

## FICHA TÉCNICA

### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Iopamiro 370 mg/ml solución inyectable

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

1 ml de solución inyectable contiene 755 mg de iopamidol (equivalentes a 370 mg de yodo).

Un frasco de 30 ml contiene 22,65 g de iopamidol (equivalentes a 11,1 g de yodo)

Un frasco de 50 ml contiene 37,75 g de iopamidol (equivalentes a 18,5 g de yodo)

Un frasco de 100 ml contiene 75,5 g de iopamidol (equivalentes a 37 g de yodo)

Un frasco de 500 ml contiene 377,5 g de iopamidol (equivalentes a 185 g de yodo)

Excipientes:

1 ml de solución inyectable contiene 0,046 mg de sodio.

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

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

Solución acuosa, estéril, clara e incolora.

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1. Indicaciones terapéuticas

Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico.

Iopamiro está autorizado como medio de contraste radiológico para las siguientes indicaciones:

Adultos:

- Arteriografía periférica convencional y por sustracción digital
- Angiocardiógrafía, ventriculografía izquierda
- Arteriografía coronaria
- Aortografía retrógrada
- Arteriografía renal selectiva
- Angiografía visceral selectiva
- Urografía intravenosa
- Tomografía computarizada con contraste

Niños:

- Arteriografía periférica convencional
- Angiocardiógrafía, ventriculografía izquierda
- Arteriografía renal selectiva
- Urografía intravenosa
- Tomografía computarizada con contraste

#### 4.2. Posología y forma de administración

##### 4.2.1 Posología

La dosis varía dependiendo del tipo de exploración, edad, peso, gasto cardíaco y estado general del paciente y de la técnica utilizada. Normalmente se utiliza la misma concentración de yodo y el mismo volumen que con los otros medios de contraste radiológicos iodados actualmente en uso. Como para los otros medios de contraste se debe asegurar la adecuada hidratación antes y después de la administración.

Los autoinyectores/bombas no deberán utilizarse en niños pequeños.

Las siguientes dosis pueden servir como orientación.

**Adultos:**

**Orientaciones para uso intraarterial o intravenoso**

<b>Indicación</b>	<b>Dosis recomendada (inyección única)</b>
Arteriografía periférica convencional	10 - 50 ml
Arteriografía periférica por sustracción digital	3-50 ml
Angiocardiografía. Ventriculografía izquierda	30 - 80 ml
Arteriografía coronaria	4 - 8 ml *
Arteriografía renal selectiva	5 - 10 ml
Aortografía retrógrada	30 - 80 ml
Angiografía visceral selectiva: - Hepática - Abdominal - Mesentérico superior - Mesentérico inferior	30 - 70 ml intra-arterial 40 - 70 ml intra-arterial 25 - 70 ml intra-arterial 5 - 30 ml intra-arterial
Urografía intravenosa	40-80 ml  En insuficiencia renal grave, hasta 1,5 ml/kg de peso corporal
Tomografía computarizada con contraste	1-2 ml/kg de peso corporal
<b>La máxima dosis para 370 mg de yodo/ml es de 1,5 ml/kg de peso corporal</b>	

\* Repetir si es necesario

**Pacientes de edad avanzada (población mayor de 65 años de edad)**

No se considera necesario realizar un ajuste de dosis. Se debe tener precaución en pacientes de edad avanzada (ver sección 4.4).

**Población pediátrica:**

**Orientaciones para uso intraarterial e intravenoso**

Indicación	Dosis																
Arteriografía periférica convencional	Depende de la edad y el peso corporal																
Angiocardiografía y ventriculografía izquierda	Depende de la edad y el peso corporal																
Arteriografía renal selectiva	Depende de la edad y el peso corporal																
Urografía intravenosa	<table> <tr> <td>0 – 1 mes</td> <td>4 - 5 - (6) ml/kg</td> </tr> <tr> <td>1 – 3 meses</td> <td>4 ml/kg</td> </tr> <tr> <td>3 – 6 meses</td> <td>3,5 - 4 ml/kg</td> </tr> <tr> <td>6 – 12 meses</td> <td>3 - 3,5 ml/kg</td> </tr> <tr> <td>12 – 24 meses</td> <td>2,5 - 3 ml/kg</td> </tr> <tr> <td>2 – 5 años</td> <td>2,5 ml/kg</td> </tr> <tr> <td>5 – 7 años</td> <td>2 - 2.5 ml/kg</td> </tr> <tr> <td>7 – 12 años</td> <td>1,5 - 2 ml/kg</td> </tr> </table>	0 – 1 mes	4 - 5 - (6) ml/kg	1 – 3 meses	4 ml/kg	3 – 6 meses	3,5 - 4 ml/kg	6 – 12 meses	3 - 3,5 ml/kg	12 – 24 meses	2,5 - 3 ml/kg	2 – 5 años	2,5 ml/kg	5 – 7 años	2 - 2.5 ml/kg	7 – 12 años	1,5 - 2 ml/kg
0 – 1 mes	4 - 5 - (6) ml/kg																
1 – 3 meses	4 ml/kg																
3 – 6 meses	3,5 - 4 ml/kg																
6 – 12 meses	3 - 3,5 ml/kg																
12 – 24 meses	2,5 - 3 ml/kg																
2 – 5 años	2,5 ml/kg																
5 – 7 años	2 - 2.5 ml/kg																
7 – 12 años	1,5 - 2 ml/kg																
Tomografía computarizada con contraste	Depende de la edad y el peso corporal																
<b>La máxima dosis para 370 mg de iodo/ml es de 1,5 ml/kg de peso corporal</b>																	

urografía intravenosa, la baja capacidad fisiológica de la nefrona aún inmadura de los riñones de los niños requiere dosis relativamente altas de medio de contraste.

