

**Neuraceq 300 MBq/ml solución inyectable**

**FICHA TÉCNICA O  
RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

## **1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

Neuraceq 300 MBq/ml solución inyectable

## **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Cada ml de solución inyectable contiene 300 MBq de florbetaben (<sup>18</sup>F) en la fecha y hora de calibración.

La actividad por vial oscila entre 300 MBq y 3000 MBq en la fecha y hora de calibración.

El flúor (<sup>18</sup>F) se desintegra en oxígeno estable (<sup>18</sup>O) con un período de semidesintegración aproximado de 110 minutos por emisión de positrones de 634 keV, seguida de una radiación fotónica de aniquilación de 511 keV.

### Excipiente(s) con efecto conocido

Este medicamento contiene un máximo de 1,2 g de etanol y hasta 33 mg de sodio en cada dosis (ver sección 4.4).

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

## **3. FORMA FARMACÉUTICA**

Solución inyectable.

Solución limpida e incolora.

## **4. DATOS CLÍNICOS**

### **4.1 Indicaciones terapéuticas**

Este medicamento es únicamente para uso diagnóstico.

Neuraceq es un radiofármaco indicado para la obtención de imágenes mediante tomografía por emisión de positrones (PET) de la densidad de placa neurítica de β-amiloide en el cerebro de pacientes adultos con deterioro cognitivo que están siendo evaluados por una posible enfermedad de Alzheimer (EA) y otras causas de deterioro cognitivo. Neuraceq debe usarse en combinación con la evaluación clínica.

Un estudio PET negativo indica ausencia o densidad escasa de placas, lo que resulta incompatible con un diagnóstico de EA. Para las limitaciones en la interpretación de un estudio PET positivo ver las secciones 4.4 y 5.1.

### **4.2 Posología y forma de administración**

Un estudio PET con florbetaben (<sup>18</sup>F) debe ser solicitado por médicos con experiencia en el manejo clínico de enfermedades neurodegenerativas.

Las imágenes con Neuraceq solo deben interpretarse por lectores entrenados en la interpretación de las imágenes PET con florbetaben (<sup>18</sup>F). Se recomienda disponer de imágenes de tomografía computerizada (TAC) o resonancia magnética (RM) recientes y corregistradas para obtener una imagen fusionada PET-TAC o PET-RM en casos de incertidumbre sobre la localización de la sustancia gris y la localización del borde de la sustancia gris/blanca en el estudio PET (ver sección 4.4).

### Posología

La actividad recomendada para un adulto es de 300 MBq de florbetaben (<sup>18</sup>F). La dosis máxima no debe superar los 360 MBq ni ser inferior a 240 MBq en el momento de la administración. El volumen de Neuraceq que debe inyectarse puede variar entre 0,5 y 10 ml para poder administrar la actividad deseada de 300 MBq en el momento de la administración intravenosa.

### Poblaciones especiales

#### *Ancianos Pacientes de edad avanzada*

No se recomienda ningún ajuste de la dosis en función de la edad.

#### *Insuficiencia renal y hepática*

Se requiere una consideración cuidadosa de la actividad a administrar ya que en estos pacientes es posible que aumente la exposición a la radiación (ver sección 4.4).

No se han efectuado estudios de búsqueda de dosis y de ajuste de las dosis amplios con el medicamento en poblaciones normales y especiales. No se ha caracterizado la farmacocinética del florbetaben (<sup>18</sup>F) en pacientes con insuficiencia renal o hepática.

#### *Población pediátrica*

No existe una recomendación de uso específica para Neuraceq en la población pediátrica.

### Forma de administración

Neuraceq se administra por vía intravenosa y es multidosis.

La actividad del florbetaben (<sup>18</sup>F) debe medirse con un activímetro (calibrador de dosis) inmediatamente antes de la inyección.

Neuraceq no se debe diluir.

La dosis se administra mediante inyección intravenosa en bolo lento (6 s/ml), seguida de un lavado con unos 10 ml de solución inyectable de cloruro sódico de 9 mg/ml (al 0,9 %) para garantizar que se administra toda la dosis. Si el volumen de inyección se encuentra entre 0,5 y 1 ml, solo deben utilizarse jeringas de un tamaño adecuado (1 ml) y es preciso lavar la jeringa con solución de cloruro sódico (ver sección 12).

La inyección de florbetaben (<sup>18</sup>F) debe ser intravenosa para evitar la irradiación como consecuencia de la extravasación local, así como posibles artefactos en la imagen.

### Adquisición de imágenes

Las imágenes PET deben obtenerse durante un período de 20 minutos empezando a los 90 minutos de la inyección intravenosa de florbetaben (<sup>18</sup>F).

Los pacientes deben colocarse en decúbito supino con la cabeza situada de modo que el cerebro, incluido el cerebelo, quede centrado en el campo de visión de la cámara PET. Pueden reducirse los movimientos de la cabeza con cinta adhesiva u otros medios flexibles de restricción de los movimientos. La reconstrucción de la imagen debe incluir la corrección de la atenuación resultante de los tamaños de píxel transaxial de 2,0 a 3,0 mm.

