

## MENTIONS LEGALES COMPLETES

### 1. DENOMINATION DE LA SPECIALITE:

XENETIX 350 (350 mg l/mL), solution injectable  
XENETIX 300 (300 mg l/mL), solution injectable  
XENETIX 250 (250 mg l/mL), solution injectable

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Pour 100 mL de solution :

**XENETIX 350** : lobitridol : 76,78 g (767,8 mg/mL) – quantité correspondante en iode 35,00 g (350 mg/mL)

- Teneur en iode par ml : 350 mg
- Viscosité à 20 °C : 21 mPa.s
- Viscosité à 37 °C : 10 mPa.s
- Osmolalité: 915 mOsm / kg H<sub>2</sub>O
- Masse d'iode par flacon de 20 mL : 7 g
- Masse d'iode par flacon de 50 mL : 17,5 g
- Masse d'iode par flacon de 60 mL : 21 g
- Masse d'iode par flacon de 75 mL : 26,25 g
- Masse d'iode par flacon de 100 mL : 35 g
- Masse d'iode par flacon de 150 mL : 52,5 g
- Masse d'iode par flacon de 200 mL : 70 g

**XENETIX 300** : lobitridol : 65,81 g (658,1 mg/mL) – quantité correspondante en iode 30,00 g (300 mg/mL)

- Teneur en iode par ml : 300 mg
- Viscosité à 20 °C : 11 mPa.s
- Viscosité à 37 °C : 6 mPa.s
- Osmolalité: 695 mOsm / kg H<sub>2</sub>O
- Masse d'iode par flacon de 20 mL : 6 g
- Masse d'iode par flacon de 50 mL : 15 g
- Masse d'iode par flacon de 60 mL : 18 g
- Masse d'iode par flacon de 75 mL : 22,5 g
- Masse d'iode par flacon de 100 mL : 30 g
- Masse d'iode par flacon de 150 mL : 45 g
- Masse d'iode par flacon de 200 mL : 60 g

**XENETIX 250** : lobitridol : 54,84 g – quantité correspondante en iode 25,00 g (250mg/mL)

- Teneur en iode par ml : 250 mg
- Viscosité à 20 °C : 6 mPa.s
- Viscosité à 37 °C : 4 mPa.s
- Osmolalité: 585 mOsm / kg H<sub>2</sub>O
- Masse d'iode par flacon de 50 mL : 12,5 g
- Masse d'iode par flacon de 100 mL : 25 g
- Masse d'iode par flacon de 200 mL : 50 g

Pour les excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable

### 4. DONNEES CLINIQUES :

#### 4.1. Indications

Ce médicament est à usage diagnostique uniquement

Produit de contraste destiné à être utilisé pour :

**XENETIX 350** : urographie intraveineuse, tomodensitométrie, angiographie numérisée par voie intraveineuse, artériographie, angiocardiographie.

**XENETIX 300** : urographie intraveineuse, tomodensitométrie, angiographie numérisée par voie intraveineuse, artériographie, angiocardiographie, cholangiopancréatographie par endoscopie rétrograde, arthrographie, hystérosalpingographie.

**XENETIX 250** : phlébographie, tomodensitométrie, angiographie numérisée par voie intra-artérielle, cholangiopancréatographie par endoscopie rétrograde.

#### 4.2. Posologie et mode d'administration :

Les doses doivent être adaptées à l'examen et aux territoires à opacifier ainsi qu'au poids et à la fonction rénale du sujet notamment chez l'enfant.

La posologie moyenne recommandée pour les voies intravasculaires :

#### **XENETIX 350**

Posologie moyenne recommandée :

| Indications                                      | Dose moyenne<br>mL/kg | Volume total<br>(mini-maxi) mL |
|--|-----------------------|--------------------------------|
| Urographie intraveineuse :                       | 1,0                   | 50-100                         |
| Tomodensitométrie :                              |                       |                                |
| - crâne  | 1,0                   | 40-100                         |
| - corps entier                                   | 1,8                   | 90-180                         |
| Angiographie numérisée par voie<br>intraveineuse | 2,1                   | 95-250                         |
| Artériographie :                                 |                       |                                |
| - périphérique                                   | 2,2                   | 105-205                        |
| - membres inférieurs                             | 1,8                   | 80-190                         |
| - abdominale                                     | 3,6                   | 155-330                        |
| Angiocardiographie                               |                       |                                |
| - adultes  | 1,9                   | 65-270                         |

