

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

MIBI Technescan 1 mg equipo de reactivos para preparación radiofarmacéutica.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada vial contiene 1 mg de tetrafluoroborato de [Tetrakis (2-metoxi-2-metilpropil-1 isocianuro) cobre(I)]. El radionúclido no forma parte del equipo.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Equipo de reactivos para preparación radiofarmacéutica.

Bolitas o polvo, blanco o casi blanco.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico. Está indicado en adultos.

Para la población pediátrica, ver sección 4.2.

Después del marcaje radiactivo con la solución de pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio, la solución de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi obtenida tiene las siguientes indicaciones:

- Gammagrafía miocárdica de perfusión para la detección y localización de enfermedad arterial coronaria (angina de pecho e infarto de miocardio).
- Evaluación de la función ventricular global:
Técnica de primer paso para determinar la fracción de eyección y/o tomogammagrafía sincronizada (gated SPECT) con el ECG, para la evaluación de la fracción de eyección, volúmenes y motilidad regional de la pared del ventrículo izquierdo.
- Mamogammagrafía isotópica para la detección de sospecha de neoplasia de mama cuando la mamografía es no concluyente, inadecuada o indeterminada.
- Localización de tejido paratiroideo hiperfuncionante en pacientes con enfermedad recurrente o persistente tanto en el hiperparatiroidismo primario como secundario, y en pacientes con hiperparatiroidismo primario programados para la realización de cirugía inicial de las glándulas paratiroides.

4.2 Posología y forma de administración

Posología

Adultos y población de edad avanzada

La posología puede variar dependiendo de las características de la gammacámara y de los programas de reconstrucción. Se deben seguir los Niveles de Referencia para Diagnóstico Nacionales (NRD). Debe justificarse la administración de actividades superiores a los NRDs .

El rango de actividad recomendado para la administración intravenosa a un paciente adulto de peso promedio (70 kg) es:

Diagnóstico de disminución de la perfusión coronaria y del infarto de miocardio

El rango de actividad recomendado para el diagnóstico de la cardiopatía isquémica según la Guía Europea de Medicina Nuclear de la EANM 2019 (European Association of Nuclear Medicine), es la siguiente:

- Protocolo de dos días: 300–600 MBq por estudio si se utiliza una cámara gamma convencional tipo Anger, o 180–500 MBq si se emplea una cámara gamma centrada en el corazón para la adquisición de imágenes
- Protocolo de un día: 250 a 400 MBq para la primera inyección, seguido de una segunda inyección con una dosis tres veces mayor, en caso de utilizar una cámara gamma convencional tipo Anger; o bien, 150–300 MBq si se utiliza una cámara gamma centrada en el corazón.

No debe administrarse más de un total de 1.600 MBq para un protocolo de un día y de 1.200 MBq para el protocolo de dos días. Para el protocolo de un día, las dos inyecciones (de esfuerzo y en reposo) deben administrarse separadas al menos durante dos horas. Después de la inyección en estrés, debe recomendarse continuar el ejercicio durante un minuto más (si es posible).

Para el diagnóstico del infarto de miocardio, generalmente es suficiente administrar una inyección en reposo.

Para el diagnóstico de cardiopatía isquémica se precisan dos inyecciones (en estrés y en reposo) para diferenciar entre la captación miocárdica disminuida de forma transitoria o de forma permanente.

Evaluación de la función ventricular total

600 a 800 MBq inyectados en forma de bolo.

Mamogammografía isotópica

700 a 1.000 MBq inyectados en forma de bolo, generalmente en el brazo opuesto a la lesión.

Localización de tejido paratiroides hiperfuncionante

Técnica de doble fase: 400 a 900 MBq inyectados en forma de bolo. La actividad típica es de 500 a 700 MBq.

Técnica de sustracción con perteconetato de sodio (^{99m}Tc): 75–110 MBq de perteconetato de sodio (^{99m}Tc) administrados por vía intravenosa, seguidos de 400–900 MBq de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi por vía intravenosa, o 400–900 MBq de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi por vía intravenosa seguidos de 150 MBq de perteconetato de sodio (^{99m}Tc) por la misma vía.

Técnica de sustracción con ioduro de sodio (^{123}I): 7,5–15 MBq de ioduro de sodio (^{123}I) administrados de forma oral o intravenosa, seguidos 2 horas después de 400–900 MBq de sestamibi (^{99m}Tc) por vía intravenosa.

Pacientes con insuficiencia renal

Se requiere una consideración cuidadosa de la actividad a administrar ya que en estos pacientes es posible un aumento de la exposición a la radiación.

Pacientes con insuficiencia hepática

En general, la actividad a administrar en estos pacientes debe considerarse cuidadosamente, comenzando habitualmente en el límite inferior del rango de actividad.

