

MONOGRAPHIE DE PRODUIT
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

SmofKabiven^{MD} Electrolyte Free

Émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes
5,1 % / 12,7 % / 3,8 % ; p/v

SmofKabiven^{MD} extra Nitrogen Electrolyte Free

Émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes
6,5 % / 8,5 % / 2,9 % ; p/v

Émulsions pour nutrition intraveineuse

Fresenius Kabi Canada Ltée

165 Galaxy Blvd, bureau 100

Toronto, ON M9W 0C8

Date de rédaction :

9 juillet 2020

Numéro de contrôle de la présentation : 230307

Fresenius Kabi est une marque déposée de Fresenius SE. SmofKabiven et SMOFlipid sont des marques déposées de Fresenius Kabi AG. Biofine est une marque déposée de Fresenius Medical Care.

Table des matières

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE.....	3
CONTRE-INDICATIONS	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	4
EFFETS INDÉSIRABLES	7
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	13
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	14
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	16
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ.....	19
INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANUTENTION	20
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	25
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	30
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	30
ESSAIS CLINIQUES	33
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE	38
MICROBIOLOGIE.....	41
TOXICOLOGIE	41
RÉFÉRENCES	49
RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT	54

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

SmofKabiven^{MD} Electrolyte Free

Émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes
5,1 % / 12,7 % / 3,8 % ; p/v

SmofKabiven^{MD} extra Nitrogen Electrolyte Free

Émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes
6,5 % / 8,5 % / 2,9 % ; p/v

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Ingrédients non médicinaux pertinents sur le plan clinique
Intraveineuse	Émulsions injectables SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v]	Phospholipides d'œuf purifiés Tout- <i>rac-α</i> -tocophérol <i>Pour obtenir une liste complète, consulter la section Formes posologiques, Composition et Conditionnement.</i>

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] et **SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free** [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v] sont indiqués pour perfusion intraveineuse dans une veine centrale comme alimentation parentérale des patients adultes pour lesquels une alimentation par voie orale ou entérale est impossible, insuffisante ou contre-indiquée.

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free sont des produits à trois constituants. Chacun d'eux est logé dans un compartiment séparé. Avant l'utilisation, les joints qui séparent les compartiments doivent être rompus pour mélanger les constituants.

Gériatrie :

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free peuvent être

utilisés chez les adultes, y compris les personnes âgées (consultez la section MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

CONTRE-INDICATIONS

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free sont contre-indiqués chez les patients qui présentent les problèmes suivants :

- Hypersensibilité aux protéines du poisson, des œufs, du soja ou des arachides ou à l'un des ingrédients actifs ou excipients
- Hyperlipidémie grave
- Insuffisance hépatique grave
- Problèmes graves de coagulation sanguine
- Erreurs congénitales du métabolisme des acides aminés
- Insuffisance rénale grave sans accès à l'hémodilution ou à la dialyse
- Choc aigu
- Hyperglycémie incontrôlée
- Contre-indications d'ordre général en regard de la thérapie par perfusion : œdème pulmonaire aigu, hyperhydratation et insuffisance cardiaque décompensée
- Syndrome hémophagocytaire
- Conditions instables (p. ex., état post-traumatique grave, diabète non compensé, infarctus aigu du myocarde, accident vasculaire cérébral, embolie, acidose métabolique, septicémie grave, déshydratation hypotonique et coma hyperosmolaire).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

Il faut immédiatement arrêter la perfusion si des signes ou symptômes de réaction allergique apparaissent (p. ex., la fièvre, les frissons, les maux de tête, les éruptions cutanées ou la dyspnée).

SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v] doivent être perfusés avec précaution dans les conditions de métabolisme lipidique altéré qui peuvent se produire chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, de diabète, de pancréatite, de déficience de la fonction hépatique, d'hypothyroïdisme et de septicémie.

Pour éviter les risques associés à une administration trop rapide, il est recommandé d'utiliser une perfusion continue et bien contrôlée, si possible avec une pompe volumétrique.

La quantité de chacun des électrolytes à ajouter est déterminée par la condition clinique du patient et par un contrôle fréquent des taux sériques.

L'alimentation parentérale doit être administrée avec prudence dans les cas d'acidose métabolique, d'hypoxie cellulaire et d'osmolarité sérique accrue.

La perfusion d'alimentation parentérale peut être accompagnée d'une excrétion urinaire accrue des éléments traces, en particulier le cuivre et le zinc. Ce fait doit être pris en compte lors du dosage des éléments traces, plus particulièrement durant une alimentation parentérale à long terme.

Chez les patients sous-alimentés, le début de l'alimentation parentérale peut précipiter les déplacements de liquides avec pour résultat un œdème pulmonaire et une insuffisance cardiaque congestive ainsi qu'une diminution de la concentration sérique de potassium, phosphate, magnésium et vitamines hydrosolubles. Ces changements peuvent survenir dans les 24 à 48 heures. Par conséquent, une instauration lente et prudente de l'alimentation parentérale est recommandée pour ce groupe de patients, conjointement avec un suivi rapproché et à des ajustements appropriés des liquides, électrolytes, minéraux et vitamines.

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free ne doivent pas être administrés simultanément avec une transfusion sanguine utilisant le site Y sur la même tubulure de perfusion à cause du risque de pseudoagglutination.

Comme un risque accru d'infection est associé à l'utilisation d'une veine centrale, des précautions aseptiques strictes doivent être observées pour éviter toute contamination durant l'insertion et la manutention du cathéter.

Le syndrome de surcharge en graisses est un problème rare signalé avec les formulations lipidiques intraveineuses. Une capacité limitée ou réduite de métaboliser les lipides contenus dans SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free, de pair avec clairance plasmatique prolongée, pourrait provoquer ce syndrome caractérisé par une détérioration subite de l'état du patient accompagnée de fièvre, d'anémie, de leucopénie, de thrombocytopénie, de problèmes de coagulation, d'hyperlipidémie, d'infiltration graisseuse du foie (hépatomégalie), de détérioration de la fonction hépatique et de manifestations du système nerveux central (p. ex., le coma).

La cause du syndrome de surcharge en graisses n'a pas encore été élucidée, mais ce syndrome est généralement réversible à l'arrêt de la perfusion d'émulsion lipidique. Bien qu'il ait été fréquemment observé à la suite d'un dépassement de la posologie recommandée de l'émulsion lipidique, certains cas ont aussi été signalés après que la préparation ait été administrée conformément aux directives posologiques.

Cardiovasculaire

L'état des fluides doit être surveillé de près chez les patients souffrant d'un œdème pulmonaire ou d'une défaillance cardiaque.

Endocrinien/métabolisme

Chez les patients souffrant d'hyperglycémie, l'administration d'insuline exogène pourrait s'avérer nécessaire.

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free doivent être

administrés avec précaution en cas de déficience du métabolisme des acides aminés et des lipides qui peuvent se produire chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, de diabète, de pancréatite, de déficience de la fonction hépatique, d'hypothyroïdisme et de septicémie.

Hématologique

Des taux lipidiques élevés dans le plasma pourraient compromettre certaines analyses sanguines, p. ex., l'hémoglobine.

Immunitaire

Cette émulsion intraveineuse comporte de l'huile de soja, de l'huile de poisson et des phospholipides d'œuf qui provoquent en de rares cas des réactions allergiques. Une réaction allergique croisée a été observée entre l'huile d'arachide et l'huile de soja.

Si une réaction d'hypersensibilité se produit (signes ou symptômes de réaction anaphylactique tels que la fièvre, les frissons, la transpiration, les maux de tête, les éruptions cutanées ou la dyspnée), il faut cesser immédiatement la perfusion et apporter le traitement adéquat accompagné des mesures de soutien qui s'imposent jusqu'au retour à la normale.

Fonction rénale

La prudence est de rigueur chez les insuffisants rénaux. L'ingestion d'électrolytes comme le phosphate et le potassium doit être surveillée attentivement afin de prévenir le risque d'hyperphosphatémie ou d'hyperkaliémie.

L'état des liquides et des électrolytes doit être surveillé de près chez ces patients.

Populations particulières

Femmes enceintes :

On ne dispose d'aucune donnée sur l'utilisation de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free chez des femmes enceintes. Aucune étude de toxicité sur la reproduction animale n'a été menée. Cependant, une alimentation parentérale peut s'avérer nécessaire durant la grossesse. SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free ne doivent être administrés à une femme enceinte qu'après une évaluation médicale approfondie des risques potentiels par rapport aux avantages possibles.

Femmes qui allaitent :

On ne dispose d'aucune donnée sur l'utilisation de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free chez des femmes qui allaitent. Cependant, une alimentation parentérale peut s'avérer nécessaire en période d'allaitement. SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free ne doivent être administrés à une femme qui allaite qu'après une évaluation médicale approfondie des risques potentiels par rapport aux avantages possibles.

Pédiatrie :

Aucune étude n'a été réalisée auprès d'une population pédiatrique.

Gériatrie :

L'âge avancé ne semble pas influencer sur le métabolisme de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free.

Surveillance et essais de laboratoire

L'équilibre hydrique et électrolytique, l'osmolarité sérique, les triglycérides sériques, l'équilibre acido-basique, le glucose sanguin (dextrose), la fonction hépatique et rénale, la numération globulaire, y compris les plaquettes, et les paramètres de coagulation doivent être surveillés pendant tout le traitement. Une surveillance quotidienne est recommandée durant la mise en place de l'alimentation parentérale et jusqu'à ce que le patient et les analyses de laboratoire soient stables, puis doit être suivie d'un contrôle régulier au besoin. La numération globulaire et la coagulation doivent être contrôlées lorsque des lipides sont administrés sur une période prolongée.

Chez les insuffisants rénaux, l'apport en phosphate et en potassium doit être soigneusement contrôlé afin de prévenir hyperphosphatémie et hyperkaliémie.

La capacité de l'individu à éliminer les lipides doit être surveillée conformément à la pratique normale. Pour ce faire, une vérification du taux de triglycérides sériques se fait en général pour s'assurer que le résultat ne dépasse pas 4 mmol/L durant la perfusion. Une surdose pourrait provoquer le syndrome de surcharge en graisses, voir EFFETS INDÉSIRABLES.

Le contenu lipidique de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free peut nuire à certaines analyses de laboratoire (p. ex., la bilirubine, le lactate déshydrogénase, la saturation en oxygène, l'hémoglobine) si l'échantillon sanguin est pris avant que les lipides ne soient entièrement éliminés de la circulation sanguine. Les lipides sont généralement éliminés en 5 à 6 heures chez la plupart des patients.

EFFETS INDÉSIRABLES

Aperçu des effets indésirables du médicament

Voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.

Effets indésirables d'un médicament déterminés au cours des essais cliniques

SmofKabiven

Comme les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, les taux d'effets indésirables observés lors de ces essais pourraient ne pas refléter les taux observés dans la pratique et ne devraient pas être comparés aux taux des essais cliniques portant sur un médicament différent. L'information recueillie lors d'essais cliniques sur les effets indésirables est utile pour l'identification des effets indésirables liés au médicament et sur les taux approximatifs. Le tableau 12, sous la rubrique Essais cliniques, donne un aperçu des études mentionnées dans cette section.

Les événements indésirables dus au traitement (EIDT), considérés comme «au moins potentiellement liés» dans les études 03-3CB7-001 et 03-3CB8-001 sur SmofKabiven, sont présentés dans le tableau 1.

Tableau 1 – EIDT dus au médicament survenus dans les études 03-3CB7-001 et 03-3CB8-001

EIDT dus au médicament classés par terme privilégié du MedDRA, n (%) de patients	SmofKabiven regroupé (n = 53)	Produit comparateur regroupé (n = 52)
Nombre de patients présentant au moins 1 EIDT	17 (32,1)	13 (25,0)
Vomissements	7 (13,2)	2 (3,8)
Nausées	5 (9,4)	7 (13,5)
Flatulence	4 (7,5)	1 (1,9)
Œdème	1 (1,9)	-
Hyperglycémie	1 (1,9)	-
Hypertension	1 (1,9)	-
Thrombophlébite	1 (1,9)	1 (1,9)
Douleurs abdominales	-	1 (1,9)
Anémie	-	1 (1,9)

Trié par fréquence dans le groupe-bassin

SmofKabiven et SMOFlipid

Les effets indésirables enregistrés au cours de 7 études avec SmofKabiven et SMOFlipid [l'émulsion lipidique de SmofKabiven Electrolyte Free, contenant 6 % d'huile de soja / 6 % de triglycérides à chaîne moyenne / 5 % d'huile d'olive / 3 % d'huile de poisson (p/v)] observés chez les adultes, sont présentés dans le tableau 2.