## **4.3 Contraindicaciones**

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

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

### Justificación del riesgo/beneficio individual

La exposición a la radiación ionizante debe estar justificada para cada paciente en función del posible beneficio. La actividad administrada debe ser la mínima posible en cada caso para obtener la información diagnóstica necesaria.

#### Insuficiencia renal e insuficiencia hepática

Se requiere una consideración cuidadosa de la relación riesgo/beneficio en estos pacientes, ya que en ellos es posible que aumente la exposición a la radiación. El florbetaben (<sup>18</sup>F) se elimina principalmente por el sistema hepatobiliar y los pacientes con insuficiencia hepática pueden resultar más expuestos a la radiación (ver sección 4.2).

#### Población pediátrica

Para consultar la información sobre el uso de este medicamento en la población pediátrica, ver las secciones 4.2 o 5.1.

#### Interpretación de las imágenes con Neuraceq

Las imágenes obtenidas con Neuraceq solo podrán ser interpretadas por lectores entrenados en la interpretación de imágenes PET con florbetaben (<sup>18</sup>F). Un estudio PET negativo indica ausencia o densidad escasa de placas corticales de β-amiloide. Un estudio PET positivo indica una densidad de moderada a frecuente. Se han observado errores en la interpretación de las imágenes en la estimación de la densidad de placas neuríticas de β-amiloide, incluyendo falsos positivos y falsos negativos.

Las imágenes de PET se leen con orientación transaxial y con una escala de grises. El lector que interpreta las imágenes debe comparar la intensidad de la señal de la sustancia gris cortical con la intensidad máxima de la señal de la sustancia blanca. Las imágenes deben visualizarse de manera sistemática (figura 1) empezando a la altura del cerebelo y desplazándose hacia los lóbulos temporal lateral y frontal, luego a la zona de la corteza del precuña y corteza del cíngulo posterior y, finalmente, al lóbulo parietal.

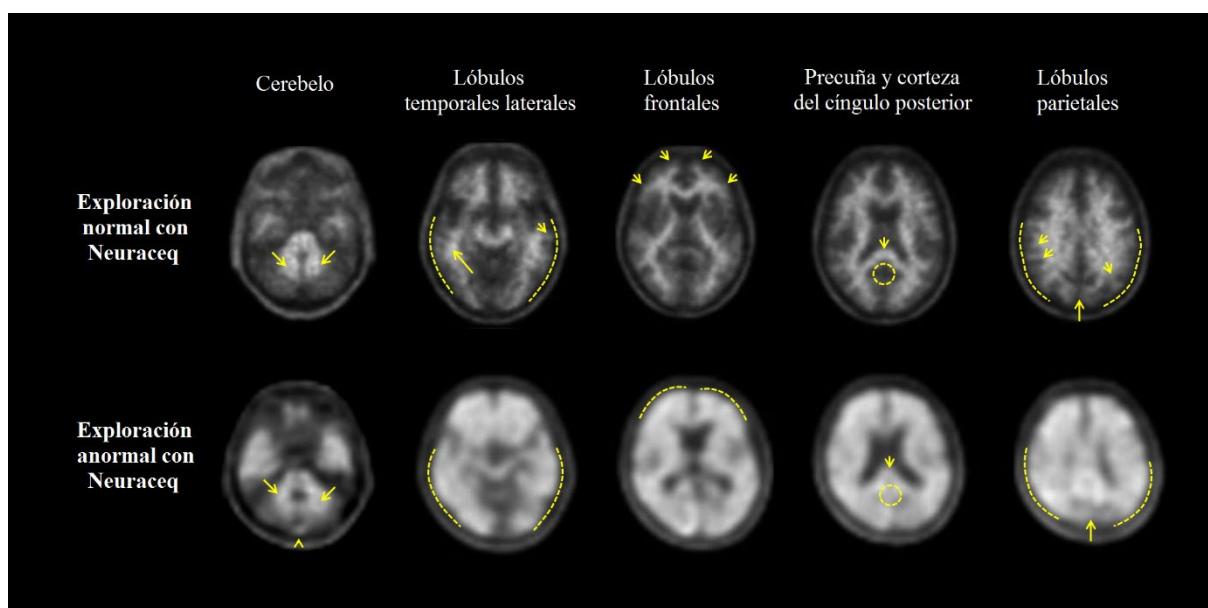
La interpretación de las imágenes se hace mediante una inspección visual, comparando la actividad presente en la sustancia gris cortical con la actividad existente en la sustancia blanca cortical adyacente. Cada una de estas regiones cerebrales, la temporal lateral, la frontal, el cíngulo posterior, la precuña y los lóbulos parietales, debe valorarse y clasificarse visualmente y de forma sistemática de acuerdo con la puntuación de la captación cortical regional del trazador o CCRT (Tabla 1).