- enfants 4,6 10-130

**XENETIX 300 :**

Posologie moyenne recommandée pour les voies intravasculaires :

| Indications   | Dose moyenne<br>mL/kg | Volume total<br>(mini-maxi) mL |
|---|-----------------------|--------------------------------|
| Urographie en injection :                           |                       |                                |
| - intraveineuse rapide                              | 1,2                   | 50-100                         |
| - intraveineuse lente                               | 1,6                   | 100                            |
| Tomodensitométrie :                                 |                       |                                |
| - crâne   | 1,4                   | 20-100                         |
| - corps entier                                      | 1,9                   | 20-150                         |
| Angiographie numérisée par voie intraveineuse       |                       |                                |
|   | 1,7                   | 40-270                         |
| Artériographie :                                    |                       |                                |
| - cérébrale   | 1,8                   | 42-210                         |
| - membres inférieurs                                | 2,8                   | 85-300                         |
| Angiocardiographie                                  | 1,1                   | 70-125                         |
| Cholangiopancréatographie par endoscopie rétrograde | 0,7                   | < 50 mL                        |

Posologie moyenne recommandée pour les voies intracavitaires :

| Indications            | Volume moyen<br>mL | Remarques                         |
|------------------------|--------------------|-----------------------------------|
| Arthrographie          | 5 à 20             | Volume à adapter à l'articulation |
| Hystérosalpingographie | 5 à 20             | A adapter selon le volume utérin  |

**XENETIX 250 :**

Posologie moyenne recommandée :

| Indications   | Dose moyenne<br>mL/kg | Volume total<br>(mini-maxi) mL |
|---|-----------------------|--------------------------------|
| Phlébographie                                       | 2,6                   | 150-220                        |
| Tomodensitométrie du thorax                         | 2,0                   | 95-170                         |
| Angiographie numérisée par voie intra-artérielle    | 3,1                   | 75-360                         |
| Cholangiopancréatographie par endoscopie rétrograde | 0,7                   | < 50 ml                        |

### 4.3. Contre-indications

- Hypersensibilité au iobitridol ou à l'un des excipients
- Antécédent de réaction immédiate majeure ou cutanée retardée (voir rubrique 4.8) à l'injection du XENETIX
- Thyrotoxicose manifeste
- Hystérosalpingographie en cas de grossesse (XENETIX 250 et 300).

### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

- Quelles que soient la voie d'administration et la dose, un risque allergique existe.
  - Le risque d'intolérance n'est pas univoque quand il s'agit de spécialités administrées localement pour l'opacification de cavités corporelles :
- a) l'administration par certaines voies particulières (articulaire, biliaire, intrathécale, intra-utérine...) entraîne un passage systémique non négligeable : des effets systémiques peuvent être observés.
  - b) l'administration *per os* ou par voie rectale entraîne normalement une diffusion systémique très limitée ; si la muqueuse digestive est normale, on ne retrouve alors dans l'urine qu'au plus 5% de la dose administrée, le reste étant éliminé par les fécès. Par contre en cas d'altération de la muqueuse, l'absorption est augmentée ; elle est totale et rapide en cas de perforation avec passage dans la cavité péritonéale et le médicament est éliminé par voie urinaire. L'éventuelle survenue d'effets systémiques dose-dépendants est donc fonction de l'état de la muqueuse digestive.
  - c) Le mécanisme immuno-allergique est en revanche non dose-dépendant et toujours susceptible d'être observé, quelle que soit la voie d'administration.

Donc, du point de vue de la fréquence et de l'intensité des effets indésirables, s'opposent :

- Les spécialités administrées par voie vasculaire et certaines voies locales
- Les spécialités administrées par voie digestive et peu absorbées à l'état normal

#### **4.4.1. Mentions générales correspondant à l'ensemble des produits de contraste iodés**

##### 4.4.1.1 Mises en garde

En l'absence d'études spécifiques, la myélographie n'est pas une indication de XENETIX.

Tous les produits de contraste iodés peuvent être à l'origine de réactions mineures ou majeures, pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Elles peuvent être immédiates (moins de 60 minutes) ou retardées (jusqu'à 7 jours). Elles sont souvent imprévisibles.

