyrir sig og nær 6% af sprautaðri geislavirkni 10 mínútum eftir inndælingu.

Heilbrigðir samanburðarhópar sýna hlutfallslega lítið magn söfnunar florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) í heilaberki. Mesta upptakan á sér stað í brú og öðrum svæðum hvítfyllunnar. Hjá einstaklingum með Alzheimer sjúkdóm sýna barkarsvæði og rákakjarnasvæði mun meiri upptöku en hjá samanburðarhópum. Hjá einstaklingum með Alzheimer sjúkdóm, eins og samanburðarhópum, kemur fram mikil söfnun í brú og öðrum svæðum hvítfyllunnar.

Upptaka hefur einnig komið fram utan heila í sumum tilvikum, svo sem í andliti, hársverði og beini. Ástæðan fyrir þessari uppsöfnun er ekki þekkt en kann að vera vegna uppsöfnunar florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) eða einhverra af geislavirku umbrotsefnunum, eða vegna geislavirkni í blóði. Áframhaldandi virkni í miðlægum þykktarstokk getur stundum komið fyrir, líklega vegna þess að sporefni kemur fram í söfnuðu blóði.

Ekki er hægt að útskýra fyllilega lífeðlisfræðilegar ástæður fyrir uppsöfnun florbetabens ( $^{18}\text{F}$ ) í hvítfyllu í lifandi mannsheila. Kenningar eru uppi um það að ósértæk bindind geislavirks lyfs við mýelínslíður sem inniheldur lípíð kunni að stuðla að uppsöfnun í hvítfyllu.

#### Brotthvarf

Florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) hverfur brott úr blóðvökva sjúklinga með Alzheimer sjúkdóm við meðal helmingunartíma sem nemur 1 klst. Engin geisavirkni mældis í blóði u.þ.b. 4 klst. eftir inndælingu.

Byggt á *in vitro* rannsóknum umbrotnar florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) að mestu leyti fyrir tilstilli CYP2J2 og CYP4F2.

12 klst. eftir inndælingu skilst allt að u.þ.b. 30% af sprautaðri geislavirkni út með þvagi. Tímápunktar fram yfir þann tíma leyfðu ekki frekari mælingar á virkni í þvagi.

#### Helmingunartími

Flúorín ( $^{18}\text{F}$ ) hefur raunverulegan helmingunartíma sem nemur 110 mínútum.

12 klst. eftir inndælingu brotnar 98,93 % af virkninni niður, 24 klst. eftir inndælingu brotnar 99,99 % af virkninni niður.

#### Skert nýrna-/lifrarstarfsemi

Lyfjahlörfum hjá sjúklingum með skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi hefur ekki verið lýst.

### **5.3 Forklínískar upplýsingar**

Forklínískar upplýsingar benda ekki til neinnar sérstakrar hættu fyrir menn, á grundvelli hefðbundinna rannsókna á lyfjafræðilegu öryggi, eiturverkunum eftir staka og endurtekna skammta, og eiturverkunum á erfðaeefni. Rannsóknir voru gerðar á hugsanlegum eiturverkunum hvað varðar endurteknar inndælingar í bláæð í 28 daga með florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) hjá rottum og hundum og NOAEL reyndist vera að minnsta kosti 20 sinnum hámarksskammtur fyrir menn.

Ekki hafa verið gerðar rannsóknir á langvarandi áhrifum eða krabbameinsvaldandi áhrifum þar sem lyfið er ekki ætlað til reglulegrar eða áframhaldandi lyfjagjafar.

Ekki hafa verið gerðar rannsóknir á eiturverkunum á æxlun.

## **6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **6.1 Hjálparefni**

Askorbínsýra  
Vatnsfrítt etanól  
Makrógól 400

Natríumaskorbat (til pH aðlögunar)  
Vatn fyrir stungulyf

## 6.2 Ósamrýmanleiki

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf, því rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

## 6.3 Geymsluþol

Allt að 10 klst. frá því að nýmyndun líkur.

## 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins. Geislavirkt lyf skal geyma í samræmi við landslög um geislavirk efni.

## 6.5 Gerð íláts og innihald

Glært 15 ml hettuglas af gerð I, lokað með bítýl gúmmítappa og álþétti.

Hvert fjölskammt hettuglas inniheldur 1 til 10 ml af lausn, sem jafngildir 300 til 3000 MBq á dagsetningu og tíma kvörðunar (ToC).