El uso de un inyector automático está prohibido en niños menores de 2 años de edad.

#### Pacientes con insuficiencia hepática

No es necesario realizar un ajuste de la dosis. Véase advertencias y precauciones en sección 4.4

#### Pacientes con insuficiencia renal

Emplear la menor dosis diagnóstica. Véase advertencias y precauciones en sección 4.4

#### 4.2.2 Forma de administración

Este medicamento debe ser administrado exclusivamente por personal autorizado.

Para instrucciones detalladas sobre la correcta preparación del paciente, ver sección 4.4

Para instrucciones detalladas sobre la correcta administración/uso de Iopamiro ver sección 6.6

#### Pruebas previas a la administración del medio de contraste:

No se recomienda la realización de pruebas de sensibilización mediante el empleo de pequeñas dosis de medio de contraste, dado que éstas no tienen valor predictivo alguno. Además, ocasionalmente las pruebas de sensibilización han provocado por sí mismas reacciones de hipersensibilidad graves e incluso mortales.

#### Administración por vía intraarterial e intravenosa:

La administración por vía intraarterial e intravenosa de este medicamento debe realizarse exclusivamente por personal autorizado. La prueba debe llevarse a cabo bajo supervisión médica.

Entre inyecciones separadas debe darse el tiempo suficiente para que, en el organismo, el paso intravascular de líquido intersticial permita normalizar el aumento de la osmolalidad sérica. En el caso de situaciones especiales en el adulto, en las que sea necesario sobrepasar una dosis total de 300 a 350 ml, debe realizarse una reposición hídrica y posiblemente electrolítica.

En la Tomografía Computarizada, siempre que se pueda, se debe inyectar Iopamiro en forma de bolo intravenoso, preferentemente mediante el empleo de un inyector. Sólo para los escáneres lentos se debe

administrar aproximadamente la mitad de la dosis total en forma de bolo y el resto durante los 2 – 6 minutos siguientes para garantizar unos niveles en sangre relativamente constantes, aunque no máximos.

La TC helicoidal permite con la técnica de corte único y en especial con la de multicorte, la rápida adquisición de datos durante una única apnea. Para optimizar el efecto del bolo administrado por vía intravenosa en la región de interés (pico, tiempo y duración de la intensificación del contraste), se recomienda encarecidamente el empleo de un inyector automático y el seguimiento del bolo.

En la TC craneal, para realzar el contraste en malformaciones vasculares arteriovenosas, hemangiomas o en meningiomas muy vascularizados, se recomienda realizar la exploración alrededor de 0–5 minutos después de terminada la infusión; en los tumores malignos intracraneales, muy vascularizados, alrededor de 5 minutos y en los poco vascularizados, entre 10 y 15 minutos. Las diferencias se explican en virtud de los distintos tiempos de repleción máxima, propios de cada tejido patológico.

Método de administración y exploración diagnóstica para la urografía intravenosa:

Si se siguen las directrices posológicas anteriores y se inyecta Iopamiro 370 durante 1 – 2 minutos, normalmente el parénquima renal se opacifica de forma intensa tras 3-5 minutos y la pelvis renal con el tracto urinario en 8 a 15 minutos, tras el comienzo de la administración. Dentro de estos intervalos, se debe elegir el tiempo más próximo a la inyección para los pacientes más jóvenes y el tiempo más alejado para los de mayor edad.

En recién nacidos, lactantes y niños pequeños, se recomienda la realización de la primera radiografía, como pronto, 2 - 3 minutos después de la administración del medio de contraste.

### **4.3. Contraindicaciones**

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes (incluida alergia al yodo) incluidos en la sección 6.1.
- Hipertiroidismo clínico
- Antecedentes de reacción inmediata o retardada grave en la piel a la inyección de iopamidol (ver sección 4.8)

### **4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo**

#### **4.4.1 Preparación al paciente**

- Recomendaciones dietéticas

Se puede mantener una dieta normal hasta dos horas antes de la administración del medio de contraste. Durante las 2 horas previas a la administración, el paciente debe abstenerse de comer para reducir el riesgo de aspiración ya que las náuseas y vómitos son posibles reacciones adversas conocidas de estos medios de contraste.

