

21. juni 2024

**PRODUKTRESUMÉ**

**for**

**Nutriflex Omega Plus, infusionsvæske, emulsion**

**0. D.SP.NR.**

20323

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Nutriflex Omega Plus

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

Den brugsfærdige emulsion til intravenøs infusion indeholder efter blanding af indholdet i kamrene:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ***fra det øverste kammer (glucoseopløsning)*** | **i 1.000 ml** | **i 1.250 ml** | **i 1.875 ml** | **i 2.500 ml** |
| Glucosemonohydrat svarende til glucose | 132,0 g  120,0 g | 165,0 g  150,0 g | 247,5 g  225,0 g | 330,0 g  300,0 g |
| Natriumdihydrogenphosphatdihydrat | 1,872 g | 2,340 g | 3,510 g | 4,680 g |
| Zinkacetatdihydrat | 5,264 mg | 6,580 mg | 9,870 mg | 13,16 mg |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ***fra det mellemste kammer (fedtemulsion)*** | **i 1.000 ml** | **i 1.250 ml** | **i 1.875 ml** | **i 2.500 ml** |
| Triglycerider, middelkædelængde | 20,00 g | 25,00 g | 37,50 g | 50,00 g |
| Sojaolie, renset | 16,00 g | 20,00 g | 30,00 g | 40,00 g |
| Omega-3-syre triglycerider | 4,000 g | 5,000 g | 7,500 g | 10,00 g |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ***fra det nederste kammer (aminosyreopløsning)*** | **i 1.000 ml** | **i 1.250 ml** | **i 1.875 ml** | **i 2.500 ml** |
| Isoleucin | 2,256 g | 2,820 g | 4,230 g | 5,640 g |
| Leucin | 3,008 g | 3,760 g | 5,640 g | 7,520 g |
| Lysinhydrochlorid svarende til lysin | 2,728 g  2,184 g | 3,410 g  2,729 g | 5,115 g  4,094 g | 6,820 g  5,459 g |
| Methionin | 1,880 g | 2,350 g | 3,525 g | 4,700 g |
| Phenylalanin | 3,368 g | 4,210 g | 6,315 g | 8,420 g |
| Threonin | 1,744 g | 2,180 g | 3,270 g | 4,360 g |
| Tryptophan | 0,544 g | 0,680 g | 1,020 g | 1,360 g |
| Valin | 2,496 g | 3,120 g | 4,680 g | 6,240 g |
| Arginin | 2,592 g | 3,240 g | 4,860 g | 6,480 g |
| Histidinhydrochloridmonohydrat svarende til histidin | 1,624 g  1,202 g | 2,030 g  1,503 g | 3,045 g  2,254 g | 4,060 g  3,005 g |
| Alanin | 4,656 g | 5,820 g | 8,730 g | 11,64 g |
| Asparaginsyre | 1,440 g | 1,800 g | 2,700 g | 3,600 g |
| Glutaminsyre | 3,368 g | 4,210 g | 6,315 g | 8,420 g |
| Glycin | 1,584 g | 1,980 g | 2,970 g | 3,960 g |
| Prolin | 3,264 g | 4,080 g | 6,120 g | 8,160 g |
| Serin | 2,880 g | 3,600 g | 5,400 g | 7,200 g |
| Natriumhydroxid | 0,781 g | 0,976 g | 1,464 g | 1,952 g |
| Natriumchlorid | 0,402 g | 0,503 g | 0,755 g | 1,006 g |
| Natriumacetattrihydrat | 0,222 g | 0,277 g | 0,416 g | 0,554 g |
| Kaliumacetat | 2,747 g | 3,434 g | 5,151 g | 6,868 g |
| Magnesiumacetattetrahydrat | 0,686 g | 0,858 g | 1,287 g | 1,716 g |
| Calciumchloriddihydrat | 0,470 g | 0,588 g | 0,882 g | 1,176 g |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **i 1.000 ml** | **i 1.250 ml** | **i 1.875 ml** | **i 2.500 ml** |
| Aminosyreindhold [g] | 38 | 48 | 72 | 96 |
| Nitrogenindhold [g] | 5,4 | 6,8 | 10,2 | 13,6 |
| Kulhydratindhold [g] | 120 | 150 | 225 | 300 |
| Lipidindhold [g] | 40 | 50 | 75 | 100 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ***Elektrolytter [mmol]*** | **i 1.000 ml** | **i 1.250 ml** | **i 1.875 ml** | **i 2.500 ml** |
| Natrium | 40 | 50 | 75 | 100 |
| Kalium | 28 | 35 | 52,5 | 70 |
| Magnesium | 3,2 | 4,0 | 6,0 | 8,0 |
| Calcium | 3,2 | 4,0 | 6,0 | 8,0 |
| Zink | 0,024 | 0,03 | 0,045 | 0,06 |
| Chlorid | 36 | 45 | 67,5 | 90 |
| Acetat | 36 | 45 | 67,5 | 90 |
| Phosphat | 12 | 15 | 22,5 | 30 |

Hjælpestof(fer), som behandleren skal være opmærksom på

Den total mængde natrium pr. 1.000 ml i den brugsfærdige emulsion er 40,5 mmol (931 mg).

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Infusionsvæske, emulsion

Aminosyre- og glucoseopløsninger: Klare, farveløse op til stråfarvede opløsninger.