Vegna munar á framleiðsluferlinu er mögulegt að sumum hettuglösum sé dreift með götuðum gúmmítöppum.

Pakkningastærð: eitt hettuglas.

## 6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

### Almenn varnaðarorð

Geislavirk lyf skulu aðeins móttækin, notuð og gefin af einstaklingum með tilskilin leyfi við viðeigandi klínískar aðstæður. Móttaka þeirra, geymsla, notkun, flutningur og förgun falla undir reglur og/eða viðeigandi leyfi til þess bærra yfirvaldi.

Geislavirkt lyf skal undirbúa á þann hátt sem stenst bæði kröfur varðandi geislunaröryggi og lyfjafræðilega gæðastaðla. Viðhafa skal viðeigandi smitgát.

Ef hettuglas hefur skaðast á einhvern hátt skal ekki nota það.

Ferli tengd lyfjagjöf skulu fara fram á þann hátt að dregið sé úr hættu á mengun lyfsins og geislun notenda. Skylda er að nota viðeigandi hlífðarbúnað.

Lyfjagjöf geislavirks lyfs skapar hættu fyrir aðra einstaklinga (svo sem þungaða heilbrigðisstarfsmenn) hvað varðar ytri geislun eða mengun vegna þvags sem helst hefur niður, uppkasta o.s.frv. Því verður að viðhafa varúðarráðstafanir til verndar gegn geislun í samræmi við landslög.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## 7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Life Radiopharma Berlin GmbH  
Max-Planck-Straße 4  
12489 Berlin  
Þýskaland  
netfang: gra@life-mi.com

## 8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU1/13/906/001

## 9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS / ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 20. febrúar 2014

Dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis:

## 10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

## 11. GEISLUNARMÆLINGAR

Taflan hér á eftir sýnir geislunarmælingar samkvæmt útreikningum OLINDA (Organ Level Internal Dose Assessment) hugbúnaðarins.

Metnir frásogaðir skammtar á líffæri koma fram á töflu 3, og endurspegla gögn varðandi hvíta heilbrigða sjálfboðaliða (n=17). Útreikningar geislunarmælinga voru aðlagðir líkani fyrir fullorðna (með líkamsþyngd sem nemur 70 kg).

**Tafla 4: Metnir frásogaðir geislaskammtar við inndælingu í bláæð með Neuraceq hjá hvítum einstaklingum**

Líffæri	Frásogaður skammtur á gefna geislavirkni [mGy/MBq]
Nýrnahettur	0,0130
Heili	0,0125
Brjóst	0,0074
Gallblaðra	0,137
Meltingarvegur	
Neðri hluti ristils	0,0351
Smáþarmur	0,0314
Magi	0,0116
Efri hluti ristils	0,0382
Hjarta	0,0139
Nýru	0,0238
Lifur	0,0386
Lungu	0,0148
Vöðvar	0,00948
Eggjastokkar	0,0156
Bris	0,0139
Rauðmergur	0,0122
Beinmyndandi frumur	0,0148

Húð	0,00689
Milta	0,0102
Eistu	0,00913
Hóstarkirtill	0,00892
Skjaldkirtill	0,00842
Blaðra	0,0695
Leg	0,0163
Önnur líffæri	0,0110
<b>Virkur skammtur (mSv/MBq)</b>	<b>0,0193</b>

Virkur skammtur sem fæst við lyfjagjöf hámarks ráðlagðrar geislavirkni sem nemur 360 MBq skammti fyrir fullorðinn einstakling sem vegur 70 kg er u.þ.b. 7,0 mSv. Ef tölvusneiðmynd er tekin samhliða sem hluti af PET ferlinu eykst útsetning fyrir jónandi geislun í magni sem fer eftir þeim aðstæðum sem tölvusneiðmyndin var tekin við. Við gefna geislavirkni sem nemur 360 MBq er dæmigerður geislaskammtur á marklíffæri (heila) 4,5 mGy.

Við gefna geislavirkni sem nemur 360 MBq er dæmigerður geislaskammtur á gallblöðru, þvagblöðru, vegg efri hluta ristils, vegg neðri hluta ristils, smáþarm og lifur 49,3 mGy, 25,0 mGy, 13,8 mGy, 12,6 mGy, 11,3 mGy og 13,9 mGy, í þessari röð.

