

FACHKURZINFORMATION

Trimix nephro Emulsion zur Infusion

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

700 ml enthalten: 500 ml AMINOMEL „nephro“ + L-Carnitin, 100 ml Glucose 60 %, 100 ml SMOf lipid 200 mg/ml. 700 ml gebrauchsfertige Lösung enthalten: L-Isoleucin 2,900 g, L-Leucin 6,400 g, L-Lysinacetat 8,460 g entspr. L-Lysin 6,000 g, L-Methionin 1,000 g, L-Phenylalanin 1,750 g, L-Threonin 4,100 g, L-Tryptophan 1,500 g, L-Valin 4,350 g, L-Arginin 4,100 g, L-Histidin 4,900 g, L-Alanin 3,100 g, N-Acetyl-L-cystein 0,270 g entspr. L-Cystein 0,200 g, Glycin 2,650 g, L-Prolin 1,500 g, L-Serin 3,800 g, L-Tyrosin 0,300 g, Glycyl-L-tyrosin (wasserfrei) 1,580 g entspr. L-Tyrosin 1,200 g entspr. Glycin 0,497 g, Glucose-Monohydrat 66 g entspr. Glucose 60 g, raffiniertes Sojaöl (Ph.Eur.) 6 g, mittelkettige Triglyceride 6 g, raffiniertes Olivenöl 5 g, Omega-3-Säuren reiches Fischöl 3 g, L-Carnitin 1 g. Gesamtenergiegehalt: ca. 2678 kJ (= ca. 640 kcal). Non-Protein-Energiegehalt: ca. 1841 kJ (= ca. 440 kcal). Aminosäuregehalt: ca. 50 g. Stickstoffgehalt: ca. 8,16 g. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Ein Beutel (700 ml Trimix nephro) enthält 3,415 mg Natrium. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Aminosäuren-, Energie- und Carnitinquelle zur parenteralen Ernährung von erwachsenen Patienten unter chronischer Hämodialyse- bzw. Peritonealdialysebehandlung, die wegen zusätzlicher Akuterkrankungen parenteral ernährt werden müssen; unter chronischer Hämodialyse- bzw. Hämofiltrationsbehandlung, die wegen eines herabgesetzten Ernährungszustandes eine parenterale Nährstoffsubstitution während der Hämodialysetherapie erhalten sollen (Intradialytische Ernährung).

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe, gegen Fisch-, Ei-, Soja- oder Erdnussprotein oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Früh- und Neugeborene, Säuglinge und Kleinkinder, Kinder und Jugendliche.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Lösungen zur parenteralen Ernährung.

ATC-Code:

B05BA10.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Eisessig, L-Äpfelsäure, Eilecithin, α -Tocopherol, Glycerol, Natriumhydroxid, Natriumoleat, Salzsäure, Wasser für Injektionszwecke.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

August 2020.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.