Le risque de réaction majeure implique d'avoir à disposition immédiate les moyens nécessaires à une réanimation d'urgence.

Plusieurs mécanismes ont été évoqués :

- toxicité directe sur l'endothélium vasculaire et les protéines tissulaires.
- action pharmacologique modifiant la concentration de certains facteurs endogènes (histamine, fractions du complément, médiateurs de l'inflammation), plus fréquente avec les produits hyperosmolaires.
- allergie immédiate de type IgE dépendante au produit de contraste XENETIX (anaphylaxie)
- réactions allergiques de mécanisme cellulaire (réactions cutanées retardées)

Les patients ayant déjà présenté une réaction lors d'une précédente administration d'un produit de contraste iodé ont un risque augmenté de nouvelle réaction en cas de ré-administration du même, ou éventuellement d'un autre, produit de contraste iodé et sont donc considérés comme sujets à risque.

Produits de contraste iodés et thyroïde (voir aussi 4.4.1.2.5.)

Il convient de s'assurer avant l'administration de produits de contraste iodés que le patient ne va pas bénéficier d'une exploration scintigraphique ou biologique de la thyroïde ou d'une administration d'iode radioactif à visée thérapeutique.

En effet, l'administration, quelle qu'en soit la voie, de produits de contraste iodés perturbe les dosages hormonaux et la fixation d'iode par la thyroïde ou les métastases de cancer thyroïdien jusqu'à la normalisation de l'iodurie.

#### 4.4.1.2. Précautions d'Emploi

##### 4.4.1.2.1. Intolérance aux produits de contraste iodés :

Avant l'examen :

- identifier les sujets à risque par un interrogatoire précis sur les antécédents.
- Les corticostéroïdes et les antihistaminiques H1 ont été proposés comme prémédication chez les patients présentant le plus grand risque de réaction d'intolérance (intolérants connus à un produit de contraste iodé). Ils n'empêchent cependant pas la survenue d'un choc anaphylactique grave ou mortel.

Pendant la durée de l'examen, il convient d'assurer:

- une surveillance médicale
- le maintien d'une voie d'abord veineuse

Après l'examen :

- Après l'administration d'un produit de contraste, le patient doit rester en observation au moins 30 minutes, car la majorité des effets indésirables graves surviennent dans ce délai.
- Le patient doit être prévenu de la possibilité de réactions retardées (jusqu'à 7 jours) (cf. rubrique 4.8 Effets indésirables).

##### 4.4.1.2.2. Insuffisance rénale

Les produits de contraste iodés peuvent provoquer une altération transitoire de la fonction rénale ou aggraver une insuffisance rénale préexistante. Les mesures préventives sont les suivantes :

- identifier les patients à risque : patients déshydratés, insuffisants rénaux, diabétiques, insuffisants cardiaques sévères, atteints d'une gammopathie monoclonale (myélome multiple, maladie de Waldenström), sujets ayant des antécédents d'insuffisance rénale après administration de produits de contraste iodés, enfants de moins d'un an, sujets âgés athéromateux.
- hydrater par un apport hydrosodé approprié le cas échéant
- éviter d'associer des médicaments néphrotoxiques, si une telle association est nécessaire, il faut renforcer la surveillance biologique rénale. Les médicaments concernés sont notamment les aminosides, les organoplatines, le méthotrexate à fortes doses, la pentamidine, le foscarn et, certains antiviraux (aciclovir, ganciclovir, valaciclovir, adéfovir, cidofovir, ténofovir), la vancomycine, l'amphotéricine B, les immunosuppresseurs tels que la ciclosporine ou le tacrolimus, l'ifosfamide
- respecter un intervalle au moins de 48 heures entre deux explorations radiologiques avec injection de produit de contraste, ou différer tout nouvel examen jusqu'à la restauration de la fonction rénale initiale
- prévenir une acidose lactique chez le diabétique traité par la metformine en se fondant sur la créatininémie. Fonction rénale normale : l'administration de metformine est arrêtée dès l'administration du produit de contraste pour une période d'au moins 48 heures ou jusqu'au retour d'une fonction rénale normale. Fonction rénale anormale : la metformine est contre-indiquée. En urgence : si l'examen s'impose, des précautions doivent être mises en place : arrêt de la metformine, hydratation, suivi de la fonction rénale et recherche des signes d'acidose lactique.