Población pediátrica

El uso en niños y adolescentes debe considerarse cuidadosamente en base a la necesidad clínica y valorando la relación beneficio/riesgo en este grupo de pacientes. La actividad a administrar a niños y adolescentes puede calcularse conforme a las recomendaciones de dosis pediátricas de la Asociación

Europea de Medicina Nuclear (EANM); la actividad administrada a niños y adolescentes puede calcularse multiplicando una actividad basal (con fines de cálculo) por los factores determinados por el peso corporal que se indican en la siguiente tabla.

$$A[\text{MBq}]_{\text{administrada}} = \text{Actividad basal} \times \text{factor}$$

La actividad basal es de 63 MBq para indicaciones oncológicas. La actividad basal mínima y máxima para el protocolo de dos días de imagen cardiaca, tanto en estrés como reposo, es de 42 y 63 MBq, respectivamente. Para el protocolo de imagen cardiaca de un día, la actividad basal es de 28 MBq en reposo y de 84 MBq en estrés.

La actividad mínima para cualquier tipo de estudio es de 80 MBq.

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

Forma de administración

Vía intravenosa.

Debido al posible daño tisular, debe evitarse estrictamente la extravasación de la inyección de este radiofármaco.

Vial multidosis.

Precauciones que se deben tomar antes de manipular o administrar el medicamento

Este medicamento debe reconstituirse antes de ser administrado al paciente. Para consultar las instrucciones de reconstitución y de control de la pureza radioquímica del medicamento antes de la administración, ver sección 12.

Para la preparación del paciente, ver sección 4.4.

Adquisición de imágenes

Imágenes cardíacas

La adquisición de imágenes debe comenzar aproximadamente 30 a 60 minutos después de la inyección, para permitir el aclaramiento hepatobiliar. Puede ser necesario un intervalo más prolongado únicamente para las imágenes en reposo y para las imágenes de estrés con vasodilatadores, debido al riesgo de que exista una mayor actividad de tecnecio (^{99m}Tc) en la zona subdiafragmática. No hay evidencia de cambios significativos en la concentración o redistribución del trazador a nivel miocárdico, por lo tanto, es posible la adquisición de imágenes hasta seis horas después de la inyección. El estudio puede realizarse con un protocolo de uno o dos días.

Deben obtenerse preferentemente imágenes tomográficas (SPECT), con o sin sincronización electrocardiográfica (ECG).

Mamogramografía isotópica

La adquisición de imágenes de la mama se inicia óptimamente 5 a 10 minutos después de la inyección, con la paciente en posición prona, con la mama colgando libremente.

El producto se administra en una vena del brazo contralateral a la mama con la supuesta anomalía. Si la enfermedad es bilateral, la inyección se administra preferentemente en una vena dorsal del pie.

Gammacámara convencional

Seguidamente debe modificarse la posición del paciente de forma que la otra mama quede colgando, y debe adquirirse una imagen lateral de la misma. Después puede adquirirse una imagen en posición supina anterior, con los brazos de la paciente detrás de la cabeza.

Detector dedicado a la adquisición de imágenes mamarias

Si se utiliza un detector dedicado a la adquisición de imágenes mamarias, debe seguirse un protocolo apropiado específico del detector para lograr el mejor rendimiento posible en la adquisición de las imágenes.

Imágenes de las glándulas paratiroides

La adquisición de imágenes de las glándulas paratiroides depende del protocolo seleccionado. Los estudios más utilizados son las técnicas de sustracción y/o de doble fase, que se pueden realizar conjuntamente.

Para la técnica de sustracción en la adquisición de imágenes de la glándula tiroideas puede emplearse ioduro (¹²³I) de sodio o perteconetato (^{99m}Tc) de sodio, dado que el tejido tiroideo funcionante capta estos radiofármacos. Dicha imagen se sustraerá de la imagen obtenida con tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi y el tejido paratiroides hiperfuncionante patológico permanece visible tras la sustracción.

Cuando se usa ioduro (¹²³I) de sodio, las imágenes se adquieren simultáneamente, comenzando 5 minutos después de la inyección de (^{99m}Tc) sestamibi. Las imágenes se inspeccionan visualmente, se normalizan según los recuentos tiroideos y las imágenes de ioduro de sodio (¹²³I) se sustraen de las imágenes de (^{99m}Tc) sestamibi.

Cuando se utiliza perteconetato de sodio (^{99m}Tc), la adquisición de imágenes de perteconetato de sodio (^{99m}Tc) comienza 20-30 minutos después de la inyección. La adquisición de imágenes de (^{99m}Tc) sestamibi comienza 10-15 minutos después de la inyección. Las imágenes de perteconetato de sodio (^{99m}Tc) se sustraen digital o cognitivamente de las imágenes de (^{99m}Tc) sestamibi.

Cuando se emplea una técnica de doble fase, la primera imagen del cuello y del mediastino se obtiene 10 minutos después. Despues de un periodo de lavado de 1 a 2 horas, se adquieren de nuevo imágenes del cuello y del mediastino.

Las imágenes planares pueden complementarse mediante imágenes precoces y tardías de SPECT o SPECT/TAC.

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo, a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1, o a alguno de los componentes del radiofármaco marcado.

En los estudios de gammagrafía miocárdica en condiciones de estrés, deben considerarse las contraindicaciones generales asociadas a la inducción del estrés ergométrico o farmacológico.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Possibles reacciones de hipersensibilidad o anafilácticas

Si ocurren reacciones de hipersensibilidad o anafilácticas, la administración del medicamento debe suspenderse inmediatamente e iniciarse tratamiento intravenoso si fuera necesario. Para permitir actuar de

forma inmediata en caso de emergencia, los medicamentos y equipo necesarios tales como tubo endotraqueal y ventilador deben estar disponibles inmediatamente.

