


Nedenstående oplysninger er til læger og sundhedspersonale:
Administration

Intravenøs anvendelse.
Kun til infusion i en central vene.

Dosering

Voksne og unge i alderen fra 14 til 17 år:

Daglig dosis:

1,0-2,0 g aminosyrer/ \triangle 10-20 ml/kg legemsvægt
kg legemsvægt \triangle 700-1.400 ml for en patient på 70 kg

Maksimal infusionshastighed:

0,1 g aminosyrer/ \triangle 1,0 ml/kg legemsvægt/time
kg legemsvægt/time \triangle 1,17 ml/min for en patient på 70 kg

Pædiatrisk population
Nyfødte, spædbørn og småbørn i alderen under 2 år

Aminoplasmal Elektrolyt er kontraindiceret til nyfødte, spædbørn og småbørn i alderen under 2 år (se pkt. 4.3).

Børn og unge i alderen 2 til 13 år

Doserne for aldersgrupperne, der er anført nedenfor, er vejledende, gennemsnitlige værdier. Den eksakte dosis bør tilpasses den enkelte i henhold til alder, udviklingstrin og fremherskende sygdom.

Daglig dosis til børn i alderen 2 til 4 år:

1,5 g aminosyrer/kg legemsvægt \triangle 15 ml/kg legemsvægt

Daglig dosis til børn i alderen 5 til 13 år:

1,0 g aminosyrer/kg legemsvægt \triangle 10 ml/kg legemsvægt

Kritisk syge børn:

Hos kritisk syge patienter kan den anbefalede tilførsel af aminosyrer være højere (op til 3,0 g aminosyrer/kg legemsvægt pr. dag).

Maksimal infusionshastighed:

0,1 g aminosyrer/kg legemsvægt/time \triangle 1,0 ml/kg legemsvægt/time

Ved behov for aminosyrer på 1,0 g/kg legemsvægt/dag eller mere skal der tages særlig højde for begrænsning af væsketilførsel. For at undgå overhydrering kan der i sådanne situationer anvendes aminosyreopløsninger med et højere indhold af aminosyrer.

Nedsat nyrefunktion

Hos patienter med nyreinsufficiens skal dosis omhyggeligt tilpasses den enkelte patients behov, sværhedsgraden af organinsufficiens og typen af iværksat renal substitutionsbehandling (hæmodialyse, hæmofiltrering, osv.).

Nedsat leverfunktion

Hos patienter med leverinsufficiens skal dosis omhyggeligt tilpasses den enkelte patients behov og sværhedsgraden af organinsufficiens.

Instruktioner for håndtering

Anvend et sterilt infusionssæt til infusion af Aminoplasmal Elektrolyt. Hvis det ved total parenteral ernæring er nødvendigt med tilsætning af andre næringsstoffer såsom kulhydrater, lipider, vitaminer, elektrolytter og sporstoffer til dette lægemiddel, skal tilsætning ske under strenge, aseptiske forhold. Bland omhyggeligt efter tilsætning af additiver. Aminoplasmal Elektrolyt må kun blandes med andre næringsstoffer, hvor forlidelighed er dokumenteret. Forlidelighedsdata for forskellige additiver og tilhørende opbevaringstid af sådanne tilsætningsstoffer kan ved behov fås hos fremstilleren.

Særlige opbevaringsforhold

Produktet må ikke anvendes, hvis opløsningen ikke er klar, farveløs op til let strågul, eller beholderen eller dens lukke er beskadiget. Beholderne er kun til éngangsbrug. Bortskaf beholderen og ikke anvend lægemiddel efter brug. Kølrig opbevaring af opløsningen, ved under 15 °C, kan medføre dannelse af krystaller, som dog let kan opløses ved forsigtig opvarmning til 25 °C, indtil alle krystaller er helt opløst. Omryst forsigtigt beholderen for at sikre homogenitet.

Holdbarhed efter tilsætning af additiver

Må ikke opbevares i køleskab.

Ud fra et mikrobiologisk synspunkt, medmindre åbningsmetoden og rekonstituering forhindrer mikrobiel kontaminering, bør lægemidlet anvendes straks. Hvis lægemidlet ikke bruges med det samme er opbevaringstider og -betingelser på brugerens eget ansvar.

For fyldestgørende information om dette lægemiddel, se produkt-resuméet.


B | BRAUN

B. Braun Melsungen AG
34209 Melsungen, Tyskland