- Hidratación

Los pacientes deben estar bien hidratados, y cualquier anomalía relevante al equilibrio de líquidos o electrolitos debe ser corregida antes y después de la inyección del medio de contraste. Especialmente los pacientes con deterioro funcional grave de los riñones, hígado o miocardio, mielomatosis, u otras paraproteinemias, anemia de células falciformes, diabetes mellitus, poliuria, oliguria, hiperuricemia, lactantes, pacientes de edad avanzada, y pacientes con enfermedades sistémicas graves, no deben exponerse a la deshidratación. Se debe tener precaución al hidratar a pacientes que tengan enfermedades subyacentes ya que pueden empeorar por sobrecarga de líquidos, incluyendo insuficiencia cardíaca congestiva.

- **Ansiedad**

Los estados de excitación, ansiedad y dolor intensos pueden aumentar el riesgo de reacciones adversas o intensificar las reacciones relacionadas con los medios de contraste. A estos pacientes se les puede administrar un sedante.

#### *Población pediátrica*

Recién nacidos (< 1 mes) y niños lactantes (de 1 mes a 2 años)

Los niños menores de 1 año de edad, y especialmente los neonatos, son susceptibles de padecer trastornos electrolíticos y alteraciones hemodinámicas.

### **4.4.2 Advertencias especiales**

- **Reacciones de Hipersensibilidad**

Se debe valorar cuidadosamente el balance riesgo/beneficio, particularmente de los pacientes con una historia de reacción de hipersensibilidad previa a cualquier otro medio de contraste yodado debido a un incremento del riesgo de aparición de reacciones de hipersensibilidad.

Los pacientes con hipersensibilidad o antecedentes de reacciones previas a los medios de contraste yodados tienen un riesgo mayor de padecer una reacción grave. Sin embargo, dichas reacciones son variables e impredecibles.

Iopamiro puede estar relacionado con la aparición de reacciones anafilactoides/de hipersensibilidad y otras reacciones idiosincrásicas. Estas reacciones pueden ocurrir independientemente de la dosis y de la vía de administración y generalmente se manifiestan como síntomas cardiovasculares, respiratorios o cutáneos.

Las reacciones similares a las alérgicas van desde un rango de leves a moderadas, incluyendo la aparición de shock (ver sección 4.8). La mayoría de estas reacciones ocurren en la primera hora, tras la administración. Sin embargo, pueden aparecer reacciones retardadas (tras horas o días).

El riesgo de reacciones de hipersensibilidad es mayor en caso de:

- reacciones previas a medios de contraste
- historia de asma bronquial u otros trastornos alérgicos

Si se administra premedicación en estos pacientes (con predisposición alérgica, con asma bronquial o con antecedentes de alergia a otros medios de contraste), se recomienda la utilización de un régimen con corticosteroides. Además, si estos pacientes experimentan reacciones de hipersensibilidad mientras toman beta-bloqueantes pueden ser resistentes al tratamiento con beta-agonistas (ver sección 4.5).

En caso de aparición de una reacción de hipersensibilidad grave, los pacientes con enfermedades cardiovasculares son más susceptibles a desenlaces graves o fatales.

Debido a la posibilidad de aparición de reacciones de hipersensibilidad graves después de la administración, se recomienda la observación de los pacientes una vez finalizado el procedimiento diagnóstico.

Es necesario que se dispongan de las medidas de urgencia adecuadas para todos los pacientes.

Si se producen reacciones de hipersensibilidad (ver sección 4.8), la administración del medio de contraste debe suspenderse inmediatamente y, si es necesario, iniciar un tratamiento específico por vía intravenosa. Por tanto, es recomendable utilizar una cánula flexible permanente para la administración intravenosa del medio de contraste. Para poder actuar inmediatamente en caso de emergencia, debe disponerse fácilmente de los fármacos adecuados, de un tubo endotraqueal y de un respirador artificial.

- Disfunción tiroidea

Se debe valorar cuidadosamente el balance riesgo/beneficio, particularmente en pacientes con hipertiroidismo clínico sin diagnosticar, pacientes con hipertiroidismo latente y pacientes con autonomía funcional tiroidea. Si se planea administrar un medio de contraste iodado en estos grupos de pacientes de riesgo, se debería valorar la función tiroidea antes de la exploración y excluir la existencia de hipertiroidismo o autonomía funcional tiroidea.

- Pacientes de edad avanzada

Los trastornos neurológicos o la patología vascular subyacentes que se observan frecuentemente en los pacientes de edad avanzada aumentan el riesgo de reacciones adversas a los medios de contraste iodados.

- Estado de salud muy deteriorado

La necesidad de la exploración debe ser valorada con mucho cuidado en pacientes con un estado de salud muy deteriorado.

### **Precauciones especiales en la administración por vía intraarterial o intravenosa:**

Se recomienda insertar una cánula o catéter intravascular flexible con el fin de disponer, en caso de emergencia, de acceso intravenoso inmediato durante toda la exploración. La administración por vía intraarterial o intravenosa de los medios de contraste debe realizarse, a ser posible, con el paciente en decúbito supino. El paciente deberá mantenerse en esta posición y en observación durante al menos 30 minutos después de la administración, dado que la mayoría de las reacciones adversas ocurren durante dicho periodo.