Justificación individual del beneficio/riesgo

Para todos los pacientes, la exposición a la radiación ionizante debe estar justificada en función del posible beneficio. La actividad administrada debe ser la mínima posible para obtener la información diagnóstica requerida.

Pacientes con insuficiencia renal o pacientes con insuficiencia hepática

Se requiere una consideración cuidadosa de la relación beneficio/riesgo en estos pacientes ya que en ellos es posible que aumente la exposición a la radiación (ver sección 4.2).

Población pediátrica

Para las instrucciones sobre el uso en la población pediátrica, ver sección 4.2.

Se requiere una consideración cuidadosa de la indicación, ya que la dosis efectiva por MBq es mayor que en adultos (ver sección 11).

Preparación del paciente

El paciente debe estar bien hidratado antes del inicio de la exploración y pedirle que vacíe la vejiga lo más frecuentemente posible durante las primeras horas después de la exploración para reducir su irradiación.

Imágenes cardíacas

Si es posible, los pacientes deben permanecer en ayunas durante al menos cuatro horas antes de la exploración. Antes de la adquisición de las imágenes, se recomienda que los pacientes ingieran una comida baja en grasas o que beban uno o dos vasos de leche después de cada inyección. Esto favorecerá el aclaramiento hepatobiliar rápido del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi, dando lugar a una menor actividad hepática en la imagen.

Interpretación de las imágenes obtenidas con tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi

Interpretación de la mamogammografía isotópica

Puede que no todas las lesiones mamarias inferiores a 1 cm de diámetro se detecten con mamogammografía ya que la sensibilidad del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi para la detección de estas lesiones es baja. Una prueba negativa no excluye neoplasia de mama especialmente en lesiones tan pequeñas.

Después del procedimiento

Debe restringirse el contacto directo con niños pequeños y mujeres embarazadas durante las primeras 24 horas después de la inyección.

Advertencias específicas

En la gammografía miocárdica en condiciones de estrés, deben considerarse las contraindicaciones y las precauciones generales asociadas a la inducción del esfuerzo ergométrico o farmacológico.

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por vial, esto es, esencialmente “exento de sodio”.

Para las precauciones con respecto al riesgo medioambiental, ver sección 6.6.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Medicamentos para el corazón

Los medicamentos que afectan a la función del miocardio y/o flujo sanguíneo pueden causar resultados falsos negativos en el diagnóstico de enfermedad arterial coronaria. Especialmente los betabloqueantes y los antagonistas del calcio reducen el consumo de oxígeno y, por tanto, también afectan a la perfusión y los betabloqueantes inhiben el incremento de la frecuencia cardíaca y de la presión sanguínea en condiciones

de estrés. Por esta razón, los medicamentos concomitantes deben tenerse en cuenta cuando se interpreten los resultados de la gammagrafía. Deben seguirse las recomendaciones de las guías aplicables para las pruebas de estrés ergométrico o farmacológico.

Inhibidores de la bomba de protones

Se ha demostrado que el uso de inhibidores de la bomba de protones se asocia significativamente con la captación de la pared gástrica. Su proximidad a la pared inferior del miocardio puede dar lugar a resultados falsos negativos o falsos positivos y, por tanto, a un diagnóstico incorrecto. Se recomienda un período de espera de al menos 3 días.

Productos con iodo

Cuando se realice la técnica de sustracción para las imágenes de tejido paratiroideo hiperfuncionante, es probable que el uso reciente de medios de contraste radiológicos con iodo, de medicamentos utilizados para tratar el hipertiroidismo o el hipotiroidismo o de otros medicamentos disminuya la calidad de las imágenes tiroideas e incluso imposibilite la sustracción. La lista completa de posibles medicamentos que interaccionan está disponible en la ficha técnica de los radiofármacos compuestos de ioduro (¹²³I) de sodio o de perteconetato (^{99m}Tc) de sodio.

Población pediátrica

Los estudios de interacciones se han realizado sólo en adultos.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Mujeres en edad fértil

Cuando sea necesario administrar radiofármacos a mujeres en edad fértil, es importante determinar si está o no embarazada. Toda mujer que presente un retraso en la menstruación debe considerarse embarazada mientras no se demuestre lo contrario. En caso de duda sobre un posible embarazo (si la mujer ha sufrido un retraso en la menstruación, si el periodo es muy irregular, etc.), deben ofrecerse a la paciente técnicas alternativas que no impliquen el uso de radiaciones ionizantes (si existiesen).

Embarazo

Los procedimientos con radionúclidos llevados a cabo en mujeres embarazadas suponen además una dosis de radiación al feto. Durante el embarazo únicamente se realizarán los procedimientos estrictamente necesarios y sólo cuando el beneficio supere el riesgo para la madre y el feto.