Fedtemulsion: Olie-i-vand emulsion, mælkehvid.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **i 1.000 ml** | **i 1.250 ml** | **i 1.875 ml** | **i 2.500 ml** |
| Energi i form af lipider [kJ (kcal)] | 1590 (380) | 1990 (475) | 2985 (715) | 3980 (950) |
| Energi i form af kulhydrat [kJ (kcal)] | 2010 (480) | 2510 (600) | 3765 (900) | 5020 (1200) |
| Energi i form af aminosyrer [kJ (kcal)] | 635 (150) | 800 (190) | 1200 (285) | 1600 (380) |
| Non-protein energi [kJ (kcal)] | 3600 (860) | 4500 (1075) | 6750 (1615) | 9000 (2155) |
| Total energi **[**kJ (kcal)] | 4235 (1010) | 5300 (1265) | 7950 (1900) | 10600 (2530) |

|  |  |
| --- | --- |
| Osmolalitet [mOsm/kg] | 1540 |
| Teoretisk osmolaritet [mOsm/l] | 1215 |
| pH | 5,0 - 6,0 |

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

Tilførsel af energi, essentielle fedtsyrer, herunder omega-3 og omega-6 fedtsyrer, aminosyrer, elektrolytter og væske som parenteral ernæring til patienter med moderat til svær katabolisme, når oral eller enteral ernæring ikke er mulig, utilstrækkelig eller kontraindiceret.

Nutriflex Omega Plus er indiceret til voksne, unge og børn over 2 år.

**4.2 Dosering og administration**

Dosering

Doseringen skal justeres til patienternes individuelle behov.

Det anbefales, at Nutriflex Omega Plus administreres kontinuerligt. En trinvis øgning af infusionshastigheden i løbet af de første 30 minutter op til den ønskede infusionshastighed forhindrer mulige komplikationer.

*Voksne:*

Den maksimale daglige dosis udgør 40 ml/kg legemsvægt, hvilket svarer til

1,54 g aminosyrer/kg legemsvægt daglig

4,8 g glucose/kg legemsvægt daglig

1,6 g lipid/kg legemsvægt daglig

Den maksimale infusionshastighed er 2,0 ml/kg legemsvægt pr. time, hvilket svarer til

0,08 g aminosyrer/kg legemsvægt pr. time

0,24 g glucose/kg legemsvægt pr. time

0,08 g lipid/kg legemsvægt pr. time

For en patient, der vejer 70 kg, svarer dette til en maksimal infusionshastighed på 140 ml pr. time. Mængden af administreret substrat er således 5,4 g aminosyrer pr. time, 16,8 g glucose pr. time og 5,6 g lipider pr. time.

*Pædiatrisk population*

Nyfødte, spædbørn og småbørn under to år

Nutriflex Omega Plus er kontraindiceret hos nyfødte, spædbørn og småbørn <2 år for hvem aminosyren cystein kan betragtes som betinget essentiel (se pkt. 4.3).

Børn i alderen 2 – 18 år

Der er ikke udført kliniske studier med den pædiatriske population.

Nutriflex Omega Plus kan kun levere en basal næringsstof- og energiforsyning til de pædiatriske patienter. Afhængigt af det individuelle behov kan et tilskud af carnitin overvejes hos pædiatriske patienter, der forventes at få PN i mere end 4 uger. Den nøjagtige dosering afhænger af patientens energiforbrug og evnen til at metabolisere de aktive ingredienser i Nutriflex Omega Plus og bør derfor tilpasses individuelt efter alder, kropsvægt, klinisk tilstand og underliggende sygdom.

På grund af pædiatriske patienters individuelle behov dækker Nutriflex Omega Plus muligvis ikke i tilstrækkelig grad det samlede energi-, næringsstof-, elektrolyt- og væskebehov. I sådanne tilfælde skal der desuden tilføres yderligere aminosyrer, kulhydrater og/eller lipider, mineraler og/eller væsker, alt efter hvad der er relevant.

Ved beregning af dosis skal den pædiatriske patients hydreringsstatus tages i betragtning. Pakningsstørrelsen skal vælges i overensstemmelse hermed.

Derudover falder det daglige væske-, glucose- og energibehov med alderen. Derfor skelnes der mellem to aldersgrupper, fra 2 til 12 år og 12 til 18 år.

*Maksimal daglig dosis*

Ifølge de pædiatriske retningslinjer afhænger dosis ikke kun af alder, men også af den pædiatriske patients medicinske tilstand (akut-, stabil- og restitutionsfase).

For Nutriflex Omega Plus i aldersgruppen 2 til 12 år er glucosekoncentrationen den begrænsende faktor i akutfasen og magnesiumkoncentrationen i stabil- og restitutionsfasen. For aldersgruppen 12-18 år er glucosekoncentrationen den begrænsende faktor for den maksimale daglige dosis i akut- og stabilfasen, mens det i restitutionsfasen er magnesiumkoncentrationen, der er den begrænsende faktor.

De resulterende maksimale daglige doser er angivet i nedenstående tabel.

