

Indlægsseddel: Information til brugeren

Nutriflex® Omega Special

Infusionsvæske, emulsion

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørge lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedden

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Nutriflex Omega Special
3. Sådan skal du bruge Nutriflex Omega Special
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Nutriflex Omega Special indeholder væske og stoffer, der kaldes aminosyrer, elektrolytter og fedtsyrer, som er vigtige for, at kroppen kan vokse eller hele. Det indeholder også kalorier i form af kulhydrater og fedt.

Nutriflex Omega Special gives til voksne.

Du får Nutriflex Omega Special, når du ikke er i stand til at spise mad på normal vis. Der er mange situationer, hvor dette kan være tilfældet, for eksempel hvis du er ved at komme dig efter operation, skader eller forbrændinger, eller hvis du ikke er i stand til at optage føde fra maven og tarmen.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Nutriflex Omega Special

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsskitten.

Brug ikke Nutriflex Omega Special

- hvis du er allergisk over for de aktive stoffer, over for øg, jordnødder, fisk eller soyabønner eller et af de øvrige indholdsstoffer i Nutriflex Omega Special (angivet i punkt 6).
- Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år.

Du må heller ikke få Nutriflex Omega Special, hvis du har én af følgende lideler:

- livstruende kredsløbsproblemer såsom problemer, der kan opstå, hvis du er i en tilstand med kolaps eller shock
- hjerteanfall eller slagtilfælde
- svært nedsat blodstørkningsfunktion med blodningsrisiko (svær koagulopati, forverrende blodlægning)
- blokering af blodårer på grund af blodpropcer eller fedt (emboli)
- alvorligt leversvigt
- nedsat udskillelse af galde (ophobning af galde i galdeblæren)
- alvorligt nryestigt uden nryerstatningsbehandling
- forstyrrelse i din krops saltbalance
- væskemangel eller for meget vand i kroppen
- vand i lungerne (lungødem)
- alvorligt hjertesvigt
- visse stofskiftesygdomme, såsom
 - for meget fedt (fedt) i blodet
 - medfødt fejl i kroppens omwandlelse af aminosyrer
 - unormalt høj blodskurkerkoncentration, som kræver mere end 6 insulinenheder pr. time for at blive kontrolleret
 - nedsat udskillelse af sukker i blodet
- stofskifteforstyrrelser, der kan forekomme efter operationer eller tilskadekomster
- koma af ukendt årsag
- utilstrækkelig tilforsyning til værene
- - unormalt højt indhold af sukker i blodet.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonale, før du bruger Nutriflex Omega Special.

Fortæl det til lægen, hvis:

- du har problemer med hjertet, leveren eller nyrerne
- du lider af visse former for stofskiftesygdomme, såsom sukkersyge, unormalt fedtindhold i blodet og forstyrrelser i kroppens væske- og saltbalance eller din syre-base-balance

Du vil blive overvægtig noje for at opdage tidlige tegn på en allergisk reaktion (såsom feber, rysten, hududsættelse eller stakåndethed), når du får dette lægemiddel.

Yderligere overvågning og tests, såsom forskellige undersøgelser af blodprøverne, vil blive udført for at sikre, at din krop omsætter de indgivne næringsstoffer på den rigtige måde.

Sundhedspersonalet kan også tage forholdsregler for at sikre, at din krop behov for væske og elektrolyter bliver opfyldt. Du vil ud over Nutriflex Omega Special også få flere næringsstoffer (føde) for helt at dække dit behov.

Børn

Sikkerhed og virkning hos børn over 2 år er endnu ikke klarlagt. Der foreligger ingen data.

Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år.