**Tabla 1: Definiciones de la captación cortical regional del trazador (CCRT)**

<b>Puntuación de la captación cortical regional del trazador</b>	<b>Condición para la valoración</b>
1 (sin captación del trazador)	La captación del trazador (es decir, la intensidad de la señal) en la sustancia gris de la zona es inferior a la presente en la sustancia blanca.
2 (captación moderada del trazador)	Hay pequeñas áreas de la captación del trazador que son iguales o superiores a las presentes en la sustancia blanca: su extensión supera el borde de la sustancia blanca y alcanza el margen cortical exterior, presentándose en la mayoría de los cortes de la región correspondiente.
3 (captación intensa del trazador)	Hay un área amplia y confluente de captación del trazador que es igual o superior a la presente en la sustancia blanca, cuya extensión supera el borde de la sustancia blanca y alcanza el margen cortical exterior y que está presente en toda la zona, abarcando la mayoría de cortes de la región correspondiente.

Nota: Para puntuar la captación del trazador en la corteza, el hallazgo debe estar presente en la mayoría de los cortes de la región correspondiente.

**Figura 1: Casos de PET con Neuraceq que muestran ejemplos del estudio PET con florbetaben (<sup>18</sup>F) con resultado negativo (fila superior) y positivo (imágenes de la fila inferior).**



La decisión global de la valoración visual del estudio PET se tomará caso por caso y se basará en un resultado binario del tipo «positivo» o «negativo». Un sujeto se clasificará como «resultado positivo» o «resultado negativo» conforme a la puntuación de la cantidad de placa de amiloide en el cerebro o CPAE (tabla 2), derivada de las puntuaciones de CCRT en las cuatro regiones cerebrales (tabla 1).

**Tabla 2: Definiciones de la cantidad de placa de amiloide en el cerebro (BAPL, por sus siglas en inglés)**

Valoración	Puntuación de CPAE		Regla de valoración
Negativo	1	Exploración sin depósitos de $\beta$ -amiloide	Puntuación de CCRT de 1 en cada una de las cuatro regiones encefálicas (lóbulos temporales laterales, lóbulos frontales, precuña y corteza del cíngulo posterior, lóbulos parietales)
Positivo	2	Exploración con depósitos <b>moderados</b> de $\beta$ -amiloide	Puntuación de CCRT de 2 en cualquiera o en las cuatro regiones encefálicas y sin ninguna puntuación de 3 en estas cuatro regiones cerebrales
	3	Exploración con depósitos <b>notables</b> de $\beta$ -amiloide	Puntuación de CCRT de 3 en al menos una de las cuatro regiones cerebrales

#### Uso de información cuantitativa como complemento a la evaluación visual

La información cuantitativa generada por un programa informático de cuantificación en imagen con marcado CE para cuantificar los resultados de las imágenes PET de  $\beta$ -amiloide se puede utilizar como complemento a la interpretación visual (ver sección 5.1). Los usuarios del programa informático con marcado CE deben estar formados por el fabricante y efectuar la cuantificación de acuerdo con las instrucciones de este, incluidos los controles de calidad del proceso de cuantificación. Los lectores deben interpretar visualmente la imagen y, a continuación, comparar el resultado de la cuantificación con los intervalos habituales para imágenes positivas y negativas. Si los valores obtenidos tras la cuantificación no concuerdan con la evaluación visual, el lector deberá revisar los siguientes aspectos:

1. Cuando proceda, se debe examinar la localización de la región de interés (*region of interest*, ROI) en las zonas de sustancia gris del cerebro sin incluir zonas significativas de sustancia blanca ni LCR. Se debe tener en cuenta el posible impacto de la atrofia y la hipertrofia ventricular sobre la cuantificación.
2. Se debe examinar la localización de las ROI en la región de referencia, cuando proceda, para confirmar el correcto ajuste de la región. Se debe tener en cuenta el posible impacto de las anomalías estructurales, si las hubiera, sobre la cuantificación.
3. Se deben revisar los fundamentos para considerar una determinación visual positiva o negativa:
  - a. En caso de evaluación visual de amiloide positiva y cuantificación negativa, el lector debe valorar si la interpretación visual positiva podría fundamentarse en la retención del marcador en regiones no evaluadas por el programa informático de cuantificación. Una captación focalizada también puede dar lugar a una cuantificación negativa, si el programa informático evalúa una región amplia. Asimismo, la atrofia grave puede dar lugar a una reducción de la señal y a resultados cuantitativos negativos.
  - b. En caso de que el resultado inicial de la evaluación visual de amiloide sea negativo y la cuantificación de amiloide sea positiva, se debe verificar la localización precisa de las ROI en las regiones de referencia y la corteza cerebral, a fin de determinar si se ha incluido sustancia blanca, lo cual podría aumentar los valores de cuantificación.
4. La interpretación final de la imagen PET se debe basar en la evaluación visual, habiendo llevado a cabo la revisión resumida en los pasos 1 a 3.

#### Limitaciones de uso

Un estudio PET positivo no determina por sí mismo un diagnóstico de EA o de otro trastorno cognitivo, ya que la formación de depósitos de placa neurítica en la sustancia gris puede darse en personas de edad avanzada asintomáticas y en algunos tipos de demencias neurodegenerativas (EA, demencia con cuerpos de Lewy, demencia de la enfermedad de Parkinson).