Lactancia

Antes de administrar radiofármacos a una madre que está en periodo de lactancia, debe considerarse la posibilidad de retrasar la administración del radionúclido hasta que la madre haya terminado el amamantamiento y debe plantearse si se ha seleccionado el radiofármaco más apropiado, teniendo en cuenta la secreción de radiactividad en la leche materna. Si la administración es necesaria, la lactancia materna debe suspenderse durante 24 horas tras la administración de este medicamento y desecharse la leche extraída durante ese periodo.

Debe restringirse el contacto directo con niños pequeños durante las primeras 24 horas tras la inyección.

Fertilidad

No se han realizado estudios de fertilidad.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de MIBI Technescan sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

4.8 Reacciones adversas

La siguiente tabla presenta la manera en que las frecuencias se reflejan en esta sección:

Muy frecuentes ($\geq 1/10$)
Frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$)
Poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$)
Raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$)
Muy raras ($< 1/10.000$)
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

Trastornos del sistema inmunológico:

Raras: reacciones graves de hipersensibilidad como disnea, hipotensión, bradicardia, astenia y vómitos (generalmente durante las dos primeras horas tras la administración) y angioedema. Otras reacciones de hipersensibilidad (reacciones alérgicas de la piel y mucosas con exantema -prurito, urticaria, edema-, y vasodilatación).

Muy raras: se han descrito otras reacciones de hipersensibilidad en pacientes predispuestos.

Trastornos del sistema nervioso:

Poco frecuentes: cefalea.

Raras: convulsiones (poco después de la administración) y síncope.

Trastornos cardíacos:

Poco frecuentes: dolor torácico/angor, alteraciones del ECG.

Raras: arritmia.

Trastornos gastrointestinales:

Poco frecuentes: náuseas.

Raras: dolor abdominal, dispepsia.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:

Raras: reacciones locales en el punto de inyección, hipoestesia y parestesia, rubor.

Frecuencia no conocida: eritema multiforme.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:

Frecuentes: puede observarse inmediatamente después de la inyección un sabor metálico o amargo, parcialmente en combinación con sequedad bucal y alteración del sentido del olfato.

Raras: fiebre, fatiga, mareos, dolor transitorio de tipo artrítico.

Otros trastornos

La exposición a la radiación ionizante está relacionada con la inducción de cáncer y la posibilidad de desarrollar defectos hereditarios. Dado que la dosis efectiva es de aproximadamente 13,0 mSv cuando se administra la actividad máxima recomendada de 1600 MBq (400 MBq en condiciones de estrés y 1200 MBq en reposo) para un protocolo de un día, se espera que estas reacciones adversas ocurran con baja probabilidad.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>

4.9 Sobredosis

En el caso de administración de una sobredosis de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi la dosis de radiación recibida por el paciente debe reducirse, en la medida delo posible, aumentando la eliminación corporal del radionúclido mediante micción y defecación frecuentes. Puede ser útil estimar la dosis efectiva aplicada.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: radiofármacos diagnósticos, compuestos marcados con tecnecio (^{99m}Tc), código ATC: V09GA01.

Efectos farmacodinámicos

A las concentraciones químicas utilizadas para las exploraciones diagnósticas no parece que la solución de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi tenga actividad farmacodinámica.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Después de la reconstitución con pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio, se forma el siguiente complejo tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi:



Biodistribución

El tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi se distribuye rápidamente desde la sangre a los tejidos: 5 minutos después de la inyección, sólo aproximadamente el 8% de la dosis inyectada permanece en el compartimento sanguíneo. En la distribución fisiológica, pueden observarse concentraciones evidentes de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi *in vivo* en varios órganos. En particular, se observa una captación normal del trazador en glándulas salivales, tiroides, miocardio, hígado, vesícula biliar, intestinos delgado y grueso, riñones, vejiga, plexos coroideos y músculos esqueléticos, ocasionalmente en pezones. Es normal una captación homogénea tenue en la mama o la axila.

Gammagrafía miocárdica de perfusión

El tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi es un complejo catiónico que difunde pasivamente a través de la membrana capilar y celular. En el interior de la célula se localiza en las mitocondrias, donde es atrapado, y su retención depende de la integridad de las mitocondrias, reflejando los miocitos viables. Tras la inyección intravenosa, se distribuye por el miocardio en función de la perfusión y la viabilidad miocárdicas. La captación miocárdica, que depende del flujo coronario, es el 1,5% de la dosis inyectada en esfuerzo y el 1,2% de la dosis inyectada en reposo. Sin embargo, las células con daños irreversibles no captan el tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi. El nivel de extracción miocárdica está reducido por la hipoxia. Su redistribución es muy escasa, por lo que para los estudios en estrés y en reposo se necesitan inyecciones separadas

Mamogramografía isotópica

La captación tisular del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi depende fundamentalmente de la vascularización, que suele estar aumentada en el tejido tumoral. El tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi se acumula en diversas neoplasias y de forma más notoria en las mitocondrias. Su captación guarda relación con un aumento del metabolismo dependiente de energía y con la proliferación celular. Su acumulación celular disminuye en caso de sobreexpresión de proteínas de resistencia a múltiples fármacos.

Imagen paratiroidea de tejido hiperfuncionante

El tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi se localiza tanto en el tejido paratiroideo como en el tejido tiroideo funcionante, pero suele eliminarse con mayor rapidez del tejido tiroideo normal que del tejido paratiroideo anómalo.