|  | 2 til ≤ 12 år | | | | 12 til 18 år | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Anbefalet | Nutriflex Omega Plus | | | Anbefalet | Nutriflex Omega Plus | | |
|  |  | **Akut fase** | **Stabil**  **fase** | **Restitu. fase** |  | **Akut fase** | **Stabil**  **fase** | **Restitu. fase** |
| **Maksimal daglig**  **dosis [ml/kg/d]** |  | **30** | **31** | |  | **11,5** | **24** | **31** |
|  |  | svarende til | | |  | svarende til | | |
| Væske [ml/kg/d] | 60 - 100 | 30 | 31 | | 50 - 70 | 11,5 | 24 | 31 |
| Aminosyrer [g/kg/d] | 1,0 – 2,0 (2.5) | 1,14 | 1,18 | | 1,0 – 2,0 | 0,44 | 0,91 | 1,18 |
| Glucose [g/kg/d] |  |  | | |  |  |  | |
| *Akut fase* | *1,4 – 3,6* | 3,6 |  |  | *0,7 – 1,4* | 1,38 | - | - |
| *Stabil fase* | *2,2 – 5,8* | - | 3.72 | | *1,4 – 2,9* | *-* | 2,88 | - |
| *Restitu. fase* | *4,3 – 8,6* | - | *2,9 – 4,3* | *-* | - | 3,72 |
| Lipider [g/kg/d] | ≤ 3 | 1,2 | 1,24 | | ≤ 3 | 0,46 | 0,96 | 1,24 |
| Energi [kcal/kg/d] |  |  | | |  |  |  |  |
| *Akut fase* | *30 - 45* | 30,3 |  |  | *20 - 30* | 11,6 | - | - |
| *Stabil fase* | *40 - 60* | - | 31,3 | | *25 -40* | - | 24,2 | - |
| *Restitu. fase* | *55 - 75* | - | *30 - 55* | - | - | 31,3 |
| Natrium [mmol/kg/d] | 1 - 3 | 1,2 | 1,24 | | 1 - 3 | 0,46 | 0,96 | 1,24 |
| Kalium [mmol/kg/d] | 1 - 3 | 0,84 | 0,87 | | 1 - 3 | 0,32 | 0,67 | 0,87 |
| Calcium [mmol/kg/d] | 0,25 – 0,4 | 0,096 | 0,099 | | 0,25 – 0,4 | 0,037 | 0,077 | 0,099 |
| Magnesium [mmol/kg/d] | 0,1 | 0,096 | 0,099 | | 0,1 | 0,037 | 0,077 | 0,099 |
| Klorid [mmol/kg/d] | 2 - 4 | 1,08 | 1,12 | | 2 - 4 | 0,41 | 0,86 | 1,12 |
| Fosfat [mmol/kg/d] | 0,2 -0,7 | 0,36 | 0,37 | | 0,2 -0,7 | 0,14 | 0,29 | 0,37 |
| Akutfase = genoplivningsfase, når patienten kræver vital organstøtte (sedation, mekanisk ventilation, vasopressorer, væskegenoplivning); Stabilfase = patienten er stabil eller kan afvænnes fra ovennævnte vitale støtte; Restitutionsfase = når patienten er mobil. | | | | | | | | |

Det kan være nødvendigt, at børn starter ernæringsbehandlingen med halvdelen af måldoseringen. Doseringen skal øges trinvist til den maksimale dosis under hensyntagen til den individuelle metaboliske kapacitet.

*Maksimal infusionshastighed*

Ifølge de pædiatriske retningslinjer afhænger den maksimale infusionshastighed ikke kun af alder, men også af den pædiatriske patients helbredstilstand (akut-, stabil- og restitutionsfase).

For Nutriflex Omega Plus er glucoseinfusionshastigheden den begrænsende faktor for begge pædiatriske aldersgrupper ved alle medicinske tilstande.

De resulterende maksimale infusionshastigheder pr. time er angivet i nedenstående tabel.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **2 til** ≤ **12 år** | | | | **12 – 18 år** | | | |
|  | Anbefalet | Nutriflex Omega Plus | | |  | Nutriflex Omega Plus | | |
|  |  | **Akut fase** | **Stabil**  **fase** | **Restitu. fase** |  | **Akut fase** | **Stabil**  **fase** | **Restitu. fase** |
| **Maksimal**  **infusionshastighed [ml/kg/t]** |  | **0,75** | **1,5** | **2,0** |  | **0,5** | **1,0** | **1,5** |
|  |  | svarende til | | |  | svarende til | | |
| Aminosyrer [g/kg/t] | ≤ 0,1 | 0,029 | 0,057 | 0,076 | ≤ 0,1 | 0,019 | 0,038 | 0,057 |
| Glucose [g/kg/t] |  |  |  |  |  |  |  |  |
| *Akut fase* | 0,09 | 0,09 | - | - | 0,03 – 0,06 | 0,06 |  | - |
| *Stabil fase* | 0,09 – 0,18 | - | 0,18 | - | 0,06 – 0,12 | - | 0,12 | - |
| *Restitu. fase* | 0,18 – 0,24 | - | - | 0,24 | 0,12 – 0,18 | - |  | 0,18 |
| Lipider [g/kg/t] | ≤ 0,15 | 0,03 | 0,06 | 0,08 | ≤ 0,15 | 0,02 | 0,04 | 0,06 |

*Patienter med nedsat nyre-/leverfunktion*

Doserne skal justeres individuelt hos patienter med lever- eller nyreinsufficiens (se også pkt. 4.4).

*Behandlingsvarighed*

Behandlingsvarigheden for de angivne indikationer er ikke begrænset. Under administrationen af Nutriflex Omega Plus er det nødvendigt at give en passende tilførsel af sporstoffer og vitaminer.

*Varighed af infusion af en enkelt pose*

Den anbefalede varighed af infusionen af en pose med parenteral ernæring er maksimalt 24 timer.

Administration

Intravenøs anvendelse. Kun til infusion via et centralt venekateter.

**4.3 Kontraindikationer**

* Overfølsomhed over for de aktive stoffer, æg, fisk, jordnødder eller sojaprotein eller over for et eller flere af hjælpestofferne, anført i pkt. 6.1.
* medfødte forstyrrelser af aminosyremetabolismen
* svær hyperlipidæmi kendetegnet ved hypertriglyceridæmi (≥ 1.000 mg/dl eller 11,4 mmol/l)
* svær koagulopati
* hyperglykæmi, der ikke responderer på insulindoser op til 6 enheder insulin/time
* acidose
* intrahepatisk kolestase
* alvorlig leverinsufficiens
* alvorlig nyreinsufficiens uden nyresubstitutionsterapi
* aggraverende blødende diateser
* akutte tromboemboliske hændelser, lipidembolisme

Grundet sammensætningen må Nutriflex Omega Plus ikke anvendes til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år.