Para consultar las restricciones de uso en pacientes con deterioro cognitivo leve (DCL), ver sección 5.1.

No se ha establecido la eficacia del florbetaben (18F) para predecir la aparición de la EA o para hacer un seguimiento de la respuesta al tratamiento (ver sección 5.1).

Algunos estudios PET pueden ser difíciles de interpretar debido al ruido de la imagen, a la atrofia por adelgazamiento de la lámina cortical o por una imagen borrosa, factores que pueden conllevar errores en la interpretación. En los casos en que no exista certeza en cuanto a la ubicación de la sustancia gris y del límite entre la sustancia gris y la sustancia blanca en el estudio PET y se disponga del corregistro reciente de imágenes de TC o RM, el lector que interprete las imágenes debe examinar la imagen fusionada de PET-TC o PET-RM para clarificar la relación entre la radioactividad del estudio PET y la anatomía de la sustancia gris.

En algunos casos se ha detectado un aumento de la captación en estructuras extracerebrales como la cara, el cuero cabelludo y los huesos. Algunas veces se puede observar una actividad residual en el seno sagital medio (ver sección 5.2).

#### Después del procedimiento

Debe restringirse al paciente el contacto cercano con niños y mujeres embarazadas durante las primeras 24 h posteriores a la inyección.

### Advertencias específicas

Este medicamento contiene hasta 33 mg de sodio por dosis, equivalente a 1,6 % de la ingesta máxima diaria de 2 g de sodio recomendada por la OMS para un adulto.

Una dosis de 360 MBq de este medicamento administrada a un adulto con un peso de 70 kg sería igual a la exposición a hasta 17 mg/kg de etanol que podría producir un aumento en la concentración de alcohol en sangre de aproximadamente 2,9 mg/100 ml.

Por ejemplo, para un adulto que bebe un vaso de vino o 500 ml de cerveza, la concentración de alcohol en sangre sería de, aproximadamente, 50 mg/100 ml.

La administración conjunta de medicamentos que contienen, por ejemplo, propilenglicol o etanol, puede provocar la acumulación de etanol e inducir efectos adversos, especialmente en niños pequeños con una capacidad metabólica baja o inmadura.

Para consultar precauciones relativas al riesgo medioambiental, ver sección 6.6.

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

No se han realizado estudios de interacciones *in vivo*.

En los ensayos de unión a radioligandos con una amplia diversidad de receptores humanos y animales, no se observó ninguna unión significativa a los canales iónicos ni a los transportadores. Los ensayos de unión *in vitro* con anticuerpos dirigidos contra el amiloide no mostraron ninguna interacción, lo que concuerda con la existencia de sitios de unión distintos.

En los estudios *in vitro* en los que se usaron microsomas hepáticos humanos no se detectó ningún potencial para inhibir el sistema de enzimas del citocromo P-450.

### **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 embarazada o no antes de la administración del radiofármaco. Toda mujer que presente un retraso en la menstruación se debe considerar embarazada mientras que 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 período es muy irregular, etc.), se deben ofrecer técnicas alternativas que no impliquen el uso de radiaciones ionizantes (si existiesen).

#### Embarazo

Los procedimientos con radionucleidos llevados a cabo en mujeres embarazadas también implican la exposición del feto a dosis de radiación. Durante el embarazo solo se deben llevar a cabo las exploraciones esenciales cuando el beneficio esperado supere los riesgos para la madre y el feto. No se han efectuado estudios en mujeres embarazadas. No se han realizado estudios con animales para investigar los efectos perjudiciales para la reproducción del florbetaben (<sup>18</sup>F) (ver sección 5.3).

#### Lactancia

Se desconoce si el florbetaben (<sup>18</sup>F) se excreta en la leche materna. Antes de administrar ningún radiofármaco a una mujer en período de lactancia, se debe considerar seriamente la posibilidad de retrasar la administración del radionucleido hasta la finalización del período de lactancia y plantearse si se ha seleccionado el radiofármaco más adecuado, teniendo en cuenta la excreción de radioactividad en la leche materna. Si se considera necesaria la administración del radiofármaco, se debe interrumpir la lactancia durante 24 horas y descartar la leche extraída en ese período.

Durante las primeras 24 h después de la inyección se debe restringir el contacto cercano con lactantes.

## Fertilidad

No se han realizado estudios de fertilidad.

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

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

## **4.8 Reacciones adversas**

### Resumen del perfil de seguridad

El perfil global de seguridad de Neuraceq se basa en datos de 1.295 administraciones de Neuraceq a 1.077 sujetos y de 12 sujetos que recibieron el vehículo (producto sin principio activo). La repetición de la administración en intervalos anuales demostró que no había diferencia en el perfil de seguridad tras la primera, segunda o tercera administración del medicamento.

### Tabla de reacciones adversas

Las reacciones adversas se clasifican por frecuencia, según la convención siguiente: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ); frecuentes ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); poco frecuentes ( $\geq 1/1.000, < 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10.000, < 1/1.000$ ); muy raras ( $< 1/10.000$ ), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden de gravedad decreciente.