Tableau 2 – Résumé des effets indésirables du médicament dus au traitement, observés dans les études sur SmofKabiven et SMOFlipid

Classé par système organique Effet indésirable (terme privilégié)	SmofKabiven ou SMOFlipid 20 % n = 316* (%)	Produit comparateur n = 315* (%)
Troubles gastro-intestinaux	23 (7,3)	18 (5,7)
Nausées	13 (4,1)	13 (4,1)
Vomissements	13 (4,1)	6 (1,9)
Flatulence	4 (1,3)	1 (0,3)
Douleurs abdominales	1 (0,3)	1 (0,3)
Investigations	10 (3,2)	10 (3,2)
Augmentation des triglycérides sanguins	6 (1,9)	4 (1,3)
Résultat anormal de test de la fonction hépatique	2 (0,6)	3 (1,0)
Taux de gamma-glutamyltransférase accru	1 (0,3)	3 (1,0)
Phosphatase alcaline sanguine accrue	1 (0,3)	2 (0,6)
Pression artérielle accrue	1 (0,3)	0
Fréquence cardiaque accrue	1 (0,3)	0
Enzymes hépatiques accrus	0	1 (0,3)
Glycosurie	1 (0,3)	0
Troubles nutritionnels et métaboliques	8 (2,5)	6 (1,9)
Hyperglycémie	5 (1,6)	3 (1,0)
Hypertriglycéridémie	3 (0,9)	3 (1,0)
Hyperchlorémie	1 (0,3)	0
Hypernatrémie	1 (0,3)	0
Acidose métabolique	0	1 (0,3)

Tableau 2 – Résumé des effets indésirables du médicament dus au traitement, observés dans les études avec SmofKabiven et SMOFlipid

Classé par système organique Effet indésirable (terme privilégié)	SmofKabiven ou SMOFlipid 20 % n = 316* (%)	Produit comparateur n = 315* (%)
Troubles hépatobiliaires	6 (1,9)	8 (2,5)
Hyperbilirubinémie	4 (1,3)	5 (1,6)
Cholestase	1 (0,3)	2 (0,6)
Hépatite cytolytique	2 (0,6)	2 (0,6)
Troubles du système nerveux	3 (0,9)	2 (0,6)
Dysgueusie	2 (0,6)	0
Maux de tête	1 (0,3)	1 (0,3)
Tremblements	0	1 (0,3)
Troubles généraux et réactions au point d'administration	2 (0,6)	3 (1,0)
Œdème	1 (0,3)	0
Pyrexie	1 (0,3)	0
Érythème au point de perfusion	0	1 (0,3)
Enflure au point de perfusion	0	1 (0,3)
Malaise thoracique	0	1 (0,3)
Douleur	0	1 (0,3)
Troubles vasculaires	2 (0,6)	1 (0,3)
Thrombophlébite	1 (0,3)	1 (0,3)
Hypertension	1 (0,3)	0
Blessure, empoisonnement et complications procédurales	0	2 (0,6)
Surdose accidentelle	0	1 (0,3)
Syndrome post-chirurgie gastrique	0	1 (0,3)
Infections et infestations	0	1 (0,3)
Septicémie <i>Enterobacter</i>	0	1 (0,3)
Troubles sanguins et du système lymphatique	0	1 (0,3)
Anémie	0	1 (0,3)

Tableau 2 – Résumé des effets médicamenteux indésirables du médicament dus au traitement, observés dans les études sur SmofKabiven et SMOFlipid

Classé par système organique Effet indésirable (terme privilégié)	SmofKabiven ou SMOFlipid 20 % n = 316* (%)	Produit comparateur n = 315* (%)
Troubles des tissus conjonctifs et musculosquelettiques	0	1 (0,3)
Spasmes musculaires	0	1 (0,3)

Il est à noter que les chiffres apparaissant dans chaque colonne peuvent ne pas s'additionner puisqu'un même sujet peut avoir présenté plus d'un effet indésirable.

*Nombre total de patients traités.

Effets indésirables peu courants d'un médicament durant les essais cliniques (< 1 %) Sans objet. Aucun effet indésirable du médicament n'a été signalé au cours d'études cliniques autres que ceux mentionnés au tableau 1.

Résultats hématologiques et biologiques anormaux

Aucune modification cliniquement pertinente indiquant une altération des fonctions organiques n'a été notée dans le cadre de l'étude et aucune différence notable n'a été observée entre les groupes de traitement.

La composante d'acides aminés de SmofKabiven Electrolyte Free et de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free a été comparée dans le cadre d'une étude clinique avec une autre solution d'acides aminés approuvée en Europe. Dans l'étude d'innocuité portant sur Aminoven 10 % (AS-CS-01-FR), l'incidence des effets indésirables du médicament liés à Aminoven 10 % était comparable à celle du groupe Nutrilamine 16 chez 30 patients aux soins intensifs.

Tableau 3 – Effets indésirables du médicament observés dans l'étude AS-CS-01-FR sur Aminoven 10 %

Système organique	Groupe Aminoven 10 %	Groupe comparateur
Troubles hépatiques Élévation de la phosphatase alcaline	1 (7,5 %)	1 (7,5 %)
Troubles métaboliques Hyperglycémie + polyurie osmotique	1 (7,5 %)	-

Effets indésirables du médicament signalés après la commercialisation du produit

Les effets indésirables du médicament observés durant l'administration des émulsions pour alimentation intraveineuse en général, y compris SmofKabiven Electrolyte Free et spontanément signalés après la commercialisation du produit sont les suivants :

Tableau 4 – Fréquence des effets indésirables des médicaments pour les émulsions lipidiques*

Classé par système organique	Effet indésirable du médicament	Fréquence d'apparition
Troubles cardiaques	Tachycardie	Rare ($> 0,01 \% - \leq 0,1 \%$)
Troubles vasculaires	Hypotension, hypertension	Rare ($> 0,01 \% - \leq 0,1 \%$)
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux	Dyspnée	Rare ($> 0,01 \% - \leq 0,1 \%$)
Troubles gastro-intestinaux	Perte d'appétit, nausées, vomissements	Peu fréquent ($\geq 0,1 \% - < 1 \%$)
Troubles nutritionnels et métaboliques	Taux plasmatique des enzymes hépatiques élevé	Peu fréquent ($\geq 0,1 \% - < 1 \%$)
Troubles mammaires et de l'appareil reproducteur	Priapisme	Très rare ($\leq 0,01 \%$)
Troubles généraux et réactions au point d'administration	Légère augmentation de la température corporelle	Courant ($\geq 1 \% - < 10 \%$)
	Frissons, étourdissements, maux de tête	Peu fréquent ($\geq 0,1 \% - < 1 \%$)
	Réactions d'hypersensibilité (p. ex., réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes, éruptions cutanées, urticaire, rougeurs, maux de tête), sensation de chaud ou de froid, pâleur, cyanose, douleurs au cou, au dos, aux os, à la poitrine et à l'aîne	Rare ($> 0,01 \% - \leq 0,1 \%$)

*S'applique aux émulsions lipidiques en général et, par conséquent, à l'alimentation parentérale comportant des lipides.

Comme c'est le cas avec toutes les perfusions parentérales, une extravasation est possible et son traitement doit s'effectuer en fonction des symptômes.

Dans le cas où ces effets secondaires se produisent durant la perfusion de SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] et de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v], il faut cesser la perfusion ou, si nécessaire, poursuivre avec une posologie réduite.

Les effets indésirables du médicament observés durant l'administration des émulsions pour alimentation intraveineuse en général, y compris SMOFlipid et spontanément signalés après la commercialisation du produit sont présentés dans le tableau 4.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Interactions médicament-médicament

Certains produits médicaux, comme l'insuline, pourraient affecter le système de lipase de l'organisme. Ce type d'interaction semble toutefois être d'une importance clinique limitée.

L'héparine intraveineuse administrée à doses cliniques et certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) donnent lieu à une augmentation provisoire de la libération de lipoprotéine lipase dans la circulation. Il peut initialement en résulter un accroissement de la lipolyse du plasma, suivi d'une diminution provisoire de la clairance des triglycérides.

Tableau 5 – Interactions médicament-médicament possibles

Nom propre	Réf.	Effet	Commentaire clinique
Héparine, AINS	T	Une diminution transitoire de la clairance des triglycérides est possible.	Ces résultats sont basés sur la recherche fondamentale et n'ont pas été déclarés comme effets indésirables en pratique clinique.
Insuline	T	Peut nuire à la sécrétion de lipase dans l'organisme	Ces résultats sont basés sur la recherche fondamentale et n'ont pas été déclarés comme effets indésirables en pratique clinique.
Dérivés de la coumarine	T	Peuvent atténuer l'effet anticoagulant	L'huile de soja renferme, à l'état naturel, de la vitamine K ₁ . Cependant, cette teneur est si faible dans SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free qu'elle ne devrait pas entraîner de modifications notables de la coagulation chez les patients traités par des dérivés de la coumarine.

Légende : AINS = anti-inflammatoires non stéroïdiens ; T = théorique

Interactions médicament-aliment

Aucune étude sur les interactions entre les aliments ainsi que SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free n'a été menée.

Interactions avec les plantes médicinales

Aucune étude sur les interactions entre les plantes médicinales ainsi que SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free n'a été menée.

Effets du médicament sur les essais de laboratoire

Des taux élevés de lipides plasmatiques peuvent interférer avec certains examens de laboratoire,

p. ex., le dosage de l'hémoglobine.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Considérations posologiques

La capacité des patients à éliminer les lipides et à métaboliser le glucose et l'azote, ainsi que leurs besoins nutritionnels détermineront la posologie et le débit de perfusion. La dose doit être individualisée en regard de l'état clinique du patient et de son poids corporel (p.c.).

Les besoins en azote pour le maintien de la masse protéique corporelle dépendent de l'état du patient (p. ex., son état nutritionnel et le degré de stress catabolique ou de son anabolisme).

Les besoins sont les suivants : 0,6 à 0,9 g d'acides aminés/kg de p.c./jour (0,10 à 0,15 g d'azote/kg de p.c./jour) dans une situation nutritionnelle normale ou dans des conditions de stress catabolique léger. Chez les patients présentant un stress métabolique de modéré à élevé avec ou sans malnutrition, les besoins sont les suivants : 0,9 à 1,6 g d'acides aminés/kg de p.c./jour (0,15 à 0,25 g d'azote/kg de p.c./jour). Dans certaines conditions très particulières (p. ex., brûlures ou anabolisme marqué), le taux d'azote doit être encore plus élevé.

Posologie recommandée et modification posologique

Posologie

La plage posologique de 13 à 31 mL de Smofkabiven Electrolyte Free/kg de p.c./jour correspond à 0,6 à 1,6 g d'acides aminés/kg de p.c./jour (0,10 à 0,25 g d'azote/kg de p.c./jour) et 14 à 35 kcal/kg de p.c./jour de l'énergie totale (12 à 27 kcal/kg de p.c./jour d'énergie non protéique).

La plage posologique de 13 à 31 mL de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free/kg de p.c./jour correspond à 0,85 à 2,0 g d'acides aminés/kg de p.c./jour (0,14 à 0,32 g d'azote/kg de p.c./jour) et 12 à 28 kcal/kg de p.c./jour de l'énergie totale (8 à 19 kcal/kg de p.c./jour d'énergie non protéique).

L'administration, soit de SmofKabiven Electrolyte Free ou de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free, couvre les besoins de la majorité des patients en état critique comme ceux en état non critique. Chez les patients obèses, la dose doit être basée sur le poids idéal évalué.

Débit de perfusion

Le débit de perfusion maximum de dextrose (glucose) est de 0,25 g/kg de p.c./h, de 0,10 g/kg de p.c./h pour les acides aminés et de 0,15 g/kg de p.c./h pour les lipides.

Le débit de perfusion de SmofKabiven Electrolyte Free ne doit pas dépasser 2,0 mL/kg de p.c./h pour fournir un apport de 0,25 g de dextrose (glucose), 0,10 g d'acides aminés et 0,08 g de lipides/kg de p.c./h.

Le débit de perfusion de SmofKabiven Electrolyte Free ne doit pas dépasser 1,5 mL/kg de p.c./h

pour fournir un apport de 0,13 g de dextrose (glucose), 0,10 g d'acides aminés et 0,04 g de lipides/kg de p.c./h.

La durée de perfusion recommandée est de 14 à 24 heures.

Dose quotidienne maximale

La dose quotidienne maximale recommandée de SmofKabiven Electrolyte Free est de 35 mL/kg de p.c./jour pour fournir un apport de 1,8 g d'acides aminés/kg de p.c./jour (correspondant à 0,28 g d'azote/kg de p.c./jour), 4,5 g de dextrose (glucose)/kg de p.c./jour, 1,33 g de lipides/kg de p.c./jour et 39 kcal/kg de p.c./jour d'énergie totale (correspondant à 31 kcal/kg de p.c./jour d'énergie non protéique).

La dose quotidienne maximale recommandée de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free est de 31 mL/kg de p.c./jour pour fournir un apport de 2,0 g d'acides aminés/kg de p.c./jour (correspondant à 0,32 g d'azote/kg de p.c./jour), 2,6 g de dextrose (glucose)/kg de p.c./jour, 0,9 g de lipides/kg de p.c./jour et 28 kcal/kg de p.c./jour d'énergie totale (correspondant à 19 kcal/kg de p.c./jour d'énergie non protéique).

Les quatre différents formats de SmofKabiven Electrolyte Free et les cinq différents formats de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free sont conçus pour les patients dont les besoins nutritionnels sont basiques, modérément accrus ou élevés. Pour obtenir une alimentation parentérale totale, il convient d'ajouter à SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free des éléments traces, des vitamines et des électrolytes, en tenant compte des besoins particuliers du patient.

