

Nutriflex® peri infuzní roztok

aminokyseliny/glukóza/elektrolyty
(acidum aminicum/glucosum/electrolytum)

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárničky.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávajte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárničce. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Nutriflex peri a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Nutriflex peri používat
3. Jak se přípravek Nutriflex peri používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Nutriflex peri uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Nutriflex peri a k čemu se používá

Přípravek obsahuje látky (živiny) nazývané aminokyseliny, minerály (elektrolyty) a sacharidy (glukózu), které jsou nezbytné k růstu nebo uzdravení a kalorie ve formě sachardů. Proto nejste schopni přiměřeně jíst nebo nemůžete být vyživováni pomocí sondy, bude Vám přípravek podáván do žily (infuzi). Přípravek Nutriflex peri je určen výhradně pro dospělé a děti ve věku 2 až 17 let s mírným nebo středně těžkým katabolizmem, tj. pacientům, kteří spotřebovávají zásoby uložené energie, bílkovin apod rychleji, než jsou nahrazovány.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Nutriflex peri používat

Nepoužívejte přípravek Nutriflex peri

- jestliže jste alergický(a) na léčivé látky nebo na kteroukoliv další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6),
- jestliže máte vrozenou poruchu metabolismu aminokyselin, při níž potřebujete zvláštní bílkovinnou dietu,
- jestliže máte nadměrně vysokou hladinu krevního cukru, která k normalizaci vyžaduje více než 6 jednotek inzulinu/hodinu,
- jestliže máte neobvykle vysoké hladiny kyselých látek v krvi (acidóza),
- při nitrolebném nebo nitromišním krvácení,
- jestliže trpite těžkým onemocněním jater (těžká jaterní nedostatečnost),
- jestliže trpite těžkým onemocněním ledvin (těžká renální nedostatečnost), které není léčeno umělou ledvinou (hemofiltrace nebo dialýza).

Přípravek Nutriflex peri se stejně jako jiné přípravky tohoto typu nepoužívá, jestliže máte:

- akutní potíže se srdcem (infarkt myokardu) nebo cevní mozkovou příhodu,
- jakoukoliv formu nedostatečné léčby kontrolované metabolické poruchy, např. stav bezvědomí (kómatu) neznámého původu, nedostatečný přísun kyslíku do tkání nebo dekompenzovaný diabetes mellitus,
- život ohrožující oběhové potíže, které se mohou objevit při kolapsovém stavu nebo šoku, nebo pokud máte nadměrné množství tekutiny v plicích (otok plíc) nebo narušenou rovnováhu tekutin v těle.

Nutriflex peri se nesmí podávat novorozencům, kojencům a batolatům do 2 let věku.

Upozornění a opatření

Před použitím přípravku Nutriflex peri se poradte se svým lékařem

- když máte poškozené funkce srdce nebo ledvin,
- když máte poruchy v rovnováze tekutin, elektrolytů nebo acidobazické rovnováze, např. nízký objem vody v těle a nízký obsah solí (hypotonická dehydratace), nízkou hladinu sodíku nebo draslíku v krvi,
- když máte abnormálně vysoké hladiny glukózy v krvi.

Zvláštní pozornost je třeba věnovat úpravě a kontrole denní dávky, jestliže máte poškozené ledviny, játra, nadledviny, srdce nebo plíce.

Zvláštní pozornost Vám lékařem bude věnována i v případě, že máte poškozenou hematoencefalickou bariéru (bariéra mezi krevním oběhem a centrální nervovou soustavou), protože tento přípravek může způsobit zvýšení tlaku v lebce nebo v mísce.

Jste-li ve stavu těžké podvýživy, zvláštní pozornost má být věnována postupnému navýšování nitrožilní výživy, doprovázenému patřičnou kontrolou a potřebným doplněním elektrolytů, obzvláště draslíku, hořčíku a fosfátu.

Tento přípravek obsahuje glukózu (cukr), a tak může ovlivnit hladinu cukru v krvi. Kontrola může vyžadovat odber vzorků krve.

Pokud náhodou dojde k náhlému ukončení infuze, hladina cukru v krvi Vám může náhle poklesnout. Váš lékař to vezme do úvahy především pokud máte zhoršenou schopnost metabolizovat glukózu (např. máte-li cukrovku) nebo je-li přípravek podáván dítěti mladšímu 3 let. Proto Vám především po ukončení infuze bude pečlivě sledována hladina cukru v krvi.

Navíc je zapotřebí kontrola hladin elektrolytů, rovnováhy tekutin, acidobazické rovnováhy a krevního obrazu, srážlivosti krve, funkce ledvin a jater.

Lékař Vám podle Vašich potřeb zajistí dostatek tekutin a elektrolytů. Kromě přípravku Nutriflex peri obdržíte další živiny, aby byly plně pokryty Vaše požadavky.