## 12. LEIÐBEININGAR UM BLÖNDUN GEISLAVIRKRA LYFJA

### Aðferð við undirbúning

Skoða verður pakkninguna fyrir notkun og mæla geislavirknina með virknimæli.

Draga þarf upp lyfið með smitgát. Ekki má opna hettuglösin fyrr en búið er að sótthreinsa tappann og draga skal lausnina upp gegnum tappann með stakskammta sprautu með hentugri öryggisvörn og sæfðri einnota nál eða með leyfilegum sjálfvirkum búnaði. Ef hettuglas hefur skaðast á einhvern hátt skal ekki nota það.

Florbetaben (<sup>18</sup>F) skal ekki þynna.

Skammturinn er gefinn hægt með stakri inndælingu í bláæð (6 sek./ml) og síðan er skolað með u.þ.b. 10 ml af natríumklóríð 9 mg/ml (0,9%) lausn til inndælingar til þess að tryggja að allur skammturinn sé gefinn. Ef inndælingarrúmmálið er á milli 0,5 og 1 ml skal aðeins nota sprautur af viðeigandi stærð (1 ml) og skola þarf sprauturnar með natríumklóríð lausn.

Sprauta þarf florbetaben (<sup>18</sup>F) í bláæð til þess að forðast geislun ef lyfið berst staðbundið utan æðar og rangar myndir.

### Gæðæftirlit

Skoða skal lausnina útlitslega fyrir notkun. Aðeins skal nota tærar lausnir sem eru lausar við sjáanlegar agnir.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>.

Upplýsingar á íslensku eru á <http://www.serlyfjaskra.is>.

## **VIÐAUKI II**

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR  
LOKASAMPYKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG  
NOTKUN**
- C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**
- D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG  
VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

## A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMÞYKKT

### Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

Alliance Medical Radiopharmacy Ltd.  
Unit 19, Quadrum Park, Old Portsmouth Road, Peasmarsh, Guildford, Surrey, GU3 1LU  
Bretland

BV Cyclotron VU  
De Boelelaan 1081  
1081 HV Amsterdam  
Holland

Cis Bio International  
CHU de Brabois  
Avenue de Bourgogne  
54500 Vandoeuvre les Nancy  
Frakkland

Cis Bio International  
Parc scientifique Georges Besse  
180 Allée Von Neumann  
30000 Nîmes  
Frakkland

Cis Bio International  
14 rue de la Grang aux Belles  
75010 Paris  
Frakkland

Cis Bio International  
Centre Eugene Marquis  
Rue de la Bataille Flandres Dunkerque, CS 44229  
35042 Rennes  
Frakkland

Cis Bio International  
Hôpital Xavier Arnozan  
Avenue du Haut Lévêque  
33600 Pessac (Bordeaux)  
Frakkland

Life Radiopharma Berlin GmbH  
Max-Planck-Strasse 4  
12489 Berlin  
Þýskaland

Advanced Accelerator Applications Germany GmbH  
Marchioninistrasse 15  
81377 Munich  
Þýskaland

Life Radiopharma Warszawa Sp. z o.o.  
ul. Szeligowska 3  
05-850 Szeligi  
Pólland

Life Radiopharma Bonn GmbH  
Spessartstr. 9  
53119 Bonn  
Þýskaland

IBA Molecular Italy S.R.L.  
via Pergolesi, 33  
20052 Monza  
Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L.  
Viale Oxford 81 (Tor Vergata)  
00133 Rome  
Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L.  
Piazzale Santa Maria della Misericordia, 15  
33100 Udine  
Ítalía

IBA Molecular Spain, S.A.  
Thomas Alba Edison, s/n  
41092 Seville  
Spánn

IBA Molecular Spain, S.A.  
Pol. Ind. Compisa, C/ Veguillas, 2 Nave 16,  
Ajalvir 28864 (Madrid)  
Spánn

Seibersdorf Labor GmbH  
Grundstueck Nr. 482/2 EZ 98 KG  
2444 Seibersdorf  
Austria

BetaPlus Pharma SA  
Avenue Hippocrate 10 bte 1527  
1200 Brussels  
Belgium

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í prentuðum fylgiseðli.

## **B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**

Ávísun lyfsins er háð sérstökum takmörkunum (sjá viðauka I: Samantekt á eiginleikum lyfs, kafla 4.2).