Les patients hémodialysés peuvent recevoir des produits de contraste iodés, car ces derniers sont dialysables. Il convient de prendre l'avis préalable du service d'hémodialyse.

#### 4.4.1.2.3. Insuffisance hépatique

Une attention particulière est nécessaire lorsqu'une insuffisance hépatique s'ajoute à une insuffisance rénale chez un patient, situation qui majore le risque de rétention du produit de contraste.

#### 4.4.1.2.4. Asthme

L'équilibration de l'asthme est recommandée avant injection d'un produit de contraste iodé.

Une attention particulière est nécessaire en cas de crise d'asthme déclarée dans les 8 jours avant l'examen, en raison du risque accru de survenue d'un bronchospasme.

#### 4.4.1.2.5. Dysthyroïdie

A la suite de l'injection d'un produit de contraste iodé, en particulier chez les patients porteurs de goitre ou ayant des antécédents de dysthyroïdie, il existe un risque, soit de poussée d'hyperthyroïdie, soit d'induction d'une hypothyroïdie. Il existe également un risque d'hypothyroïdie chez le nouveau-né qui a reçu, ou dont la mère a reçu, un produit de contraste iodé.

#### 4.4.1.2.6. Maladies cardiovasculaires sévères

En cas d'insuffisance cardiaque avérée ou débutante, de coronaropathie, d'hypertension artérielle pulmonaire, ou de valvulopathie, les risques d'œdème pulmonaire, d'ischémie myocardique et de troubles du rythme, de troubles hémodynamiques sévères sont augmentés après l'administration du produit de contraste iodé.

#### 4.4.1.2.7. Troubles du système nerveux central

Le rapport bénéfice/risque doit être estimé au cas par cas :

- en raison du risque d'aggravation de la symptomatologie neurologique chez les patients présentant un accident ischémique transitoire, un infarctus cérébral aigu, une hémorragie intracrânienne récente, un œdème cérébral, une épilepsie idiopathique ou secondaire (tumeur, cicatrice).
- en cas d'utilisation par voie intra-artérielle chez un éthylique (éthylisme aigu ou chronique) et chez les toxicomanes à d'autres substances.

#### 4.4.1.2.8. Phéochromocytome

Les patients atteints de phéochromocytome peuvent développer une crise hypertensive après administration intravasculaire de produit de contraste et nécessitent une prise en charge adaptée avant l'examen.

#### 4.4.1.2.9. Myasthénie

L'administration de produit de contraste peut aggraver les symptômes de myasthénie.

#### 4.4.1.2.10. Majoration des effets secondaires

Les manifestations des effets indésirables liés à l'administration de produit de contraste iodé peuvent être majorées par les états prononcés d'excitation, l'anxiété et la douleur. Une prise en charge adaptée peut s'avérer nécessaire pouvant aller jusqu'à la sédation.

### **4.4.2. Mises en garde et Précautions d'emploi propres à certaines voies d'administration avec diffusion systémique notable**

#### 4.4.2.1 Par voie intra utérine (XENETIX 250 et 300)

##### Contre-indication

Grossesse dans l'hystérosalpingographie.

##### Précautions d'emploi

Par l'interrogatoire et par des mesures appropriées, rechercher systématiquement chez la femme en âge de procréer l'éventualité d'une grossesse. L'exposition aux rayons X des voies génitales féminines doit faire l'objet d'une évaluation attentive du rapport bénéfice/risque.

En cas d'inflammation ou d'infection pelvienne aiguë, l'hystérosalpingographie ne peut être réalisée qu'après évaluation attentive du rapport bénéfice/risque.

4.4.2.2. Pancréatite aiguë en cas de pancréatographie rétrograde par voie endoscopique (PRE).

## **4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

### **4.5.1. Médicaments**

+ **Metformine chez le diabétique** (cf. rubrique 4.4 Précautions d'emploi — Insuffisance rénale).

+ **Radiopharmaceutiques** (cf. rubrique 4.4 Mise en garde)

Les produits de contraste iodés perturbent pendant plusieurs semaines la capture de l'iode radioactif par le tissu thyroïdien pouvant entraîner d'une part un défaut de fixation dans la scintigraphie thyroïdienne et d'autre part une baisse d'efficacité du traitement par l'iode 131.