Infuze do periferních žil může způsobit zánět žil spojený s krevní sráženinou. Váš lékař bude místo aplikace infuze denně kontrolovat.

Jako všechny nitrožilní roztoky infuze přípravku Nutriflex peri vyžaduje při podávání dodržování přísných aseptických pravidel.

Děti a dospívající

Co se týče náhlého poklesu hladiny cukru v krvi u Vašeho dítěte po náhlém ukončení infuze, přejděte prosím do části „Upozornění a opatření“ uvedené výše.

Nutriflex peri se nepodává dětem do 2 let věku.

Další léčivé přípravky a přípravek Nutriflex peri

Informujte svého lékaře o všech léčicích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Přípravek Nutriflex peri může vzájemně na sebe působit s některými jinými léky. Informujte prosím svého lékaře když užíváte nebo je Vám podáván některý z následujících léků:

- přípravky k léčbě zánětu (kortikosteroidy),
- hormonální přípravky ovlivňující rovnováhu tekutin (adrenokortikotropní hormony „ACTH“),
- léky podporující tvorbu moči (diuretika), jako je spironolakton, triamteren nebo amilorid,
- léky na vysoký krevní tlak (ACE inhibitory), jako je kaptopril a enalapril,
- léky na vysoký krevní tlak nebo užívané při potížích se srdcem (antagonisté receptorů pro angiotenzin II), jako je losartan a valsartan,
- léky užívané při transplantacích jako cyklosporin nebo takrolimus.

Těhotenství, kojení a plodnost

Pokud jste těhotná nebo kojite, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poradte se se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Těhotenství

Jste-li těhotná, podá Vám lékař tento přípravek pouze v případě, že je pro Vaše zotavení nezbytné.

Kojení

Ženám vyžadujícím nitrožilní výživu se nedoporučuje v jejím průběhu kojit.

Plodnost

Údaje nejsou k dispozici.

Black

Dimension = 210 x 594 mm

2 pages

LLD-Spec.: L94

Lätsus 917

CZ_0730

LF (2CB)

0730/NP73087/0225

Production site: Crissier

Font size: 9.5 pt.

G 241268

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Tento léčivý přípravek je běžně podáván imobilním pacientům, např. v nemocnici nebo na klinice, což vylučuje řízení vozidel a obsluhu strojů. Samotný lék nemá žádný vliv na schopnost řídit vozidla a obsluhovat stroje.

3. Jak se přípravek Nutriflex peri používá

Tento přípravek Vám bude podán pomocí infuze do žily, tzn. malou hadičkou přímo do žily. Přípravek může být infuzi podán do menší (periferní) žily nebo do větší (centrální) žily.

Před podáním infuze se musí roztok vždy zahrát na pokojovou teplotu. O délce trvání léčby tímto přípravkem a velikosti dávky rozhodne Váš lékař. Doporučená denní dávka pro dospělé je až 40 ml infuzního roztoku / na jeden kg tělesné hmotnosti za den. Váš lékař určí přesnou dávku.

Použití u dětí a dospívajících

Dávkování u dětí a dospívajících ve věku 2 až 17 let se řídí speciálními pokyny. Lékař tyto pokyny zná a na jejich základě určí přesnou dávkování.

Jestliže jste dostal(a) více přípravku Nutriflex peri, než jste měl(a)

Při správném podávání léku je nepravděpodobné, že by došlo k předávkování. Ale pokud byste dostal(a) příliš mnoho přípravku, mohlo by to vést k:

- nadměrnému množství tělesné tekutiny (hyperhydratace),
- nadměrnému množství močy (polyurie),
- poruše obsahu elektrolytů (elektrolytová nerovnováha),
- vodě v plících (plícní edém),
- ztrátě aminokyselin moči a narušení rovnováhy aminokyselin,
- nahromadění kyselých látek v krvi (metabolická acidóza),
- nevolnosti, zvracení, třesavice, bolestem hlavy,
- vysoké hladině dusíku v krvi (hyperamonemie),
- abnormálně vysoké hladiny glukózy v krvi (hyperglykémie),
- přítomnosti glukózy v moči (glykosurie),
- nedostatků tekutin v těle (dehydratace),
- vysoko koncentrované krvi (hyperosmolalita),
- poruše vědomí vyvolané extrémně vysokými hladinami cukru v krvi (hyperglykémické hyperosmolární komá).

Pokud dojde k některým z těchto příznaků, musí být infuze okamžitě zastavena. O jakékoli Vaši doplňkové léčbě rozhodne Váš lékař. Infuze nesmí být obnovena do té doby, než se plně zotavíte.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárničky.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Nežádoucí účinky jsou způsobeny hlavně předávkováním nebo příliš rychlou infuzi. Obvykle po zastavení infuze zmizí.