## **C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**



- **Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)**

Skilyrði um hvernig leggja skal fram samantektir um öryggi lyfsins koma fram í lista yfir viðmiðunardagsetningar Evrópusambandsins (EURD lista) sem gerð er krafa um í grein 107c(7) í tilskipun 2001/83/EB og öllum síðari uppfærslum sem birtar eru í evrópsku lyfjavefgáttinni.

**D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

- **Áætlun um áhættustjórnun**

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

- Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu.
- Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmarkun áhættu) næst.

- **Viðbótaraðgerðir til að lágmarka áhættu**

Áður en dreifing er hafin í hverju aðildarlandi skal markaðsleyfishafi ná samkomulagi um endanlega fræðsluáætlun við lögbær landsyfirvöld.

Markaðsleyfishafinn skal tryggja, í kjölfar viðræðna og samþykktu í samráði við lögbær landsyfirvöld í hverju aðildarlandi þar sem Neuraceq er markaðssett, við og eftir dreifingu, að allir læknar sem gert er ráð fyrir að noti Neuraceq hafi aðgang að þjálfunaráætlun til þess að tryggja nákvæma og áreiðanlega túlkun PET-mynda.

Þjálfunaráætlunin skal fela í sér eftirfarandi meginatriði:

- Upplýsingar um meinafræði amyloíðs við Alzheimers sjúkdóm;
- Viðeigandi upplýsingar um Neuraceq sem  $\beta$ -amyloíð PET-sporefni, meðal annars samþykkt ábending samkvæmt samantekt á eiginleikum lyfs, takmarkanir á notkun Neuraceq, túlkun á villum, öryggisupplýsingum og niðurstöðum klínískra rannsókna sem veita upplýsingar um notkun Neuraceq til greiningar;
- Endurmat á viðmiðum um lestur PET-mynda, svo sem aðferð við skoðun mynda, viðmið fyrir túlkun og myndir sem sýna aðferðafræði við lestur;
- Þjálfunarefnið skal fela í sér sýnidæmi með Neuraceq PET-myndum sem fela í sér rétta túlkun á PET-skönnun sem framkvæmd hefur verið af einstaklingi með reynslu af því að lesa Neuraceq PET-skannanir, fyrir sjálfsmats- og námsferli hvers starfsnema. Þjálfunin á að fela í sér nægilegan fjöldi tilvika sem greinilega eru jákvæð og neikvæð auk tilvika sem eru þar á milli. Staðfesta skal tilfelli með vefjargreiningu ef unnt er.
- Tryggja skal sérfræðiþekkingu og hæfni kennara.

**VIÐAUKI III**  
**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

## **A. ÁLETRANIR**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**  
**MÁLMAKJA** (með Blue Box)

**1. HEITI LYFS**

Neuraceq 300 MBq/ml stungulyf, lausn  
florbetaben (<sup>18</sup>F)

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver ml af stungulyfi, lausn inniheldur 300 MBq af florbetaben (<sup>18</sup>F) á dagsetningu og tíma kvörðunar.

**3. HJÁLPAEFNI**

Askorbínsýra, vatnsfrítt etanól, makrógól 400, natríumaskorbat (til pH aðlögunar), vatn fyrir stungulyf  
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn  
Tilv. viðskiptavinar

Virkni: {XXX} MBq í {XX} ml

ToC:{DDMMÁÁÁÁ} {XX}:{XX} {Tímabelti}

Rúmmál: {XX} ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til notkunar í bláæð.  
Fjölskammta.

**6. SÉRSTÖK VARNADARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNADARORÐ, EF MEÐ ÞARF**



Geislavirkt efni

Alliance Medical Radiopharmacy Ltd., Bretland

BV Cyclotron VU, Holland

Cis Bio International, Nancy, Frakkland

Cis Bio International, Nîmes, Frakkland

Cis Bio International, Paris, Frakkland

Cis Bio International, Rennes, Frakkland

Cis Bio International, Pessac, Frakkland

Life Radiopharma Berlin GmbH, Þýskaland

Advanced Accelerator Applications Germany GmbH, Þýskaland

Life Radiopharma Warszawa Sp. z o.o., Pólland

Life Radiopharma Bonn GmbH, Þýskaland

IBA Molecular Italy S.R.L., Monza, Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L., Rome, Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L., Udine, Ítalía