Brug af anden medicin sammen med Nutriflex Omega Special

Fortæl altid til lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonale, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Nutriflex Omega Special kan påvirke anden medicin og omvendt. Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonale, hvis du tager eller får nogen af følgende lægemidler:

- insulin
- heparin
- lægemidler, der forhindrer ønsket størknings af blodet, såsom warfarin eller andre coumarinderivater
- vanddrivende lægemidler (diuretika)
- lægemidler til behandling af højt blodtryk eller hjerteproblemer (ACE-hæmmere og angiotensin-II-receptorantagonister)
- lægemidler, der anvendes i forbindelse med organtransplantationer, såsom ciclosporin og tacrolimus
- lægemidler til behandling af betændelse (kortikosteroider)
- hormonpræparer, der påvirker din væskebalance (adrenokortikotropisk hormon [ACTH])

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din lege eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel. Hvis du er gravid, vil du kun få dette lægemiddel, hvis lægen anser det for at være absolut nødvendigt for din bedring.

Der foreligger ingen data fra anvendelse af Nutriflex Omega Special til gravide kvinder.

Amning frarådes hos mødre, der får ernæring via blodbanen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dette lægemiddel gives normalt til sengeliggende patienter, f.eks. på et hospital eller en klinik, hvilket udelukker, at der føres motorikretøj eller betjenes maskiner. Selve lægemidlet påvirker imidlertid ikke evnen til at føre motorikretøj eller betjene maskiner.

Nutriflex Omega Special indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder 771 mg natrium (hovedkomponent i madlavnings-/bordsalt) pr. 625 ml pose. Dette sværer til 39 % af det anbefaede maksimale daglige indtagelse af natrium for en voksen.

Til med din læge eller apotekspersonalet, hvis du har brug for en eller flere poser dagligt i en længere periode, især hvis du er blevet bedt om at følge en diæt med lavt saltindhold (natrium).

3. Sådan skal du bruge Nutriflex Omega Special

Dette lægemiddel gives som en intravens infusion (drop), dvs. via en lille slange direkte ind i venen. Dette lægemiddel gives kun gen nem én af de store (centrale) venen. Den anbefaede varighed af infusionsen af en pose med parenteral ernæring er maksimalt 24 timer.

Lægen vil beslutte, hvor meget af dette lægemiddel du skal have, og hvor langt du har behov for at blive behandlet med dette lægemiddel.

Brug til born og unge

Sikkerhed og virkning hos børn over 2 år er ikke undersøgt. Der foreligger ingen data. Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år.

Hvis du har fået for meget Nutriflex Omega Special

Hvis du har fået for meget af dette lægemiddel, kan det forårsage et såkaldt "overbelastningssyndrom" med følgende symptomer:

- væskeophobning og forstyrrelser i elektrolytbalance
- tab af aminosyrer via urinen og forstyrrelser aminosyrebalance
- opkastning, kvalme
- rysten
- højt blodsukkersniveau
- sukker i urinen
- væskemangel
- meget højere blodkonzentration end normalt (hyperosmolalitet)
- nedsat bevidsthed eller bevidstløshed på grund af ekstremt højt blodsukker
- forstørrelse af leveren (hepatomegali) med eller uden gulsort (ikterus)
- forstørrelse af miltet (splenomegali)
- fedtaflejning i de indre orguner
- unormalt værdier i leverfunktionsprøver
- nedsat antal røde blodlegemer (ærøni)
- nedsat antal hvide blodlegemer (leukopeni)
- nedsat antal blodplader (trombocytopeni)
- forhøjet antal umodne røde blodlegemer (retikulocytose)
- bristning af blodlegemer (hæmolyse)
- blodning eller blodningstdendens
- hemmet blodstørknings (kan ses ved ændringer i blodningstid, størknings-tid, protrombin-tid osv.)
- feber
- højt fedtindhold i blodet
- bevidstløshed

Hvis nogle af disse symptomer forekommer, skal infusionen øjeblikkeligt stoppes.

Spørge lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle bivirkninger.

De følgende bivirkninger kan være alvorlige. Hvis nogle af følgende bivirkninger opstår, skal du straks fortælle det til lægen, som vil stoppe behandlingen med dette lægemiddel.

Sjælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 af 1.000 personer):

- allergiske reaktioner, for eksempel hudreaktioner, stakåndethed, hævelse af læber, mund og svælg, vejrtrækningsbesvær

Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:

Ingen særlige forholdsregler ved bortskaftelse.

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

Poser, som er beskadigede, må ikke anvendes. Yderposen, den primære pose og mellemforselsgenerne skal være intakte. Må kun anvendes, hvis aminosyre- og glucoseoplösningerne er klare og farveløse til stråfarvede, og lipideoplösningerne indeholder et mælkelyd.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser en påfældning, der adskiller de forskellige emulsioner.

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Nutriflex® Omega Special infusjonsvæske, emulsjon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege, apotek eller sykepleier.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

Sv avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Nutriflex Omega Special er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Nutriflex Omega Special
3. Hvordan du bruker Nutriflex Omega Special
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Nutriflex Omega Special
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Nutriflex Omega Special er og hva det brukes mot

Nutriflex Omega Special inneholder væske og stoffer som kalles aminosyrer, elektrolyter og fettsyrer, som er nødvendige for at kroppen skal vokse eller bli frisk. Det inneholder også kalorier i form av karbohydrater og fett.

Nutriflex Omega Special brukes til voksne.

Du får Nutriflex Omega Special når du ikke kan spise mat på vanlig måte. Det er mange situasjoner der dette kan være tilfellet, f.eks. når du skal bli frisk etter operasjon, skader eller forbrenninger, eller når kroppen din ikke er i stand til å ta opp mat fra magen eller tarmen.

2. Hva du må vite før du bruker Nutriflex Omega Special

Bruk ikke Nutriflex Omega Special

- dersom du er allergisk overfor virkestoffene, egg, peanøtter, soyabønner eller fisk eller noe av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
- Dette legemidlet skal ikke brukes til nyfødte, spedbarn og småbarn under 2 år.

Du skal heller ikke bruke Nutriflex Omega Special dersom du har noe av følgende:

- livstruende problemer med blodirkulasjonen, som de som kan oppstå hvis du er i en tilstand med kolaps eller sjokk
- hjerteinfarkt eller slag
- alvorlig nedsatt evne til levering av blodet, blodningsrisiko (alvorlige blodleversførstyrrelser, økt blodningstendens)
- blokkering av blodårene pga. blodpropper eller fett (embolisme)
- alvorlig leverisikt
- neddatt tilførsel av galle (hindret gallenettet fra leveren)
- alvorlig nyresikt uten nyrestatningsbehandling
- forstyrrelser i saltbalansen i kroppen
- for lite eller for mye væske i kroppen
- vann i lungene (lungeodem)
- alvorlig hjertesvikt
- visse stoffskifteesykdommer, slik som
 - for mye fett i blodet
 - medfødt sykdom som berører stoffskiftet (omsetningen) av aminosyrer i kroppen
 - normalt høyt blodsukker som det er nødvendig å gi mer enn 6 enheter insulin per time for å kontrollere
 - normalt stoffskifte som kan oppstå etter operasjoner eller skader
 - koma av ukjent årsak
 - utstrekkelig øksglyktinførsel til vev
 - normalt høyt blodsukker i blodet.

Advarsler og forsikrighetsregler

Rådfør deg med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Nutriflex Omega Special.

Informér legen din dersom:

- du har problemer med hjerte, lever eller nyre
- du har visse former for stoffskifteesykdommer, slik som diabetes (sukkersyke), unormal menger fett i blodet og forstyrrelser i kroppens væske- og saltbalanse eller syre-basebalanse.
- Når du får dette legemidlet vil du få tett oppfølging for å oppdage tidlige tegn på allergiske reaksjoner (som feber, skjelving, utslett eller kortpustethet). Videre oppfølging og tester, slik som forskjellige undersøkelser av blodprøver, vil utføres for å være sikker på at kroppen din håndterer tilført ernæring på riktig måte.
- Helsepersonellet vil også gjøre tiltak for å sikre at ditt behov for væske og elektrolyter blir dekket. Du vil få ytterligere ernæring i tillegg til Nutriflex Omega Special, slik at alle dine behov dekkes.