Lorsqu'une scintigraphie rénale réalisée par injection de radiopharmaceutique secrété par le tubule rénal est prévue, il est préférable de l'effectuer avant l'injection de produit de contraste iodé.

+ **Béta-bloquants**, substances vasoactives, inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, antagonistes des récepteurs de l'angiotensine.

Ces médicaments entraînent une baisse de l'efficacité des mécanismes de compensation cardiovasculaire des troubles tensionnels : le médecin doit en être informé avant l'injection de produit de contraste iodé et disposer des moyens de réanimation.

+ **Diurétiques**

En raison du risque de déshydratation induit par les diurétiques, une réhydratation hydro-électrolytique préalable est nécessaire pour limiter les risques d'insuffisance rénale aiguë.

+ **Interleukine 2**

Il existe un risque de majoration de réaction aux produits de contraste en cas de traitement récent par l'interleukine 2 (voie intraveineuse) : éruption cutanée ou plus rarement hypotension, oligurie, voire insuffisance rénale.

### **4.5.2. Autres formes d'interactions**

Des concentrations élevées de produit de contraste iodé dans le plasma et l'urine peuvent interférer avec les dosages in vitro de bilirubine, de protéines et de substances inorganiques (fer, cuivre, calcium et phosphate) ; il est recommandé de ne pas faire pratiquer ces dosages dans les 24 heures qui suivent l'examen.

## **4.6. Grossesse et allaitement**

### **Embryotoxicité**

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène.

En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu. En effet, à ce jour, les substances responsables de malformations dans l'espèce humaine se sont révélées tératogènes chez l'animal au cours d'études bien conduites sur deux espèces.

### **Foetotoxicité**

La surcharge iodée ponctuelle consécutive à l'administration du produit à la mère peut entraîner une dysthyroïdie fœtale si l'examen a lieu après 14 semaines d'aménorrhée. Cependant, la réversibilité de cet effet et le bénéfice maternel attendu justifient de ne pas surseoir à l'administration ponctuelle d'un produit de contraste iodé dans le cas où l'indication de l'examen radiologique chez une femme enceinte est bien pesée.

### **Mutagénicité et fertilité**

Le produit n'est pas mutagène dans les conditions de test utilisées.

Aucune donnée sur la fonction de reproduction n'est disponible.

### **Allaitement**

Les produits de contraste iodés sont faiblement excrétés dans le lait maternel. Leur administration ponctuelle à la mère comporte donc un risque faible d'effets indésirables pour le nourrisson. Il est préférable de suspendre l'allaitement maternel pendant 24 heures après l'administration du produit de contraste iodé.

**4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines** : Sans objet.

### **4.8. Effets indésirables**

Un effet indésirable est dit :

- très fréquent si la fréquence est sup ou égale 10 %
- fréquent si la fréquence est sup ou égale à 1 % et < 10 %
- peu fréquent si la fréquence est sup ou égale à 0,1 % et < 1 %
- rare si la fréquence est comprise entre 0,01 % et < 0,1 %
- très rare si la fréquence est < 0,01 %

#### **4.8.1. Réactions anaphylactoïdes et d'hypersensibilité**

Les réactions d'hypersensibilité, incluant les réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes, pouvant aller jusqu'au décès regroupent l'un ou plusieurs des effets suivants :

##### 4.8.1.1. Cutané – muqueux (très rares)

- immédiates : prurit, érythème, urticaire localisé ou étendu, œdème de la face, œdème de Quincke
- retardées : eczéma, exanthème maculo papuleux, et, exceptionnellement, syndrome Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell

Non rapporté avec XENETIX : érythème polymorphe

##### 4.8.1.2. Respiratoires (très rares)

Crise d'éternuements, toux, sensation de gorge serrée, dyspnée, bronchospasme, œdème laryngé, laryngospasme, arrêt respiratoire.

##### 4.8.1.3. Cardio-vasculaires (très rares)

Hypotension, vertiges, malaise, tachycardie, arrêt cardiaque.