IBA Molecular Spain, S.A., Seville, Spánn

IBA Molecular Spain, S.A., Madrid, Spánn

Seibersdorf Labor GmbH, Austria

BetaPlus Pharma SA, Brussels, Belgium

## **8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist {DD/MM/ÁÁÁÁ} {XX}. {XX} {Tímabelti}

## **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

## **10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við reglur í hverju landi.

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Life Radiopharma Berlin GmbH, Max-Planck-Straße 4, 12489 Berlin, DE

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMÉR**

EU/1/13/906/001

**13. LOTUNÚMÉR**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfseðilsskylt lyf.

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

<Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur>

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á ekki við.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

<Á ekki við.>

## UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM

MÁLMAKJA (Án Blue Box)

### 1. HEITI LYFS

Neuraceq 300 MBq/ml stungulyf, lausn  
florbetaben (<sup>18</sup>F)

### 2. VIRK(T) EFNI

Hver ml af stungulyfi, lausn inniheldur 300 MBq af florbetaben (<sup>18</sup>F) á dagsetningu og tíma kvörðunar.

### 3. HJÁLPAEFNI

Ascorbínsýra, vatnsfrítt etanól, makrógól 400, natríumaskorbat, vatn fyrir stungulyf  
Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

### 4. LYFJAFORM OG INNIHALD

Stungulyf, lausn  
Hettuglas fjölskammta

Virgni {XXX} MBq í {XX} ml

ToC: {DD/MM/YYYY} {XX}.{XX} {Tímabelti}

Rúmmál: {XX} ml

### 5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til notkunar í bláæð.  
Fjölskammta.

### 6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

### 7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF



Geislavirkt efni.

Alliance Medical Radiopharmacy Ltd., Bretland

BV Cyclotron VU, Holland

Cis Bio International, Nancy, Frakkland

Cis Bio International, Nîmes, Frakkland

Cis Bio International, Paris, Frakkland

Cis Bio International, Rennes, Frakkland

Cis Bio International, Pessac, Frakkland

Life Radiopharma Berlin GmbH, Þýskaland

Advanced Accelerator Applications Germany GmbH, Þýskaland

Life Radiopharma Warszawa Sp. z o.o., Pólland

Life Radiopharma Bonn GmbH, Þýskaland

IBA Molecular Italy S.R.L., Monza, Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L., Rome, Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L., Udine, Ítalía

IBA Molecular Spain, S.A., Seville, Spánn

IBA Molecular Spain, S.A., Madrid, Spánn

Seibersdorf Labor GmbH, Austria

BetaPlus Pharma SA, Brussels, Belgium

## **8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist {DD/MM/ÁÁÁÁ} {XX} {XX} {Tímabelti}

## **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn jónandi geislum (blýskermun).

## **10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.



**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Life Radiopharma Berlin GmbH, Max-Planck-Straße 4, 12489 Berlin, DE

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/13/906/001

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfseðilsskytt lyf.

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

<Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur>

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á ekki við.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

<Á ekki við.>

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

Hettuglas

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Neuraceq 300 MBq/ml stungulyf, lausn  
florbetaben (<sup>18</sup>F)  
Til notkunar í bláæð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist: ToC+ 6 klst

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

Virgni: ≤ 3000 MBq á ToC (sjá ytri umbúðir)

**6. ANNAÐ**



Geislavirkt efni

Alliance Medical Radiopharmacy Ltd., Bretland

BV Cyclotron VU, Holland

Cis Bio International, Nancy, Frakkland

Cis Bio International, Nîmes, Frakkland

Cis Bio International, Paris, Frakkland

Cis Bio International, Rennes, Frakkland

Cis Bio International, Pessac, Frakkland

Life Radiopharma Berlin GmbH, Þýskaland

Advanced Accelerator Applications Germany GmbH, Þýskaland

Life Radiopharma Warszawa Sp. z o.o., Pólland

Life Radiopharma Bonn GmbH, Þýskaland

IBA Molecular Italy S.R.L., Monza, Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L., Rome, Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L., Udine, Ítalía

IBA Molecular Spain, S.A., Seville, Spánn

IBA Molecular Spain, S.A., Madrid, Spánn

Seibersdorf Labor GmbH, Austria

BetaPlus Pharma SA, Brussels, Belgium

## **B. FYLGISEÐILL**

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

### Neuraceq 300 MBq/ml stungulyf, lausn florbetaben (<sup>18</sup>F)

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til geislalæknisins sem hefur umsjón með ferlinu ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Látið geislalækninn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

#### Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Neuraceq og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Neuraceq
3. Hvernig nota á Neuraceq
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Neuraceq
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

#### 1. Upplýsingar um Neuraceq og við hverju það er notað

Þetta lyf er geislavirkt lyf sem aðeins er ætlað til sjúkdómsgreiningar.