En los pacientes que padezcan una marcada insuficiencia cardiovascular o renal y en aquellos que presenten un estado general deteriorado, la dosis del medio de contraste a administrar debe ser la menor posible. En estos pacientes se recomienda vigilar la función renal durante al menos los 3 días siguientes a la exploración. La posología debe adaptarse a la edad, al peso corporal, al problema clínico motivo de la exploración y a la técnica diagnóstica a realizar.

La extravasación del medio de contraste puede, en raras ocasiones, provocar dolor local y edema que normalmente remite sin secuelas. Sin embargo, se ha descrito inflamación e incluso necrosis tisular. Se recomienda elevar y enfriar el lugar afectado como medida de rutina. Puede ser necesaria la descompresión quirúrgica en casos de síndrome compartimental.

Durante la arteriografía coronaria o ventriculografía izquierda puede ocurrir descompensación cardíaca, arritmias graves, isquemia e infarto de miocardio.

En la angiografía de los troncos supraórticos, se aconseja prestar una atención particular a la colocación del extremo del catéter. Las excesivas presiones transmitidas por la bomba automática pueden también provocar, infarto renal, lesiones de la médula espinal, hemorragias retroperitoneales, infarto y necrosis intestinales.

En la arteriografía de la aorta, dependiendo de la técnica aplicada, se pueden producir daños en la aorta u órganos adyacentes, pleurocentesis, hemorragia retroperitoneal, daño en la médula espinal y síntomas de paraplejía.

- Deterioro renal de moderado a grave

La nefrotoxicidad inducida por medios de contraste se presenta como una insuficiencia transitoria de la función renal, y puede ocurrir después de la administración por vía intraarterial o intravenosa de Iopamiro.

En raras ocasiones, puede aparecer una insuficiencia renal aguda.

Los factores de riesgo incluyen, p. ej.:

- insuficiencia renal preexistente
- deshidratación
- diabetes mellitus
- mieloma múltiple/paraproteinemia
- dosis altas y/o repetidas de Iopamiro

Se debe descartar una posible disfunción renal mediante la historia clínica y/o las pruebas de laboratorio.

Se debe asegurar una hidratación adecuada en todos los pacientes que reciben Iopamiro antes de la administración del medio de contraste, preferiblemente mediante infusión intravascular antes y después del procedimiento y hasta que el medio de contraste haya sido eliminado por los riñones.

Evitar una sobrecarga renal adicional, en forma de fármacos nefrotóxicos, agentes colecistográficos orales, clampaje arterial, angioplastia arterial renal, cirugía mayor, etc., hasta que el medio de contraste haya sido eliminado.

Retrasar una nueva exploración con medio de contraste hasta que se restablezca completamente la función renal a los niveles previos a la exploración.

Se pueden administrar medios de contraste para exploraciones radiológicas a los pacientes en diálisis, ya que los medios de contraste iodados se eliminan en el proceso de diálisis.

- Diabetes mellitus

La administración de medios de contraste iodados en pacientes diabéticos con daño renal preexistente predispone a disfunción renal. Puede aparecer acidosis láctica en pacientes en tratamiento con biguanidas (ver sección 4.5).

- Patología cardiovascular

Hay un mayor riesgo de que se produzcan cambios hemodinámicos clínicamente relevantes y arritmias en pacientes con patología cardíaca significativa o enfermedad coronaria severa.

En pacientes con patología valvular e hipertensión pulmonar la administración de medios de contraste puede dar lugar a cambios hemodinámicos importantes.

La inyección intraarterial o intravenosa del medio de contraste puede precipitar la aparición de un edema pulmonar en pacientes con insuficiencia cardíaca.

- Trastornos del SNC

Iopamidol se debe administrar con precaución en pacientes con trastornos del SNC y con permeabilidad alterada de la barrera hematoencefálica, tales como: presión intracraneal aumentada o sospecha de tumor intracraneal, absceso o hematoma/hemorragia, antecedentes de trastorno convulsivo, alcoholismo.

- Feocromocitoma

Los pacientes con feocromocitoma tienen riesgo de desarrollar una crisis hipertensiva. Se recomienda el tratamiento previo con bloqueantes (antagonistas) de los receptores alfa y beta-adrenérgicos antes de la inyección intraarterial de medios de contraste bajo la supervisión de un médico .

- Encefalopatía inducida por contraste

Se ha notificado encefalopatía con el uso de iopamidol (ver sección 4.8). Esta puede manifestarse con síntomas y signos de disfunción neurológica como dolor de cabeza, alteraciones visuales, ceguera cortical,

confusión, convulsiones, pérdida de la coordinación, hemiparesia, afasia, inconsciencia, coma y edema cerebral en los minutos a las horas posteriores a la administración, y por lo general desaparece en unos días. Factores que aumentan la permeabilidad de la barrera hematoencefálica, facilitarán la transferencia del medio de contraste al tejido cerebral, pudiendo provocar posibles reacciones en el SNC, por ejemplo, encefalopatía. Si se sospecha de una encefalopatía inducida por contraste, no se debe volver a administrar iopamidol e iniciar un control médico adecuado.