Barn

Sikkerhet og effekt hos barn over 2 år er ennå ikke klarlagt. Data er ikke tilgjengelig.

Dette legemidlet skal ikke gis til nyfødte, spedbarn og småbarn under 2 år.

Andre legemidler og Nutriflex Omega Special

Rådfør deg med lege, apotek eller sykepleier dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Nutriflex Omega Special og andre legemidler kan påvirke hverandres effekt. Informér lege, apotek eller sykepleier dersom du bruker eller får behandling med noen av følgende legemidler:

- insulin
- heparin
- legemidler som hindrer ønsket levering av blodet, f.eks. warfarin eller andre såkalte kumarinderivater
- legemidler som fremmer urinutslipp (diureтика)
- legemidler til behandling av høyt blodtrykk eller hjerteoproblemer (ACE-hemmere og angiotensin II-reseptorantagonister)
- legemidler som brukes ved transplantasjon av organer, slik som ciklosporin og takrolimus
- legemidler som brukes til behandling av betennelser (kortikosteroider)
- hormonpreparater som påvirker væskebalansen (adrenokortikotrop hormon (ACTH))

Graviditet og amming

Rådfør deg med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid. Hvis du er gravid vil du bli kun behandlet med dette legemidlet dersom legen anser det som strengt nødvendig for at du skal bli frisk. Det foreligger ingen data på bruk av Nutriflex Omega Special hos gravide kvinner.

Kvinner som får førenter ernæring (næringsstøtførsel utenom mage-tarmkanalen) bør ikke amme.

Kjøring og bruk av maskiner

Dette legemidlet gir vanligvis til pasienter som ikke er i bevegelse, som f.eks. er på sykehuss eller medisinsk klinik. Dette utelukker at pasientene kjører bil eller bruker maskiner. Legemidlet i seg selv har imidlertid ingen effekt på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner.

Nutriflex Omega Special inneholder natrium

Dette legemidlet inneholder 771 mg natrium (finnes i bordsalt) i hver pose med 625 ml. Dette tilsvarer 39 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

Snakk med lege eller apotek dersom du trenger én eller flere poser daglig over en lengre periode, spesielt dersom du har blitt rådet til å følge en diett med lavt innhold av salt (natrium).

3. Hvordan du bruker Nutriflex Omega Special

Dette legemidlet gis ved intravenøs infusion (dripping), det vil si via en tynn slang direkte inn i en blodåre. Dette legemidlet vil kun bli gitt via en av de store (centrale) blodårene. Anbefalt infusjonsvarighet for en pose med parenteral ernæring er maksimalt 24 timer.

Legen vil avgjøre hvor mye du har behov for av dette legemidlet og hvor lenge du må behandles.

Brut av Nutriflex Omega Special hos barn og ungdom

Sikkerhet og effekt hos barn over 2 år er ennå ikke klarlagt. Data er ikke tilgjengelig.

Dette legemidlet skal ikke gis til nyfødte, spedbarn og småbarn under 2 år.