Generelle kontraindikationer for parenteral ernæring omfatter:

* ustabil, livstruende kredsløbsstatus (stadier med kollaps og shock)
* akutte faser af hjerteinfarkt og apopleksi
* ustabil metabolisme (f.eks. svært postaggressionssyndrom, koma af ukendt oprindelse)
* utilstrækkelig cellulær iltforsyning
* forstyrrelse af elektrolyt- og væskebalancen
* akut lungeødem
* dekompenseret hjerteinsufficiens.

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Der bør udvises forsigtighed hos patienter med forhøjet serumosmolaritet.

Forstyrrelser af væske-, elektrolyt- eller syre-base-balancen skal korrigeres, før infusionen påbegyndes.

For hurtig infusion kan føre til væskeoverbelastning med patologiske elektrolytkoncentrationer i serum, hyperhydrering og lungeødem.

Alle tegn eller symptomer på en anafylaktisk reaktion (såsom feber, kulderystelser, udslæt eller dyspnø), bør føre til øjeblikkelig afbrydelse af infusionen.

Triglyceridkoncentrationen i serum skal overvåges under infusion af Nutriflex Omega Plus.

Afhængig af patientens metaboliske tilstand kan der til tider opstå hypertriglyceridæmi. Hvis triglyceridkoncentrationen i plasma overstiger 4,6 mmol/l (400 mg/dl) under administration af lipider anbefales det at nedsætte infusionshastigheden. Infusionen skal afbrydes, hvis triglyceridkoncentrationen i plasma overstiger 11,4 mmol/l (1.000 mg/dl), da disse niveauer er blevet forbundet med akut pankreatitis.

*Patienter med nedsat lipidmetabolisme*

Nutriflex Omega Plus bør administreres med forsigtighed til patienter med forstyrrelser af lipidmetabolismen med forhøjede serum-triglycerider, f.eks. nyreinsufficiens, diabetes mellitus, pankreatitis, nedsat leverfunktion, hypotyreoidisme (med hypertriglyceridæmi), sepsis og metabolisk syndrom. Hvis Nutriflex Omega Plus gives til patienter med disse tilstande, er det nødvendigt at overvåge serum-triglycerider hyppigere for at sikre triglyceridelimination og stabile triglyceridniveauer under 11,4 mmol/l (1.000 mg/dl).

Ved kombineret hyperlipidæmi og ved metabolisk syndrom reagerer triglyceridniveauerne på glucose, lipider og overernæring. Dosis tilpasses i henhold hertil. Vurder og overvåg andre lipid- og glucosekilder samt lægemidler, der påvirker deres metabolisme.

Tilstedeværelsen af hypertriglyceridæmi 12 timer efter lipidadministration indikerer også en forstyrrelse af lipidmetabolismen.

Som for alle opløsninger, der indeholder kulhydrater, kan administration af Nutriflex Omega Plus føre til hyperglykæmi. Glucoseniveauet i blodet bør overvåges. Hvis der er hyperglykæmi skal infusionshastigheden nedsættes, eller der skal administreres insulin. Hvis patienten samtidigt får andre intravenøse glucoseopløsninger, skal mængden af ekstra administreret glucose tages i betragtning.

Afbrydelse af administration af emulsionen kan være indiceret, hvis glucose­koncentrationen i blodet stiger til over 14 mmol/l (250 mg/dl) under administration.

*Refeeding* eller genoprettelse af fejlernærede eller svækkede patienter kan forårsage hypokaliæmi, hypofosfatæmi og hypomagnesæmi. Tæt overvågning af serum-elektrolytter er obligatorisk. Det er nødvendigt med et tilstrækkeligt tilskud af elektrolytter i forhold til afvigelserne fra normalværdierne.

Det er nødvendigt med kontrol af serum-elektrolytter, væskebalancen, syre-base-balancen og antallet af blodlegemer, koagulationsstatus og lever- og nyrefunktion.

Substitution af elektrolytter, vitaminer og sporstoffer kan være nødvendig efter behov. Da Nutriflex Omega Plus indeholder zink, magnesium, calcium og fosfat, skal der udvises forsigtighed, når det administreres sammen med opløsninger, der indeholder disse stoffer.

Nutriflex Omega Plus er en blanding med en kompleks sammensætning. Det frarådes derfor på det kraftigste at tilsætte andre opløsninger (så længe der ikke er påvist forligelighed – se pkt. 6.2).

Nutriflex Omega Plus må ikke administreres sammen med blod i samme infusionssæt på grund af risiko for pseudoagglutination (se også pkt. 4.5).

Som ved alle intravenøse opløsninger, særligt til parenteral ernæring, er det nødvendigt med strenge aseptiske forholdsregler for infusion af Nutriflex Omega Plus.

*Pædiatrisk population*

Der er på nuværende tidspunkt ingen klinisk erfaring med brug af Nutriflex Omega Plus til børn og unge.

*Ældre patienter*

Grundlæggende gælder den samme dosering som for voksne, men der skal udvises forsigtighed hos patienter, der lider af andre sygdomme såsom hjerteinsufficiens eller nyreinsufficiens, der hyppigt er forbundet med en fremskreden alder.

*Patienter med diabetes mellitus, nedsat hjerte- eller nyrefunktion*

Ligesom alle store mængder af infusionsopløsninger skal Nutriflex Omega Plus administreres med forsigtighed til patienter med nedsat hjerte- eller nyrefunktion.

Der er kun begrænset erfaring med anvendelse til patienter med diabetes mellitus eller nyresvigt.

Dette lægemiddel indeholder 0,93 mg natrium pr. ml, svarende til 0,047 % af den WHO anbefalede maksimale daglige indtagelse af 2 g natrium for en voksen.

Den maksimale daglige dosis af dette produkt for en voksen på 70 kg svarer til 130 % af den WHO anbefalede maksimale daglige indtagelse af natrium.

Nutriflex Omega Plus vurderes at have et højt indhold af natrium. Dette skal især tages i betragtning for dem, der er på diæt med lavt saltindhold.

