

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

RENOCIS 1 mg valmisteyhdistelmä radioaktiivista lääkettä varten

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi injektiopullo sisältää 1 mg sukkimeeria dimerkaptomeripihkahappo (DMSA)

Radioisotooppi ei sisälly valmisteyhdistelmään.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Valmisteyhdistelmä radioaktiivista lääkettä varten.

Valkoinen kylmäkuivattu aine.

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Tämä lääkevalmiste on tarkoitettu ainoastaan diagnostiseen käyttöön.

Natriumperteknetaatti (^{99m}Tc) -injektionesteellä leimauksen jälkeen saatua teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeeriliuosta käytetään:

- munuaiskuoren morfologiseen tutkimukseen.
- yksittäisen munuaisen toiminnan tutkimiseen.
- ektooppisen munuaisen paikallistamiseen.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Aikuiset ja iäkkäät potilaat

Suositteltu 70 kg:n painoiselle potilaalle annettava aktiivisuus on 30–120 MBq.

Munuaisten vajaatoiminta

Annettavan aktiivisuuden huolellinen harkinta on tarpeen, koska säteilyaltistus saattaa olla tavanomaista suurempi näillä potilailla.

Pediatriset potilaat

Valmisteen käyttöä lapsille ja nuorille on harkittava tarkoin tässä potilasryhmässä kliinisiin tarpeisiin ja riski/hyötysuhteen arviointiin perustuen. Lapsille ja nuorille annettavat aktiivisuudet voidaan laskea Euroopan isotooppilääketiedeyhdistyksen (EANM 2016) pediatriksen annostuskortin suositusten mukaisesti kertomalla (laskentatarkoituksiin käytettävä) perusaktiivisuus alla olevassa taulukossa annetuilla painosta riippuvaisilla kerrannaisilla:

Annettu aktiivisuus [MBq] = Perusaktiivisuus x kerrannainen (perusaktiivisuutena 6,8)

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

*) Jos laskelman tulos on pienempi kuin 18,5 MBq, suositellaan käytettäväksi vähintään 18,5 MBq:n aktiivisuutta riittävän kuvalaadun saavuttamiseksi.

Antotapa

Laskimoon.

Moniannoskäyttöön.

Varotoimet ennen lääkevalmisteen käsittelyä ja antoa

Tämä lääkevalmiste on radioleimattava ennen sen antamista potilaalle.

Ks. kohdasta 12 ohjeet tämän lääkevalmisteen radioleimauksesta ja radiokemiallisen puhtauden tarkistamisesta ennen lääkkeen antoa.

Potilaan valmistelu, ks. kohta 4.4.

Kuvantaminen

Kuvaus voidaan suorittaa joko staattisesti (tasokuvauksena tai tomografiana) 1–3 tuntia injektion jälkeen. Jos potilaalla on munuaisten vajaatoiminta tai ahtauma, saattaa viivästetty kuvantaminen olla tarpeen (6–24 tuntia injektion jälkeen).

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille tai jollekin radioleimatun lääkevalmisteen sisältämälle aineelle.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Mahdollinen yliherkkyys tai anafylaktiset reaktiot

Jos yliherkkyyttä tai anafylaktisia reaktioita ilmenee, lääkevalmisteiden antaminen on lopetettava heti ja laskimonsisäinen hoito on aloitettava tarvittaessa. Jotta välittömät toimenpiteet ovat mahdollisia hätätilanteissa, tarvittavien lääkevalmisteiden ja välineiden, kuten endotrakiaaliputken ja ventilaattorin, on oltava välittömästi käytettävissä.

Potilaskohtainen riskien ja hyötyjen arviointi

Jokaisen potilaan kohdalla säteilyaltistuksen on oltava perusteltavissa siitä todennäköisesti saatavalla hyödyllä. Annetun aktiivisuuden on oltava jokaisessa tapauksessa niin vähäistä kuin on kohtuuden rajoissa mahdollista tarvittavien diagnostisten tietojen hankkimiseksi.

