

## Аммоний, <sup>13</sup>N



### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)

[Госреестр](#) [Википедия](#)

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

**Раствор для в/в введения** прозрачный, бесцветный.

	<b>1 мл</b>
азот-13	200-2000 МБк

*Вспомогательные вещества:* натрия хлорид 9 мг, вода д/и до 1 мл.

500-5000 МБк - флаконы (1) - контейнеры для радиоактивных веществ транспортные.

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

При внутривенном введении РФП Аммоний, <sup>13</sup>N быстро выводится из крови. В норме при введении препарата визуализируются следующие органы в порядке убывания накопления: миокард, печень, почки. В остальных органах, в том числе в легких, наблюдается фоновое накопление РФП. Аммоний, <sup>13</sup>N обладает кардиотропными свойствами и захватывается в миокарде пропорционально региональному миокардиальному кровотоку. В миоцитах препарат метаболизируется в глютамин и в таком виде задерживается в ткани миокарда. Клиренс <sup>13</sup>N-активности из миокарда медленный, что дает возможность получить высококонтрастное изображение сердца по отношению к внутрисосудистой крови и окружающей легочной ткани. В то же время, повышенное накопление РФП в печени может вызывать затруднения при визуализации нижней стенки миокарда. В остальных органах и тканях, в том числе в костях, мышцах, коже, железах, соединительной ткани препарат накапливается в незначительных количествах.

Экстракция аммония в миокарде в норме линейно возрастает при повышении скорости миокардиального кровотока от 0 до 300 мл/100 г ткани/мин. Очаговая гипофиксация Аммония, <sup>13</sup>N в миокарде в покое или в условиях физической или фармакологической нагрузки свидетельствует о снижении уровня миокардиального кровотока в этой области.

#### Фармакокинетика

После внутривенного введения РФП быстро покидает кровяное русло и накапливается в миокарде, печени и почках. Препарат выводится через почки в мочевой пузырь. Содержание препарата в крови через 5 минут после внутривенного введения не превышает 1-2% от введенного. Накопление препарата в миокарде составляет 3-4% от введенной дозы. Максимальное накопление Аммония, <sup>13</sup>N в миоцитах достигается через 5 минут и сохраняется на этом уровне еще в течение 15-20 минут, что достаточно для проведения позитронной эмиссионной томографии. Исходя из этого, а также учитывая короткий период физического полураспада <sup>13</sup>N, оптимальным временем начала проведения исследования являются 5 минут после внутривенного введения РФП.

При использовании Аммония, <sup>13</sup>N с динамическим протоколом сканирования возможно проведение количественного анализа данных с помощью математического моделирования.

## Показания к применению:

РФП Аммоний, <sup>13</sup>N применяют в качестве диагностического средства для позитронной эмиссионной томографии в кардиологии. Основными показаниями для проведения исследования являются:

- определение наличия, локализации, распространенности и тяжести ишемии миокарда или рубцового поражения;
- определение функциональной значимости анатомического поражения, выявленного при ангиографии;
- оценка жизнеспособности миокарда;
- контроль эффективности лечения ишемической болезни сердца.

## Относится к болезням:

- [Ангина](#)
- [Кардит](#)
- [Миокардит](#)

## Противопоказания:

Использование «Аммония, <sup>13</sup>N противопоказано

- при беременности;
- в период лактации;
- для исследования у детей, так как клинические испытания проводились только у взрослых.

Возможны реакции гиперчувствительности.

## Способ применения и дозы:

Аммоний, <sup>13</sup>N в виде стерильного раствора вводится больным внутривенно струйно. Из фармакокинетических данных о времени максимального накопления препарата в органах и тканях следует, что оптимальным временем начала сканирования миокарда являются 5 минут после введения РФП. Условия для исследования миокарда сохраняются в течение 20 минут после введения РФП. Для количественного анализа данных исследование проводится в динамическом режиме сразу после введения РФП. Рекомендуемый динамический протокол исследования включает 6 кадров по 10 с, 4 кадра по 30 с, 2 кадра по 60 с и 2 кадра по 600 с (25 мин).

Диагностическая доза препарата для проведения позитронной эмиссионной томографии составляет 350 МБк/м<sup>2</sup> поверхности тела. Поверхность тела рассчитывается по номограмме на основании роста и веса пациента. На одно обследование используют от 350 до 900 МБк РФП. Препарат вводится внутривенно струйно в объеме от 0,5 до 2,5 мл. Специальной подготовки больных не требуется.

Лучевые нагрузки

Дозовые коэффициенты для расчета эффективных доз облучения пациентов при использовании препарата Аммоний, <sup>13</sup>N (МУ 2.6.1.1798-03.).

Соединение	Дозовые коэффициенты, мЗв/МБк
	Взрослые
Аммоний, <sup>13</sup> N	0,002

Дозовый коэффициент при внутривенном введении Аммония, <sup>13</sup>N у взрослых составляет  $2,0 \times 10^{-3}$  мЗв/МБк. При введении диагностической дозы препарата (от 350 до 900 МБк) эффективная доза составляет от 0,7 до 1,8 мЗв.

Поглощенные дозы облучения у взрослых пациентов при внутривенном введении препарата Аммония, <sup>13</sup>N по органам.

## Аммоний, 13N

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

Органы и ткани	Поглощенная доза 10 <sup>-3</sup> (мГр/МБк)
Кровь	0,1
Яичники	1,0
Яички	1,0
Мочевой пузырь	1,2
Почки	1,9
Печень	3,0
Миокард	4,5

### Побочное действие:

При использовании препарата в соответствии с инструкцией и в рекомендованных дозах побочных действий не отмечалось.

### Применение при беременности и кормлении грудью:

Противопоказано применение препарата при беременности и в период лактации.

### Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Данные по лекарственному взаимодействию отсутствуют.

### Особые указания и меры предосторожности:

Работа с препаратом проводится в соответствии с "Основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности" (ОСПРБ-99), Методическими указаниями "Гигиенические требования по обеспечению радиационной безопасности при проведении радионуклидной диагностики с помощью радиофармпрепаратов" (МУ-2.6,1.1892-04).

#### *Применение в детском возрасте*

Не применяют для исследования у детей, так как клинические испытания проводились только у взрослых.

### Условия хранения:

Препарат хранят в соответствии с "Основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности" (ОСПОРБ-99). Срок годности - 20 минут с даты и времени изготовления. Не использовать по истечении срока годности.

**Источник:** [http://drugs.thead.ru/Ammoniy\\_13N](http://drugs.thead.ru/Ammoniy_13N)