**Tabla 3: Lista de reacciones adversas**

Clasificación por órganos y sistemas	Frecuentes	Poco frecuentes
Trastornos del sistema nervioso		Neuralgia Cefalea Sensación de ardor Tremor
Trastornos vasculares		Hipotensión Rubor Hematomas
Trastornos gastrointestinales		Diarrea Náuseas
Trastornos hepatobiliares		Función hepática anormal
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo		Erupción cutánea tóxica Erupción Hiperhidrosis
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Dolor en una extremidad Molestias en las extremidades
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Dolor en la zona de inyección Eritema en la zona de inyección/aplicación	Pirexia Cansancio Sensación de calor Dolor en la zona de inyección vascular Dolor en la zona de la inserción del catéter Hematoma en la zona de inyección Irritación en la zona de inyección Reacción en la zona de inyección Molestias en la zona de inyección Calor en el lugar de inyección
Exploraciones complementarias		Creatinina en sangre elevada

La exposición a la radiación ionizante está vinculada a la inducción de cáncer y a la posibilidad de desarrollar defectos hereditarios. Dado que la dosis efectiva es de 5,8 mSv cuando se administra la actividad máxima recomendada de 300 MBq de florbetaben (<sup>18</sup>F), se espera que la probabilidad de aparición de estas reacciones adversas sea muy baja.

#### 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 nacional de notificación.

#### **España**

Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es)

#### **4.9 Sobredosis**

Dada la pequeña cantidad de florbetaben (<sup>18</sup>F) en cada dosis, no se espera que una sobredosis provoque efectos farmacológicos. En caso de administración de una sobredosis de radiación, se debe reducir la dosis absorbida por el paciente cuando sea posible, aumentando la eliminación del radionúcleido del organismo mediante micción frecuente y defecación. Podría resultar útil calcular la dosis efectiva que se administró.

### **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

#### **5.1 Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: otros radiofármacos para diagnóstico del sistema nervioso central; código ATC: V09AX06.

##### Mecanismo de acción

El florbetaben (<sup>18</sup>F) se une a las placas neuríticas de β-amiloide del cerebro. *In vitro*, el florbetaben (<sup>18</sup>F) muestra una afinidad de unión nanomolar a las fibrillas de β-amiloide sintéticas y al homogeneizado cerebral de EA. Además, la unión del florbetaben (<sup>18</sup>F) a las placas de β-amiloide en cortes cerebrales *postmortem* de EA se demostró mediante autorradiografía y se confirmó mediante inmunohistoquímica o tinción de Bielschowsky.

Se analizó la correlación cuantitativa *in vivo* en los pacientes terminales entre la captación de florbetaben (<sup>18</sup>F) en la sustancia gris cortical y los depósitos de β-amiloide de las muestras de autopsia. Por el momento se desconoce la unión *in vivo* del florbetaben (<sup>18</sup>F) a otras estructuras amiloides u otras estructuras o receptores cerebrales.

##### Efectos farmacodinámicos

Debido a la baja concentración química presente en Neuraceq, el florbetaben (<sup>18</sup>F) no parece que tenga actividad farmacodinámica.

En los ensayos clínicos completados, se midió cuantitativamente la captación de florbetaben (<sup>18</sup>F) en siete áreas corticales predefinidas del cerebro (frontal, parietal, temporal lateral y temporal media, occipital, caudal, corteza del cíngulo posterior/precuña y la circunvolución del cíngulo anterior) y la corteza cerebelosa empleando los valores de captación estándar (VCE). Los índices de VCE corticales (IVCE relativos a la corteza cerebelosa) son superiores en los pacientes con EA comparado con los de los voluntarios sanos.

##### Eficacia clínica y seguridad

En un estudio pivotal de 31 pacientes terminales se estableció el objetivo de determinar el rendimiento diagnóstico de florbetaben (<sup>18</sup>F) para detectar la densidad de la placa neurítica cortical (ausencia o escasa frente a moderada o frecuente) de acuerdo con los criterios del CERAD. Se compararon los resultados de estudios PET con la máxima densidad de la placa neurítica medida en los cortes del cíngulo frontal medio, cíngulos temporales superior y medio, lóbulo parietal inferior, hipocampo y otras regiones encefálicas en la autopsia del paciente. No pudo determinarse con fiabilidad el estado cognitivo de los sujetos. En los 31 sujetos, una lectura ciega de imágenes PET de los pacientes individuales interpretada por tres lectores arrojó una sensibilidad del 100 % (IC del 95 %: entre el 80,5 % y el 100 %) y una especificidad del 85,7 % (IC del 95 %: entre el 67,4 % y el 100 %) en la mayoría de las lecturas. En un análisis *a posteriori*, la sensibilidad y la especificidad de la mayoría de las lecturas visuales del PET de pacientes individuales comparado con la histopatología en una población más amplia (de 74 pacientes) fue del 97,9 % (IC del 95 %: entre el 93,8 % y el 100 %) y del 88,9 % (IC del 95 %: entre el 77 % y el 100 %).