Administration

SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v] sont conçus en vue d'une perfusion dans une veine centrale une fois les sceaux verticaux et horizontaux rompus et les divers compartiments bien mélangés (voir INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANUTENTION).

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free ne peuvent être mélangés qu'à d'autres produits médicaux pour lesquels une compatibilité a été documentée (voir INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANUTENTION).

La ceftriaxone ne doit pas être administrée simultanément avec des solutions intraveineuses comportant du calcium dans la même ligne de perfusion (p. ex., en utilisant le site Y de la même tubulure) à cause du risque de précipitation du sel de ceftriaxone calcique. Si la même tubulure de perfusion est utilisée pour l'administration séquentielle, la ligne doit être rincée à fond avec un liquide compatible entre les perfusions.

SURDOSAGE

Si des symptômes de surdose de lipides ou d'acides aminés apparaissent, la perfusion doit être soit réduite, soit arrêtée. Il n'y a aucun antidote spécifique pour une surdose. Les procédures d'urgence doivent consister en des mesures générales de soutien, en portant une attention particulière aux systèmes respiratoire et cardiovasculaire. Une surveillance biochimique attentive est essentielle et les anomalies spécifiques doivent être traitées de façon appropriée.

Si une hyperglycémie survient, elle doit être traitée conformément à la situation clinique, soit par l'administration appropriée d'insuline, soit par le réglage du débit de perfusion.

La surdose pourrait aussi provoquer une surcharge liquidienne, un déséquilibre des électrolytes et une hyperosmolarité sérique.

Dans de rares cas graves, une thérapie de substitution rénale pourrait être envisagée.

Pour la prise en charge d'un cas présumé de surdosage du médicament, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mode d'action

L'objectif principal de l'alimentation parentérale est de fournir une quantité adéquate de calories et de protéines afin de régir l'apport en nutriments requis et de prévenir la malnutrition et les complications qui y sont associées lorsque le patient est incapable de recevoir une alimentation orale ou parentérale adéquate. SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free fournissent les trois macronutriments : glucose (comme dextrose), acides aminés et lipides composés d'acides gras saturés, plus particulièrement les TCM (triglycérides à chaîne moyenne), les acides gras mono-insaturés et polyinsaturés (acides gras essentiels).

Les acides aminés offrent les substrats de base servant à la synthèse protéique dans tous les tissus et sont les précurseurs métaboliques et les intermédiaires de nombreuses autres molécules et voies biochimiques. Les acides aminés qui sont en excédent par rapport aux besoins ne sont pas emmagasinés, mais utilisés comme carburant métabolique. Le groupe alpha-amine est retiré et le squelette carboné restant est transformé en acétyl CoA, acétoacétyl CoA, pyruvate, alpha-cétoglutarate, succinate, fumarate ou oxaloacétate.

Un approvisionnement adéquat d'acides aminés est requis pour la synthèse protéique et pour une dégradation protéique réduite, en particulier dans les situations métaboliques où la dégradation des protéines endogènes est accrue, comme c'est le cas dans de nombreuses maladies cataboliques aiguës ou chroniques.

Le dextrose (glucose) est la principale source d'énergie pour les cellules. Toutes les cellules du corps ont la capacité de métaboliser le dextrose (glucose) pour le transformer en pyruvate

(glycolyse), qui sera ensuite oxydé dans la mitochondrie, le cas échéant, ou converti de façon anaérobie en lactate. Les canaux d'entrée du dextrose dans les cellules sanguines peuvent être activés par l'insuline ou, comme c'est le cas avec les globules rouges, être indépendants de l'insuline. Le dextrose peut être emmagasiné dans le foie sous forme de glycogène, puis reconverti au besoin.

Les lipides doivent faire partie intégrante du régime d'alimentation parentérale. Les acides gras représentent la forme d'énergie la plus dense au niveau calorique (9 kcal/g par rapport à environ 4 kcal/g de glucose ou d'acides aminés). Les acides gras peuvent être oxydés ou incorporés aux membranes cellulaires et agir comme précurseurs pour les prostaglandines, les leucotriènes, les thromboxanes ou autres molécules bioactives en tant que régulateurs de l'expression génétique et comme modulateurs des fonctions hormonales. Les acides gras jouent également un rôle dans la propagation des impulsions nerveuses et dans l'absorption des vitamines provenant de l'alimentation.

Les deux acides gras essentiels (AGE) que sont l'acide linoléique, un acide gras polyinsaturé (AGPI) oméga-6, et l'acide α -linoléique, un acide gras polyinsaturé oméga-3, doivent être fournis par intraveineuse si l'intestin est dysfonctionnel. Les acides gras oméga-3 à longue chaîne, plus particulièrement l'acide eicosapentaénoïque (AEP) et l'acide docosahexaénoïque (ADH) provenant de l'huile de poisson contribuent directement à fournir des taux élevés d'écosanoides sans devoir allonger l'acide α -linoléique, et présentent des effets bénéfiques sur les membranes cellulaires et les processus inflammatoires.

Le gras emmagasiné devient une source majeure de carburant une fois la réserve de glucides (glycogène) épuisée. Les acides gras à longue chaîne (AGLC) contournent la circulation portale, arrivent dans le flux périphérique et sont emmagasinés dans les tissus adipeux jusqu'à ce qu'on en ait besoin. En réponse à une diminution des taux d'insuline, les AGLC sont libérés et utilisés par le tissu musculaire pour la production d'énergie.

Pharmacodynamie

L'émulsion lipidique de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free se compose de SMOFlipid et possède une taille particulière et des propriétés biologiques similaires à celles des chylomicrons endogènes. Les divers composants de SMOFlipid, c.-à-d. l'huile de soja, les triglycérides à chaîne moyenne, l'huile d'olive et l'huile de poisson possèdent tous leurs propres propriétés pharmacodynamiques. Le contenu énergétique (9 kcal/g) est le même pour tous les acides gras.

L'huile de soja est riche en acides gras essentiels (acide linoléique et acide α -linoléique). L'acide linoléique, un acide gras oméga-6, est le plus abondant. Le rapport de l'acide gras oméga-6/oméga-3 dans SMOFlipid à 20 % est d'environ 2,5 : 1.

Les acides gras à chaîne moyenne sont rapidement oxydés.

L'huile d'olive fournit essentiellement de l'énergie sous forme d'acides gras mono-insaturés,

lesquels sont bien moins sujets à la peroxydation qu'une quantité correspondante d'acides gras polyinsaturés.

L'huile de poisson se caractérise par une teneur élevée en acide eicosapentaénoïque (AEP) et en acide docosahexanoïque (ADH). L'ADH est un composant structural important des membranes cellulaires tandis que l'AEP est un précurseur des éicosanoïdes telles les prostaglandines, les thromboxanes et les leucotriènes, modulant ainsi l'inflammation.

La vitamine E protège les acides gras insaturés contre la peroxydation lipidique.

Les acides aminés servent à la synthèse protéique tissulaire et tout surplus est canalisé vers un certain nombre de voies métaboliques. Des études ont démontré un effet thermogène de la perfusion d'acide aminé.

Le dextrose contribue au maintien ou au réapprovisionnement du statut nutritionnel normal par l'approvisionnement en énergie.

Pharmacocinétique

Les ingrédients de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free (acides aminés, lipides, dextrose) sont distribués, métabolisés et éliminés de la même façon que s'ils avaient été administrés séparément. La biodisponibilité des substances intraveineuses en perfusion comme SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free est de 100 %.

Les divers triglycérides que contiennent SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free présentent des taux de clairance variables. Celle-ci est plus rapide dans le cas des triglycérides à chaîne moyenne (TCM). L'huile de poisson mélangée aux triglycérides à longue chaîne (TLC) présente la même clairance que les TLC seuls.

La principale propriété pharmacocinétique des acides aminés par perfusion est que les acides aminés administrés par intraveineuse atteignent directement la circulation systémique.

Selon l'état nutritionnel, le dextrose peut être rapidement métabolisé en dioxyde de carbone et en eau, emmagasiné dans le foie et les muscles sous forme de glycogène ou converti en gras dans les tissus adipeux.

Populations et affections particulières

Aucune donnée pharmacocinétique n'a été obtenue pour les populations de patients ou les affections particulières.

Pédiatrie : Des études exploratoires ont été menées sur le composé lipidique, mais aucune étude pivot de confirmation n'a été présentée. Aucune étude pédiatrique sur SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free n'a été menée.

Gériatrie : Le métabolisme de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen

Electrolyte Free ne semble pas être affecté chez les personnes âgées.

Sexe : Le métabolisme de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free est sans différence entre les hommes et les femmes.

Insuffisance hépatique : Une surdose d'énergie, quelle qu'en soit l'origine (glucose ou lipides), peut causer une stéatose et se solder par une aggravation de l'insuffisance hépatique.

Insuffisance rénale : Comme SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free ajoutent au volume circulatoire, il est important de présenter une fonction rénale adéquate. En cas de défaillance rénale, il est recommandé de recourir à une thérapie de substitution rénale en raison du risque de surcharge liquidienne.

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Durée de vie des produits dans le suremballage : 24 mois

Entreposez au-dessous de 25 °C. Ne congelez pas le produit.

N'utilisez pas SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Entreposez les sacs dans le suremballage.

Administrez le produit sitôt le suremballage retiré.

N'utilisez pas si le sac est endommagé. N'utilisez le produit que si les solutions d'acides aminés et de dextrose sont transparentes et incolores ou légèrement jaunes et que l'émulsion lipidique est blanche, opaque et homogène. Le contenu des trois compartiments séparés doit être bien mélangé avant l'utilisation et avant que tout additif puisse être introduit par l'orifice d'ajout.

Une fois le sac activé, s'assurer que les joints verticaux entre les compartiments sont rompus au moins à partir des pliures et jusqu'aux orifices. Ensuite, il faut retourner plusieurs fois le sac afin d'obtenir un mélange homogène qui ne présente aucun signe de séparation de phase. Les sections supérieures aux pliures des joints verticaux et du joint horizontal peuvent rester fermées.

N'utilisez que les tubulures et rallonges qui sont sans DEHP.

Pour utilisation unique seulement. Jetez toute portion inutilisée de l'émulsion.

Durée de conservation après mélange

La stabilité chimique et physique après ouverture et mélange du contenu des trois compartiments a été évaluée à 36 heures à 25 °C. D'un point de vue microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation après

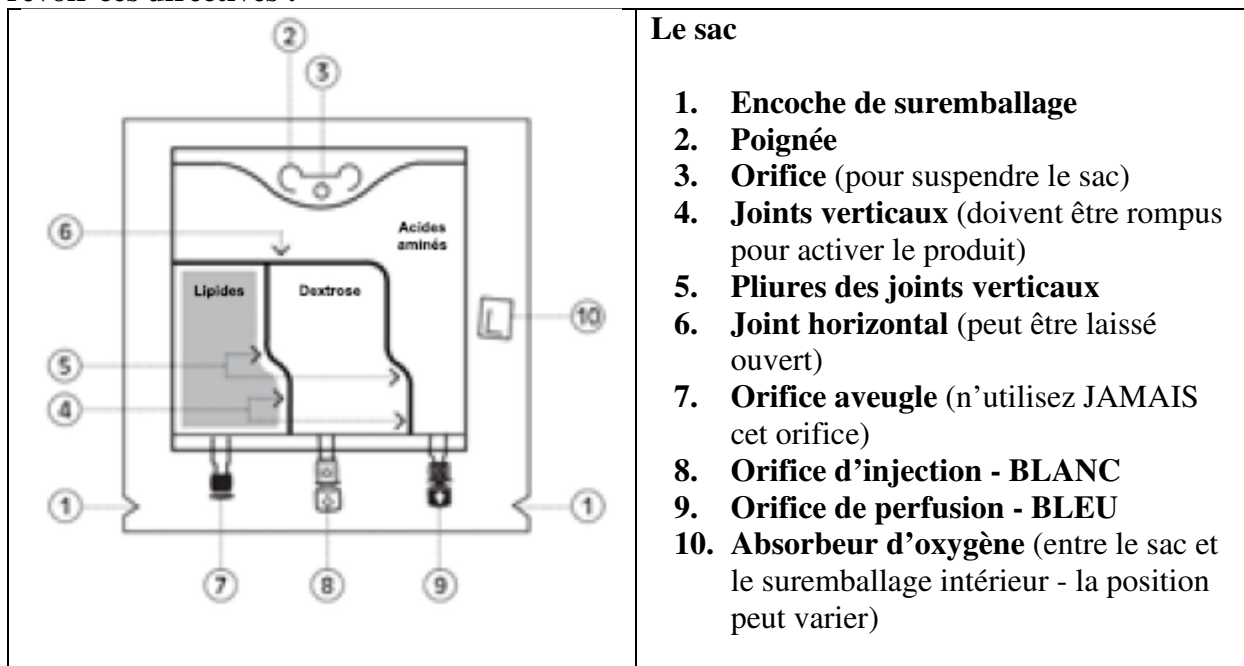
mélange et avant utilisation relèvent de la seule responsabilité de l'utilisateur et ne devraient pas normalement dépasser 24 heures à une température de 2 °C à 8 °C.