**Påvirkning af laboratorieprøver**

Fedtindholdet kan påvirke visse laboratorieresultater (f.eks. bilirubin, lactatdehydrogenase, iltmætning), hvis blodprøven blev taget, før fedtstoffet er tilstrækkeligt elimineret fra blodet.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Nogle lægemidler, såsom insulin, kan påvirke kroppens lipasesystem. Denne type interaktion ser imidlertid ud til kun at være af begrænset klinisk relevans.

Heparin, der gives i kliniske doser, forårsager en forbigående frigivelse af lipoprotein-lipase i kredsløbet. Dette kan i starten føre til øget lipolyse i plasma efterfulgt af et forbigående fald i triglycerid-clearance.

Sojaolie har et naturligt indhold af K1-vitamin. Dette kan påvirke den terapeutiske virkning af coumarinderivater, som bør overvåges nøje hos patienter i behandling med sådanne lægemidler.

Kaliumholdige opløsninger som Nutriflex Omega Plus skal anvendes med forsigtighed til patienter, der får lægemidler, som øger kaliumkoncentrationen i serum, såsom kalium­besparende diuretika, (triamteren, amilorid, spironolacton), ACE-hæmmere, (f.eks. captopril, enalapril), angiotensin-II-receptorantagonister (f.eks. losartan, valsartan), ciclosporin og tacrolimus.

Kortikosteroider og ACTH er forbundet med natrium- og væskeretention.

Nutriflex Omega Plus må ikke administreres sammen med blod i samme infusionssæt på grund af risiko for pseudoagglutination (se også pkt. 4.4).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

*Fertilitet*

Der er ingen tilgængelige data fra anvendelse af Nutriflex Omega Plus.

*Graviditet*

Der er ingen eller utilstrækkelige data fra anvendelse af Nutriflex Omega Plus til gravide kvinder. Data fra dyrestudier er utilstrækkelige, hvad angår reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3).

Det kan blive nødvendigt med parenteral ernæring i løbet af graviditeten. Nutriflex Omega Plus bør kun gives til gravide kvinder efter nøje overvejelse.

*Amning*

Komponenter/metabolitter af Nutriflex Omega Plus udskilles i human mælk, men der forventes ingen påvirkning af det ammede nyfødte barn/spædbarn ved terapeutiske doser. Alligevel frarådes amning hos kvinder, der får parenteral ernæring.

**4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

Ikke mærkning.

Nutriflex Omega Plus påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

**4.8 Bivirkninger**

Ved korrekt anvendelse med hensyn til dosisovervågning, overholdelse af sikkerhedsrestriktioner og instruktioner kan der stadig opstå bivirkninger. Den følgende liste omfatter flere systemiske reaktioner, der kan være forbundet med anvendelse af Nutriflex Omega Plus.

Bivirkningerne er opført i henhold til deres hyppigheder på følgende måde:

Meget almindelig: (≥ 1/10)

Almindelig: (≥ 1/100 til < 1/10)

Ikke almindelig: (≥ 1/1.000 til < 1/100)

Sjælden (≥ 1/10.000 til < 1/1.000)

Meget sjælden (< 1/10.000)

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data)

***Blod og lymfesystem***

Sjælden: Hyperkoagulation

Ikke kendt: Leukopeni, trombocytopeni

***Immunsystemet***

Sjælden: Allergiske reaktioner (f.eks. anafylaktiske reaktioner, dermale eruptioner, laryngeale, orale og faciale ødemer)

***Metabolisme og ernæring***

Ikke almindelig: Appetitløshed

Meget sjælden: Hyperlipidæmi, hyperglykæmi, metabolisk acidose

Hyppigheden af disse bivirkninger er dosisafhængig og kan være øget ved lidelser med absolut eller relativ lipidoverdosering.

***Nervesystemet***

Sjælden: Hovedpine, døsighed

***Vaskulære sygdomme***

Sjælden: Hypertension eller hypotension, rødme

***Luftveje, thorax og mediastinum***

Sjælden: Dyspnø, cyanose

***Mave-tarm-kanalen***

Ikke almindelig: Kvalme, opkastning

***Lever og galdeveje***

Ikke kendt: Kolestase

***Hud og subkutane væv***

Sjælden: Erytem, svedtendens

***Knogler, led, muskler og bindevæv:***

Sjælden:Smerter i ryggen, knoglerne, brystet og lumbal region

***Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet***

Sjælden: Forhøjet legemstemperatur, kuldefølelse, kulderystelser

Meget sjælden: Fedtoverbelastningssyndrom (se detaljer nedenfor).

Hvis der opstår bivirkninger, skal infusionen stoppes.

Hvis triglyceridniveauet stiger til over 11,4 mmol/l (1.000 mg/dl) i løbet af infusionen, skal infusionen stoppes. Ved niveauer over 4,6 mmol/l (400 mg/dl) kan infusionen fortsættes med reduceret dosis (se pkt. 4.4).

Hvis infusionen startes igen, skal patienten monitoreres nøje, især i begyndelsen, og niveauet af serumtriglycerider skal bestemmes med korte mellemrum.

**Information om særlige bivirkninger**

Kvalme, opkastning og appetitløshed er symptomer, der ofte er forbundet med tilstande, hvor parenteral ernæring er indiceret, og de kan på samme tid være forbundet med parenteral ernæring.

*Fedtoverbelastningssyndrom*

Nedsat evne til at udskille triglycerider kan føre til ”fedtoverbelastnings syndrom”, hvilket kan forårsages af en overdosering. Der bør observeres for mulige tegn på metabolisk overbelastning. Årsagen kan være genetisk (individuelle forskelle i metabolisme), eller fedtmetabolismen kan være påvirket af eksisterende eller tidligere sygdom. Dette syndrom kan ligeledes forekomme under alvorlig hypertriglyceridæmi, selv ved den anbefalede infusionshastighed og i forbindelse med en pludselig ændring i patientens kliniske tilstand såsom nedsat nyrefunktion eller infektion.