Neuraceq inniheldur virka innihaldsefnið florbetaben (<sup>18</sup>F).

Neuraceq er gefið fólki með minnisvandamál þannig að læknar geti framkvæmt skönnun á heila sem nefnist PET-skönnun. PET-skönnun með Neuraceq, ásamt öðrum prófum á heilastarfsemi, getur hjálpað læknum að ákveða hvort þú sért hugsanlega með β-amýlóíð skellur í heilanum eða ekki. Þetta lyf er aðeins ætlað fullorðnum.

Þú skalt ræða niðurstöður prófsins við lækninn sem óskaði eftir skönnun.

Notkun Neuraceq felur í sér útsetningu fyrir litlu magni af geislavirkni. Læknirinn og geislalæknirinn hafa ákveðið að klínískur ávinningur af þessu ferli með geislavirku lyfi vegi þyngra en hættan á útsetningu fyrir geislun.

#### 2. Áður en byrjað er að nota Neuraceq

##### Ekki má nota Neuraceq:

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir florbetaben (<sup>18</sup>F) eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

##### Varnaðarorð og varúðarreglur

Láttu geislalækninn vita áður en þú færð Neuraceq ef þú:

- ert með nýrnakvilla
- ert með lifrarkvilla
- ert þunguð eða heldur að þú gætir verið þunguð
- ert með barn á brjósti

##### Börn og unglingar

Neuraceq er ekki ætlað til notkunar handa börnum og unglungum yngri en 18 ára.

### **Notkun annarra lyfja samhliða Neuraceq**

Láttu geislalækninn vita um öll önnur lyf sem eru notuð eða hafa nýlega verið notuð, þar sem þau gætu truflað túlkun myndanna sem koma úr jáeindaskönnuninni (PET scan).

### **Meðganga og brjóstgjöf**

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá geislalæknum áður en lyfið er notað.

Þú verður að láta geislalækninn vita áður en þú færð Neuraceq ef mögulegt er að þú sért þunguð, ef þú hefur ekki fengið blæðingar eða ert með barn á brjósti. Ef vafi leikur á er mikilvægt að ráðfæra sig við geislalækninn sem mun hafa eftirlit með ferlinu.

### Meðganga

Geislalæknirinn mun aðeins gefa þetta lyf á meðgöngu ef búist er við að ávinningur vegi þyngra en áhættan.

### Brjóstgjöf

eÞú verður að hætta brjóstgjöf í 24 klst. eftir inndælingu. Kreistið út brjóstamjólki meðan á þessu tímabili stendur og fleygiðbrjóstamjólki sem kreist er út. Hefja skal brjóstgjöf á ný í samráði við geislalækninn sem hefur eftirlit með ferlinu.

### **Akstur og notkun véla**

Neuraceq hefur lítil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla.

### **Neuraceq inniheldur etanól og natríumskorbat**

- Rúmmálsprósenta etanóls (alkóhóls) í lyfinu er 15 %, þ.e. lyfið inniheldur allt að 1,2 g/skammt sem samsvarar 30 ml bjórs eða 12,5 ml léttvíns í hverjum skammti. Skaðlegt fyrir áfengissjúklinga. Þungaðar konur, konur með barn á brjósti, börn og áhættuhópar t.d. sjúklingar með lifrarsjúkdóma eða flogaveiki þurfa að hafa í huga að lyfið inniheldur etanól.
- Lyfið inniheldur 33 mg af natríum (aðalefnið í matarsalti) í hverjum skammti. Þetta jafngildir 1,6% af ráðlögðum heildardagskmmti af neyslu natríums úr fæðu hjá fullorðnum.

### **3. Hvernig nota á Neuraceq**

Ströng lög gilda um notkun, meðhöndlun og förgun geislavirkra lyfja. Neuraceq verður aðeins notað á sérstökum svæðum sem eru undir eftirliti. Þetta lyf verður aðeins meðhöndlað og gefið af fagmönnum sem eru þjálfaðir og hæfir til að nota það á öruggan hátt. Viðkomandi einstaklingar munu sýna sérstaka aðgát svo lyfið verði notað á öruggan hátt og upplýsa þig um það sem fram fer.