Munuaisten vajaatoiminta

Hyöty-riskisuhteen huolellinen harkinta on tarpeen, koska säteilyaltistus saattaa olla tavanomaista suurempi näillä potilailla (ks. kohta 4.2).

Pediatriset potilaat

Ks. kohta 4.2 ohjeet valmisteiden käytöstä pediatrien potilaiden hoidossa. Käyttöaiheen huolellinen harkinta on tarpeen, koska efektiivinen annos MBq-yksikköä kohti on suurempi kuin aikuisilla (ks. kohta 11).

Potilaan valmistelu

Potilaan on oltava hyvin nesteytetty ennen tutkimuksen aloittamista ja häntä on kehoitettava virtsaamaan mahdollisimman tiheään tutkimuksen jälkeisten ensimmäisten tuntien aikana säteilyn vähentämiseksi.

Erityisvaroitukset

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) injektiopulloa kohti eli se on olennaisesti natriumiton.

Ks. kohdasta 6.6 ympäristövaaroja koskevat varotoimet.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Jotkin kemialliset yhdisteet tai lääkevalmisteet voivat vaikuttaa tutkittavien elinten toimintaan sekä vaikuttaa teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin kudokseenottoon, esimerkiksi:

- Ammoniumkloridi: saattaa huomattavasti vähentää teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin kertymistä munuaisiin ja lisätä sen maksaan kertymistä.
- Natriumbikarbonaatti: vähentää teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin kertymistä munuaiseseen.
- Mannitoli: vähentää teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin kertymistä munuaisiin.
- ACE:n estäjät (esim. kaptopriili) voivat aiheuttaa munuaistiehyiden korjaantuvaa vajaatoimintaa, koska ne vähentävät suodatuspainetta munuaisessa, jonka munuaisvaltimo on ahtautunut. Tällöin puolestaan teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin pitoisuus munuaisessa pienenee.

Jotta näiltä vaikutuksilta vältytään, hoito millä tahansa edellä mainituilla kemiallisilla tuotteilla on keskeyttävä mahdollisuuksien mukaan.

Kemoterapia: Kokeelliset eläintutkimukset ovat osoittaneet, että metotreksaatti, syklofosfamidi ja vinkristiini voivat vaikuttaa (^{99m}Tc)-sukkimeerin biologiseen jakautumiseen.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi:

Kun hedelmällisessä iässä olevalle naiselle aiotaan antaa radioaktiivisia lääkevalmisteita on tärkeää selvittää, onko potilas raskaana. Jos potilaan kuukautiset ovat jääneet väliin, hänen on oletettava olevan raskaana, kunnes on todettu toisin. Epävarmoissa tapauksissa (esim. naiselta on jäänyt väliin yhdet kuukautiset, kuukautiset ovat hyvin epäsäännölliset, jne.), potilaalle on mahdollisuuksien mukaan tarjottava jotakin vaihtoehtoista menetelmää, jossa ei käytetä ionisoivaa säteilyä.

Raskaus

Kun raskaana oleville naisille tehdään radionukliditutkimuksia, säteily kohdistuu sikiöönkin. Siksi potilaalle saa tehdä raskausaikana vain ehdottoman välttämättömiä tutkimuksia ja vain silloin, kun niistä todennäköisesti saatava hyöty on suurempi kuin potilaalle ja sikiölle aiheutuva riski.

Imetys

Ennen radioaktiivisen lääkeaineen antamista imettävälle äidille, on harkittava, voitaisiinko tutkimusta lykätä siihen asti, kunnes äiti lopettaa imettämisen, ja myös, onko valittu paras mahdollinen radioaktiivinen lääkeaine ottaen huomioon radioaktiivisuuden erittyminen äidinmaitoon. Jos käyttöä pidetään välttämättömänä, imetys on keskeytettävä 4 tunniksi ja sen aikana erittynyt rintamaito hävitettävä. Imetys voidaan aloittaa uudestaan, kun lapsi saa maidon sisältämästä radioaktiivisuudesta korkeintaan 1 mSv säteilyannoksen.