Fedtoverbelastningssyndrom er karakteriseret ved hyperlipidæmi, feber, fedtinfiltration, hepatomegali med eller uden ikterus, splenomegali, anæmi, leukopeni, trombocytopeni, koagulationsforstyrrelse, hæmolyse og retikulocytose, unormale leverfunktionsprøver og koma. Symptomerne er normalt reversible, når infusionen med fedtemulsionen seponeres.

Hvis der forekommer tegn på fedtoverbelastningssyndrom, skal infusionen af Nutriflex Omega Plus øjeblikkeligt seponeres.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

**4.9 Overdosering**

*Symptomer på overdosering med væske og elektrolytter*

Hyperhydrering, forstyrrelse i elektrolytbalancen og lungeødem.

*Symptomer på overdosering med aminosyrer*

Renalt tab af aminosyrer med efterfølgende forstyrrelser af aminosyrebalancen, kvalme, opkastning og kulderystelser.

*Symptomer på overdosering med glucose*

Hyperglykæmi, glucosuri, dehydrering, hyperosmolalitet, hyperglykæmisk hyperosmolært koma.

*Symptomer på overdosering med lipider*

Se pkt. 4.8.

*Behandling*

Øjeblikkelig seponering af infusionen er indiceret ved overdosering. Yderligere behandling afhænger af de specifikke symptomer og deres sværhedsgrad. Hvis infusion genoptages efter symptomernes aftagen, anbefales det, at infusionshastigheden øges gradvist med monitorering med korte intervaller.

**4.10 Udlevering**

B

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Opløsninger til parenteral ernæring, kombinationer, ATC-kode: B05BA10.

Virkningsmekanisme

Formålet med parenteral ernæring er at tilføre alle næringsstoffer og energi, som er nødvendige for vækst og/eller regenerering af væv og til opretholdelse af alle kropsfunktioner.

Aminosyrer er især vigtige, da nogle af dem er essentielle komponenter af proteinsyntesen. Samtidig administration af energikilder (kulhydrater/lipider) er nødvendig for at opbygge et lager af aminosyrer til regenerering af væv og anabolisme og forhindre, at de anvendes som energikilde.

Glucose metaboliseres overalt i organismen. Nogle væv og organer, såsom central­nervesystemet, knoglemarv, erytrocytter og tubulært epitel, dækker deres energibehov udelukkende fra glucose. Desuden virker glucose som en strukturel byggesten for forskellige stoffer i cellen.

På grund af deres høje energidensitet er lipider en effektiv energikilde. Langkædede triglycerider forsyner organismen med essentielle fedtsyrer til syntese af cellekomponenter. Til disse formål indeholder fedtemulsionen middelkædelængde og langkædede triglycerider (som stammer fra sojaolie og fiskeolie).

Den langkædede triglyceridfraktion indeholder omega-6 og omega-3 triglycerider som tilførsel af flerumættede fedtsyrer. De er primært beregnet til forebyggelse og behandling af mangel på essentielle fedtsyrer, men også som energikilde. Nutriflex Omega Plus indeholder essentielle omega-6 fedtsyrer, hovedsagelig i form af linolensyre, og omega-3 fedtsyrer i form af alpha-linolensyre, eicosapentaensyre og docosahexanoensyre. Forholdet mellem omega-6/omega-3 fedtsyrer i Nutriflex Omega Plus er ca. 2,5:1.

Middelkædelængde triglycerider hydrolyseres og elimineres fra kredsløbet og oxideres fuldstændigt hurtigere end langkædede triglycerider. De foretrækkes som energisubstrat, især ved forstyrrelser i nedbrydningen og/eller udnyttelse af langkædede triglycerider, f.eks. ved lipoprotein-lipasemangel og/eller mangel på lipoprotein-lipase cofaktorer.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Absorption

Nutriflex Omega Plus administreres intravenøst. Derfor er alle substrater umiddelbart tilgængelige for metabolisme.

Fordeling

Dosis, infusionshastighed, den metaboliske situation og individuelle faktorer hos patienten (fasteniveuaet) er af afgørende vigtighed for de maksimale triglyceridkoncentrationer, der opnås. Når doseringsanvisningerne følges, overskrider triglyceridkoncentrationerne normalt ikke 4,6 mmol/l (400 mg/dl).

Middelkædelængde fedtsyrer har en lav affinitet for albumin. I dyreeksperimenter er det blevet vist, at middelkædelængde triglycerider kan krydse blod-hjerne-barrieren ved en overdosering ved administration af rene middelkædelængde triglyceridemulsioner. Der blev ikke observeret nogen bivirkninger med en emulsion med en blanding af middel­kædelængde og langkædede triglycerider, da langkædede triglycerider har en hæmmende virkning på hydrolysen af middelkædelængde triglycerider. Derfor kan toksiske virkninger på hjernen udelukkes efter administration af Nutriflex Omega Plus.

Aminosyrer er bundet til forskellige proteiner i forskellige organer i kroppen. Derudover er hver aminosyre bevaret som fri aminosyre i blodet og i cellerne.

Da glucose er vandopløseligt, fordeles det via blodet til hele kroppen. Glucosen fordeles først til det intravaskulære rum, og dernæst optages den i det intracellulære rum.

Der foreligger ingen data, hvad angår transport af komponenter gennem placentabarrieren.

Biotransformation

Aminosyrer, som ikke indgår i proteinsyntesen, metaboliseres på følgende måde. Aminogruppen separeres fra carbonskelettet via transaminering. Carbonkæden oxideres enten direkte til CO2 eller udnyttes som et substrat for gluconeogenese i leveren. Aminogruppen metaboliseres også i leveren til urinstof.