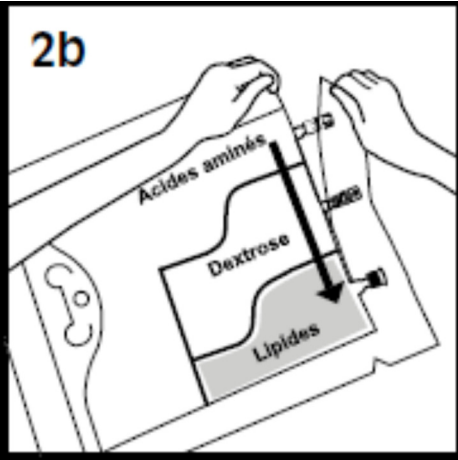
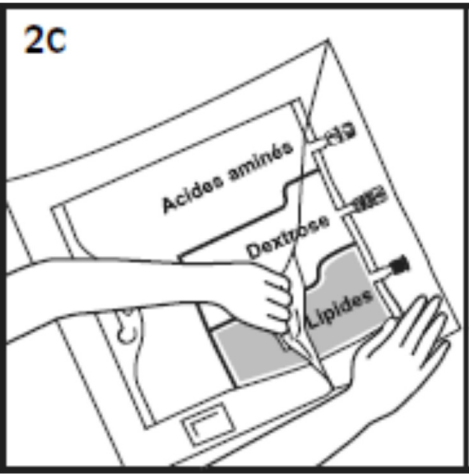
Durée de conservation après mélange à des additifs

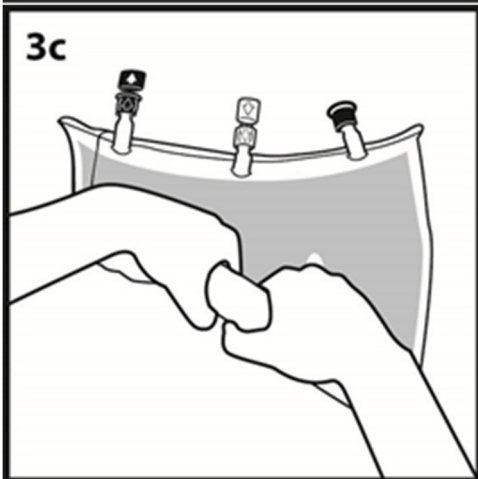
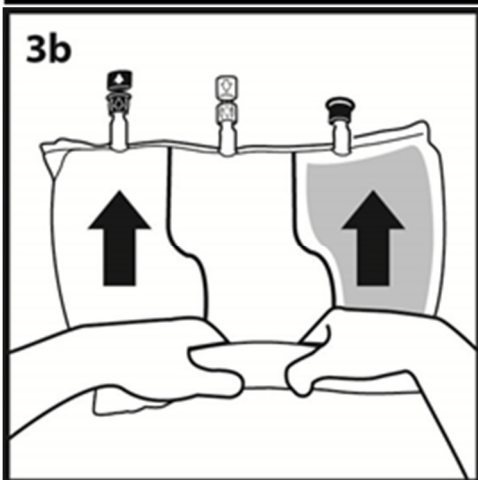
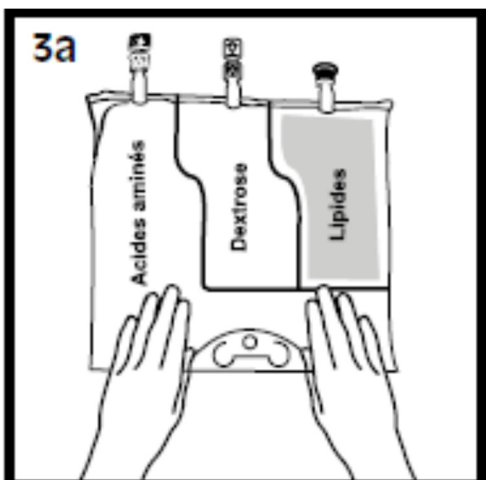
Les données concernant la compatibilité avec d'autres additifs et la durée de conservation des différents mélanges seront disponibles sur demande. D'un point de vue microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement après l'ajout et le mélange des additifs. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation après mélange et avant utilisation relèvent de la seule responsabilité de l'utilisateur et ne devraient pas normalement dépasser 24 heures à une température de 2 °C à 8 °C. Ne pas congeler.

INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANUTENTION

Avant d'administrer le produit présenté dans un sac en plastique, prenez un moment pour revoir ces directives :



	<p>1. INSPECTER LE SAC AVANT L'ACTIVATION.</p> <p>SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free se présentent en sacs à 3 compartiments :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Le premier compartiment est BLANC - Deux compartiments sont TRANSPARENTS <p>a) Jetez le sac si :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Plus d'un compartiment est BLANC - La solution est JAUNE - Les joints sont déjà ROMPUS - Des particules visibles sont présentes
<p>2b</p>  <p>2c</p> 	<p>2. RETIREZ LE SUREMBALLAGE.</p> <p>a) Déposez le sac sur une surface plane et propre.</p> <p>b) Déchirez à partir de l'encoche de suremballage qui se trouve près des orifices.</p> <p>c) Déchirez les côtés longs pour avoir accès au sac intérieur.</p> <p>d) Jetez le suremballage et l'absorbant d'oxygène.</p>



3. ACTIVEZ LE SAC.

- a) Déposez le sac sur une surface propre et plate, avec le texte tourné vers le haut et les orifices pointant dans la direction opposée à vous.
- b) Enroulez fermement à partir du haut du sac vers les orifices du bas.
- c) Appliquez de la pression jusqu'à ce que les deux joints verticaux soient rompus et que tout le contenu soit blanc. Le bris des joints verticaux pourrait demander jusqu'à 5 secondes de pression continue.

REMARQUE : Les deux joints verticaux doivent être rompus à partir des pliures des orifices. Il n'est pas indispensable de rompre la section supérieure des joints verticaux et du joint horizontal.

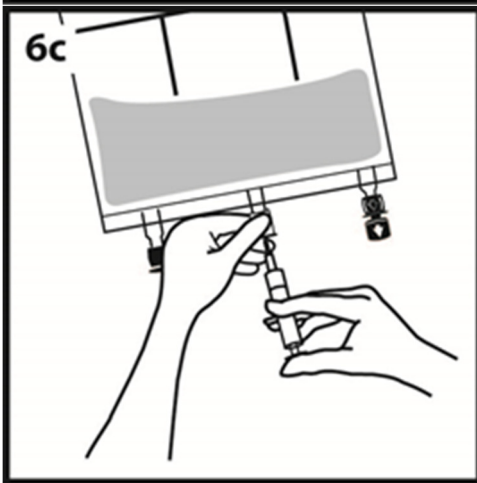
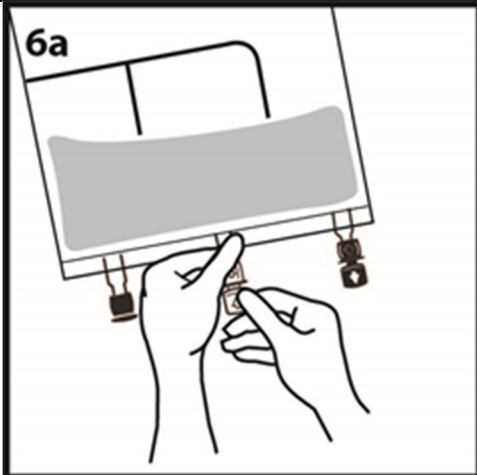
- d) Une fois les deux joints verticaux rompus, mélangez soigneusement le contenu en retournant le sac au moins trois fois afin d'obtenir un mélange homogène.

4. INSPECTEZ LE SAC POUR CONFIRMER SON ACTIVATION.

- Un sac activé présente deux joints verticaux rompus, des pliures jusqu'aux orifices, et tout le contenu blanc.

5. IDENTIFIEZ L'ORIFICE APPROPRIÉ.

- L'orifice d'injection est **BLANC** avec une flèche pointant en direction du sac.
- L'orifice de perfusion est **BLEU** avec une flèche pointant en direction opposée du sac.



6. AJOUTEZ LES ADDITIFS (si prescrit).

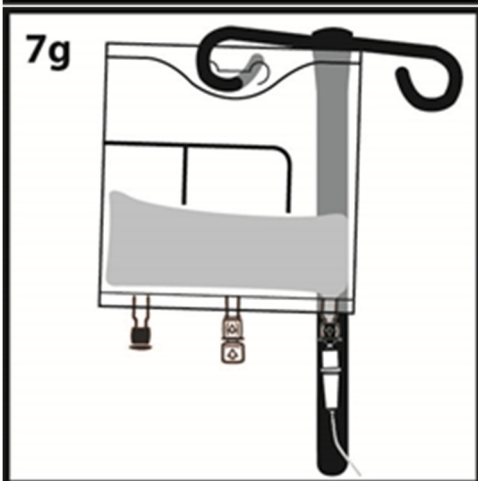
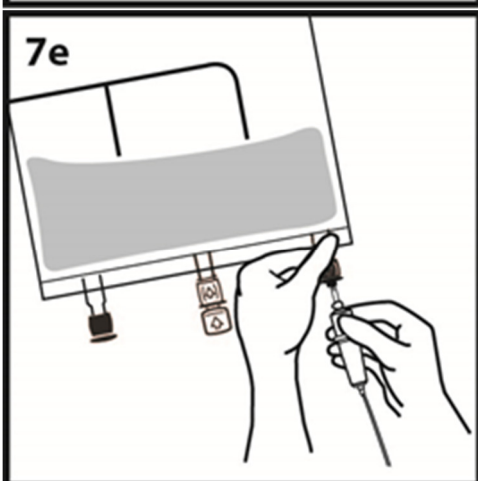
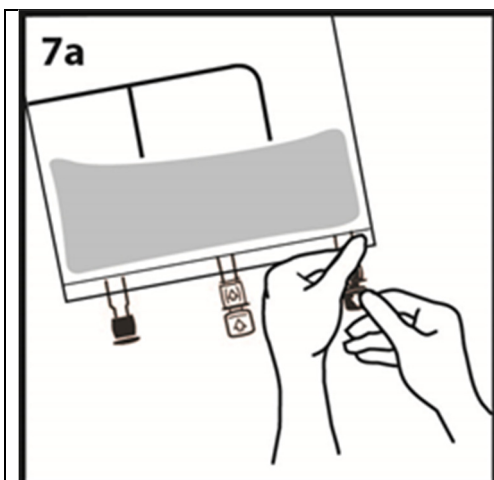
MISE EN GARDE : Veillez à ce que les additifs soient compatibles.

Afin d'obtenir une alimentation parentérale totale, des éléments traces, des vitamines et possiblement des électrolytes doivent être ajoutés en fonction des besoins de chaque patient.

Les additifs doivent être soigneusement mélangés aux composantes.

- a) **Immédiatement avant l'injection des additifs, rompez le capuchon de l'orifice d'injection (BLANC) dont la flèche pointe en direction du sac.**
- b) Tenez la base de l'orifice d'injection à l'horizontale.
- c) **Insérez l'aiguille horizontalement à travers le centre du septum de l'orifice d'injection et injectez les additifs.**
- d) Répétez au besoin en employant une technique aseptique.
- e) Mélangez bien après chaque additif.

REMARQUE : La membrane de l'orifice d'injection est stérile lors du premier usage. Employez la technique aseptique pour les additifs subséquents. Le septum peut être percé jusqu'à 10 fois avec une aiguille de la taille recommandée, soit un calibre de 18 à 23 et une longueur de 1½ pouce (40 mm).



7. PERFOREZ ET SUSPENDEZ LE SAC.

- a) **Immédiatement avant d'insérer la tubulure de perfusion, rompez le capuchon de l'orifice de perfusion (BLEU) dont la flèche pointe dans la direction opposée au sac.**
- b) Utilisez une tubulure de perfusion standard sans prise d'air ou fermez la prise d'air si vous utilisez une tubulure avec prise d'air. Nous recommandons l'emploi d'un filtre en ligne de 1,2 µm.
- c) Fermez la pince à roulette de la tubulure de perfusion.
- d) Maintenez la base de l'orifice de perfusion.
- e) **Insérez le perforateur à travers l'orifice de perfusion en tournant légèrement le poignet jusqu'à ce que le perforateur s'insère.**
- f) Soulevez et tenez le sac des deux mains.
- g) **Suspendez le sac par l'orifice qui est sous la poignée.**

REMARQUE : La membrane de l'orifice de perfusion est stérile lors du premier usage. Utilisez des tubulures de perfusion (conformes à la norme ISO 8536-4) avec un perforateur d'un diamètre de 5,5 à 5,7 mm.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v] sont constitués d'un sac à trois compartiments. Chaque sac contient les volumes partiels suivants, selon les formats d'emballage.