Časté nežádoucí účinky (postihují až 1 z 10 léčených lidí)

- Podráždění žil, zánět žilní stěny v místě vpichu (flebitida, tromboflebitida)

Vzácné nežádoucí účinky (postihují až 1 z 1000 léčených lidí)

- Pocity na zvracení (nausea), zvracení a snížená chut k jidlu

Když se tyto nežádoucí účinky objeví, Vaše léčba musí být přerušena, nebo pokud tak rozhodne lékař, může pokračovat ale s nižšími dávkami. Objeví-li se příznaky podráždění žil nebo zánětu žilní stěny, Váš lékař může změnit místo aplikace infuze.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárničce.

Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucího účinku můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak pří



Elektrolyty:	1000 ml	2000 ml
Sodík	27,0 mmol	54,0 mmol
Draslík	15,0 mmol	30,0 mmol
Vápník	2,5 mmol	5,0 mmol
Hořčík	4,0 mmol	8,0 mmol
Chlorid	31,6 mmol	63,2 mmol
Fosfát	5,7 mmol	11,4 mmol
Acetát	19,5 mmol	39,0 mmol

	1000 ml	2000 ml
Obsah aminokyselin	40 g	80 g
Obsah dusíku	5,7 g	11,4 g
Obsah sacharidů	80 g	160 g

	1000 ml	2000 ml
Energie ve formě aminokyselin [kJ (kcal)]	669 (160)	1339 (320)
Energie ve formě sacharidů [kJ (kcal)]	1339 (320)	2678 (640)
Celková energie [kJ (kcal)]	2008 (480)	4017 (960)
Osmolarita [mOsm/l]	900	900
pH	4.8 – 6.0	4.8 – 6.0

Jak přípravek Nutriflex peri vypadá a co obsahuje toto balení

Tento léčivý přípravek je infuzní roztok, tzn. je podáván malou hadičkou do žil.

Přípravek Nutriflex peri je obsažen v infuzním vaku se dvěma komorami. Spodní komora obsahuje glukózu, zatímco horní komora obsahuje roztok aminokyselin. Roztok glukózy a aminokyselin je čirý, bezbarvý nebo lehce nažloutlý.

Přípravek je dodáván ve dvoukomorových plastových vacích obsahujících:

- 1000 ml (400 ml roztoku aminokyselin + 600 ml roztoku glukózy)
- 2000 ml (800 ml roztoku aminokyselin + 1200 ml roztoku glukózy)

Velikost balení: 5 x 1000 ml, 5 x 2000 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Str. 1
34212 Melsungen
Německo

Poštovní adresa
34209 Melsungen, Německo

Tel: +49-5661-71-0

Fax: +49-5661-71-4567

Výrobce:

B. Braun Melsungen AG
Am Schwerzelhof 1
34212 Melsungen
Německo

Tato příbalová informace byla naposledy revidována
18. 11. 2024

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Před infuzí je nutné nechat zahrát infuzní roztok na pokojovou teplotu.

Použitelný je pouze úplně čirý roztok v nepoškozeném obalu. Zbylý roztok po infuzi se nemá nikdy uchovávat pro další použití.

Příprava smíseného roztoku:

Bezprostředně před podáním je nutné otevřít svar mezi oběma komorami, čímž dojde k aseptickému smísení jejich obsahů.

Vyjměte vak z ochranného obalu a provedte následující:

- Rozložte vak a položte ho na tvrdou podložku
- Otevřete svar přepážky mezi oběma komorami tlakem oběma rukama na jednu z komor
- Krátce smíchejte dohromady oba obsahy komor.

K přimísení doplňků k přípravku Nutriflex peri je určen přídatný port.

Při mísení přípravku Nutriflex peri s ostatními roztoky nebo tukovými emulzemi musí být dodrženy přísné aseptické podmínky. Tukové emulze mohou být snadno přimíseny prostřednictvím zvláštního převodního setu.

Maximální rychlosť infuze:

Maximální rychlosť infuze pro dospělé, děti a dospívající ve věku 2 až 17 let je 2,5 ml na kg těl. hmotnosti za hodinu.

Uchovávání po smísení obsahů

Přípravek Nutriflex peri by měl být podán okamžitě po smísení dvou roztoků. Pokud však nemůže být podán okamžitě, může být uchováván až 7 dnů při pokojové teplotě nebo až 14 dnů při uchovávání v chladničce při teplotě 2-8 °C (včetně doby podání). Částečně použitý roztok nesmí být uchováván pro pozdější použití.

Z mikrobiologického hlediska, pokud způsob otevření před použitím nevyloží riziko mikrobiologické kontaminace, má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele.