Hedelmällisyys

Hedelmällisyyttä koskevia tutkimuksia ei ole tehty.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Renocis-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta tai on vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Haittavaikutukset on esitetty alla olevassa taulukossa MedDra:n elinjärjestelmäluokituksen mukaan. Niiden esiintymistiheys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

MedDRA:n mukainen elinjärjestelmä	MedDra:n suositeltu termi	Esiintymistiheys
Immuunijärjestelmä	Yliherkkyys	Tuntematon

Allergisia reaktioita on raportoitu kirjallisuudessa.

Ionisoivalle säteilylle altistamiseen liittyy syöpäinduktio ja perinnöllisten vajavaisuuksien kehittyminen.

Koska 120 MBq:n suositellusta enimmäisannoksesta saatava efektiivinen annos on 1,06 mSv, edellä mainittujen haittavaikutusten esiintymisen todennäköisyys on pieni.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty–haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden tutkimuskeskusta pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Jos teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeeria on vahingossa annettu liian suuri säteilyannos, potilaan absorboimaa säteilyannosta on vähennettävä mahdollisuuksien mukaan lisäämällä radionuklidin eliminaatiota elimistöstä tehostetun diureesin ja virtsarakon tiheään tyhjentämisen avulla. Annetun efektiivisen annoksen arvioinnista voi olla apua.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Diagnostiset radiofarmaseuttiset lääkevalmisteet, munuaiset, teknetium(^{99m}Tc)-yhdisteet,
ATC-koodi: V09CA02

Kemiallisilla pitoisuuksilla ja diagnostiikkaan käytetyillä teknetium (^{99m}Tc)-sukkimeeri ei näytä aiheuttavan farmakodynaamisia vaikutuksia.

5.2 Farmakokinetiikka

Jakautuminen

Teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeeri puhdistuu verestä kolmivaiheisesti potilailla, joiden munuaisten toiminta on normaali.

Kertymä elimiin

Teknetium (^{99m}Tc)-sukkimeeri lokalisoituu suurina pitoisuuksina munuaiskuoreen. Suurin lokalisaatio tapahtuu 3 - 6 tunnin kuluttua laskimoinjektiosta, ja noin 40 - 50 % annoksesta kertyy munuaisiin. Alle 3 % annoksesta lokalisoituu maksassa. Kuitenkin tämä määrä voi kohota huomattavasti ja jakauma munuaisissa vähentyä sellaisilla potilailla, joilla on munuaisten vajaatoiminta.

Eliminaatio

Erittyminen tapahtuu yksinomaan munuaisten kautta.

Puoliintumisaika

Teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin efektiivinen puoliintumisaika veressä on noin 1 tunti.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Kun rotille annettiin toistoannoksina 0,66 mg/kg/päivä sukkimeeria ja 0,23 mg/kg/päivä SnCl₂ 14 päivän ajan toksisuutta ei havaittu. Yleensä ihmiselle käytetty annos on 0,14 mg/kg sukkimeeria. Tätä lääkeainetta ei ole tarkoitettu säännölliseen tai jatkuvaan käyttöön.

Mutageenisuustutkimuksia ja pitkäaikaisia karsinogeenisyystutkimuksia ei ole tehty.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Tinaklorididihydraatti (E512)
Inositoli
Askorbiinihappo (E300)
Natriumhydroksidi (E524) (pH:n säätöön)
Typpiatmosfääri (E941)

6.2 Yhteensopimattomuudet

Lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta niitä, jotka mainitaan kohdassa 12.

6.3 Kesto aika

1 vuosi.

Radioleimauksen jälkeen: 8 tuntia. Säilytä alle 25 °C radioleimauksen jälkeen.