- **Miastenia gravis**

La administración de medios de contraste iodados puede agravar los síntomas de la miastenia gravis.

- **Alcoholismo**

El alcoholismo agudo o crónico puede incrementar la permeabilidad de la barrera hematoencefálica. Esto facilita el paso del medio de contraste al tejido cerebral, lo que posiblemente producirá reacciones en el SNC. Asimismo, debe tenerse especial cuidado en el caso de alcohólicos y adictos a drogas, debido a la posibilidad de que el umbral convulsivo esté disminuido.

- **Fenómenos tromboembólicos**

Una propiedad de los medios de contraste radiológicos no iónicos es su escasa interferencia sobre las funciones fisiológicas normales. Como consecuencia de ello, su actividad anticoagulante *in vitro* es menor que la de los medios de contraste iónicos.

Se ha informado de que la utilización de jeringas de plástico en lugar de jeringas de cristal disminuye, pero no elimina, la posibilidad de que se produzcan fenómenos de coagulación *in vitro*.

Se aconseja tener precaución en los pacientes con homocistinuria debido al riesgo de inducir acontecimientos tromboembólicos.

### **Reacciones adversas cutáneas graves**

Se han notificado reacciones adversas cutáneas graves (RACG), como síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (síndrome de Lyell o NET) y pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA), que pueden llegar a ser mortales, en pacientes a los que se les administró Iopamiro (ver sección 4.8, Reacciones adversas). Al iniciar el tratamiento, se debe advertir a los pacientes de los signos y síntomas de reacciones cutáneas graves y hacer un seguimiento estrecho para detectarlas. Si aparecen signos o síntomas que apunten a esas reacciones, se debe interrumpir el uso de Iopamiro. Si el paciente ha desarrollado una reacción adversa cutánea grave con el uso de Iopamiro, no se debe volver a administrar Iopamiro a ese paciente en ningún momento.

#### *Población pediátrica*

Pacientes menores de 1 año

Tras la administración por vía intraarterial o intravenosa de medios de contraste, existe riesgo de hipotiroidismo. También existe este riesgo en neonatos cuando se le administra un medio de contraste iodado o lo recibe de la madre gestante. Debe evaluarse sistemáticamente la aparición de un hipotiroidismo después de la administración del producto a neonatos, especialmente prematuros, mediante la medición de los niveles de TSH y T4, 7-10 días y 1 mes después de la administración del contraste debido al riesgo de hipotiroidismo por sobrecarga de yodo (ver sección 4.4.1).



En pediatría la angiocardiógrafa del corazón derecho requiere una precaución especial en los recién nacidos cianóticos con hipertensión pulmonar y con la afectación de la función cardíaca.

Se ha observado supresión transitoria de la tiroidea o hipotiroidismo en niños tras la exposición a medios de contraste iodados. Tras un procedimiento de diagnóstico, esto se ha observado con mayor frecuencia en neonatos y prematuros, y también tras procedimientos asociados a dosis más altas. Los neonatos también pueden estar expuestos a través de la vía materna. En neonatos, especialmente en prematuros que han estado expuestos a iopamidol, ya sea a través de la madre durante el embarazo o en el periodo neonatal, se recomienda monitorizar la función tiroidea. Si se detecta hipotiroidismo, debe considerarse la necesidad de un tratamiento y la función tiroidea debe vigilarse hasta que se normalice,

### **Interferencias con pruebas analíticas:**

Los medios de contraste iodados pueden interferir con los estudios de la función tiroidea, ya que la capacidad del tiroides de fijar yodo puede estar reducida durante varias semanas. Los resultados de PBI (yodo fijado a proteínas) y los estudios de captación de yodo radiactivo, que dependen de la estimación del yodo, no pueden reflejar con exactitud la función tiroidea hasta los 16 días siguientes a la administración de medios de contraste iodados. Sin embargo, estos no influyen sobre las pruebas de función tiroidea que no dependen de las estimaciones del yodo, por ejemplo, los ensayos de captación de la resina T3 y la tiroxina libre o total (T4).

Así mismo las concentraciones elevadas de medios de contraste en suero y orina pueden interferir con el análisis de bilirrubina, proteínas y sustancias inorgánicas (hierro, cobre, calcio y fosfatos). Se recomienda que no se realicen estas determinaciones en las primeras 24 horas después de la exploración.

### **Iopamiro contiene sodio:**

Este medicamento contiene menos de 1 mmol (23 mg) de sodio por dosis, por lo que se considera esencialmente “exento de sodio”.

## **4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

**Biguanidas (metformina):** Para prevenir la aparición de acidosis láctica en pacientes diabéticos que se encuentren bajo tratamiento con antidiabéticos orales de tipo biguanida (metformina), esta debe suspenderse antes de la administración del medio de contraste intraarterial con exposición renal de primer paso, o en pacientes con daño renal agudo, y reinstaurarse sólo 48 horas después, si la función renal no ha cambiado significativamente. (Ver sección 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo: Poblaciones especiales)

–Creatinina sérica / función renal normal: debe suspenderse el tratamiento con metformina en el momento de la administración de medio de contraste, y no se reanuda hasta 48 horas después o hasta que la función renal / creatinina sérica sea normal.