Tableau 6 - Volumes partiels d'acides aminés, dextrose et lipides dans SmofKabiven Electrolyte Free

	986 mL	1 477 mL	1 970 mL	2 463 mL	Par 100 mL
Solution d'acides aminés (mL)	500	750	1 000	1 250	50,8
Dextrose 42 % (mL)	298	446	595	744	30,2
Émulsion lipidique (mL)	188	281	375	469	19,0

Tableau 7 - Volumes partiels d'acides aminés, dextrose et lipides dans SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free

	506 mL	1 012 mL	1 518 mL	2 025 mL	2 531 mL	Par 100 mL
Solution d'acides aminés (mL)	331	662	993	1 325	1 656	65,4
Dextrose 42 % (mL)	102	204	306	408	510	20,2
Émulsion lipidique (mL)	73	146	219	292	365	14,4

Ceci correspond aux compositions totales suivantes :

Tableau 8 – Contenu des produits mélangés

Composition		SmofKabiven Electrolyte Free	SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free
Lipides (g/100 mL)		3,8	2,9
Dextrose anhydre (g/100 mL)		12,7	8,5
Acides aminés (g/100 mL)		5,1	6,5
Azote total (g/100 mL)		0,8	1,1
Lipides mg/100 mL	Huile de soja raffinée	1 140 mg	870 mg
	Triglycérides à chaîne moyenne	1 140 mg	870 mg
	Huile d'olive raffinée	950 mg	720 mg
	Huile de poisson riche en acides oméga-3	570 mg	430 mg
	Total g/100 mg d'émulsion mélangée	3,8 g	2,9 g
Acides aminés essentiels (mg/100 mL)	Lysine (sous forme d'acétate)	340	430
	Phénylalanine	260	330
	Leucine	380	480
	Valine	310	410
	Thréonine	220	290
	Méthionine	220	280
	Isoleucine	250	330
	Tryptophane	100	130
Acides aminés non essentiels (mg/100 mL)	Alanine	710	920
	Arginine	610	790
	Glycine	560	720
	Proline	570	730
	Histidine	150	200
	Sérine	330	430
	Taurine	50	65
	Tyrosine	20	26
Électrolytes (mmol/100 mL)	Acétate ¹	7,5	9,6
	Phosphate ²	0,28	0,22
Apport calorique	non protéique (approx.) (kcal/L)	912	627
	non protéique (approx.) (MJ/L)	3,8	2,6
	total (approx.) (kcal/L)	1 115	889
	total (approx.) (MJ/L)	4,7	3,7

¹ Contribution de la solution d'acides aminés

² Contribution de l'émulsion lipidique

Tableau 9 – Contenu du produit mélangé par emballage de SmofKabiven Electrolyte Free

Composition		986 mL	1 477 mL	1 970 mL	2 463 mL
Acides aminés (g)		50	75	100	125
Azote (g)		8	12	16	20
Lipides (g)		38	56	75	94
Dextrose (anhydre) (g)		125	187	250	313
Acides aminés essentiels (g)	Lysine (sous forme d'acétate)	3,3	5,0	6,6	8,4
	Phénylalanine	2,6	3,8	5,1	6,4
	Leucine	3,7	5,6	7,4	9,4
	Valine	3,1	4,6	6,2	7,6
	Thréonine	2,2	3,3	4,4	5,4
	Méthionine	2,2	3,2	4,3	5,4
	Isoleucine	2,5	3,8	5,0	6,2
	Tryptophane	1,0	1,5	2,0	2,5
Acides aminés non essentiels (g)	Alanine	7,0	10,5	14,0	17,5
	Arginine	6,0	9,0	12,0	15,0
	Glycine	5,5	8,2	11,0	13,8
	Proline	5,6	8,4	11,2	14,0
	Histidine	1,5	2,2	3,0	3,7
	Sérine	3,2	4,9	6,5	8,1
	Taurine	0,5	0,75	1,0	1,2
	Tyrosine	0,20	0,30	0,40	0,49
Lipides (g)	Huile de soja raffinée	11,3	16,9	22,5	28,1
	Triglycérides à chaîne moyenne	11,3	16,9	22,5	28,1
	Huile d'olive raffinée	9,4	14,1	18,8	23,4
	Huile de poisson	5,6	8,4	11,3	14,0
Électrolytes (mmol)	Acétate ¹	73	110	147	183
	Phosphate ²	2,8	4,2	5,6	6,9
Apport calorique	total (kcal)	1 100	1 600	2 200	2 700
	total (MJ)	4,6	6,7	9,2	11,3
	non protéique (kcal)	900	1 300	1 800	2 200
	non protéique (MJ)	3,8	5,4	7,5	9,2
pH		environ 5,6			
Osmolarité (mOsm/L)		environ 1 300			
Osmolalité (mOsm/kg eau)		environ 1 600			

¹ Contribution de la solution d'acides aminés

² Contribution de l'émulsion lipidique

Tableau 10 - Contenu du produit mélangé par emballage de SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free

Composition		506 mL	1 012 mL	1 518 mL	2 025 mL	2 531 mL
Acides aminés (g)		33	66	99	133	166
Azote (g)		5	11	16	21	27
Lipides (g)		15	29	44	58	73
Dextrose (anhydre) (g)		43	86	129	171	214
Acides aminés essentiels (g)	Lysine (sous forme d'acétate)	2,2	4,4	6,6	8,7	11
	Phénylalanine	1,7	3,4	5,1	6,8	8,4
	Leucine	2,4	4,9	7,3	9,8	12
	Valine	2,1	4,1	6,2	8,2	10
	Thréonine	1,5	2,9	4,4	5,8	7,3
	Méthionine	1,4	2,8	4,3	5,7	7,1
	Isoleucine	1,7	3,3	5,0	6,6	8,3
	Tryptophane	0,66	1,3	2,0	2,7	3,3
Acides aminés non essentiels (g)	Alanine	4,6	9,3	14	19	23
	Arginine	4,0	7,9	12	16	20
	Glycine	3,6	7,3	11	15	18
	Proline	3,7	7,4	11	15	19
	Histidine	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0
	Sérine	2,2	4,3	6,5	8,6	11
	Taurine	0,33	0,66	1,0	1,3	1,7
	Tyrosine	0,13	0,26	0,40	0,53	0,66
Lipides (g)	Huile de soja raffinée	4,4	8,8	13	18	22
	Triglycérides à chaîne moyenne	4,4	8,8	13	18	22
	Huile d'olive raffinée	3,7	7,3	11	15	18
	Huile de poisson	2,2	4,4	6,6	8,8	11
Électrolytes (mmol)	Acétate ¹	48,6	97,2	146	194	243
	Phosphate ²	1,1	2,2	3,3	4,4	5,5
Apport calorique	total (kcal)	450	900	1 350	1 800	2 250
	total (MJ)	1,9	3,8	5,6	7,5	9,4
	non protéique (kcal)	317	635	952	1 270	1 590
	non protéique (MJ)	1,3	2,7	4,0	5,3	6,6
pH		environ 5,6				
Osmolarité (mOsm/L)		environ 1 200				
Osmolalité (mOsm/kg d'eau)		environ 1 400				

¹ Contribution de la solution d'acides aminés

² Contribution de l'émulsion lipidique

Les excipients sont :

Glycérol
Phospholipides d'œuf purifiés
Tout-rac- α -tocophérol
Hydroxyde de sodium (ajusteur de pH)
Oléate de sodium
Acide acétique glacial (ajusteur de pH)
Acide chlorhydrique (ajusteur de pH)
Eau pour perfusion

Contenant du produit

Le contenant est constitué d'un sac interne multicompartiments et d'un suremballage. Le sac interne est divisé en trois compartiments dans le but de garder les constituants séparés jusqu'à ce que le sac soit activé par l'utilisateur. Un absorbeur d'oxygène est placé entre le sac intérieur et le suremballage. Le sac intérieur est fait d'une pellicule de polymère multicouche constitué de poly(propylène-coéthylène), de caoutchouc synthétique poly[styrène-bloc-(butylène-co éthylène)] (SEBS) et de caoutchouc synthétique poly(styrène-bloc-isoprène) (SIS). Les orifices d'injection et de perfusion sont faits de polypropylène et de caoutchouc synthétique poly[styrène-bloc-(butylène-coéthylène)] (SEBS) et dotés de butées d'arrêt en polyisoprène synthétique (sans latex). L'orifice aveugle, uniquement utilisé durant la fabrication, est fait de polypropylène et doté d'une butée d'arrêt en polyisoprène synthétique (sans latex).

Formats des emballages :

SmofKabiven Electrolyte Free :

Sac de 986 mL : 1 boîte de 4 sacs
Sac de 1 477 mL : 1 boîte de 4 sacs
Sac de 1 970 mL : 1 boîte de 4 sacs
Sac de 2 463 mL : 1 boîte de 3 sacs

SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free :

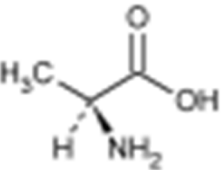
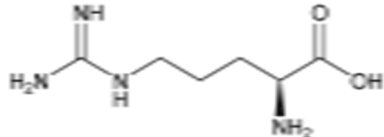
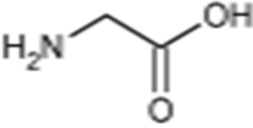
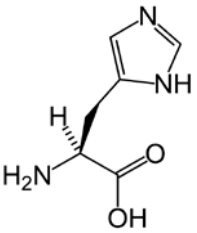
Sac de 506 mL : 1 boîte de 6 sacs
Sac de 1 012 mL : 1 boîte de 4 sacs
Sac de 1 518 mL : 1 boîte de 4 sacs
Sac de 2 025 mL : 1 boîte de 4 sacs
Sac de 2 531 mL : 1 boîte de 3 sacs

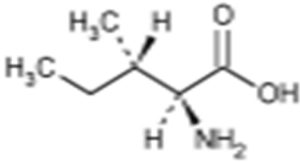
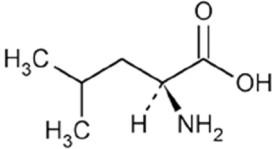
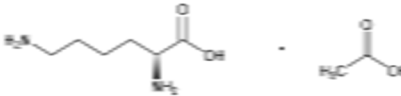
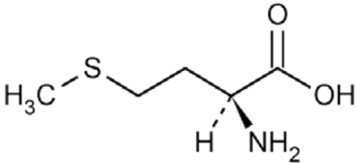
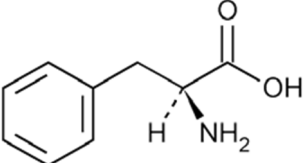
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

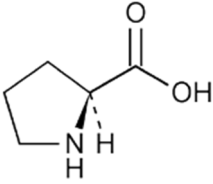
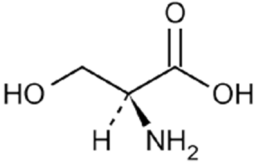
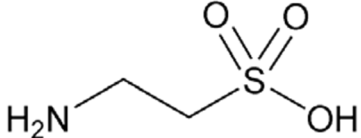
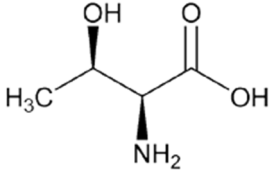
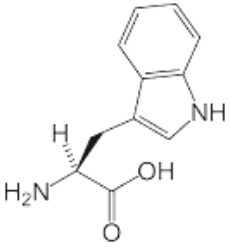
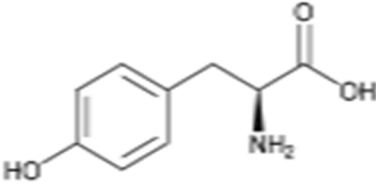
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

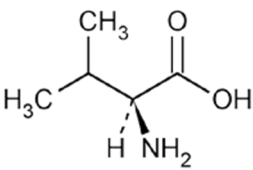
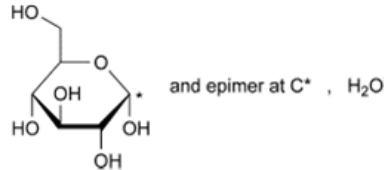
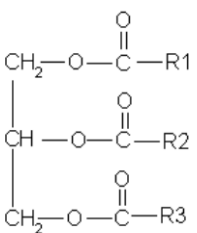
Substances pharmaceutiques

SmofKabiven Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (5,1 % / 12,7 % / 3,8 %) ; p/v] et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free [émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes (6,5 % / 8,5 % / 2,9 %) ; p/v]

Nom chimique	Formule moléculaire et masse moléculaire	Formule semi-développée	Propriétés physicochimiques
L-alanine (S)-acide 2-aminopropanoïque	C ₃ H ₇ NO ₂ 89,09		Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, librement solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'alcool.
L-arginine (2S)-acide 2-amino-5-guanidino-pentanoïque	C ₆ H ₁₄ N ₄ O ₂ 174,20		Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, librement solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'alcool.
Glycine Acide aminoacétique	C ₂ H ₅ NO ₂ 75,07		Poudre cristalline blanche ou presque blanche, librement soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'alcool.
L-histidine (S)-2-amino-1H-imidazole-4-acide propionique	C ₆ H ₉ N ₃ O ₂ 155,15		Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'éthanol (96 %).