6.4 Säilytys

Säilytä valmisteyhdistelmä jääkaapissa (2 °C–8 °C).

Radioleimatun lääkevalmisteen säilytys, ks. kohta 6.3.

Radiofarmaseuttiset valmisteet on säilytettävä radioaktiivisia materiaaleja koskevien kansallisten määräysten mukaisesti.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

Värittömästä tyypin I lasista valmistettu 15 ml:n injektiopullo, joka on suljettu bromobutyylikumitulpalla ja polypropyleenikannella, joka on hitsattu alumiinisulkimeen.

Pakkauskoko: 5 moniannos injektiopulloa

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle

Yleiset varoitukset

Radiofarmaseuttisia valmisteita saavat vastaanottaa, käyttää ja antaa vain siihen valtuutetut henkilöt asianmukaisissa kliinisissä tiloissa. Valmisteiden vastaanotto, säilytys, käyttö, kuljetus ja hävittäminen edellyttävät alan valvontaviranomaisten ohjeiden ja lupamenettelyn noudattamista.

Radiofarmaseuttiset valmisteet on valmistettava säteilyturvallisuutta ja lääkkeiden laatua koskevien vaatimusten mukaisesti. Valmistuksessa on noudatettava asianmukaista aseptiikkaa.

Injektiopullon sisältö on tarkoitettu ainoastaan teknetium(^{99m}Tc)-sukkimeerin valmistamista varten, eikä sitä saa antaa potilaalle suoraan ilman valmistelutoimenpiteitä.

Ks. kohdasta 12 ohjeet lääkevalmisteen saattamisesta käyttökuntoon ennen lääkkeen antoa.

Jos injektiopullo vahingoittuu valmisteen käyttökuntoon saattamisen aikana, sitä ei saa käyttää.

Lääkkeen anto on suoritettava siten, että lääkevalmisteen kontaminoitumisen riski ja käyttäjien säteilyaltistusriski ovat mahdollisimman vähäisiä. Riittävän suojauksen käyttö on pakollista.

Valmisteyhdistelmän sisältö ei ole radioaktiivinen ennen valmisteen käyttökuntoon saattamista, mutta natriumperteknetaatti (^{99m}Tc)-injektionesteen lisäämisen jälkeen lopullinen valmiste on pidettävä riittävästi suojattuna.

Radioaktiivisten lääkeaineiden käyttö aiheuttaa riskejä muille ihmisille ulkoisen säteilyn tai virtsan, oksennuksen tai muiden biologisten nesteiden aiheuttama kontaminaatio voi olla vaaraksi muille.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

CIS bio international
B.P. 32 - 91192 Gif sur Yvette Cedex
RANSKA

8. MYYNTILUVAN NUMERO

11247

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

29.11.1993 / 18.08.2009

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

10.07.2025

11. DOSIMETRIA

Teknetium(^{99m}Tc) valmistetaan (⁹⁹Mo/^{99m}Tc)-generaattorilla. Se synnyttää hajotessaan gammasäteilyä, jonka keskimääräinen energiataso on 140 keV ja puoliintumisaika teknetium(⁹⁹Tc):ksi 6,02 tuntia. Koska teknetium(⁹⁹Tc):n puoliintumisaika on pitkä, $2,13 \times 10^5$ vuotta, sitä voidaan pitää näennäisen stabiilina.

Alla olevassa taulukossa esitetyt tiedot ovat kansainvälisen säteilysuojelutoimikunnan (ICRP) julkaisusta 128.