##### 4.8.1.4. Autres manifestations (très rares)

Nausées, vomissements, douleurs abdominales

### **4.8.2. Autres effets indésirables**

#### 4.8.2.1. Cardiovasculaires (très rares)

- Malaise vagal, troubles du rythme, angor, infarctus du myocarde, plus fréquents en cas d'injection intra coronaire.
- Collapsus cardiovasculaire de gravité variable pouvant survenir d'emblée, sans aucun signe annonciateur, ou compliquer les manifestations cardiovasculaires décrites ci-dessus.

#### 4.8.2.2. Neurosensoriels (très rares)

- Administration systémique : sensation de chaleur, céphalées.

- Examens au cours desquels le produit de contraste iodé est à une concentration élevée dans le sang artériel cérébral : agitation, état confusionnel, amnésie, troubles visuels (photophobie, cécité transitoires) troubles auditifs, tremblement, paresthésies, convulsions, somnolence, coma.

Non rapporté avec XENETIX : hallucinations, troubles du langage, parésie / paralysie, modifications mineures de l'EEG.

#### 4.8.2.3. Digestifs (très rares)

- Nausées, vomissements
- Non rapportés avec XENETIX : douleurs abdominales et diarrhée surtout liées à l'administration par voie orificielle digestive haute ou basse ; augmentation de l'amylasémie, due à la pression d'injection, et, rarement, survenue d'une pancréatite aiguë après une CPRE ; hypertrophie des parotides dans les jours qui suivent l'examen ; hypersalivation, troubles transitoires du goût.

#### 4.8.2.4. Respiratoires (très rares)

Oedème du poumon.

#### 4.8.2.5. Rénaux (peu fréquents) (voir chapitre 4.4)

Une augmentation transitoire de la créatininémie peut être observée mais l'insuffisance rénale aiguë anurique est très rare.

#### 4.8.2.6. Thyroïdiens (très rares) (voir chapitres 4.4 et 4.5)

#### 4.8.2.7. Effets locaux (fréquents)

- Douleur et œdème locaux bénins, transitoires, peuvent apparaître au point d'injection en l'absence d'extravasation du produit injecté. En administration intra-artérielle, la sensation douloureuse au site d'injection dépend de l'osmolalité du produit injecté. En cas d'extravasation (< 0,01%), une réaction inflammatoire locale, voire une nécrose tissulaire, peuvent être observées.

Non rapporté avec XENETIX : Thrombophlébite

- Douleurs articulaires en cas d'arthrographie.
- Douleurs pelviennes en cas d'hystérosalpingographie.

### **4.9. Surdosage**

En cas de très forte dose, la perte hydrique et électrolytique doit être compensée par une réhydratation appropriée. La fonction rénale doit être surveillée pendant au moins trois jours. Si nécessaire, une hémodialyse peut être réalisée.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES :**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques :**

PRODUIT DE CONTRASTE IODE (V : divers) Code ATC : V08AB11 - XENETIX est un produit de contraste uroangiographique, hydrosoluble, non ionique, de basse osmolalité.

### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques :**

Injecté par voie vasculaire, iobitridol se distribue dans le compartiment intravasculaire et l'espace interstitiel. Chez l'homme, la demi-vie d'élimination est de 1.8 h, le volume de distribution de 200 ml/kg et la clairance totale de 93 ml/min en moyenne. La liaison aux protéines plasmatiques est négligeable (< 2%). Il est éliminé principalement par voie rénale (filtration glomérulaire sans réabsorption, ni sécrétion tubulaire) sous forme inchangée. L'effet de diurèse osmotique induit par XENETIX est en rapport avec l'osmolalité et le volume injecté.

En cas d'insuffisance rénale, l'élimination se produit de façon prépondérante par voie biliaire. La substance est dialysable.

### **5.3. Données de sécurité précliniques :**

Au plan toxicologique, les résultats montrent par voie intraveineuse l'absence d'effets ou leur apparition dans des conditions très éloignées des conditions prévues en clinique humaine (posologie, répétition des doses). En administration unique à fortes doses (9 à 18g iode/kg) XENETIX provoque des signes transitoires d'hypothermie, de dépression respiratoire et des lésions histologiques de survenue dose-dépendante dans les organes cibles (foie, rein) de type vacuolisation hépatocytaire, vacuolisation et ectasie tubulaires. En administration répétée pendant 28 jours chez le chien à dose élevée (2.8g iode/kg) on observe une dégénérescence granulo-vacuolaire réversible à l'arrêt du traitement.

