

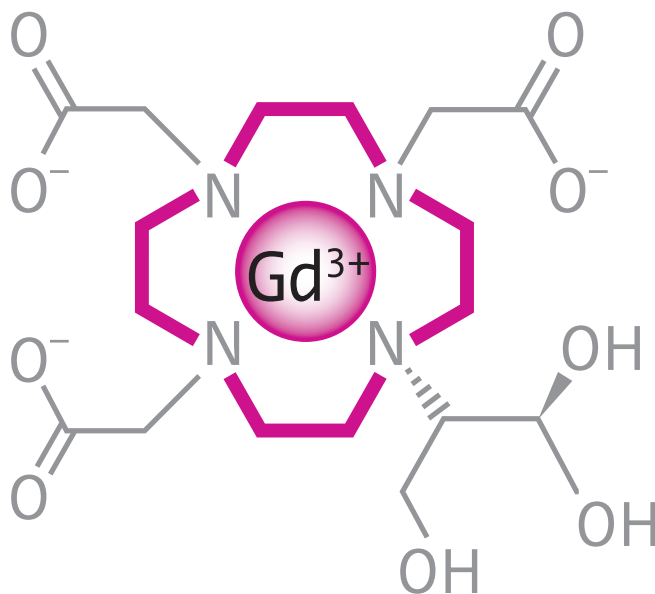


Se é Bayer, é bom

Gadovist® 1.0

Gadobutrol

SEGURANÇA E CONCENTRAÇÃO¹
O ÚNICO 1.0 MOLAR DO MERCADO.



- A estrutura química macrocíclica de Gadovist® dispõe o íon gadolínio preso em uma “gaiola”.¹
- Confere alta estabilidade cinética e termodinâmica à molécula.¹
- Reduz o risco de toxicidade relacionado ao íon gadolínio livre.¹
- Maior segurança em relação à retenção cerebral de gadolínio.²
- Contraste de baixo risco para complicações como fibrose sistêmica nefrogênica.³