### **Skammtur**

Geislalæknirinn sem hefur eftirlit með ferlinu mun ákveða það magn af Neuraceq sem nota á í þínu tilviki. Það verður minnsta nauðsynlega magn til þess að afla tilætlaðra upplýsinga.

Það magn sem gefa skal sem er venjulega ætlað fyrir fullorðinn einstakling er 300 MBq (megabecquerel, sem er eining notuð til að tjá geislavirkni).

### **Lyfjagjöf Neuraceq og framvinda ferlisins**

Neuraceq er gefið sem inndæling í æð (inndæling í bláæð) og síðan er skolað með natríumklóríð lausn til að tryggja að allur skammturinn komist til skila.

Ein inndæling nægir til að framkvæma skönnunina sem læknirinn þarf á að halda.

## Lengd ferlisins

Heilinn er venjulega skannaður 90 mínútum eftur að Neuraceq er gefið. Geislalæknirinn mun láta þig vita hversu langan tíma slíkt ferli tekur venjulega.

## Eftir lyfjagjöf Neuraceq skaltu:

Forðast nána snertingu við ung börn og þungaðar konur í 24 klst. eftir að inndæling er gefin.

Geislalæknirinn mun láta þig vita hvort þú þurfir að viðhafa sérstakar varúðarráðstafanir eftir að lyfið er fengið. Hafðu samband við geislalækninn ef einhverjar spurningar vakna.

## Ef gefinn er stærri skammtur Neuraceq en mælt er fyrir um

Ólíklegt er að ofskömmtnun eigi sér stað þar sem þú færð aðeins stakan skammt af Neuraceq undir nánu eftirliti geislalæknisins sem hefur umsjón með ferlinu. Ef ofskömmtnun á sér stað færðu hins vegar viðeigandi meðferð. Einkum er hugsanlegt að geislalæknirinn sem hefur umsjón með ferlinu finni leiðir til að auðvelda þér að hafa þvaglát og hægðir svo geislavirknin hverfi greiðar úr líkamanum.

Leitið til geislalæknisins sem hefur umsjón með ferlinu ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

## 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Hugsanlegar aukaverkanir eru:

**Algengar** (kunna að koma fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- Viðbrögð á stungustað: verkur á stungustað, roði í húð á stungustað (roði á stungustað/íkomustað)

**Sjaldgæfar** (kunna að koma fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum):

- Sviði, höfuðverkur, taugaverki (skarpur verkur, yfirleitt með hléum, gegnumgangandi um taug), skjálfti (ósjálfráð skjálftahreyfing)
- Æðar: Roðapöt (skyndilegur roði á andliti og/eða hálsi), margúll (mar, svartir og bláir flekkir), lágþrýstingur (lágur blóðþrýstingur)
- Magi: Niðurgangur, ógleði (flökurleiki)
- Lifur: Óeðlileg lifrarástærsemi
- Húð: Óhófleg svitamyndun (óvenju mikill sviti), útbrot, útpöt sem eiturvekun (bráð einkenni í húð með húðroða sem líkist mislingum, hugsanlega með blöðru- og sáramyndun)
- Vöðvar og bein: Óþægindi í útlimum, verkir í útlimum
- Kvillar á stungustað: Erting á stungustað, verkur og óþægindi kringum stungustað, margúll á stungustað (mar, svartir og bláir flekkir á stungustað), hiti á stungustað, þreyta, hitatilfinning, sótthiti (hækkaður líkamshiti, hiti)
- Óeðlilegar niðurstöður blóðrannsóknar: hækkuð kreatínín gildi í blóði (minnkuð nýrnastærsemi)

Þetta geislavirka lyf veitir lítið magn af jónandi geislun sem sett er í samhengi við minnstu hættu á krabbameini og erfðagöllum.

## Tilkynning aukaverkana

Látið geislalækninn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## 5. Hvernig geyma á Neuraceq

Þú þarft ekki að geyma lyfið. Lyfið er geymt á ábyrgð sérfræðings á viðeigandi stað. Geislavirk lyf verður að geyma í samræmi við gildandi reglur um geislavirk efni.

