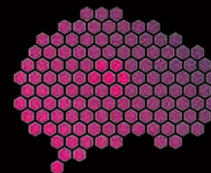


b.e.imaging AG |



PRODUITS RADIOPHARMACEUTIQUES



STRIASCAN™

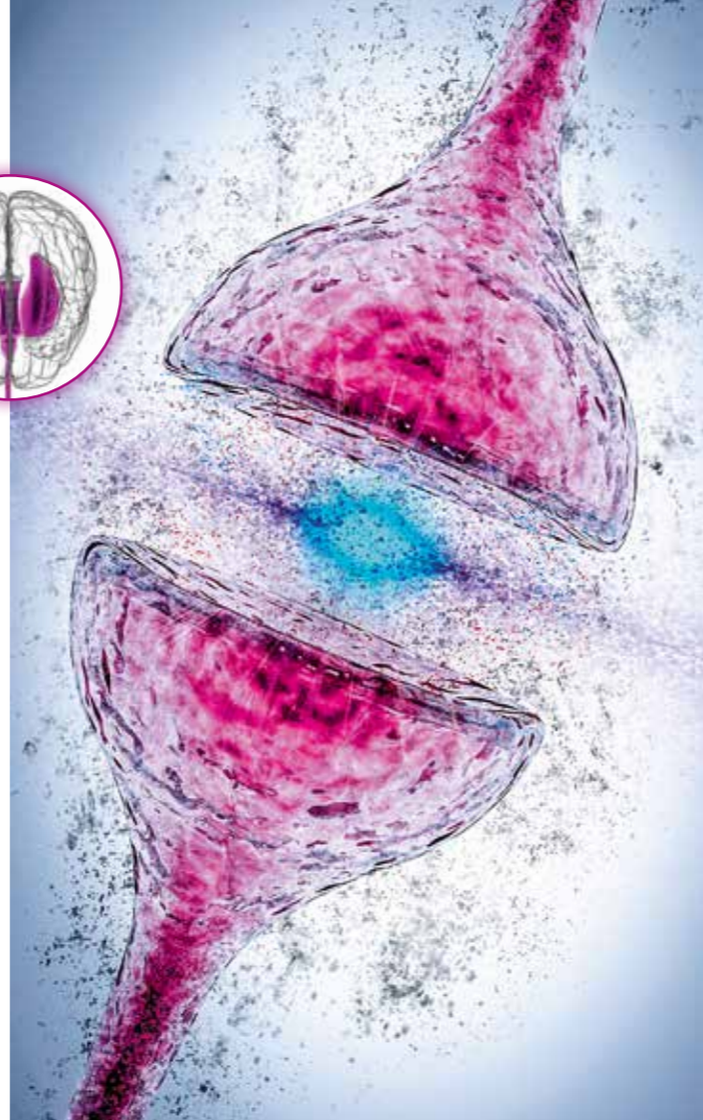
74 MBq/ml solution injectable Ioflupane (^{123}I) prête à l'emploi

CURIUM™
LIFE FORWARD

Striascan -

Produits radiopharmaceutiques permettant d'exclure ou de détecter un syndrome parkinsonien

Striascan



INDIQUÉ

- dans le diagnostic différentiel entre un tremblement essentiel et des syndromes parkinsoniens
- pour soutenir le diagnostic différentiel entre une probable démence à corps de Lewy et une maladie d'Alzheimer

Références

Bajaj N, et al. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2013; 84:1288-1295.
Catafau et al Mov Disord 19: 1175-1182
Wu et al Curr Neuropharmacol. 2014 Dec; 12(6): 551-563
Newman T. Medicine News Today [Online]. 2019 Feb. Available at: <https://bit.ly/2UJTP3M>
Carcaillon-Bentata L, Santé publique France 2018 Apr: 126

Utilisation de Striascan



LES AVANTAGES

- imagerie de médecine nucléaire de haute qualité du striatum
- diagnostic différentiel prouvé
- notre prix de vente : 914.20 CHF (net)*

*Liste de prix Striascan (b.e.imaging AG, mise à jour mai 2023)