Eliminación

La eliminación del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi se produce mayoritariamente por los riñones y el sistema hepatobiliar. La actividad de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi de la vesícula biliar aparece en intestino una hora después de la inyección. Aproximadamente el 27% de la dosis inyectada es aclarada mediante eliminación renal después de 24 horas, y aproximadamente el 33% de la dosis inyectada es aclarada por las heces en 48 horas. No se ha definido la farmacocinética en pacientes con insuficiencia renal o hepática.

Semivida

La semivida biológica del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi en miocardio es de aproximadamente siete horas en reposo y en estrés. La semivida efectiva (que incluye las semividas biológica y física) es de aproximadamente tres horas para el corazón y de alrededor de 30 minutos para el hígado.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

En estudios preclínicos de toxicidad aguda con ratones, ratas y perros, la dosis mínima del equipo de reactivos reconstituido que provocó alguna muerte fue de 7 mg/kg (expresado como contenido de Cu (MIBI_4BF_4) en ratas hembras. Esto corresponde a 500 veces la dosis máxima en humanos (DMH) de 0,014 mg/kg para adultos (70 kg). Ni las ratas ni los perros presentaron efectos relacionados con el tratamiento a dosis del equipo de reactivos reconstituido de 0,42 mg/kg (30 veces la DMH) y de 0,07 mg/kg (5 veces la DMH), respectivamente durante 28 días. Con la administración de dosis repetidas, los primeros síntomas de toxicidad aparecieron durante la administración de 150 veces la dosis diaria durante 28 días.

La administración con extravasación en animales mostró inflamación aguda con edema y hemorragias en el lugar de la inyección.

No se han efectuado estudios de toxicidad reproductiva.

El Cu (MIBI_4BF_4) no mostró ninguna actividad genotóxica en las pruebas de Ames, CHO/HPRT y de intercambio de cromátidas entre hermanas. A concentraciones citotóxicas, se observó un aumento de las aberraciones cromosómicas en el ensayo de linfocitos humanos *in vitro*. No se observó ninguna actividad genotóxica en la prueba de micronúcleos de ratón *in vivo* a 9 mg/kg.

No se han realizado estudios de carcinogenicidad a largo plazo con el equipo de reactivos para preparación radiofarmaceútica.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Cloruro de estaño dihidratado

Clorhidrato de cisteína monohidratado

Citrato de sodio

Manitol

Ácido clorhídrico (para el ajuste del pH)

Hidróxido de sodio (para el ajuste del pH)

6.2 Incompatibilidades

Este medicamento no debe mezclarse con otros, excepto con los mencionados en la sección 12.

6.3 Periodo de validez

2 años.

Después del marcaje radiactivo: 10 horas. No almacenar a temperatura superior a 25°C después del marcaje radiactivo.

6.4 Precauciones especiales de conservación

No almacenar a temperatura superior a 25°C. Conservar los viales en el embalaje exterior para protegerlos de la luz.

Para las condiciones de conservación tras el marcaje radiactivo del medicamento, ver sección 6.3.

El almacenamiento debe realizarse conforme a la normativa nacional sobre materiales radiactivos.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Viales de vidrio multidosis de 10 ml, vidrio de borosilicato de tipo 1 (Ph. Eur.), sellados con un tapón de goma de clorobutilo.

Tamaño de envase: 5 viales.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Advertencias generales

Los radiofármacos deben ser recibidos, utilizados y administrados exclusivamente por personal cualificado, que esté debidamente autorizado para el uso y manipulación de radionúclidos, y en centros asistenciales autorizados. Su recepción, almacenamiento, uso, transporte y eliminación están sujetos a las normas y/o licencias correspondientes de los organismos oficiales competentes.

Los radiofármacos deben ser preparados por el usuario de manera que cumplan tanto los requisitos de seguridad radiológica como de calidad farmacéutica. Se deben tomar las precauciones asépticas apropiadas.

El contenido del vial está destinado para uso en la preparación del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi y no está destinado para administración directa al paciente sin la preparación previa.

Para consultar las instrucciones de preparación extemporánea del medicamento antes de la administración, ver sección 12.

Si en cualquier momento durante la preparación de este producto se compromete la integridad de este vial el radiofármaco no debe utilizarse.

La administración debe realizarse de forma que se minimice el riesgo de contaminación por el medicamento y la irradiación de los operadores. Es obligatorio utilizar un blindaje adecuado.

El contenido del equipo antes de la preparación extemporánea no es radioactivo. Sin embargo, después de añadir disolución de pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio debe mantenerse el radiofármaco preparado debidamente blindado.

La administración de radiofármacos supone un riesgo para otras personas por la radiación externa o la contaminación por derrames de orina, vómitos, etc. Por lo tanto, deben adoptarse las medidas de protección radiológica conforme a la legislación nacional.

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Curium Netherlands B.V.

Westerduinweg 3

1755 LE Petten

Países Bajos

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

70132

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Octubre 2008

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Octubre 2025.