Un effet irritant local peut être observé en cas d'extravasation.

Les résultats des études animales n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène.

## **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES :**

### **6.1. Liste des excipients**

Calcium édétate de sodium, trométamol, chlorhydrate de trométamol, hydroxyde de sodium ou acide chlorhydrique, eau pour préparations injectables.

### **6.2. Incompatibilités**

En l'absence d'études d'incompatibilité, ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments.

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

### **6.4. Précautions spéciales de conservation**

Flacons : A conserver à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de la lumière.

Poches : A conserver dans son emballage extérieur d'origine à l'abri de la lumière.

### **6.5. Nature et contenance du récipient :**

Flacon de verre (type II) de 20 mL, 50 mL, 60 mL, 100 mL, 150 mL et 200 mL avec bouchon en élastomère (chlorobutyle).

Poche en polypropylène de 100 mL, 150 mL et 200 mL

Seringue en matière plastique à base de polypropylène.

Cathéter en matière plastique à base de polychlorure de vinyle.

Prolongateur en matière plastique à base de polychlorure de vinyle.

### **6.6. Mode d'emploi, instructions concernant la manipulation**

Pas d'exigences particulières.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

GUERBET

BP 50400

F-95943 Roissy CDG Cedex

France

## **8. PRESENTATION ET NUMERO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE -**

### **XENETIX 350 :**

337 710.7 : 20 ml fl. verre - Prix : 10,65 € TTC  
337 711.3 : 50 ml fl. verre - Prix : 25,82 € TTC  
560 154.3 : 50 ml fl. verre (boîte de 25)  
337 910.6 : 60 ml fl. verre  
337 713.6 : 100 ml fl. verre - Prix : 47,26 € TTC  
560 156.6 : 100 ml fl. verre (boîte de 10)  
337 714.2 : 150 ml fl. verre - Prix : 68,27 € TTC  
337 715.9 : 200 ml fl. verre - Prix : 83,99 € TTC  
337 718.8 : 60 ml fl.verre + seringue (polypropylène) + nécessaire à perfusion (PP/PVC) - Prix : 31,37 € TTC  
570 816-9 ou 34009 570 816 9 0 : 100 ml en poche (polypropylène), boîte de 10  
570 817-5 ou 34009 570 817 5 1 : 150 ml en poche (polypropylène), boîte de 10  
570 818-1 ou 34009 570 818 1 2 : 200 ml en poche (polypropylène), boîte de 10  
570 819-8 ou 34009 570 819 8 0 : 500 ml en poche (polypropylène), boîte de 10

### **XENETIX 300 :**

337 767.9 : 20 ml fl. verre - Prix : 9,36 € TTC  
337 768.5 : 50 ml fl. verre - Prix : 22,58 € TTC  
560 157.2 : 50 ml fl. verre (boîte de 25)  
337 769.1 : 60 ml fl. verre  
337 771.6 : 100 ml fl. verre - Prix : 42,01 € TTC  
560 158.9 : 100 ml fl. verre (boîte de 10) ;  
337 772.2 : 150 ml fl. verre - Prix : 60,41 € TTC  
337 705.3 : 200 ml fl. Verre - Prix : 72,74 € TTC  
337 709.9 : 60 ml fl. verre + seringue (polypropylène) + nécessaire à perfusion (PP/PVC) - Prix : 28,15 € TTC  
570 820-6 ou 34009 570820 6 2 : 100 mL en poche (polypropylène), boîte de 10  
570 821-2 ou 34009 570821 2 3: 150 mL en poche (polypropylène), boîte de 10  
570 822-9 ou 34009 570822 9 1: 200 mL en poche (polypropylène), boîte de 10  
570 823-5 ou 34009 570 823 5 2 : 500 ml en poche (polypropylène), boîte de 10

### **XENETIX 250 :**

337 762.7 : 100 ml fl. Verre - Prix : 35,88 € TTC  
560 160.3 : 100 ml fl. verre (boîte de 10)

## **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION / DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

24 août 1994 / 24 août 2004

## **10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

19 avril 2007

## **11. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE**

Liste I.

Médicament soumis à prescription médicale.

Remboursement Sécurité Sociale à 65%.

Toutes les présentations sont agréés aux Collectivités.