Distribution pharmaceutique

b.e.imaging AG

Strehlgasse 9

CH-6430 Schwyz

T: +41 61.51193.00

E: beimaging-CH@bendergruppe.com

74 MBq/ml solution injectable Ioflupane (²³¹) prête à l'emploi

Nom du médicament: STRIASCAN 74 MBq/solution injectable. **Composition:** Ioflupanum [²³¹] 74 MBq/ml au moment de la calibration (correspondant à 0,07 - 0,13 µg d'Ioflupanum par ml). **Excipients:** Ioflupanum [²³¹], Acidum aceticum glaciale (E 260), Natrii acetat trihydricus (E 262) (correspondant à 4,9 mg de sodium), Ethanolum anhydricum (E 1510), Acidum phosphoricum concentratum (E 338), Aqua ad injectabilia. Ce produit contient 39,5 g/l d'éthanol. **Les indications/Possibilités d'emploi:** Produit radiodiagnostique. STRIASCAN est destiné à déterminer la perte de terminaisons neuronales dopaminergiques fonctionnelles dans le striatum (lors de maladies telles que la maladie de Parkinson, l'atrophie multisystématisée, la paralysie supranucléaire progressive, la dégénérescence cortico-basale, l'ataxie spinocérébelleuse (de types 1, 2 et 3), la démence parkinsonienne (PDD) et la démence à corps de Lewy) chez les patients présentant des symptômes parkinsoniens cliniquement vagues et sert comme mesure de soutien dans le diagnostic différentiel entre un tremblement essentiel et des syndromes parkinsoniens liés à la maladie de Parkinson idiopathique, à l'atrophie multisystématisée ou à la paralysie supranucléaire progressive. STRIASCAN ne permet pas de différencier entre une maladie de Parkinson et une atrophie multisystématisée ou une paralysie supranucléaire progressive. STRIASCAN est également indiqué pour soutenir le diagnostic différentiel entre une probable démence à corps de Lewy et une maladie d'Alzheimer. STRIASCAN ne permet pas de différencier la démence à corps de Lewy de la démence parkinsonienne (PDD). **Contre-indications:** Grossesse, allaitement, hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients selon la composition. **Effets indésirables:** *Affections du système immunitaire: Fréquence inconnue:* hypersensibilité. *Troubles du métabolisme et de la nutrition: Occasionnels:* appétit augmenté. *Affections du système nerveux: Fréquents:* céphalée, *occasionnels:* sensation vertigineuse, fourmillements (paresthésie), dysgueusie. *Affections de l'oreille et du labyrinthe: Occasionnels:* vertige. *Affections de la peau et du tissu sous-cutané: Fréquence inconnue:* érythème, prurit, rash, urticaire, hyperhidrose. *Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales: Fréquence inconnue:* dyspnée. *Affections gastro-intestinales: Occasionnels:* nausée, bouche sèche. *Fréquence inconnue:* pression artérielle diminuée. *Affections vasculaires: Fréquence inconnue:* pression artérielle diminuée. *Troubles généraux et anomalies au site d'administration: Occasionnels:* douleur au site d'injection (douleurs intenses ou brûlure après l'injection dans de petites veines). *Fréquence inconnue:* sensation de chaleur. L'exposition aux rayonnements ionisants est associée à l'induction d'affections cancéreuses et à un risque de maladies héréditaires. Comme la dose efficace est de 4,63 mSv lorsque l'on administre l'activité maximale recommandée de 185 MBq, la probabilité de tels événements indésirables devrait être faible. **Mises en garde et précautions:** Toute utilisation de produits radiopharmaceutiques chez les patients relève exclusivement de la compétence et de la responsabilité d'un médecin. Des examens ne sont indiqués que si leur bénéfice potentiel dépasse le risque lié à l'exposition aux rayonnements. L'administration doit dans tous les cas être effectuée en respectant les règles de radioprotection. Des méthodes d'examen alternatives réalisées sans radiations ionisantes doivent être envisagées. Il convient de toujours prendre en compte la possibilité d'une hypersensibilité, y compris de réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes. En cas d'apparition de réactions d'hypersensibilité, l'administration du médicament doit être immédiatement interrompue et un traitement intraveineux doit être instauré le cas échéant. Avant l'administration, il faut s'assurer de disposer du matériel de réanimation approprié. Aucune étude clinique n'a été réalisée chez les patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique. En l'absence de données, l'utilisation de STRIASCAN n'est pas recommandée chez les patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique modérée à sévère. Chez ces patients, une attention particulière doit être portée au rapport bénéfice/risque, car il peut y avoir un risque accru d'exposition aux rayonnements. Ce médicament contient au maximum 100 mg d'alcool (éthanol) par flacon, équivalent à 5 % V/V, ce qui équivaut à moins de 2 ml de bière ou 1 ml de vin. La faible quantité d'alcool contenue dans ce médicament n'est pas susceptible d'entraîner d'effet notable. **L'annonce d'effets secondaires:** L'annonce d'effets secondaires présumés après l'autorisation est d'une grande importance. Elle permet un suivi continu du rapport bénéfice-risque du médicament. Les professionnels de santé sont tenus de déclarer toute suspicion d'effet secondaire nouveau ou grave via le portail d'annonce en ligne ELVIS (Electronic Vigilance System). Vous trouverez des informations à ce sujet sur www.swissmedic.ch. **Autres informations:** voir information professionnelle et notice d'emploi. **Numéro d'autorisation:** 68593. **Titulaire de l'autorisation:** b.e.imaging AG, Schwyz. **Fabricant:** CIS bio international, B.P. 32, F-91192 Gif-sur-Yvette Cedex, France. **Mise à jour de l'information:** Juillet 2021

Information détaillée sur les médicaments selon l'art. 95b LPh sous www.swissmedicinfo.ch