–En casos de emergencia en pacientes con función renal alterada o desconocida, el médico debe evaluar el riesgo/beneficio de la exploración con el medio de contraste y se deben tomar las siguientes precauciones: se suspenderá la medicación con metformina, el paciente se mantendrá hidratado, se monitorizará la función renal, niveles séricos de lactato y pH, y se mantendrá en observación de posibles síntomas de acidosis láctica.

Neurolépticos, analgésicos, antieméticos, antihistamínicos y sedantes del grupo fenotiazínico: Considerar la interrupción del tratamiento con fármacos que disminuyan el umbral convulsivo hasta 24 horas después de la intervención, para uso intratecal, y en pacientes con trastornos de la barrera hematoencefálica (Ver sección 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo: trastornos del SNC).

Betabloqueantes: Betabloqueantes pueden perjudicar el manejo de broncoespasmo y la respuesta al tratamiento con adrenalina.

Interleukina-2: los tratamientos previos (de hasta varias semanas) con interleukina-2 se han asociado con un incremento del riesgo de aparición de reacciones retardadas a Iopamiro.

Medios de contraste colecistográficos orales: no existe evidencia de interacción con los medios de contraste eliminados por vía renal.

Radiofármacos: el diagnóstico y tratamiento de alteraciones tiroideas con radiofármacos tireotrópicos deben ser retrasados durante varias semanas después de la administración de Iopamiro debido a la disminución de la captación del radiofármaco.

#### **4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia**

##### **Embarazo**

No se dispone de datos clínicos sobre el uso de Iopamiro en mujeres embarazadas.

No ha sido suficientemente demostrado que el empleo de medios de contraste no iónicos en pacientes embarazadas sea seguro. No deben llevarse a cabo exploraciones radiológicas en mujeres embarazadas a menos que sea estrictamente necesario o cuando el beneficio para la madre supere el riesgo para el feto.

Debe valorarse la relación riesgo-beneficio antes de administrar un contraste yodado teniendo en cuenta la sensibilidad del tiroides fetal por el yodo, ya que la sobrecarga aguda de yodo tras la administración de un contraste yodado a la madre puede provocar disfunción tiroidea fetal (ver sección 4.4).

##### **Lactancia**

No se ha investigado la seguridad de Iopamiro en lactantes.

Los medios de contraste se excretan escasamente por la leche materna, en porcentajes inferiores al 1% de la dosis administrada a la madre. No es previsible daño alguno para el lactante.

Sin embargo, como medida preventiva, es preferible suspender la lactancia 24 horas después de la administración del medio de contraste yodado.

#### **4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

No se conocen efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

#### **4.8. Reacciones adversas**

Las reacciones adversas asociadas con la utilización de medios de contraste yodados son normalmente de leves a moderadas y de naturaleza transitoria. Sin embargo, en algunos casos se dan reacciones adversas graves que incluso ponen en peligro la vida y que requieren tratamiento de emergencia rápido y efectivo.

Las reacciones anafilácticas graves se caracterizan por una disminución brusca de la presión arterial, taquicardia, disnea, agitación, cianosis, palidez, sudores fríos, disminución del nivel o pérdida de consciencia, y paro respiratorio y circulatorio. La disminución de la presión arterial también puede asociarse a bradicardia (reacción vasovagal), que deriva posteriormente en taquicardia.

Las reacciones alérgicas y/o anafilactoides tales como angioedemas, conjuntivitis, tos, prurito, rinitis, estornudos y urticaria aparecen frecuentemente y pueden ser indicativas del comienzo de un estado de shock. Estas reacciones pueden ocurrir retardadas e independientes de la dosis administrada y del método de administración.

Se han notificado reacciones adversas cutáneas graves (RACG), incluyendo síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (NET) y pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA), asociadas con la administración de Iopamiro (ver sección 4.4).

**Adultos (administración intravascular e intracavitaria)**

Los pacientes adultos que participaron en ensayos clínicos con administración intravascular de iopamidol fueron 2.548, de los cuales, 1.597 fueron con administración intraarterial y 951 con administración intravenosa.

Clasificación por órganos y sistemas	Reacciones adversas			
	Ensayos Clínicos			Vigilancia post-comercialización
	Frecuentes (≥1/100 a <1/10)	Poco frecuentes (≥1/1.000 a <1/100)	Raras (≥1/10.000 a <1/1.000)	Frecuencia no conocida*
Trastornos de la sangre y del sistema linfático				Trombocitopenia
Trastornos del sistema inmunológico	Reacciones alérgicas y/o anafilactoides			Anafilaxia
Trastornos psiquiátricos			Confusión	
Trastornos del sistema nervioso	Dolor de cabeza, alteraciones del gusto	Mareo	Parestesia	Coma, ataque de isquemia transitorio, síncope, disminución del nivel de consciencia o pérdida de consciencia, convulsiones, hemiplejía, encefalopatía inducida por contraste***
Trastornos oculares	Conjuntivitis			Ceguera transitoria, trastornos visuales, ftofobia
Trastornos cardiacos		Arritmias cardiacas, como extrasístoles, fibrilación auricular, taquicardia ventricular y fibrilación ventricular**	Bradycardia	Isquemia de miocardio o infarto, fallo cardiaco, parada cardio-respiratoria, taquicardia, Síndrome de Kounis
Trastornos vasculares		Hipotensión, hipertensión,		Colapso circulatorio o shock