La sensibilidad y la especificidad de florbetaben (<sup>18</sup>F) para calcular la cantidad de depósitos de β-amiloide se investigó también en un estudio adicional, en el que un grupo diferente de cinco lectores entrenados electrónicamente y en ciego interpretaron imágenes de 54 sujetos que fueron sometidos a

seguimiento hasta la autopsia en el estudio pivotal. Los criterios histopatológicos no coincidieron con los criterios CERAD. Los resultados fueron inferiores a los observados en el estudio pivotal: la sensibilidad varió entre el 77,5 % y el 90 % y la especificidad entre el 62,5 % y el 85,7 %. La concordancia interlector utilizando los valores de kappa de Fleiss fue entre el 0,68 y el 0,87. Al comparar los resultados de las exploraciones PET con las evaluaciones histopatológicas obtenidas a partir de todos los pacientes (las mismas que se emplearon en el estudio pivotal original y su análisis retrospectivo), la sensibilidad y la especificidad mayoritarias de las lecturas fueron del 100 % (IC del 95 %: 89,4-100 %) y del 71,4 % (IC del 95 %: 52,1-90,8 %) respectivamente.

En un estudio longitudinal se sometió a 45 sujetos con diagnóstico clínico de deterioro cognitivo leve (DCL) a estudios PET basales con florbetaben (<sup>18</sup>F) y a un seguimiento durante 24 meses para valorar la relación entre las técnicas de imagen con florbetaben (<sup>18</sup>F) y los cambios en el estado diagnóstico. Un total de 29 (el 64,4 %) de los pacientes con DCL dieron positivo en la exploración PET con florbetaben (<sup>18</sup>F). En el seguimiento de 24 meses, 19 casos (el 42,2 %) se convirtieron en EA clínica. De los 29 sujetos con DCL que presentaron un resultado positivo en la exploración con PET, 19 (el 65,5 %) se clasificaron clínicamente con conversión a EA clínica tras 24 meses comparado con 0 (el 0 %) de 16 que presentaron un resultado negativo en la exploración. La sensibilidad de la exploración con florbetaben (<sup>18</sup>F) para demostrar la tasa de conversión de DCL a EA en 19 pacientes con conversión fue del 100 %, la especificidad en 26 pacientes que no manifestaron conversión fue del 61,5 % (IC del 95 %: entre el 42,8 y el 80,2 %) y el cociente de probabilidad positivo fue de 2,60 (entre 1,60 y 4,23). El diseño de este estudio no permite calcular el riesgo de progresión de DCL a EA clínica.

#### *Uso complementario de información cuantitativa para la interpretación de imágenes*

La fiabilidad del uso de información cuantitativa como complemento a la inspección visual se analizó en un estudio clínico retrospectivo, en el que se evaluaron (i) el rendimiento diagnóstico (es decir, la sensibilidad y la especificidad) del análisis cuantitativo de las imágenes PET con florbetaben, frente a la confirmación histopatológica, en la detección de placas neuríticas de β-amiloide en el cerebro de pacientes terminales (n = 81) y de controles sanos jóvenes con normofunción cognitiva (n = 10) y (ii) la concordancia entre la interpretación visual mayoritaria efectuada por los cinco lectores independientes en ciego y el análisis cuantitativo de las imágenes PET con florbetaben (n = 386). Tomando la totalidad del cerebelo como región de referencia, se utilizaron tres paquetes de programas informáticos con marcado CE para calcular la carga de β-amiloide con índices del valor de captación estandarizado (Hermes Brass v.5.1.1, Neurocloud v.1.4) o centiloides (MIMneuro v.7.1.2). Todas las imágenes se sometieron a un control de calidad para garantizar la correcta localización de las regiones de interés; los casos que no pasaron el control de calidad fueron excluidos del análisis (en promedio, el 2,6 % de los casos analizados con el programa informático con marcado CE). La media de la sensibilidad y especificidad de los tres paquetes de programas informáticos de cuantificación de amiloide con marcado CE fueron del 95,8 ± 1,8 % y del 98,1 ± 1,4 %, respectivamente. Los umbrales para la cuantificación de amiloide se derivaron a partir de las muestras con confirmación postmortem del estado de amiloide cerebral como patrón de referencia (de la cohorte con autopsia clínica del estudio pivotal), mediante análisis de la curva de rendimiento diagnóstico (receiver operating characteristics, ROC). En un segundo grupo de datos, los umbrales derivados se utilizaron para categorizar una cohorte de prueba y comparar la evaluación cuantitativa binaria con la evaluación visual. En grupo de datos sometido a control de calidad, el promedio de la concordancia entre la evaluación visual y los paquetes de programas informáticos con marcado CE fue del 91,2 ± 1,7 % y 96,2 ± 1,8 %, en un subconjunto en el que un grupo de lectores consensuaron la evaluación visual, es decir, todos evaluaron las imágenes de la misma manera.