Glucose metaboliseres til CO2 og H2O via de kendte metaboliske veje. En del af glucosen udnyttes til lipidsyntese.

Efter infusion hydrolyseres triglycerider til glycerol og fedtsyrer. Begge er inkorporeret i de fysiologiske veje til energiproduktion, syntese af biologisk aktive molekyler, glukoneogenese og resyntese af lipider.

Mere detaljeret beskrevet erstatter langkædede omega-3 flerumættede fedtsyrer arachidonisk syre som et eiocosanoid substrat i cellemembraner og nedsætter generationen af inflammatoriske eicosanoider og cytokiner i kroppen. Dette kan være en fordel for patienter med risiko for at udvikle en hyperinflammatorisk tilstand og sepsis.

Elimination

Kun mindre mængder aminosyrer udskilles uomdannet i urinen.

Overskydende glucose udskilles kun i urinen hvis den renale glucosetærskel er nået.

Både triglycerider fra sojaolie og middelkædelængde triglycerider metaboliseres fuldstændigt til CO2 og H2O. Der mistes kun små mængder af lipider ved afstødning af hudceller og andre epitelmembraner. Der forekommer nærmest ingen renal udskillelse.

**5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

Der er ikke udført prækliniske studier med Nutriflex Omega Plus.

Der kan ikke forventes toksiske virkninger af blandinger af næringsstoffer, der gives som erstatningsbehandling ved den anbefalede dosering.

Reproduktionstoksicitet

Phytoestrogener som β-sitosterol kan findes i forskellige vegetabilske olier, især sojaolie. Nedsættelse af fertiliteten blev påvist hos rotter og kaniner efter subkutan og intravaginal administration af β-sitosterol. Efter administration af ren β-sitosterol er der protokolleret en nedsat testikelvægt og en reduktion af spermiekoncentrationen hos hanrotter og en nedsat drægtighedsrate hos hunkaniner. De virkninger, som blev set hos dyr, ser dog ikke ud til at være relevante for klinisk anvendelse i henhold til den aktuelle viden.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Citronsyremonohydrat (til pH-justering)

Glycerol

Æggephospholipider til parenteral anvendelse

Natriumoleat

Natriumhydroxid (til pH-justering)

all-rac-α-tocopherol

Vand til injektionsvæsker

**6.2 Uforligeligheder**

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler, hvor der ikke er blevet dokumenteret forligelighed. Se pkt. 6.6.

Nutriflex Omega Plus må ikke administreres sammen med blod, se pkt. 4.4 og 4.5.

**6.3 Opbevaringstid**

*Uåbnet*

2 år.

*Når den beskyttende yderpose er fjernet, og indholdet af posen er blandet*

Kemisk og fysisk-kemisk stabilitet ved brug af blandingen af aminosyrer, glucose og fedt er undersøgt og kan garanteres i 7 dage ved 2 til 8 °C og i yderligere 2 dage ved 25 °C.

*Når forligelige tilsætningsstoffer er blandet i*

Fra et mikrobiologisk synspunkt bør præparatet anvendes umiddelbart efter, at tilsætningsstofferne er blandet i. Hvis det ikke anvendes, straks efter tilsætningsstofferne er blevet blandet i, er opbevaringstiderne under anvendelse og forholdene før anvendelse brugerens ansvar.

*Efter første åbning (når infusionsporten er brudt)*

Emulsionen skal anvendes, straks efter beholderen er åbnet.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25°C.

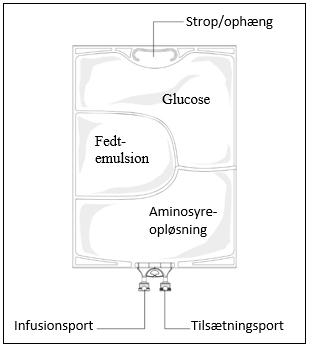
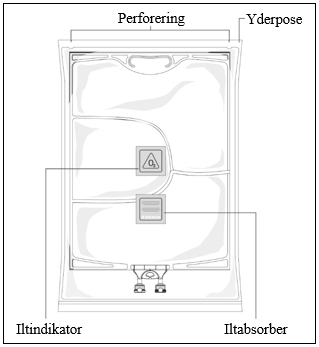
Må ikke nedfryses. Ved utilsigtet nedfrysning skal posen bortskaffes.

Opbevar posen i den beskyttende yderpose for at beskytte mod lys.

**6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

Nutriflex Omega Plus leveres som fleksible flerkammerposer af flere lag folie. Bunden med de to porte er fremstillet af polypropylen og styrenethylenbutylenstyren. Det indre lag, der er i kontakt med opløsningen, består af polypropylen. Flerkammerposerne indeholder:

* 1250 ml (500 ml aminosyreopløsning + 250 ml fedtemulsion + 500 ml glucose­opløsning)
* 1875 ml (750 ml aminosyreopløsning + 375 ml fedtemulsion + 750 ml glucose­opløsning)
  + 2500 ml (1000 ml aminosyreopløsning + 500 ml fedt-emulsion + 1000 ml glucose­opløsning).



Figur A Figur B

Figur A: Flerkammerposen er pakket i en beskyttende yderpose. Der er placeret en iltabsorber og en iltindikator mellem posen og yderposen. Brevet med iltabsorberen er fremstillet af inert materiale og indeholder jernhydroxid.

Figur B: Det øverste kammer indeholder en glucoseopløsning, det mellemste kammer indeholder en fedtemulsion, og det nederste kammer indeholder en aminosyreopløsning.

Det øverste kammer og det mellemste kammer kan forbindes med det nederste kammer ved at åbne mellemforseglingerne.