<p>L-isoleucine (2S, 3S)-2-amino - 3- acide méthylpentanoïque</p>	<p>$C_6H_{13}NO_2$ 131,17</p>		<p>Poudre ou flocons d'aspect cristallin et de couleur blanche ou presque blanche, peu solubles dans l'eau, légèrement solubles dans l'alcool. Le produit se dissout dans les acides minéraux dilués et dans les solutions diluées d'hydroxydes alcalins.</p>
<p>L-leucine (2S)-2-amino-4- acide méthylpentanoïque</p>	<p>$C_6H_{13}NO_2$ 131,17</p>		<p>Poudre ou flocons brillants d'aspect cristallin et de couleur blanche ou presque blanche, peu solubles dans l'eau, pratiquement insolubles dans l'alcool. Le produit se dissout dans les acides minéraux dilués et dans les solutions diluées d'hydroxydes alcalins.</p>
<p>Acétate L-lysine (2S)- 2,6-monoacétate de l'acide diaminohexanoïque</p>	<p>$C_6H_{14}N_2O_2 \cdot C_2H_4O_2$ 206,24</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, librement solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'éthanol (96 %).</p>
<p>L-méthionine (2S)-acide 2-amino- 4- (méthylsulfanyl) butanoïque</p>	<p>$C_5H_{11}NO_2S$ 149,21</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'éthanol.</p>
<p>L-phénylalanine (2S)- acide 2-amino - 3-phénylpropanoïque</p>	<p>$C_9H_{11}NO_2$ 165,19</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou flocons blancs et brillants, difficilement solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'alcool. Le produit se dissout dans les acides minéraux dilués et dans les solutions diluées d'hydroxydes alcalins.</p>

<p>L-proline (S)-acide pyrrolidine-2-carboxylique</p>	<p>$C_5H_9NO_2$ 115,13</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, très solubles dans l'eau, librement solubles dans l'alcool.</p>
<p>L-sérine (S)-acide 2-amino-3-hydroxypropanoïque</p>	<p>$C_3H_7NO_3$ 105,09</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, librement solubles dans l'eau, pratiquement insolubles dans l'alcool.</p>
<p>Taurine acide 2-aminoéthanesulfonique</p>	<p>$C_2H_7NO_3$ S 125,15</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, librement solubles dans l'eau.</p>
<p>L-thréonine (2S, 3R)-acide 2-amino-3-hydroxybutanoïque</p>	<p>$C_4H_9NO_3$ 119,12</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou cristaux incolores, solubles dans l'eau, pratiquement insolubles dans l'éthanol.</p>
<p>L-tryptophane (2S)-acide 2-amino-3-(1H-indol-3-yl)propanoïque</p>	<p>$C_{11}H_{12}N_2O_2$ 204,23</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou poudre amorphe, difficilement soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'alcool. Le produit se dissout dans les acides minéraux dilués et dans les solutions diluées d'hydroxydes alcalins.</p>
<p>L-tyrosine acide (S)-2-amino-3-(4-hydroxyphényl)propanoïque</p>	<p>$C_9H_{11}NO_3$ 181,19</p>		<p>Poudre cristalline blanche ou cristaux incolores, très légèrement solubles dans l'eau, pratiquement insolubles dans l'alcool. Le produit se dissout dans les acides minéraux dilués et dans les solutions diluées d'hydroxydes alcalins.</p>

L-valine (S)-acide 2-amino - 3-méthylbutanoïque	C ₅ H ₁₁ NO ₂ 117,15		Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou cristaux incolores, solubles dans l'eau, très légèrement solubles dans l'éthanol.
Dextrose D-glucose monohydraté	C ₆ H ₁₂ O ₆ ·H ₂ O 198,2		Poudre cristalline blanche au goût sucré, légèrement soluble dans l'eau, difficilement soluble dans l'alcool.
Huile de soja	Triacylglycérol (triglycéride) avec chaînes d'acides gras, principalement C16:0, C18:0, C18:1, C18:2, C18:3	 R ₁ , R ₂ , R ₃ représentent la chaîne des acides gras rattachés à l'ossature du glycérol.	Liquide à température ambiante. Pratiquement insoluble dans l'eau, très soluble dans l'acétone et dans l'heptane, légèrement soluble dans l'alcool.
Triglycérides à chaîne moyenne (TCM)	Triacylglycérol (triglycéride) avec chaînes d'acides gras, principalement C8:0, C10:0		
Huile d'olive	Triacylglycérol (triglycéride) avec chaînes d'acides gras, principalement C16:0, C18:1, C18:2		
Huile de poisson	Triacylglycérol (triglycéride) acides gras, principalement C20:5, C22:6		

ESSAIS CLINIQUES

Aspect démographique de l'étude et organisation de l'essai

Une étude de phase III en groupes parallèles, ouverte, randomisée, contrôlée par médicament actif (03-3CB7-001) a été menée chez des patients qui, à la suite d'une chirurgie majeure du tractus

intestinal, requièrent une alimentation parentérale. L'objectif était d'évaluer l'innocuité et la tolérance de SmofKabiven comparativement à un autre produit en sac à trois compartiments, soit Kabiven (contenant une émulsion d'huile de soja, d'acides aminés et de dextrose) disponible aux É.-U. et en Europe. Un total de 53 patients (d'âges compris entre 35 et 82 ans, 17 femmes) ont reçu de 15 à 30 mL de SmofKabiven ou du comparateur/kg de p.c./jour par perfusion intraveineuse centrale pendant cinq à sept jours. Paramètres d'innocuité : effets indésirables, analyses du sang et signes vitaux.

Une étude de phase 3 en groupes parallèles, ouverte, randomisée, contrôlée par médicament actif (03-3CB8-001) a été menée chez des patients nécessitant une alimentation parentérale pour évaluer l'innocuité et la tolérance de SmofKabiven par voie périphérique comparativement à un autre produit en sac à trois compartiments, administré par voie périphérique, offert en Europe. Un total de 52 patients (d'âges compris entre 20 et 84 ans, 36 femmes) ont reçu jusqu'à 40 mL de SmofKabiven par voie périphérique ou d'un comparateur/kg de p.c./jour dans des veines périphériques pendant cinq à sept jours. Paramètres d'innocuité : effets indésirables, analyses de laboratoire, signes vitaux et tolérance locale.

Tableau 11 – Résumé de la démographie des patients dans les essais cliniques sur SmofKabiven

N° de l'étude	Organisation de l'essai	Posologie (g de lipides/kg de p.c./h)	Voie d'administration	Durée (jours)	Sujets de l'étude (n)	Tranche d'âge (en années)
03-3CB7-001 Innocuité	ouverte, randomisée, contrôlée par médicament actif, groupes parallèles	Jour 1 : 0,6 Jours 2-4 : 0,9-1,2 Jours 5-7 : 0,6-1,2	Intraveineuse	5-7	53	≥ 18
03-3CB8-001 Innocuité	ouverte, randomisée, contrôlée par médicament actif, groupes parallèles	max 1,1 pour produit à l'essai et 1,4 pour produit de référence	Intraveineuse	5-7	52	≥ 18

p.c. : poids corporel, n : nombre

Résultats de l'étude

L'étude 03-3CB7-001 offre de bonnes preuves que SmofKabiven est bien toléré et sécuritaire. Sur la base du nombre global de patients souffrant d'effets indésirables (EI), l'innocuité et la tolérabilité étaient comparables dans les deux groupes. Les EI signalés étaient légers pour 14 des 26 patients du groupe SmofKabiven et 17 des 27 patients du groupe témoin, ou modérés pour 19 des 26 du groupe SmofKabiven et 10 des 27 patients du groupe témoin, respectivement. De ce nombre, 17 patients du groupe SmofKabiven et 11 patients du groupe témoin ont souffert d'effets indésirables possiblement ou probablement liés au médicament à l'étude. Des EI graves (EIG) sont survenus chez 5 patients du groupe SmofKabiven et 2 patients du groupe témoin. Aucun EIG lié au médicament n'a été observé. Aucun changement cliniquement important des signes vitaux n'a

été enregistré. Huit patients du groupe SmofKabiven et 5 du groupe témoin ont été retirés de l'étude à cause d'un EI.

Dans l'étude 03-3CB8-001, la majorité des patients ont signalé des EI légers ou modérés. L'un des 27 patients du groupe SmofKabiven Peripheral et 1 patient sur 25 du groupe comparatif ont subi des EIG mortels sans lien avec le médicament. Aucun EIG lié au médicament n'a été observé dans cette étude. Une possible relation avec le médicament à l'étude a été rapportée pour les EI éprouvés par 1 patient sur 27 et 2 patients sur 25 après l'administration de SmofKabiven périphérique (thrombophlébite) et du traitement comparateur (thrombophlébite et anémie), respectivement. L'un des 27 patients du groupe SmofKabiven Peripheral a été retiré de l'étude en raison d'un EI (thrombophlébite). Les différences dans les mesures cliniques de laboratoire entre les groupes de traitement et les changements entre la référence (premier jour de l'étude) et l'examen suivant la dernière administration du médicament à l'étude se sont avérées mineures dans les deux groupes. Il n'y avait pas de différence dans le rythme cardiaque, la pression sanguine ou la température corporelle entre les deux groupes. L'incidence d'intolérance locale était plus élevée dans le groupe SmofKabiven Peripheral que dans le groupe comparateur, et elle était d'intensité faible à modérée. L'évaluation de l'innocuité et de la tolérabilité globales des deux traitements a révélé un nombre plus faible d'EI ou de valeurs pathologiques des résultats cliniques de laboratoire dans le groupe SmofKabiven Peripheral que dans le groupe comparateur.

De plus, les études sur les constituants individuels que comporte SmofKabiven ont été menées de la façon suivante :

Émulsion lipidique (SMOFlipid 20 %)

Aspects démographiques et conception de l'étude

La conception de l'étude et les données démographiques des patients pour les études commanditées par la société examinant SMOFlipid 20 % chez les patients adultes sont résumées dans le tableau 12 ci-dessous.

Cinq études cliniques ont évalué SMOFlipid 20 % comparativement à l'émulsion d'huile de soja chez 22 volontaires adultes en santé et 281 patients adultes (303 adultes en tout). De ce nombre, 73 patients ont été traités dans le cadre d'une étude à long terme sur 4 semaines. Dans l'une des études, l'efficacité a été étudiée en plus de l'innocuité. Pour des détails sur les études pharmacocinétiques, consulter la section PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE.

Tableau 12 – Résumé de la démographie des patients dans le cadre des essais cliniques sur SMOFlipid 20 %

N° de l'étude	Conception de l'étude	Posologie (g de lipides/ kg de p.c./h)	Voie d'administration	Durée	Sujets de l'étude (n)	Âge (plage)
Volontaires en santé						
FE-SM-01-BE Pharmacocinétique (5.3.3.1.1)	ouverte, randomisée, contrôlée par médicament actif, croisée	0,15	Intraveineuse	4 h	10	18-45
FE-SM-02-DE Pharmacocinétique (5.3.3.1.2)	double insu, randomisée, contrôlée par médicament actif, croisée	0,125	Intraveineuse	6 h	12	18-45
Patients adultes						
FE-SM-03-DE Efficacité/ Innocuité (5.3.5.1.1.A)	double insu, randomisée, contrôlée par médicament actif, groupes parallèles	1,5	Intraveineuse	5 j	249	≥ 18
FE-SM-04-CH Innocuité (SMOFlipid 5.3 .5.1.2.A)	double insu, randomisée, contrôlée par médicament actif, croisée	Maximum de 2	Intraveineuse	10-14 j	32	≥ 18
05-SMOF-006 Innocuité (SMOFlipid 5.3 .5.1.5.A)	double insu, randomisée contrôlée par médicament actif, groupes parallèles	Maximum de 1 à 2	Intraveineuse	4 semaines	73	18-85

j : jour ; h : heure

Résultats de l'étude

Dans deux études croisées, randomisées, étalées sur deux périodes, menées chez des volontaires en santé, l'élimination des triglycérides est apparue plus rapidement avec SMOFlipid 20 % qu'avec une émulsion à l'huile de soja standard.

Trois études cliniques de phase III randomisées à double insu FE-SM-03-DE, FE-SM-04-CH et 05-SMOF-006 ont été menées. Dans les études FE-SM-04-CH et 05-SMOF-006, l'innocuité a été examinée à dose similaire et considérée comme comparable entre SMOFlipid 20 % et les

émulsions d'huile de soja du comparateur (20 %). L'étude 05-SMOF-006 effectuée avec 73 patients nécessitant une alimentation parentérale à long terme durant 4 semaines a démontré une réduction du rapport des acides gras ω -6/ ω -3 dans les phospholipides des globules rouges et les lipoprotéines de plasma.

L'étude FE-SM-03-DE vérifiait l'innocuité et l'efficacité de SMOFlipid 20 % (comparé à une émulsion lipidique) chez 249 patients post-chirurgicaux. SMOFlipid 20 % s'est révélé sécuritaire et bien toléré. Les deux groupes de traitement ont présenté des concentrations similaires de triglycérides sériques durant les 5 jours du traitement à l'étude. À cause de la composition différente de l'émulsion lipidique, les patients traités par SMOFlipid 20 % présentaient dans le plasma, les phospholipides des plaquettes et les phospholipides des leucocytes, des concentrations moyennes plus élevées des acides gras ω -3, acide eicosapentaénoïque (AEP) et acide docosahexaénoïque (ADH), et des concentrations moyennes plus basses de l'acide gras ω -6 acide linoléique, que les patients traités par l'émulsion d'huile de soja. Le rapport ω -3/ ω -6 était nettement plus élevé dans le groupe SMOFlipid 20 % que dans le groupe traité avec l'émulsion d'huile de soja.