11. DOSIMETRÍA

El tecnecio (^{99m}Tc) se produce mediante un generador de ($^{99}\text{Mo}/^{99m}\text{Tc}$) y decae con emisión de radiación gamma, con una energía media de 140 keV y un período de semidesintegración de 6,02 horas a tecnecio (^{99}Tc) que, dado su largo período de semidesintegración de $2,13 \times 10^5$ años, puede ser considerado como casi estable.

Los datos presentados a continuación proceden de ICRP 128 y se calculan con arreglo a los siguientes supuestos: Despues de la inyección intravenosa, el medicamento es aclarado rápidamente de la sangre y captado predominantemente en los tejidos musculares (incluido el corazón), hígado y riñones y, en menor cantidad, en glándulas salivales y tiroideas. Cuando el medicamento es administrado conjuntamente con una prueba de esfuerzo, existe un aumento considerable de la captación en corazón y los músculos esqueléticos, con una captación correspondientemente más baja en todos los demás órganos y tejidos. El medicamento se excreta por el hígado en una proporción del 75%, y por los riñones, en una proporción del 25%.

Órgano	Dosis absorbida por unidad de actividad administrada (mGy/MBq) (en reposo)				
	Adulto	15 años	10 años	5 años	Un año
Glándulas adrenales	0,0075	0,0099	0,015	0,022	0,038
Superficies óseas	0,0082	0,010	0,016	0,021	0,038
Cerebro	0,0052	0,0071	0,011	0,016	0,027
Mamas	0,0038	0,0053	0,0071	0,011	0,020
Pared de la vesícula biliar	0,039	0,045	0,058	0,10	0,32
Tracto gastrointestinal:					

Órgano	Dosis absorbida por unidad de actividad administrada (mGy/MBq) (en reposo)				
	Adulto	15 años	10 años	5 años	Un año
Pared del estómago	0,0065	0,0090	0,015	0,021	0,035
Pared del intestino delgado	0,015	0,018	0,029	0,045	0,080
Pared del colon	0,024	0,031	0,050	0,079	0,015
Pared del intestino grueso ascendente	0,027	0,035	0,057	0,089	0,17
Pared del intestino grueso descendente	0,019	0,025	0,041	0,065	0,12
Corazón	0,0063	0,0082	0,012	0,018	0,030
Riñones	0,036	0,043	0,059	0,085	0,15
Hígado	0,011	0,014	0,021	0,030	0,052
Pulmones	0,0046	0,0064	0,0097	0,014	0,025
Músculos	0,0029	0,0037	0,0054	0,0076	0,014
Esófago	0,0041	0,0057	0,0086	0,013	0,023
Ovarios	0,0091	0,012	0,018	0,025	0,045
Páncreas	0,0077	0,010	0,016	0,024	0,039
Médula ósea roja	0,0055	0,0071	0,011	0,030	0,044
Glándulas salivales	0,014	0,017	0,022	0,015	0,026
Piel	0,0031	0,0041	0,0064	0,0098	0,019
Bazo	0,0065	0,0086	0,014	0,020	0,034
Testículos	0,0038	0,0050	0,0075	0,011	0,021
Timo	0,0041	0,0057	0,0086	0,013	0,023
Tiroides	0,0053	0,0079	0,012	0,024	0,045
Vejiga	0,011	0,014	0,019	0,023	0,041
Útero	0,0078	0,010	0,015	0,022	0,038
Resto del organismo	0,0031	0,0039	0,0060	0,0088	0,016
Dosis efectiva (mSv/MBq)	0,0090	0,012	0,018	0,028	0,053

Órgano	Dosis absorbida por unidad de actividad administrada (mGy/MBq) (en estrés)				
	Adulto	15 años	10 años	5 años	Un año
Glándulas adrenales	0,0066	0,0087	0,013	0,019	0,033
Superficies óseas	0,0078	0,0097	0,014	0,020	0,036
Cerebro	0,0044	0,0060	0,0093	0,014	0,023
Mamas	0,0034	0,0047	0,0062	0,0097	0,018
Pared de la vesícula biliar	0,033	0,038	0,049	0,086	0,26
Tracto gastrointestinal:					
Pared del estómago	0,0059	0,0081	0,013	0,019	0,032
Pared del intestino delgado	0,012	0,015	0,024	0,037	0,066
Pared del colon	0,019	0,025	0,041	0,064	0,12
Pared del intestino grueso ascendente.	0,022	0,028	0,046	0,072	0,13

