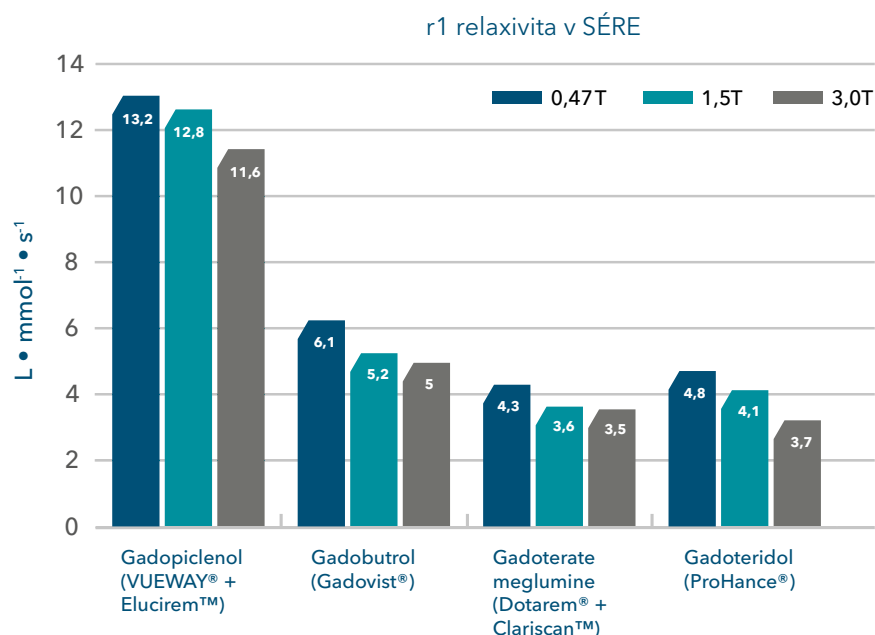


SEE THE DIFFERENCE, MAKE A DIFFERENCE.

EFEKTÍVNE ZOBRAZOVANIE S POLOVIČNOU DÁVKOU GADOLÍNIA.*1-3



VUEWAY® má **najvyššiu relaxivitu** zo všetkých kontrastných látok na báze gadolína v kombinácii s **vysokou stabilitou**.†4

Táto vysoko účinná gadolíniová kontrastná látka dosahuje požadovaný **obraz pri zníženej dávke gadolína**.⁵⁻⁷

Prevzaté z Robic et al. Invest. Radiol. 2019

▶ **Stupeň zvýšenia kontrastu a diagnostická účinnosť kontrastných látok na báze gadolína v MR snímkach závisí od relaxivity a injekčnej dávky.**⁵⁻⁷

Pred použitím sa prosím zoznámte s aktuálnym schváleným SPC prípravku.

PRE VIAC INFORMÁCIÍ NAVŠTÍVTE www.bracco.com/sk-sk

*Nižšia dávka gadolína v porovnaní s inými makrocyclickými gadolíniovými kontrastnými látkami pri dávke gadolína 0,1 mmol/kg v schválených indikáciách.

†Spolu s Elucirem™ (gadopiclenol).

1. VUEWAY® SmPC 2023.
2. Loevner L, et al. Invest Radiol. 2023 May;1;58(5):307-313.
3. Kuhl C, et al. Radiology. 2023 Jul;308(1).
4. Robic C, et al. Invest Radiol. 2019;54: 475-484.

5. Tweedle MF, et al. Supplement to Applied Radiology; May 2014.
6. Jacques V, et al. Invest Radiol. 2010 Oct;45(10):613-624.
7. Lancelot E, et al. Invest Radiol. 2020 Sep;55(9):578-588.

ÚČINNEJŠIA KONTRASTNÁ LÁTKA S VYŠŠOU RELAXIVITOU DOSAHUJE VÝBORNÉ ZOBRAZENIE PRI OMNOHO NIŽŠEJ DÁVKE GADOLÍNIA.⁵⁻⁷

NIŽŠIA DÁVKA GADOLÍNIA NIE JE JEDINOU VÝHODOU*

Telesná hmotnosť (kg)	Dávka Gd (mmol)			Telesná hmotnosť (kg)	Dávka (ml)
10	0,5	←	VUEWAY® (gadopiclenol)	10	1
20	1,0			20	2
30	1,5			30	3
40	2			40	4
50	2,5			50	5
60	3			60	6
70	3,5			70	7
80	4			80	8
90	4,5			90	9
100	5			100	10
110	5,5	→	CHARAKTERISTIKY	110	11
120	6			120	12
			RELAXIVITA	NAJVYŠŠIA^{4†}	
			DÁVKA Gd	0,05 mmol/kg	
			DÁVKA OBJEM	0,1 ml/kg	
			KONCENTRÁCIA	0,5M	
					

Základné informácie podľa súhrnu charakteristických vlastností lieku

Názov lieku: Vueway 0,5 mmol/ml injekčný roztok **Zloženie:** 1 ml roztoku obsahuje 485,1 mg gadopiklenolu (ekvivalent 0,5 mmol gadopiklenolu a 78,6 mg gadolína). **Terapeutické indikácie:** Vueway je indikovaný u dospelých a detí od narodenia na zvýšenie kontrastu pri magnetickej rezonancii mozgu, chrbtice a súvisiacich tkanív centrálného nervového systému, ako aj pečene, obličiek, pankreasu, prsníka, pľúc, prostaty a pohybového aparátu. **Spôsob výdaja:** Liečivý prípravok sa vydáva na lekárske predpis. **Dávkovanie:** Odporúčaná dávka lieku Vueway je 0,1 ml na kg telesnej hmotnosti (čo zodpovedá 0,05 mmol na kg telesnej hmotnosti). **Spôsob podávania:** Prípravok je určený výlučne na intravenózne podanie. **Kontraindikácie:** Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. **Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní:** Gadopiclenol sa nesmie používať intratekálne. Je potrebné dodržiavať bežné bezpečnostné opatrenia pri vyšetreniach MRI, ako je vylúčenie pacientov s kardiostimulátormi, feromagnetickými cievnyimi svorkami, infúznymi pumpami, nervovými stimulátormi, kochleárnymi implantátmi alebo podozrením na cudzie kovové predmety v tele, najmä v oku. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšími nežiaducimi účinkami boli bolesť v mieste vpichu, bolesť hlavy, nevoľnosť, pocit chladu v mieste vpichu, únava a hnačka. **Doba použiteľnosti:** 3 roky **Skladovanie:** Tento liek nevyžaduje žiadne osobitné podmienky skladovania. **Držiteľ povolenia na uvedenie na trh:** Bracco Imaging SPA Via Egidio Folli, 50 20134 Miláno, Taliansko **Registračné číslo:** EU/1/23/1773/001-025 **Dátum prvej registrácie:** 7. december 2023. Podrobné informácie o tomto lieku sú k dispozícii na webovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>. **Dátum poslednej revízie textu:** 17. 10. 2025 **Liečivý prípravok sa vydáva na požiadanie a je hradený zo zdravotného poistenia.** **Ďalšie informácie nájdete v úplnom znení súhrnu charakteristických vlastností lieku alebo kontaktujte:** Bracco Imaging Slovakia s.r.o., Karadžičova 8/a, 821 08 Bratislava, Slovenská republika; <https://www.bracco.com/sk-sk>.