Clasificación por órganos y sistemas	Reacciones adversas			
	Ensayos Clínicos			Vigilancia post-comercialización
	Frecuentes ( $\geq 1/100$ a $< 1/10$ )	Poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$ a $< 1/100$ )	Raras ( $\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$ )	Frecuencia no conocida*
		rubor		
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Disnea		Edema pulmonar, asma, broncoespasmo	Parada respiratoria, fallo respiratorio, síndrome agudo de dificultad respiratoria, apnea, edema laríngeo
Trastornos gastrointestinales	Náuseas, vómitos	Diarrea, dolor abdominal, sequedad de boca		Hipersecreción de saliva, agrandamiento de las glándulas salivares
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Edema, rubor, urticaria, sarpullido, prurito y eritema	Aumento de sudoración		Síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, eritema multiforme, necrosis cutánea****, edema facial, Pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA)
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Dolor de espalda	Espasmos musculares	Síndrome compartimental**** dolor musculoesquelético, debilidad muscular
Trastornos renales y urinarios		Fallo renal agudo		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Sensación de calor	Dolor en el pecho, dolor en el lugar de inyección, pirexia, sensación de frío	Hinchazón en el lugar de inyección	Escalofríos, dolor, malestar general, inflamación en el lugar de inyección****
Exploraciones complementarias		Aumento de creatinina en sangre		Alteraciones del electrocardiograma, incluyendo depresión del segmento ST

\* Dado que estas reacciones no se observaron durante los ensayos clínicos con 2.548 pacientes, la mejor estimación es que su frecuencia relativa es rara ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ).

Se utiliza el término MedDRA más apropiado para describir una determinada reacción y sus síntomas y condiciones relacionadas.

\*\* Las arritmias cardíacas pueden ocurrir mayoritariamente después de una angiografía cardíaca y un cateterismo coronario.

\*\*\*La encefalopatía inducida por contraste podría manifestarse con síntomas y signos descritos en la sección 4.4

\*\*\*\* En muy raras ocasiones la extravasación del medio de contraste provocó inflamación (manifestada con eritema local, edema y ampollas), necrosis cutánea y síndrome compartimental.

### ***Población pediátrica (administración intravascular)***

El perfil de seguridad de iopamidol es similar en niños y adultos.

Se han notificado casos de hipotiroidismo neonatal transitorio con Iopamidol en recién nacidos de muy bajo peso.

### ***Adultos (Administración intracavitaria)***

La mayoría de las reacciones se producen horas después de la administración del contraste debido a la lenta absorción desde la zona de administración y la distribución en todo el organismo.

El aumento de la amilasa en sangre es frecuente tras la ERCP (colangiopancreatografía retrógrada endoscópica). Se han descrito casos muy raros de pancreatitis.

Las reacciones notificadas en casos de artrografía y fistulografía suelen representar manifestaciones irritativas superpuestas a la inflamación tisular existente.

La hipersensibilidad sistémica es rara, generalmente leve, en forma de reacciones cutáneas. Sin embargo, no se debe excluir la posibilidad de reacciones anafilactoides graves.

### 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: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es).

## **4.9. Sobredosis**

Si se produce un efecto adverso, la administración del medio de contraste debe detenerse inmediatamente.

El tratamiento de la sobredosis está dirigido a garantizar el soporte de las funciones vitales y un rápido establecimiento de la terapia sintomática.

Si es necesario, se puede utilizar la hemodiálisis para eliminar iopamidol de su organismo.

Además de las medidas de reanimación, puede ser aconsejable el uso de medicamentos, por ejemplo: tratamientos generales (antihistamínicos, corticoides, oxígeno), tratamiento de trastornos cardiovasculares (vasopresores, plasma, electrolitos), tratamiento de convulsiones (diazepam), tratamiento de crisis tetánica (gluconato de calcio).

Se debe tener en cuenta que los efectos de la adrenalina y la reposición de volumen se reducen en pacientes a los que se les administran bloqueantes de los receptores beta.

## **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

### **5.1. Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: Medios de contraste radiológico, iodados, hidrosolubles y nefrotópicos. Código ATC: V08AB04.

Los átomos de yodo en estado estable absorben los rayos X. El efecto de contraste se basa en esta absorción. Iopamidol es un medio de contraste que pertenece a la nueva generación de los compuestos no iónicos cuya solubilidad es debida a la presencia de sustituciones hidrofílicas en la molécula. Esto da lugar a una osmolalidad baja en comparación con medios iónicos.