Dersom du tar for mye av Nutriflex Omega Special

Dersom du har fått for mye av dette legemidlet kan du få såkalt "overload"-syndrom med følgende symptomer:

- for mye væske i kroppen og elektrolytførstyrrelser
- vann i lungene (lungeodem)
- tap av aminosyrer gjennom urinen og forstyrrelser i aminosyrebalansen
- oppkast, kvalme
- skjelving
- høyt blodsukker
- glukose (sukker) i urinen
- væskekjæmpe
- mye mer koncentratet blod enn vanlig (hypersmolalitet)
- neddatt eller tan av bevissthet pga. ekstremt høyt blodsukker
- forstørret lever (hepatomegalii) med eller uten gulsort (icterus)
- forstørret milt (splenomegalii)
- fettavleiring i indre organer
- unormale verdier i leverfunksjonstester
- neddatt antall røde blodceller (anemi)
- neddatt antall hvite blodceller (leukopeni)
- neddatt antall blodplater (trombocytopeni)
- økt antall umodne røde blodceller (reticulocytose)
- ødeleggelse av blodceller (hemolyse)
- blodning eller tendens til blodning
- neddatt evne til levering av blodet (som kan sees som endret blodningstid, koagulasjonsstid, protrombinstid osv.)
- feber
- store mengder fett i blodet
- tap av bevissthet

Infusjonen må stoppes umiddelbart dersom noen av disse symptomene oppstår.

Spor lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Følgende bivirkninger kan være alvorlige. Kontakt lege umiddelbart dersom du opplever noen av de følgende bivirkningene. Han/hun vil da stoppe behandlingen med dette legemidlet:

Seldne (forekommer hos opptil 1 av 1000 personer):

- allergiske reaksjoner, f.eks. hudreaksjoner, kortpustethet, hevelser i lepper, mun og svegl, pustevansker

Andre bivirkninger omfatter:

Mindre vanlige (forekommer hos opptil 1 av 100 personer):

- kvalme, oppkast, manglende matlyst

Seldne (forekommer hos opptil 1 av 1000 personer):

- blodet har lettere for å leve seg enn vanlig

- blåaktig misfargning av huden

- kortpustethet

- hodepine

- rødmeng

- rødhets i huden (erytem)

- svettning

- frysninger

- kuldefølelse

- feber

- dosighet

- smerte i brystet, ryggen, skjelettet eller korsryggen

- redusert eller økt blodtrykk

Særlig sjeldne (forekommer hos opptil 1 av 10 000 personer):

- unormalt store mengder fett eller sukker i blodet

- store mengder sure forbindelser i blodet

- for mye fett kan føre til såkalt "fat-overload"-syndrom. For mer informasjon om dette, se "Dersom du tar for mye av Nutriflex Omega Special" i avsnitt 3. Symptomena forsvinner vanligvis når infusjonen stopper.

Ikke kjent (høyopphet kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

- neddatt antall hvite blodceller (leukopeni)

- neddatt antall blodplater (trombocytopeni)

- neddatt tilførsel av galle (colestase)

Melding av bivirkninger

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk:

www.legemiddelverket.no/pasientmelding. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Nutriflex Omega Special

Oppbevares utkjøligelig for barn.

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Skal ikke fryses. Dersom innholdet har vært frosset skal posen kastes.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på pakningen etter "EXP". Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

Oppbevar posen i den beskyttende ytterposen for å beskytte mot lys.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Nutriflex Omega Special

Virkstoffene i den brukserdige blandingen er:

fra øvre kammer (glukoseopplosning)

i 1000 ml i 625 ml i 1250 ml i 1875 ml

Glukosemonohydrat 158,4 g 99,0 g 198,0 g 297,0 g

tilsvarende glukose 144,0 g 90,0 g 180,0 g 270,0 g

Natriumdihydrogenfosfat-dihydrat 2,496 g 1,560 g 3,120 g 4,680 g

Sinkacetatdihydrat 7,024 mg 4,390 mg 8,780 mg 13,17 mg

fra midtre kammer (fettetemulsion)

i 1000 ml i 625 ml i 1250 ml i 1875 ml

Triglyserider av medium kjedelengde 20,00 g 12,50 g 25,00 g 37,50 g

Kjedelengde 1,753 g 1,095 g 2,191 g 3,286 g

Soyaoylie, renset 16,00 g 10,00 g 20,00 g 30,00 g