

**PERITRAST® 180 mg Iod/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung**

**Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml PERITRAST® 180 mg Iod/ml enthält: 71 mg L-Lysinamidotrizoat, 240 mg Natriumamidotrizoat; Iodgehalt: 180 mg/ml; **Anwendungsgebiete:** intravenöse Ausscheidungsurographie, retrograde Pyleographie, Urethro-Zystographie, Darstellung von Körperhöhlen mit Ausnahme des Spinalkanals und der Hirnhölräume, **Sonstigen Bestandteile:** Natriumedetat; Natriumhydroxid; Wasser für Injektionszwecke **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff und/oder Iod oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Hyperthyreose, ausgedehnte degenerative Parenchymschäden von Nieren und Leber, bei akuter Thrombophlebitis ist die Venographie kontraindiziert, Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Röntgenkontrastmittel; Iodhaltiges, wasserlösliches nephrotropes, hochosmolares Röntgenkontrastmittel. **ATC-Code:** V08AA01. **Inhaber der Zulassung:** Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller: Dr. Franz Köhler Chemie GmbH, Wernervon-Siemens-Str. 22–28, D-64625 Bensheim [www.koehler-chemie.de](http://www.koehler-chemie.de), [info@koehler-chemie.de](mailto:info@koehler-chemie.de). Vertrieb für Österreich: Grünenthal Österreich GmbH, A-1060 Wien, **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, NR. *Informationen zu Besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* **Stand der Information: Dezember 2023**