## **5.2. Propiedades farmacocinéticas**

Tras la inyección intravenosa, en pocos minutos, el medio de contraste se distribuye en el espacio intravascular e intersticial a la vez que hay una simultánea eliminación renal.

Después de la inyección, la excreción de iopamidol se produce predominantemente en los riñones. En concreto, el 93-95% de la dosis es excretada a través de los riñones y el 0,5% a través de la bilis, entre 7 y 10 horas después de la administración en perros. En humanos, más del 90% es excretado a través de los riñones en las 24 horas siguientes a la administración. La semivida sanguínea en la fase de excreción es de unos 60 minutos en los perros y de 90-120 minutos en humanos.

En caso de insuficiencia renal, este periodo de tiempo se prolongará.

No hay evidencia de la biotransformación.

Dado su carácter hidrofílico, el iopamidol prácticamente no se une a proteínas plasmáticas y no penetra las membranas celulares. No es posible que iopamidol atraviese una barrera hemoencefálica intacta.

La unión a proteínas plasmáticas es tan baja que no tiene relevancia clínica.

## **5.3. Datos preclínicos sobre seguridad**

Los datos de los estudios no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de genotoxicidad y toxicidad para la reproducción. Los resultados de los estudios en perros demuestran que iopamidol, a dosis dos o cuatro veces más altas que la dosis de uso clínico, puede provocar bradicardia transitoria e hipotensión seguida de hipertensión leve, y un incremento de la frecuencia respiratoria. Estos efectos demostraron ser reversibles en 2-4 minutos tras la interrupción del tratamiento.

Los estudios de reproducción se llevaron a cabo en ratas y conejos a dosis 2,7 y 1,4 veces superiores a la dosis máxima recomendada en humanos (1,48 g I/kg) respectivamente, y no mostraron ninguna evidencia de alteración en la fertilidad o daños en el feto debidos a iopamidol.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1. Lista de excipientes**

Trometamol  
Edetato de calcio y sodio  
Ácido clorhídrico (ajuste de pH)  
Agua para preparaciones inyectables

### **6.2. Incompatibilidades**

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

### **6.3. Periodo de validez**

Antes de la apertura del envase por primera vez: 5 años.

### **6.4. Precauciones especiales de conservación**

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación. No congelar.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.

### **6.5. Naturaleza y contenido del envase**

Este medicamento se envasa en frascos de vidrio incoloro tipo I.

Iopamiro 370 se presenta en frascos de 30 ml, 50 ml, 100 ml y 500 ml.

Los frascos de 30 ml, 50 ml y 100 ml son monodosis. El frasco de 500 ml es multidosis.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envase.

### **6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones**

Como todos los productos parenterales, Iopamiro se debe inspeccionar visualmente para detectar partículas, decoloración e integridad del envase antes de su uso.

Excepcionalmente, la solución de iopamidol puede cristalizar. Se ha demostrado que esto se debe a que el envase está dañado o defectuoso y, por tanto, el producto no se debe utilizar.

Calentamiento del medio de contraste previo a su administración.

Los medios de contraste que se calientan a la temperatura corporal antes de su administración se toleran mejor y pueden administrarse más fácilmente debido a la disminución de su viscosidad. Si se emplea un calentador, únicamente debe calentarse a 37°C el número estimado de frascos a emplear en el día de la exploración. Si se protege Iopamiro de la luz solar, puede conservarse a dicha temperatura durante periodos más largos de tiempo, sin que se produzcan cambios en la pureza química del producto. No obstante, este periodo no debe ser superior a 3 meses.

El envase debe ser utilizado una vez abierto.

#### Instrucciones para la administración si se utilizan frascos monodosis:

- El producto se debe introducir en la jeringa inmediatamente antes de usarse.
- Tras desinfectarse el tapón, la solución debe extraerse a través del tapón utilizando una jeringa de un solo uso y agujas estériles de un solo uso.
- Cualquier cantidad del medio de contraste no utilizada que quede en el frasco monodosis debe desecharse después de cada exploración.

#### Instrucciones para la administración si se utilizan frascos multidosis:

- Los frascos multidosis solo deben utilizarse conectados a autoinyectores/bombas.
- Los autoinyectores/bombas no deben utilizarse en niños pequeños.
- Debe realizarse una única perforación.

- La vía de conexión que se dirige desde el autoinyector/bomba hasta el paciente debe cambiarse después de cada paciente.
- La solución sobrante del medio de contraste que permanezca en el frasco, así como los tubos de conexión y todos los elementos fungibles del sistema de inyección, deben ser desechados en un plazo de ocho horas.
- Es imprescindible seguir estrictamente las instrucciones adicionales facilitadas por el fabricante del autoinyector/bomba.

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**

Bracco Imaging S.p.A.  
Via Egidio Folli, 50  
20134 Milán  
Italia

## **8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Nº Registro AEMPS: 57272

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

Fecha de la primera autorización: 16/septiembre/1987  
Fecha de renovación de la autorización: 29/septiembre/1992

## **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

Octubre 2022

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios <http://www.aemps.gob.es>