Teknetium(^{99m} Tc)-sukkimeeri		Absorboitunut annos annetun aktiivisuuden yksikköä kohti (mGy/MBq)			
Elin	Aikuinen	15-vuotias	10-vuotias	5-vuotias	1-vuotias
Lisämunuaiset	0,012	0,016	0,024	0,035	0,060
Luupinnat	0,005	0,0062	0,0092	0,014	0,026
Aivot	0,0012	0,0015	0,0025	0,0040	0,0072
Rinta	0,0013	0,0018	0,0028	0,0045	0,0084
Sappirakon seinämä	0,0083	0,010	0,014	0,022	0,031
Ruoansulatuselimistö					
Mahan seinämä	0,0052	0,0063	0,010	0,014	0,020
Ohutsuolen seinämä	0,0050	0,0064	0,010	0,014	0,024
Paksusuolen seinämä	0,0043	0,0055	0,0082	0,012	0,020
(Paksusuolen yläosan seinämä	0,0050	0,0064	0,0095	0,014	0,023
Paksusuolen alaosan seinämä)	0,0033	0,0043	0,0065	0,0096	0,016
Sydämen seinämä	0,0030	0,0038	0,0058	0,0086	0,014
Munuaiset	0,18	0,22	0,30	0,43	0,76
Maksa	0,0095	0,012	0,018	0,025	0,041
Keuhkot	0,0025	0,0035	0,0052	0,0080	0,015
Lihakset	0,0029	0,0036	0,0052	0,0077	0,014
Ruokatorvi	0,0017	0,0023	0,0034	0,0054	0,0094
Munasarjat	0,0035	0,0047	0,0070	0,011	0,019
Haima	0,0090	0,011	0,016	0,023	0,037
Punainen luuydin	0,0039	0,0047	0,0068	0,0090	0,014
Iho	0,0015	0,0018	0,0029	0,0045	0,0085
Perna	0,013	0,017	0,026	0,038	0,061
Kivekset	0,0018	0,0024	0,0037	0,0053	0,010
Kateenkorva	0,0017	0,0023	0,0034	0,0054	0,0094
Kilpirauhanen	0,0015	0,0019	0,0031	0,0052	0,0094
Virtsarakon seinämä	0,018	0,023	0,029	0,031	0,057
Kohtu	0,0045	0,0056	0,0083	0,011	0,019
Muut elimet	0,0029	0,0037	0,0052	0,0077	0,014
Efektiiivinen annos (mSv/MBq)	0,0088	0,011	0,015	0,021	0,037

70 kg:n painoiselle aikuiselle annetusta 120 MBq:n aktiivisuudesta saatava efektiivinen annos on noin 1,06 mSv.

120 MBq:n aktiivisuudesta kohde-eliimeen (munuainen) kohdistuva tyypillinen säteilyannos on noin 22 mGy ja kriittisiin elimiin kohdistuvat tyypilliset säteilyannokset ovat: virtsarakon seinämä: 2,2 mGy, perna: 1,6 mGy, sekä lisämunuaiset: 1,4 mGy.

12. RADIOFARMASEUTTISTEN VALMISTEIDEN VALMISTUSOHJEET

Valmiste vedetään injektiopullosta aseptisissa olosuhteissa. Injektiopulloja ei saa koskaan avata. Liuos vedetään tulpan läpi kerta-annosruiskulla, johon on kiinnitetty asianmukainen suojus ja kertakäyttöinen steriili neula, tai hyväksytyllä automaattisella annostelujärjestelmällä.

Jos injektiopullo on vahingoittunut, valmistetta ei saa käyttää.

Valmistusmenetelmä

Tavallisia steriiliyttä ja säteilysuojausta koskevia varotoimenpiteitä on noudatettava.

Ota valmisteyhdistelmästä injektiopullo ja pane se sille tarkoitettuun lyijysuojukseen.

Ruiskuta pulloon ruiskua käyttäen kumisulkimen läpi 1 - 6 ml steriiliä ja pyrogeenitöntä natriumperteknetaatti(^{99m}Tc)-injektionestettä, joka vastaa korkeintaan 3,7 GBq. Natriumperteknetaatti(^{99m}Tc)-injektionesteen on noudatettava Euroopan farmakopeassa esitettyjä laatuvaatimuksia. Älä käytä ilmastointineulaa, koska sisältö säilytetään tippikaasussa: natriumperteknetaatti (^{99m}Tc)-injektionestemäärän ruiskuttamisen jälkeen vedä neulaa poistamatta injektiopullosta pois vastaava tilavuus tyypeä, jotta injektiopulloon ei muodostu ylipainetta.