#### *Población pediátrica*

La Agencia Europea de Medicamentos ha eximido al titular de la obligación de presentar los resultados de los ensayos realizados con florbetaben (<sup>18</sup>F) en los diferentes grupos de la población pediátrica dado que la enfermedad o trastorno para el que está indicado el medicamento solo se presenta en la población adulta, y el medicamento específico no representa ningún beneficio terapéutico significativo con respecto a otros tratamientos existentes para los pacientes pediátricos (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

## **5.2 Propiedades farmacocinéticas**

### Distribución

Tras la inyección intravenosa en bolo se alcanza una concentración de radioactividad del 2 % al 3 % de la dosis inyectada por litro en el plasma arterial 10 minutos después de la inyección.

El florbetaben (<sup>18</sup>F) se une en gran medida a las proteínas plasmáticas (>98,5 %).

### Captación en los órganos

La captación de radioactividad en el cerebro es rápida, alcanza el 6 % de la radioactividad inyectada a los 10 minutos de la inyección, aproximadamente.

Los controles sanos muestran un escaso grado de retención del florbetaben (<sup>18</sup>F) en la corteza. El mayor grado de captación se da en la protuberancia y otras regiones de sustancia blanca. En los sujetos con EA, las regiones corticales y estriadas manifiestan una captación significativamente mayor comparado con los controles. En los sujetos con EA, al igual que en los controles, se produce una retención mayor en la protuberancia y en otras regiones de sustancia blanca.

En algunos casos también se ha detectado captación en estructuras extracerebrales como la cara, el cuero cabelludo y los huesos. El motivo de esta acumulación es una incógnita, pero puede deberse a la acumulación de florbetaben (<sup>18</sup>F) o a cualquiera de sus metabolitos activos, o bien a la radioactividad en la sangre. Se puede observar una actividad residual en el seno sagital medio, probablemente debida a la presencia del trazador en la acumulación local de sangre.

Las bases biofísicas de la retención de florbetaben (<sup>18</sup>F) en la sustancia blanca del cerebro humano no tienen aún una explicación definitiva. Se ha planteado la hipótesis de que la unión inespecífica del radiofármaco a la vaina de mielina lipídica puede contribuir a aumentar la retención en la sustancia blanca.

### Eliminación

El florbetaben (<sup>18</sup>F) se elimina del plasma de los pacientes con EA con una semivida biológica media de 1 hora, aproximadamente. No se pudo medir radioactividad en la sangre 4 horas después de la inyección, aproximadamente.

En función de las investigaciones *in vitro*, el florbetaben (<sup>18</sup>F) se metaboliza predominantemente a través de las enzimas CYP2J2 y CYP4F2.

A las 12 horas después de la inyección, hasta el 30 % de la radioactividad inyectada se excreta en la orina, aproximadamente. Los intervalos posteriores a ese período de tiempo no permitieron una cuantificación posterior de la actividad en orina.

### Período de semidesintegración

El flúor (<sup>18</sup>F) tiene un período de semidesintegración de 110 min.

Doce horas después de la inyección, el 98,93 % de la actividad ha decaído y a las 24 horas de la inyección decae el 99,99 % de la actividad.

### Insuficiencia renal y hepática

No se ha caracterizado la farmacocinética en pacientes con insuficiencia renal o hepática.

## **5.3 Datos preclínicos sobre seguridad**

Los datos de los estudios no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios farmacológicos convencionales de seguridad, de toxicidad a dosis única, de toxicidad a dosis repetidas y de genotoxicidad. La potencial toxicidad de 28 días de administración repetida de inyecciones intravenosas de florbetaben (<sup>18</sup>F) se determinó en ratas y en perros, y se observó que el NOAEL fue al menos de 20 veces la dosis máxima en humanos.

No se han efectuado estudios de administración prolongada ni de carcinogenia, ya que este medicamento no está indicado para su administración regular o continua.

No se han llevado a cabo estudios de toxicidad para la reproducción.

## 6. DATOS FARMACÉUTICOS

### 6.1 Lista de excipientes

Ácido ascórbico  
Etanol anhidro  
Macrogol 400  
Ascorbato sódico (para ajustar el pH)  
Agua para preparaciones inyectables

### 6.2 Incompatibilidades

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

### 6.3 Período de validez

10 horas desde el final de la síntesis.

### 6.4 Precauciones especiales de conservación

No requiere condiciones especiales de conservación.

La conservación de radiofármacos se realizará conforme a la normativa nacional sobre materiales radiactivos.

### 6.5 Naturaleza y contenido del envase

Vial de vidrio de tipo I incoloro de 15 ml, cerrado herméticamente con un tapón de clorobutilo y un sello de aluminio.

Cada vial multidosis contiene de 1 a 10 ml de solución, correspondientes a una actividad de 300 a 3000 MBq en la fecha y hora de calibración (ToC).

Como consecuencia de las diferencias en el proceso de fabricación, es posible que algunos viales se distribuyan con tapones de goma perforados.