Posens design gør det muligt at blande aminosyrer, glucose, lipider og elektrolytter i et enkelt kammer. Når de aftagelige forseglinger åbnes, fører det til en steril blanding, og der dannes en emulsion.

De forskellige beholderstørrelser leveres i kartoner med fem poser.

Pakningsstørrelser: 5 x 1.250 ml, 5 x 1.875 ml og 5 x 2.500 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

Parenterale ernæringsprodukter skal inspiceres visuelt for beskadigelse, misfarvning og ustabilitet af emulsionen før anvendelse.

Poser, som er beskadigede, må ikke anvendes. Yderposen, den primære pose og mellemforseglingerne skal være intakte. Må kun anvendes, hvis aminosyre- og glucoseopløsningerne er klare og farveløse til stråfarvede, og lipidemulsionen er homogen med et mælkehvidt udseende. Må ikke anvendes, hvis opløsningerne indeholder partikler.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser tegn på faseseparation (oliedråber, olielag) efter blanding af indholdet i de tre kamre. Infusionen skal straks stoppes, hvis der er tegn på misfarvning af emulsionen eller tegn på faseseparation.

Før yderposen åbnes, skal farven på iltindikatoren kontrolleres (se figur A): Må ikke anvendes, hvis iltindikatoren bliver lyserød. Må kun anvendes, hvis iltindikatoren er gul.

*Forberedelse af den blandede emulsion*

Aseptiske principper for håndtering skal nøje overholdes.

Åbning: Afriv yderposen ved at starte fra perforeringerne (figur 1). Fjern posen fra den beskyttende yderpose. Smid yderposen, iltindikatoren og iltabsorberen væk.

Et billede, der indeholder skitse, tegning, Stregtegning, stregtegning

Automatisk genereret beskrivelse

Inspicer den primære pose visuelt for lækage. Lækkende poser skal bortskaffes, da steriliteten ikke kan garanteres.

*Blanding af posen og tilsætning af tilsætningsstoffer*

Åbn og bland indholdet i kamrene i rækkefølge ved at rulle posen med begge hænder. Start med at åbne den mellemforsegling, der adskiller det øverste kammer (glucose) og det nederste kammer (aminosyrer) (figur 2).

Et billede, der indeholder skitse, Stregtegning, tegning, clipart

Automatisk genereret beskrivelse

Fortsæt dernæst med at trykke, så den mellemforsegling, der adskiller det mellemste kammer (lipider) og det nederste kammer, åbnes (figur 3).

A drawing of hands holding a purse

Description automatically generated A black and white illustration of hands holding a tube

Description automatically generated

Når alle kamre er blandet og når aluminiumsforseglingerne er fjernet (Fig. 3A), kan man tilføje forligelige tilsætningsstoffer via tilsætningsporten (fig. 4). Bland indholdet grundigt (fig. 5) og inspicer blandingen visuelt (fig. 6). Blandingen er en mælkehvid homogen olie-i-vand-emulsion.

Der må ikke være tegn på faseseparering af emulsionen.

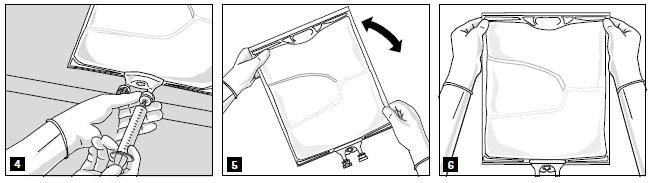
A drawing of a cd case

Description automatically generated with medium confidence

Nutriflex Omega Plus kan blandes med følgende tilsætningsstoffer op til den nedenfor fastsatte øvre koncentrationsgrænse eller maksimale mængde af tilsætningsstoffer efter iblanding. De deraf følgende blandinger er stabile i 7 dage ved 2 til 8 °C og i yderligere 2 dage ved 25 °C.

* Elektrolytter: Der skal tages højde for mængden af elektrolytter, der allerede er i posen. Stabilitet er påvist ved en mængde på i alt 200 mmol/l natrium + kalium (total), 9,6 mmol/l magnesium og 6,4 mmol/l calcium i den ternære blanding.
* Phosphat: Stabilitet er påvist ved en maksimal koncentration på op til 20 mmol/l for uorganisk phosphat.
* Alanyl-glutamin op til 24 g/l.
* Sporstoffer og vitaminer: Stabilitet er påvist med markedsførte produkter, der indeholder flere sporstoffer og multivitaminer (f.eks. Tracutil, Cernevit) op til den standarddosering af mikronæringsstof, som anbefales af den respektive fremstiller.

Detaljerede oplysninger om ovennævnte tilsætningsstoffer og holdbarheden efter iblanding af disse kan fås hos fremstilleren.



*Forberedelse til infusion*

Emulsionen skal altid opnå stuetemperatur før infusion.

Fjern aluminiumsfolien fra infusionsporten (figur 7), og tilslut infusionssættet (figur 8). Anvend et infusionssæt uden udluftning, eller luk luftventilen, hvis der anvendes et sæt med udluftning. Hæng posen på infusionsstativet (figur 9), og udfør infusionen med standardteknikken.

A close-up of hands holding a piece of paper

Description automatically generated A drawing of a hand holding a tool

Description automatically generated A drawing of hands holding a white bag

Description automatically generated

Kun til engangsbrug. Beholderen og ubrugte rester skal bortskaffes efter brug.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

Delvist brugte beholdere må ikke tilsluttes igen.

Hvis der anvendes filtre, skal de være lipidpermeable (porestørrelse ≥ 1,2 µm).

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Strasse 1

34212 Melsungen

Tyskland

**Repræsentant**

B. Braun Medical A/S

Dirch Passers Allé 27, 3. sal

2000 Frederiksberg

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

55026

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

23. december 1999 (MTnr. 30912)

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

21. juni 2024