Se é Bayer, é bom

Gadovist® 1.0

Gadobutrol

GADOVIST® - GADOBUTROL. REG. MS – 1.7056.0051. **INDICAÇÕES:** ESTE MEDICAMENTO É SOMENTE PARA USO DIAGNÓSTICO E DE ADMINISTRAÇÃO INTRAVENOSA. REALCE DE CONTRASTE EM IMAGEM POR RESSONÂNCIA MAGNÉTICA (IRM) CRANIAL E MEDULA ESPINHAL. REALCE DE CONTRASTE EM IMAGEM POR RESSONÂNCIA MAGNÉTICA DE OUTRAS REGIÕES DO CORPO: FÍGADO, RINS. REALCE DE CONTRASTE EM ANGIOGRAFIA POR RESSONÂNCIA MAGNÉTICA (ARM-RC). USO RESTRITO A HOSPITAIS E CLÍNICAS MÉDICAS ESPECIALIZADAS. **CONTRAINDICAÇÕES:** PESSOAS QUE APRESENTEM HIPERSENSIBILIDADE AO GADOBUTROL OU A QUALQUER UM DOS COMPONENTES DO PRODUTO. **CUIDADOS E ADVERTÊNCIAS:** COMO COM OUTROS MEIOS DE CONTRASTE INTRAVENOSOS, GADOVIST® (GADOBUTROL) PODE SER ASSOCIADO COM REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE/ ANAFILACTÓIDE OU OUTRAS REAÇÕES IDIOSSINCÁSICAS, CARACTERIZADAS POR MANIFESTAÇÕES CUTÂNEAS, RESPIRATÓRIAS OU CARDIOVASCULARES E ATÉ A REAÇÕES GRAVES, INCLUINDO CHOQUE. RARAMENTE FORAM OBSERVADAS REAÇÕES ALÉRGICAS TARDIAS (APÓS HORAS A ATÉ VÁRIOS DIAS). RECOMENDA-SE, COMO PARA OUTROS PROCEDIMENTOS DIAGNÓSTICOS POR REALCE DE CONTRASTE, UMA OBSERVAÇÃO DO PACIENTE APÓS O PROCEDIMENTO. O RISCO DE REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE É MAIOR NO CASO DE: REAÇÃO ANTERIOR A MEIOS DE CONTRASTE, HISTÓRICO DE ASMA BRÔNQUICA, HISTÓRICO DE ALERGIAS. HÁ RELATOS DE FIBROSE SISTÊMICA NEFROGÊNICA (FSN) ASSOCIADO COM O USO DE ALGUNS MEIOS DE CONTRASTE CONTENDO GADOLÍLIO EM PACIENTES COM DISFUNÇÃO RENAL GRAVE CRÔNICA OU AGUDA (GFR < 30 ML/MIN/1,73 M²) E INSUFICIÊNCIA RENAL AGUDA DE QUALQUER GRAVIDADE DEVIDO À SÍNDROME HEPATORRENAL OU EM PERÍODO PERIOPERATÓRIO DE TRANSPLANTE DE FÍGADO. EMBORA O GADOVIST® (GADOBUTROL) TENHA ESTABILIDADE MUITO ALTA DO COMPLEXO, DEVIDO À SUA ESTRUTURA MACROCÍCLICA, HÁ A POSSIBILIDADE DE QUE POSSA CAUSAR FSN. ANTES DE ADMINISTRAR GADOVIST® (GADOBUTROL), TODOS OS PACIENTES DEVEM SER EXAMINADOS CUIDADOSAMENTE PARA DISFUNÇÃO RENAL, ATRAVÉS DE HISTÓRICO E/OU TESTES LABORATORIAIS. **INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA:** NÃO SÃO CONHECIDAS INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS. **REAÇÕES ADVERSAS:** REAÇÕES ADVERSAS ASSOCIADAS AO USO DE GADOVIST® (GADOBUTROL) GERALMENTE SÃO DE INTENSIDADE LEVE A MODERADA E DE NATUREZA TRANSITÓRIA. AS REAÇÕES ADVERSAS MAIS FREQUENTEMENTE RELATADAS SÃO CEFALÉIA, TONTURA, DISGEUSIA, PARESTESIA, NÁUSEA, SENSACÃO DE CALOR E MAL ESTAR GERAL. HÁ RELATOS DE DOR E REAÇÃO NO LOÇAL DA INJEÇÃO. REAÇÕES RELATADAS RARAMENTE COM GADOVIST® (GADOBUTROL) SÃO CONVULSÃO, TAQUICARDIA, ARRITMIA, DISPNEIA E REAÇÕES ANAFILACTÓIDES/CHOQUE ANAFILÁTICO. **POSOLOGIA:** A DOSE DEPENDE DA INDICAÇÃO. É GERALMENTE SUFICIENTE UMA DOSE ÚNICA DE INJEÇÃO INTRAVENOSA DE 0,1 ML DE GADOVIST® (GADOBUTROL) POR QUILO DE PESO CORPÓREO. A QUANTIDADE TOTAL DE 0,3 ML DE GADOVIST® (GADOBUTROL) POR QUILO DE PESO CORPÓREO PODE SER ADMINISTRADA COMO MÁXIMO. PARA INFORMAÇÕES SOBRE INDICAÇÕES ESPECÍFICAS (ESTUDOS DE PERFUSÃO, ANGIO RM) CONSULTAR BULA DO PRODUTO. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

CONTRAINDICAÇÕES: PESSOAS QUE APRESENTEM HIPERSENSIBILIDADE AO GADOBUTROL OU QUALQUER UM DOS COMPONENTES DO PRODUTO. **INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA:** NÃO SÃO CONHECIDAS INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS.

REFERÊNCIAS:

1 - SOPHIE LAURENT ET AL. CONTRAST MED. MOL. IMAGING 1: 128–137 (2006). 2 - RADBRUCH ET AL. INVESTIGATIVE RADIOLOGY. 2015;50:805-810. 3 - LEITE, C.C. Radiol Bras, v. 43, n. 2, p. V-VI, Apr. 2010

MEDICAMENTO DE VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

MATERIAL DESTINADO EXCLUSIVAMENTE AO PROFISSIONAL DE SAÚDE.

L.BR.MKT.04.2018.10023

SAC 0800 7021241

sac@bayer.com

Respeito por você