Tamaño del envase: un vial

### 6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

#### Advertencias generales

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

Los radiofármacos deben ser preparados de manera que cumplan tanto los requisitos de seguridad radiológica como de calidad farmacéutica. Es obligatorio tomar las precauciones asépticas apropiadas.

Si la integridad del vial se ve comprometida, no se debe usar el medicamento.

La técnica de administración debe realizarse de modo que se minimice el riesgo de contaminación del medicamento y de irradiación de los operadores. Es obligatorio utilizar un blindaje adecuado.

La administración de radiofármacos supone un riesgo para otras personas (entre ellas las profesionales sanitarias embarazadas) 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**

Life Molecular Imaging GmbH  
Tegeler Strasse 6-7  
Wedding  
Berlin  
13353  
Alemania  
Correo electrónico: gra@life-mi.com

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

EU/1/13/906/001

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

Fecha de la primera autorización: 20 febrero 2014  
Fecha de renovación de la autorización: 20 noviembre 2018

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

07/2025

## **11. DOSIMETRÍA**

En la siguiente tabla se indica la dosimetría calculada mediante el software OLINDA (*Organ Level INternal Dose Assessment*, valoración de la dosis interna en los órganos).

La estimación de dosis de radiación absorbida por los órganos se indica en la Tabla 4, donde se muestran datos de voluntarios caucásicos sanos (n = 17). Los cálculos de la dosimetría se adaptaron al modelo de adultos (con un peso de 70 kg).

**Tabla 4: Dosis de radiación absorbida calculadas con la inyección intravenosa de Neuraceq en sujetos caucásicos**

Órgano	Dosis absorbida por unidad de actividad administrada (mGy/MBq)
Glándulas adrenales	0,0130
Cerebro	0,0125
Mamas	0,0074
Vesícula biliar	0,137
Tubo digestivo	
Porción inferior del intestino grueso	0,0351
Intestino delgado	0,0314
Estómago	0,0116
Porción superior del intestino grueso	0,0382
Corazón	0,0139
Riñones	0,0238
Hígado	0,0386
Pulmones	0,0148
Músculos	0,00948
Ovarios	0,0156
Páncreas	0,0139
Médula ósea roja	0,0122
Células osteogénicas	0,0148
Piel	0,00689
Bazo	0,0102
Testículos	0,00913
Timo	0,00892
Glándula tiroides	0,00842
Vejiga	0,0695
Útero	0,0163
Resto de órganos	0,0110
<b>Dosis efectiva (mSv/MBq)</b>	<b>0,0193</b>

La dosis efectiva que se deriva de la administración de una actividad máxima recomendada de una dosis de 360 MBq para un adulto de 70 kg de peso es de 7,0 mSv, aproximadamente. Si se efectúa una TC de forma simultánea como parte del estudio PET, la exposición a la radiación ionizante aumentará en una cantidad que dependerá de los parámetros establecidos en el estudio TC. Con una actividad administrada de 360 MBq, la dosis de radiación típica en el órgano diana (cerebro) es de 4,5 mGy.

Con una actividad administrada de 360 MBq, las dosis de radiación típicas absorbidas por los órganos críticos son: 49,3 mGy por la vesícula biliar, 25,0 mGy por la vejiga urinaria, 13,8 mGy por la pared de la porción superior del intestino grueso, 12,6 mG por la pared de la porción inferior del intestino grueso, 11,3 mGy por el intestino delgado y 13,9 mGy por el hígado.

## **12. INSTRUCCIONES PARA LA PREPARACIÓN DE RADIOFÁRMACOS**

### Método de preparación

Se debe inspeccionar el envase antes de la utilización de este medicamento y medirse la actividad con la ayuda de un activímetro.

Las extracciones del radiofármaco de los viales deben realizarse en condiciones asépticas. Los viales no se deben abrir antes de desinfectar el tapón, y la solución se debe extraer a través del tapón con una jeringa con aguja estéril desecharable equipada con un blindaje protector adecuado o empleando un sistema automático autorizado. Si la integridad del vial se ve comprometida, no debe usarse el medicamento.

Florbetaben (<sup>18</sup>F) no se debe diluir.

La dosis se administra mediante inyección intravenosa en bolo lento (6 s/ml), seguida por un lavado de unos 10 ml de solución inyectable de cloruro sódico a 9 mg/ml (al 0,9 %) para garantizar que se administra toda la dosis. Si el volumen de inyección se encuentra entre 0,5 y 1 ml, solo deben utilizarse jeringas de un tamaño adecuado (1 ml) y es preciso lavar la jeringa con solución de cloruro sódico.

La inyección de florbetaben (<sup>18</sup>F) debe ser intravenosa para evitar la irradiación como consecuencia de la extravasación local, así como posibles artefactos en las imágenes.

### Control de calidad

Debe inspeccionarse visualmente la solución antes de su uso. Solo deben utilizarse las soluciones límpidas e incoloras sin presencia de partículas.

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.

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos <http://www.ema.europa.eu>.

**Life Molecular Imaging GmbH**  
**Tegeler Strasse 6-7**  
**Wedding**  
**Berlin**  
**13353**  
**Alemania**