Órgano	Dosis absorbida por unidad de actividad administrada (mGy/MBq) (en estrés)				
	Adulto	15 años	10 años	5 años	Un año
Pared del intestino grueso descendente	0,016	0,021	0,034	0,053	0,099
Corazón	0,0072	0,0094	0,010	0,021	0,035
Riñones	0,026	0,032	0,044	0,063	0,11
Hígado	0,0092	0,012	0,018	0,025	0,044
Pulmones	0,0044	0,0060	0,0087	0,013	0,023
Músculos	0,0032	0,0041	0,0060	0,0090	0,017
Esófago	0,0040	0,0055	0,0080	0,012	0,023
Ovarios	0,0081	0,011	0,015	0,023	0,040
Páncreas	0,0069	0,0091	0,014	0,021	0,035
Médula ósea roja	0,0050	0,0064	0,0095	0,013	0,023
Glándulas salivales	0,0092	0,011	0,0015	0,0020	0,0029
Piel	0,0029	0,0037	0,0058	0,0090	0,017
Bazo	0,0058	0,0076	0,012	0,017	0,030
Testículos	0,0037	0,0048	0,0071	0,011	0,020
Timo	0,0040	0,0055	0,0080	0,012	0,023
Tiroides	0,0044	0,0064	0,0099	0,019	0,035
Vejiga	0,0098	0,013	0,017	0,021	0,038
Útero	0,0072	0,0093	0,014	0,020	0,035
Resto organismo	0,0033	0,0043	0,0064	0,0098	0,018
Dosis efectiva (mSv/MBq)	0,0079	0,010	0,016	0,023	0,045

La dosis efectiva se ha calculado en adultos en relación a una frecuencia de micción de 3,5 horas.

Imágenes cardíacas

La dosis efectiva resultante de la administración de una actividad máxima recomendada de 1.600 MBq de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi a un adulto de 70 kg es de aproximadamente 13,0 mSv si se sigue el protocolo de un día con la administración de 400 MBq en estrés y de 1.200 MBq en reposo.

Para una actividad administrada de 1.600 MBq la dosis de radiación típica del órgano diana corazón es de 11,2 mGy y las dosis de radiación típicas de los órganos críticos vesícula biliar, riñones e intestino grueso ascendente son de 55,2, 45,6 y 37,2 mGy, respectivamente.

La dosis efectiva resultante de la administración de una actividad máxima recomendada de 1.200 MBq (600 MBq en reposo y 600 MBq en estrés) de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi en un protocolo de dos días para un adulto que pesa 70 kg es de aproximadamente 10,1 mSv.

Para esta actividad administrada de 1.200 MBq, la dosis de radiación típica del órgano diana corazón es de 8,1 mGy y las dosis de radiación típicas de los órganos críticos (vesícula biliar, riñones e intestino grueso ascendente) son de 43,2, 37,2 y 29,4 mGy, respectivamente.

Mamogammografía isotópica

La dosis efectiva resultante de la administración de una actividad máxima recomendada de 1.000 MBq de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi a un adulto de 70 kg es de aproximadamente 9 mSv.

Para una actividad administrada de 1.000 MBq, la dosis de radiación típica del órgano diana mama es de 3,8 mGy y las dosis de radiación típicas de los órganos críticos vesícula biliar, riñones e intestino grueso ascendente son de 39, 36 y 27 mGy, respectivamente.

Imágenes de las glándulas paratiroides

La dosis efectiva resultante de la administración de una actividad máxima recomendada de 900 MBq de tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi a un adulto de 70 kg es de aproximadamente 8,1 mSv.

Para una actividad administrada de 900 MBq, la dosis de radiación típica del órgano diana tiroides es de 4,8 mGy y las dosis de radiación típicas de los órganos críticos vesícula biliar, riñones e intestino grueso ascendente son de 35,1, 32,4 y 24,3 mGy, respectivamente.

12. INSTRUCCIONES PARA LA PREPARACIÓN DE RADIOFÁRMACOS

Las extracciones deben realizarse en condiciones asépticas. Los viales no deben abrirse antes de desinfectar el tapón; la solución debe extraerse a través del tapón utilizando una jeringa de un solo uso equipada con un blindaje adecuado y una aguja estéril desechable o utilizando un sistema de aplicación automatizado autorizado.

Si la integridad de este vial se ve afectada, el producto no debe utilizarse.

Instrucciones para la preparación del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi

La preparación del tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi a partir del equipo MIBI Technescan debe realizarse según el siguiente procedimiento aséptico. El calentamiento de la preparación puede realizarse utilizando un baño de agua o bloque calefactor en seco. Ambos métodos se describen a continuación:

Método de preparación

Procedimiento del baño de agua:

- 1 Deben usarse guantes impermeables durante el procedimiento de preparación. Retire la cubierta del tapón del vial del equipo MIBI Technescan y pase una torunda de algodón con alcohol por la parte superior del tapón del vial, para desinfectar la superficie.
 - 2 Coloque el vial en un blindaje adecuado, rotulado correctamente con la fecha, la hora de preparación, el volumen y la actividad.
 - 3 Con una jeringa estéril colocada en un blindaje, obtenga, en condiciones asépticas, solución de pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio sin aditivos, estéril y apirógeno, con una cantidad máxima de 11,1 GBq en aproximadamente 1 a 3 ml. No se utilizará una cantidad superior a 3 ml de pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio para la actividad máxima de 11,1 GBq.
 - 4 En condiciones asépticas, añada al vial blindado la solución de pertecnetato de sodio (^{99m}Tc). Sin retirar la aguja, extraiga un volumen igual de aire a fin de mantener la presión atmosférica dentro del vial.
 - 5 Agite vigorosamente, aproximadamente 5 a 10 movimientos rápidos hacia arriba y abajo.
 - 6 Extraiga el vial del blindaje y colóquelo en posición vertical, en un baño de agua en ebullición correctamente blindado, de manera que el vial quede suspendido encima del fondo del baño, y mantenga en ebullición durante 10 minutos. El baño debe estar blindado. El tiempo de 10 minutos comienza apenas el agua empieza a hervir de nuevo.
- Nota: El vial debe mantenerse vertical durante el paso de ebullición. Use un baño de agua en el que el tapón quede encima del nivel del agua.
- 7 Extraiga el vial colocado en el baño de agua blindado y deje que se enfrie durante quince minutos.
 - 8 Antes de la administración, inspeccione visualmente la ausencia de partículas y decoloración.
 - 9 Si es necesario, se puede diluir con solución salina al 0,9%.
 - 10 Realice las extracciones en condiciones asépticas, con ayuda de una jeringa protegida. Use el producto en las diez (10) horas siguientes a la preparación.
 - 11 Debe comprobarse la pureza radioquímica antes de la administración al paciente, según el método de Radio TLC que se detalla a continuación.