Ravistele 5 - 10 minuuttia.

Saatu valmiste on kirkas ja väritön liuos, jonka pH on 2,3 - 3,5.

Tarkasta liuoksen kirkkaus, pH, radioaktiivisuus ja gammaspektri ennen käyttöä.

Injektiopulloa ei saa koskaan avata ja se on säilytettävä lyijysuojuksensa sisällä. Liuos on vedettävä pullosta aseptisesti sulkimen läpi steriilillä ruiskulla, jossa on lyijysuojus.

-Laadunvalvonta

Leimaamisen laatu (radiokemiallinen puhtaus) voidaan tarkastaa seuraavan menettelyn mukaisesti.

Työmenetelmä

Nouseva paperikromatografia

Välineet ja reagenssit

1.Kromatografiapaperi

Whatman 1 -liuska, riittävän pitkä ja vähintään 2,5 cm leveä.

Merkitse kaksi ohutta viivaa samansuuntaisesti liukojen päihin; 2,5 cm:n päässä olevaa nimitetään "lähtöviivaksi", 10 cm:n päässä "lähtöviivasta" olevaa nimitetään "liuotinrintamaviivaksi".

2.Liikkuva faasi

metyylietyyliketoni

3.Lasisäiliö

Käytetylle kromatografiapaperille sopivan kokoinen lasisäiliö, yläosa hiottu, jotta siihen saadaan tiukasti sulkeutuva kansi. Säiliön yläosassa on laite, joka jännittää kromatografiapaperin ja sitä voidaan laskea kammiota avaamatta.

4. Muut välineet:

Pihdit, sakset, ruiskut, neulat, sopiva mittauslaitteisto.

Menettely

1. Laita lasisäiliöön 2 cm kerros liikkuvaa faasia.

2. Laita pisara valmistetta paperiliuskan "lähtöviivalle" ja anna liuskan kuivua ilmassa.

3. Vie liuska pihtejä käyttäen säiliöön ja sulje kansi. Laske paperi liikkuvaan faasiin ja anna liuottimen kulkea "liuotinrintamaviivalle".

4. Ota paperiliuska pihdeillä säiliöstä ja kuivaa se ilmassa.

5. Mittaa radioaktiivisuuden jakautuminen sopivalla ilmaisimella.

Tunnista kukin radioaktiivinen täplä laskemalla Rf-arvo. Teknetium (^{99m}Tc)-sukkimeerin Rf-arvo on 0, ja perteknetaatti-ionin (vapaa ^{99m}Tc) teknetium) Rf on 1.

Mittaa kunkin täplän radioaktiivisuus integroimalla piikit.

6. Laskennallinen määrittäminen

Laske teknetium (^{99m}Tc)-sukkimeerin määrä prosentteina (radiokemiallinen puhtaus):

$$\% \text{ teknetium } (^{99m}\text{Tc})\text{-sukkimeeria} = \frac{\text{Rf 0:n radioaktiivisuus}}{\text{Paperiliuskan kokonaisradioaktiivisuus}} \times 100$$

Laske vapaan (^{99m}Tc) teknetiumin määrä prosentteina

$$\% \text{ vapaata } (^{99m}\text{Tc}) \text{ teknetiumia} = \frac{\text{Rf 1:n radioaktiivisuus}}{\text{Paperiliuskan kokonaisradioaktiivisuus}} \times 100$$

7. Teknetium (^{99m}Tc)-sukkimeerin prosenttimäärän (radiokemiallinen puhtaus) tulisi olla vähintään 95 % ja vapaan (^{99m}Tc) teknetiumin prosenttimäärä ei saa ylittää 2 %.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla www.fimea.fi kotisivuilta.