Acides aminés (Aminoven 10 %)

Aspects démographiques et conception de l'étude

La conception de l'étude et les données démographiques des patients recrutés dans cette étude commanditée par une société et portant sur Aminoven 10 % sont résumées dans le tableau 11 ci-dessous. Une étude clinique de phase III sur Aminoven a été menée chez 30 patients nécessitant une alimentation parentérale pendant 5 à 7 jours afin d'évaluer l'innocuité et l'efficacité d'Aminoven 10 % comparativement à une solution d'acide aminé isoazotée.

Tableau 13 – Résumé de la démographie des patients dans l'étude clinique sur Aminoven 10 %

N° de l'étude	Organisation de l'essai	Posologie (g de lipides/kg de p.c./h)	Voie d'administration	Durée (jours)	Sujets de l'étude (n)	Tranche d'âge (en années)
AS-CR-01-FR* Efficacité/innocuité	ouverte, randomisée, contrôlée par médicament actif, groupes parallèles	1,5	Intraveineuse	5-7	30	≥ 18

*Produit à l'essai : Cosmosteril 10 % est synonyme d'Aminoven 10 %.

Résultats de l'étude

Des résultats similaires ont été obtenus dans les deux groupes de traitement pour le critère d'efficacité principal de l'équilibre azoté cumulatif. Il n'y avait aucune différence significative entre les groupes concernant l'évolution des marqueurs nutritionnels comme la transthyréline (préalbumine), la protéine se liant au rétinol (RBP), la protéine C-réactive et le rapport 3-méthylhistidine/créatinine urinaire. Le nombre d'EI était comparable entre les groupes de

traitement. L'administration d'Aminoven 10 % n'était pas associée à des EI cliniquement pertinents ou imprévus, ni par nature ni par incidence. Les résultats de l'étude ont démontré que les deux solutions d'acides aminés étaient bien tolérées.

Dextrose 42 %

Le glucose qu'on retrouve en diverses concentrations est bien établi comme source optimale de glucides pour l'alimentation parentérale.

PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

Aucune étude pharmacologique n'a été menée avec SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free. La pharmacologie clinique des constituants individuels de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free est décrite ci-dessous.

La biodisponibilité des substances intraveineuses en perfusion est par définition de 100 %.

Émulsion lipidique (SMOFlipid 20 %)

Pharmacocinétique

Deux études pharmacocinétiques de phase I utilisant un plan croisé randomisé en deux périodes, menées chez des hommes adultes en santé, ont examiné le métabolisme intravasculaire de SMOFlipid 20 % (étude FE-SM-01-BE) et l'élimination des triglycérides ainsi que la pharmacocinétique des autres paramètres lipidiques après administration de SMOFlipid 20 % (étude FE-SM-02-DE). Le comparateur dans les deux études était une émulsion d'huile de soja.

Les deux études ont indiqué que SMOFlipid 20 % était bien métabolisé au niveau intravasculaire et présentait des avantages par rapport à l'émulsion d'huile de soja. Plus spécifiquement, l'augmentation moins marquée des triglycérides durant la perfusion de SMOFlipid 20 % et l'élimination plus rapide une fois la perfusion terminée (c.-à-d. la demi-vie plus courte) comparée à ce qu'offre une émulsion d'huile de soja sont des avantages potentiels, plus particulièrement pour les patients dont la capacité d'élimination des triglycérides est limitée.

Pharmacodynamie

Les fonctions pharmacodynamiques des émulsions lipidiques sont l'apport en énergie et en acide linoléique et α -linoléique qui sont des acides gras essentiels. SMOFlipid 20 % comporte 4 constituants lipidiques différents, soit : l'huile de soja à 6 %, les TCM à 6 %, l'huile d'olive à 5 % ainsi que l'huile de poisson à 3 %, en tant que source énergétique à haute densité calorique et en tant que source d'acides gras essentiels provenant de l'huile de poisson.

Les propriétés pharmacodynamiques de SMOFlipid 20 % n'ont pas été systématiquement examinées lors d'études cliniques parce que les constituants lipidiques individuels font déjà l'objet d'examen depuis de nombreuses années. On s'attend à ce que l'effet pharmacodynamique de

SMOFlipid 20 % résulte des effets combinés des constituants individuels.

Huile de soja

L'huile de soja est la principale source d'acides gras essentiels dans SMOFlipid 20 %. Les acides linoléique et α -linoléique sont des acides gras à longue chaîne (AGLC ; > 12 atomes de carbone) et des acides gras polyinsaturés (AGPI). Les AGPI sont des constituants importants des phospholipides de la membrane cellulaire et servent de précurseurs à la synthèse des médiateurs lipidiques appelés éicosanoïdes (p. ex., prostaglandines et leucotriènes)⁽¹⁾. Un excès d'AGPI ω -6 ou ω -3 dans les émulsions lipidiques parentérales peut être immunosuppresseur. Plus le rapport ω -6 à ω -3 est équilibré, moindres sont les effets immunosuppresseurs de l'émulsion lipidique dans un modèle d'allotransplantation chez le rat⁽²⁾. Selon les données cliniques et expérimentales, il a été suggéré que le rapport plus favorable ω -6/ ω -3 se trouve dans une plage de 2:1 à 4:1^(1, 2, 3, 4, 5, 6). Le rapport des acides gras ω -6/ ω -3 dans SMOFlipid 20 % est d'environ 2,5:1.

Triglycérides à chaîne moyenne (TCM)

Les TCM sont plus rapidement éliminés du flux sanguin que les triglycérides à longue chaîne (TLC), et les AGCM sont plus rapidement oxydés que les AGLC^(7, 8) pour fournir à l'organisme une forme d'énergie immédiatement disponible. Les AGCM ne sont pas emmagasinés dans les tissus adipeux et ne s'accumulent pas dans le foie^(9, 10). L'administration intraveineuse des TCM n'a pas été associée à un dysfonctionnement hépatique ou à une stéatose^(11, 12). Le métabolisme hépatique des AGCM entraîne une stimulation de la synthèse des corps cétoniques qui peuvent être utilisés comme source d'énergie, mais finissent par provoquer une acidose^(13, 14, 15, 16, 17, 18). Par conséquent, il est important de ne pas inclure une quantité de TCM excessive dans une émulsion lipidique. Une émulsion contenant jusqu'à 75 % de TCM (et 25 % de TLC) a été testée chez des patients en état critique sans observation d'effets nocifs^(19, 20). La quantité de TCM (30 %) dans SMOFlipid 20 % est considérée comme sécuritaire, car elle est inférieure à ce qu'on trouve dans les mélanges physiques de TCM/TLC qui sont déjà disponibles commercialement en Europe. Le remplacement d'une partie des TLC par des TCM dans SMOFlipid 20 % réduit la quantité totale d'AGPI et par conséquent réduit le risque de peroxydation lipidique et les besoins associés d'antioxydants⁽²¹⁾.

Huile d'olive

SMOFlipid 20 % est composé de 50 g/L d'huile d'olive qui contient des TLC riches en acides gras monoinsaturés (AGMI). L'huile d'olive est riche en acide oléique AGMI inerte du point de vue immunologique (C18:1 ω 9) et fournit principalement de l'énergie.

Les AGMI sont moins susceptibles à la peroxydation lipidique que les AGPI parce que les liaisons doubles dans les chaînes de carbone sont moins nombreuses.

Huile de poisson

L'huile de poisson est caractérisée par un contenu élevé d'acide eicosapentaénoïque (EPA) et d'acide docosahexaénoïque (DHA), tous les deux de la famille des AGPI ω -3 AGLC. Le DHA et l'EPA sont des composants structurels et fonctionnels importants des membranes cellulaires et l'EPA est également un précurseur d'éicosanoïdes tels que les prostaglandines, les thromboxanes et les leucotriènes, dont le potentiel inflammatoire est plus faible que ceux qui sont dérivés de l'acide arachidonique (AA) AGPI ω -6.

L'administration des acides gras ω -3 est suivie par une augmentation du rapport d'acides gras ω -3/ ω -6 dans les membranes cellulaires. SMOFlipid contient 15 % d'huile de poisson. Après 5 jours d'alimentation parentérale totale postopératoire par SMOFlipid, les concentrations d'acides gras ω -3 et le rapport des acides gras ω -3/ ω -6 étaient significativement supérieurs dans les phospholipides plasmatiques ainsi que dans les leucocytes et les plaquettes comparativement au traitement avec l'émulsion d'huile de soja. En conséquence, le rapport EPA/AA était supérieur, avec pour résultat une libération beaucoup plus importante des leucotriènes B5 (LTB5) par les neutrophiles après stimulation comparativement au groupe témoin. Les leucotriènes B4 (dérivés de l'AA) sont demeurés similaires dans les deux groupes, entraînant un rapport LTB5/LTB4 significativement supérieur dans le groupe SMOFlipid seulement⁽²²⁾.

Acides aminés (Aminoven 10 %)

Pharmacocinétique

Les acides aminés contenus dans Aminoven 10 % pénètrent dans le pool plasmatique des acides aminés libres correspondants. Depuis l'espace intravasculaire, les acides aminés se répandent jusqu'au liquide interstitiel et dans l'espace intracellulaire. Les concentrations d'acides aminés libres dans le plasma et l'espace intracellulaire sont régulées de façon endogène à l'intérieur de plages étroites, selon l'âge, le statut nutritionnel et la condition pathologique du patient.

Les solutions équilibrées d'acides aminés telles qu'Aminoven 10 % ne modifient pas de façon importante le pool d'acides aminés physiologiques lorsqu'elles sont administrées à un rythme de perfusion lent et constant.

Des changements caractéristiques du pool d'acides aminés physiologiques dans le plasma se produisent lorsque la fonction de régulation des organes essentiels comme le foie et les reins est gravement altérée. Dans de tels cas, une solution d'acides aminés spécialement formulée peut être recommandée pour rétablir l'homéostasie.

Seulement une petite proportion des acides aminés administrés est éliminée par les reins. On rapporte des demi-vies de 10 à 30 minutes pour la majorité des acides aminés dans le plasma.

Pharmacodynamie

Les acides aminés contenus dans Aminoven 10 % sont tous des composés physiologiques naturels. Les solutions d'acides aminés fournissent les éléments constitutifs de la synthèse protéique et sont une source d'énergie. De plus, les acides aminés servent de précurseurs dans diverses voies biochimiques et sont d'importantes molécules de signalisation intervenant dans de multiples processus de communication cellulaire. Les acides aminés individuels ont différentes propriétés pharmacodynamiques.

Dextrose (glucose 42 %)

Pharmacocinétique

Selon l'état nutritionnel, le dextrose peut être rapidement métabolisé en dioxyde de carbone et en eau, emmagasiné dans le foie et les muscles sous forme de glycogène ou converti en graisse dans les tissus adipeux.

Pharmacodynamique

Le dextrose est la source principale d'énergie du corps et contribue au métabolisme du glucose.

MICROBIOLOGIE

Sans objet

TOXICOLOGIE

Études menées sur SmofKabiven

Une étude de tolérance locale sur des lapins et une étude d'hémocompatibilité *in vitro* ont été menées avec SmofKabiven^(23, 24). Les deux études ont démontré une bonne tolérance locale et aucun signe d'incompatibilité.

Aucune autre étude préclinique sur SmofKabiven n'a été effectuée. Néanmoins, les données précliniques relatives à SMOFlipid ainsi qu'aux solutions de dextrose et acides aminés à diverses concentrations et de glycérophosphate de sodium n'ont révélé aucun risque particulier pour l'humain sur la base d'études conventionnelles sur la pharmacologie de l'innocuité, la toxicité de doses multiples et la génotoxicité.

Les études toxicologiques suivantes ont été menées avec SMOFlipid.