Eftirfarandi upplýsingar eru aðeins ætlaðar sérfræðingi:

- Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni merkingu skermunar og merkingu á hettuglassi eftir EXP.
- Má ekki frjósa.
- Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### Neuraceq inniheldur

- Virka innihaldsefnið er florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ). Hver ml af stungulyfi, lausn inniheldur 300 MBq af florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) á dagsetningu og tíma kvörðunar. Virkni í hverju hettuglassi er á bilinu 300 MBq til 3000 MBq þann dag og á þeim tíma sem kvörðun fer fram.
- Önnur innihaldsefni eru askorbínsýra, vatnsfrítt etanól, makrógól 400, natríumaskorbat og vatn fyrir stungulyf (sjá kafla 2 „Neuraceq inniheldur etanól og natríumaskorbat“).

### Lýsing á útliti Neuraceq og pakkningastærðir

Neuraceq er tært, litlaust stungulyf, lausn. Það kemur í 15 ml glæru hettuglassi sem lokað er með bítýl gúmmítappa og álpétti.

Hvert fjölskammta hettuglas inniheldur 1 til 10 ml af lausn sem jafngildir 300 til 3000 MBq af florbetaben ( $^{18}\text{F}$ ) á dagsetningu og tíma kvörðunar.

Pakkningastærð með 1 hettuglassi.

### Markaðsleyfishafi

Life Radiopharma Berlin GmbH  
Max-Planck-Straße 4  
12489 Berlin  
Þýskaland  
netfang: gra@life-mi.com

### Framleiðandi

Alliance Medical Radiopharmacy Ltd.  
Unit 19, Quadrum Park, Old Portsmouth Road  
Peasmarsh, Guildford, Surrey, GU3 1LU  
Bretland

BV Cyclotron VU  
De Boelelaan 1081  
1081 HV Amsterdam  
Holland

Cis Bio International  
CHU de Brabois  
Avenue de Bourgogne  
54500 Vandoeuvre les Nancy  
Frakkland



Cis Bio International  
Parc scientifique Georges Besse  
180 Allée Von Neumann  
30000 Nîmes  
Frakkland

Cis Bio International  
14, rue de la Grange aux Belles  
75010 Paris  
Frakkland

Cis Bio International  
Centre Eugene Marquis  
Rue de la Bataille Flandres Dunkerque, CS 44229  
35042 Rennes  
Frakkland

Cis Bio International  
Hôpital Xavier Arnoz  
Avenue du Haut Lévêque  
33600 Pessac (Bordeaux)  
Frakkland

Life Radiopharma Berlin GmbH  
Max-Planck-Strasse 4  
12489 Berlin  
Þýskaland

Advanced Accelerator Applications Germany GmbH  
Marchioninistrasse 15  
81377 Munich  
Þýskaland

Life Radiopharma Warszawa Sp. z o.o.  
ul. Szeligowska 3  
05-850 Szeligi  
Pólland

Life Radiopharma Bonn GmbH  
Spessartstr. 9  
53119 Bonn  
Þýskaland

IBA Molecular Italy S.R.L.  
via Pergolesi, 33  
20052 Monza  
Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L.  
Viale Oxford 81 (Tor Vergata)  
00133 Rome  
Ítalía

IBA Molecular Italy S.R.L.  
Piazzale Santa Maria della Misericordia, 15  
33100 Udine

Ítalía

IBA Molecular Spain, S.A.  
Thomas Alba Edison, s/n  
41092 Seville  
Spánn

IBA Molecular Spain, S.A.  
Pol. Ind. Conpisa,  
C/ Veguillas - 2 Nave 16,  
Ajalvir 28864 (Madrid)  
Spánn

Seibersdorf Labor GmbH  
Grundstueck Nr. 482/2 EZ 98 KG  
2444 Seibersdorf  
Austria

BetaPlus Pharma SA  
Avenue Hippocrate 10 bte 1527  
1200 Brussels  
Belgium

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður {mánuður ÁÁÁÁ}.**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>.

Upplýsingar á íslensku eru á <http://www.serlyfjaskra.is>.

---

Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsfólki:

Samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Neuraceq fylgir í heild sem sérstakt skjal í pakkningu lyfsins til þess að veita heilbrigðisstarfsfólki frekari vísindalegar og hagnýtar upplýsingar um lyfjagjöf og notkun þessa geislavirka lyfs.

Lesið samantekt á eiginleikum lyfs {samantekt á eiginleikum lyfs á að fylgja með í öskjunni}.