Procedimiento mediante bloque calefactor en seco:

- 1 Deben usarse guantes impermeables durante el procedimiento de preparación. Retire la cubierta del tapón del vial del equipo MIBI Technescan y pase una torunda de algodón con alcohol por la parte superior del tapón del vial, para desinfectar la superficie.
- 2 Coloque el vial en un blindaje adecuado, rotulado correctamente con la fecha, la hora de preparación, el volumen y la actividad.
- 3 Con una jeringa estéril y blindada, obtenga, en condiciones asépticas, solución de pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio sin aditivos, estéril y apirógeno, con una cantidad máxima de 11,1 GBq, en aproximadamente 3 ml. No se utilizará una cantidad superior a 3 ml de pertecnetato (^{99m}Tc) de sodio para la actividad máxima de 11,1 GBq.
- 4 En condiciones asépticas, añada al vial blindado la solución de pertecnetato de sodio (^{99m}Tc). Sin retirar la aguja, extraiga un volumen igual de aire a fin de mantener la presión atmosférica dentro del vial.
- 5 Agite vigorosamente, aproximadamente 5 a 10 movimientos rápidos hacia arriba y abajo.
- 6 Coloque el vial en el bloque calefactor previamente calentado a 120°C e incube durante 10 minutos. El bloque calefactor debe adaptarse al tamaño del vial a fin de garantizar una correcta transferencia del calor desde el dispositivo de calentamiento al contenido del vial.
- 7 Extraiga el vial del bloque calefactor y deje que enfrié a temperatura ambiente.
- 8 Antes de la administración, inspeccione visualmente la ausencia de partículas y decoloración.
- 9 Si es necesario, se puede diluir con solución salina al 0,9%.
- 10 Extraiga, en condiciones asépticas, el producto, con ayuda de una jeringa protegida. Use el producto en las diez (10) horas siguientes a la preparación.
- 11 Debe comprobarse la pureza radioquímica antes de la administración al paciente, según el método de Radio TLC que se detalla a continuación.

Nota: existe la posibilidad de rotura y de contaminación significativa siempre que los viales que contienen material radioactivo se calientan.

Control de calidad**Método de Radio-TLC para la cuantificación del Tecnecio (^{99m}Tc) sestamibi****1. Materiales**

- 1.1 Placa de Baker-Flex-óxido de aluminio, n.º 1 B-F, precortada en 2,5 cm x 7,5 cm.
- 1.2 Etanol, > 95 %.
- 1.3 Capintec, o instrumento equivalente para la determinación de radioactividad en el rango entre 0,7 y 11,1 GBq.
- 1.4 Jeringa de 1 ml, con una aguja de calibre 22 a 26 G.
- 1.5 Cubeta pequeña con tapa para desarrollo cromatográfico (es suficiente un vaso de precipitados de 100 ml cubierto con Parafilm).

2. Procedimiento

- 2.1 Vierta una cantidad suficiente de etanol en la cubeta cromatográfica (vaso de precipitados) para que tenga una altura de 3 a 4 mm de disolvente desde el fondo. Cubra la cubeta (vaso de precipitados) con Parafilm® y deje que se equilibre durante aproximadamente 10 minutos.
- 2.2 Aplique una gota de etanol, con ayuda de una jeringa de 1 ml con una aguja de calibre 22 a 26 G, en la placa de TLC de óxido de aluminio, a 1,5 cm del fondo. **No deje que la mancha se seque.**
- 2.3 Aplique una gota de la solución del equipo sobre la mancha de etanol. Seque la mancha. **¡No caliente!**
- 2.4 Deje que el disolvente se desplace una distancia de 5,0 cm desde la mancha.
- 2.5 Corte la tira a 4,0 cm del fondo, y mida cada parte en el calibrador de dosis.
- 2.6 Calcule la pureza radioquímica en % de la siguiente manera:
$$\% \text{ Sestamibi de } (^{99m}\text{Tc}) = (\text{actividad de la porción superior}) / (\text{actividad de ambas partes}) \times 100.$$

2.7 El % del Sestamibi (^{99m}Tc) debe ser $\geq 94\%$; en caso contrario, la preparación debe desecharse.

Nota: No use el producto si la pureza radioquímica es inferior al 94%.