Type d'étude	Espèces	Dose de SMOFlipid g de TG/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
Toxicité des doses uniques			
	Rat	9, 18, 36,	Aucune toxicité significative n'est associée au SMOFlipid à raison d'une dose de 18 g de triglycérides (TG)/kg de poids corporel (90 mL/kg de p.c.). À 36 g de TG/kg de p.c., des signes de toxicité dus à une administration excessive de volume de liquide ont été observés ⁽²⁵⁾ .
Toxicité de doses multiples			
26 jours	Rat	12, 15, 18	

Type d'étude	Espèces	Dose de SMOFlipid g de TG/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
30 jours	Rat	3, 6, 9*	Deux études de perfusion intraveineuse continue (24 heures/jour) sur le SMOFlipid ^{MD} 20 % menées chez des rats à des doses pouvant atteindre 18 et 9 g de TG/kg de p.c./jour, initialement prévues pour 42 jours et 8 semaines, ont dû être interrompues après 26 et 30 jours respectivement à cause du taux de mortalité élevé dans les groupes traités. La combinaison de la nature physique du matériel, du rythme de débit et de l'exposition continue 24 heures par jour n'était pas compatible avec la durée prévue de la perfusion. On a conclu qu'une perfusion intraveineuse sous-chronique ou chronique de 24 heures par jour de produits d'alimentation parentérale chez le rat n'était pas faisable. Aucune différence entre le SMOFlipid ^{MD} 20 % et l'Intralipid ^{MD} 20 % comme produit de référence n'a été démontrée ⁽²⁶⁻²⁷⁾ .
4 semaines	Chien	9*	Une bonne tolérance a été démontrée. Une réduction associée à la dose de l'ingestion alimentaire au cours du temps indiquait un ajustement à l'apport énergétique par voie intraveineuse. Une réduction des lymphocytes et thrombocytes liée à la dose et à la durée a été notée après administration de doses élevées, c.-à-d. 9 et 6 g de TG/kg de p.c./jour respectivement. On a noté une augmentation du cholestérol sérique et des phospholipides à peu près proportionnelle à la dose molaire de TG et complètement réversible en 4 semaines de récupération. Des changements morphologiques importants ont été notés : changements des graisses dans les hépatocytes (graisse dans la région centrolobulaire) ; poumon (foyer de pneumonie granulomateuse) et reins (néphrite interstitielle). À la fin de la période de récupération de 4 semaines, tous les changements précédemment décrits liés à l'administration du produit s'étaient atténués ⁽²⁸⁻²⁹⁾ .
13 semaines	Chien	3, 6**	
Génotoxicité			
<i>In vitro</i>			
Mutation génétique bactérienne	<i>S. typhimurium</i>	Jusqu'à 40 mg/plaque	Aucun effet mutagène n'a été observé ^(30, 31, 32)

Type d'étude	Espèces	Dose de SMOFlipid g de TG/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
Aberration chromosomique	Lymphocytes humains	Jusqu'à 5 mg/mL	
Test HPRT	Cellules V79	Jusqu'à 10 mg/mL	
<i>In vivo</i>			
Test cytogénétique de moelle osseuse	Rat	10	Aucun effet mutagène n'a été observé ⁽³³⁾
Tolérance locale			
	Lapin (iv, ia, pv, sc, im) Chien		<p>Le <i>SMOFlipid 20 %</i> a entraîné une bonne adaptation locale chez les lapins après perfusion intraveineuse et suite à une administration intra-artérielle, paraveineuse et sous-cutanée. On a observé des changements locaux modérés qui ont disparu après 14 jours suivant l'administration intramusculaire⁽³⁴⁾.</p> <p>Dans les études de toxicité suite à des doses multiples administrées à des chiens par perfusion intraveineuse dans les veines périphériques pendant 4 semaines et 13 semaines avec le <i>SMOFlipid 20 %</i>, une réaction similaire légère à modérée, principalement caractérisée par un durcissement et une enflure, a été notée aux sites de perfusion dans les groupes tests, de référence et témoin, avec une sévérité et une incidence similaire. Les modifications vasculaires étaient compatibles avec la réponse anticipée à la ponction veineuse répétée (Error! Reference source not found.).</p> <p>L'osmolalité du <i>SMOFlipid 20 %</i> est d'environ 380 mOsm/kg d'eau et similaire à celle du sérum humain (281-297 mOsm/kg d'eau).</p>

*Référence émulsion d'huile de soja

**Référence : Solution à 0,9 % de NaCl

Aucune étude de toxicité sur la reproduction n'a été menée avec SMOFlipid. Néanmoins, des études ont été menées sur les composants individuels de SMOFlipid (TLC, TCM, huile d'olive et huile de poisson) sans révéler aucun potentiel toxique.

Aucune étude pharmacologique d'innocuité n'a été menée avec SMOFlipid. Toutefois, les études de toxicité suite à des doses multiples de SMOFlipid n'ont révélé aucun effet indésirable sur les

systemes ou les fonctions organiques.

Lors d'études toxicologiques menées avec SMOFlipid, aucun autre effet que ceux auxquels il faut s'attendre après l'administration de doses élevées de lipides n'a été observé, d'après la toxicité suite à une dose unique et à des doses multiples. Aucun signe de potentiel génotoxique n'a été observé dans les études respectives. Lors d'une étude de tolérance locale sur des lapins, une bonne adaptation locale a été observée après perfusion intraveineuse et suite à une administration intra-artérielle, paraveineuse et sous-cutanée. Les changements locaux modérés observés suite à l'administration intramusculaire avaient disparu après 14 jours.

Les études toxicologiques suivantes ont été menées sur Vamin ou Novamine utilisés comme représentants d'Aminoven.

Type d'étude	Espèces	Vamine Novamine Doses g de N/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
Pharmacologie de l'innocuité			
	Chat	0,86	Une étude menée sur les fonctions cardiovasculaires, respiratoires et métaboliques après perfusion intraveineuse de Vamin 18 EF n'a démontré aucun effet significatif biologique ou clinique chez des chats anesthésiés ⁽³⁵⁾ <small>Error! Reference source not found.</small>
Toxicité d'une dose unique			
	Souris	0,95	Le Vamin 18 EF a été administré à des souris mâles à une dose de 50 mL/kg de p.c. pendant 7,5 heures sans symptôme de toxicité ⁽³⁶⁾ .
Toxicité de doses multiples			
4 semaines	Rat	3	Le Vamin 18 EF a été administré par perfusion 20 h/jour. La dose était adéquatement élevée, de l'ordre de 13,6 fois la dose clinique quotidienne maximale recommandée de Vamin 18 Novum. Dans l'ensemble, les animaux ont très bien toléré la solution <small>(Error! Reference source not found.)</small>
4 semaines	Chien	0,42	

Type d'étude	Espèces	Vamine Novamine Doses g de N/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
13 semaines	Chien	0,94	Dans l'étude de 4 semaines, le Vamin 14 a été administré par voie intraveineuse dans diverses veines périphériques pendant une période de 4 semaines. Dans l'étude de 13 semaines, le Vamin 18 EF a été administré par perfusion intraveineuse de 12 h par jour dans une veine centrale. Dans les deux études, les chiens ont toléré les solutions d'acides aminés et n'ont pas présenté de changements chimiques cliniques ou histopathologiques liés au traitement ^(38, 39) .
Génotoxicité			
<i>In vitro</i>			
Mutation génétique bactérienne	<i>S. typhimurium</i> <i>E. coli</i>	Jusqu'à 10 mg d'AA/plaque	Aucun effet mutagène n'a été observé pour la solution d'acides aminés testés ^(40, 41) .
Lymphome de la souris	Cellules L5178Y	Jusqu'à 10 mg d'AA/mL	
Toxicité sur la reproduction et le développement			
Embryofœtal	Lapin	0,54	Une étude de tératogénicité avec le Vamin 18 EF administré par intraveineuse à des lapines à 6-18 jours de gravidité pendant 4 heures/jour n'a révélé aucune toxicité importante chez les mères ni aucun effet embryotoxique ou tératogène ⁽⁴²⁾ .
Tolérance locale			
	Lapin (iv, ia, pv, sc, im)		Des études sur la tolérance locale chez le lapin ont été menées avec <i>l'Aminomix périphérique</i> **. Elles ont révélé une bonne adaptation locale chez les lapins après perfusion intraveineuse et suite à une administration intra-artérielle, paraveineuse et sous-cutanée ⁽⁴³⁾ .
	Chien		De plus, la tolérance locale de diverses solutions de <i>Vamin</i> a été examinée en détail lors d'études de toxicité de doses multiples menées chez des rats et des chiens, dans le cadre d'une observation clinique quotidienne et histopathologique à la fin de l'étude ^(37, 38, 39) .

Type d'étude	Espèces	Vamine Novamine Doses g de N/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
Autres études de toxicité			
	Hémolyse (sang humain)		Des études <i>in vitro</i> examinant l'hémocompatibilité ont été menées avec l' <i>Aminomix périphérique</i> *. Aucune incompatibilité ou réaction hémolytique n'a été observée (Error! Reference source not found.).

* sac à 2 compartiments contenant du glucose (63 g par litre) et des acides aminés (35 g par litre)

Les études toxicologiques suivantes ont été menées avec le glycérophosphate :

Type d'étude	Espèces	Glycéro- phosphate Doses g/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
Pharmacologie de l'innocuité			
	Chat	0,118	Une étude menée sur les fonctions cardiovasculaires après perfusion intraveineuse de DP-Trauma 20 % n'a démontré aucun effet significatif biologique ou clinique chez des chats anesthésiés (Error! Reference source not found.).
Toxicité d'une dose unique			
	Souris	0,96	Aucun effet toxique n'a été observé chez les souris auxquelles on a administré 60 mL/kg de Na-GP par voie intraveineuse (45).
	Rat	0,073 1-6	L'administration intraveineuse d'une dose unique de 17 mL/kg de glycérophosphate contenant une solution d'acides aminés dipeptides a été bien tolérée (46). La DL ₅₀ était de 3 800 à 3 400 mg/kg de glycérophosphate alpha et bêta, respectivement, après administration intraveineuse à des rats (47).
Toxicité de doses multiples			
4 semaines	Rat	0,409	Lors d'une étude de toxicité de 4 semaines avec le DP-Trauma 20 %, une solution d'acides aminés/dipeptides contenant du glycérophosphate de sodium, aucun signe clinique indésirable ni aucun signe clinique ou morphologique de toxicité organique n'a été observé chez les rats après

Type d'étude	Espèces	Glycéro-phosphate Doses g/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
			perfusion quotidienne de 94,6 mL/kg pendant 20 heures ⁽³⁷⁾ .
2 semaines	Chien	1 tentative	Dans une étude de toxicité de 2 semaines, l'administration de glycérophosphate sodium-bêta à 1 000 mg/kg deux fois par jour a été bien tolérée et n'a provoqué aucun signe de toxicité. Cette dose correspond à 28,2 fois la dose humaine maximale ⁽⁴⁷⁾ .
4 semaines	Chien	0,066	Lors d'une étude de toxicité de 4 semaines avec le DP-Trauma 20 %, une solution d'acides aminés/dipeptides contenant du glycérophosphate de sodium, ni aucun signe clinique ou morphologique de toxicité organique n'a été observé chez les rats après perfusion quotidienne de 15 mL/kg pendant 6 heures ⁽⁴⁸⁾ .
Génotoxicité			
<i>In vitro</i>			
Mutation génétique bactérienne	<i>S. typhimurium</i>	Jusqu'à 5 mg/plaque	Aucun effet mutagène n'a été observé ^(49, 50) .
Lymphome de la souris	Cellules L5178 Y	Jusqu'à 2,16 mg/mL	
<i>In vivo</i>			
Micronoyaux de moelle osseuse	Souris	Bolus intraveineux 2,160 mg/kg de p.c.	Aucun effet mutagène n'a été observé ⁽⁵¹⁾

Type d'étude	Espèces	Glycéro-phosphate Doses g/kg de p.c./jour	Observations et conclusions
Tolérance locale			
	Lapin (iv, ia, pv, sc, im)		Des études sur la tolérance locale chez le lapin ont été menées avec <i>l'Aminomix périphérique</i> ** . Elles ont révélé une bonne adaptation locale chez les lapins après perfusion intraveineuse et suivant l'administration intra-artérielle, paraveineuse et sous-cutanée ⁽⁴³⁾ .
	Chien		De plus, la tolérance locale de diverses solutions de glycérophosphate contenant des acides aminés a été examinée en détail lors d'études sur la toxicité de doses multiples menées chez des rats et des chiens, dans le cadre d'une observation clinique quotidienne et histopathologique à la fin de l'étude ^(47, 48) .
Autres études de toxicité			
	Hémolyse (sang humain)		Des études <i>in vitro</i> examinant l'hémocompatibilité ont été menées avec <i>l'Aminomix périphérique</i> *. Elles n'ont révélé aucune réaction d'incompatibilité ou de propriétés hémolytiques ⁽⁴⁴⁾ .

* sac à 2 compartiments contenant du glucose (63 g par litre) et des acides aminés (35 g par litre)

Aucun effet tératogénique ou autres blessures embryotoxiques n'ont été observés chez les lapins avec les solutions d'acides aminés ni ne sont anticipés avec des émulsions lipidiques et du glycérophosphate de sodium administrés aux doses recommandées durant l'alimentation parentérale. Les produits nutritionnels (solutions d'acides aminés, émulsions lipidiques et glycérophosphate de sodium) utilisés durant l'alimentation parentérale pour maintenir des taux normaux ne devraient pas être embryotoxiques ou tératogéniques ni avoir d'influence sur la fertilité ou la performance reproductive.

RÉFÉRENCES

1. Waitzberg DL, Torrinhas RS, Jacintho TM. New parenteral lipid emulsions for clinical use. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 2006 Jul;30(4) : 351-67.
2. Grimm H, Tibell A, Norrlind B, Blecher C, Wilker S, Schwemmle K. Immunoregulation by parenteral lipids: impact of the n-3 to n-6 fatty acid ratio. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1994 Sep;18(5) : 417-21.
3. Grimm H, Kraus A. Immunonutrition--supplementary amino acids and fatty acids ameliorate immune deficiency in critically ill patients. *Langenbecks Arch Surg* 2001 Aug; 386(5) : 369-76.
4. Morlion BJ, Torwesten E, Wrenger K, Puchstein C, Fürst P. What is the optimum m-3 to m-6 fatty acid (FA) ratio of parenteral lipid emulsions in postoperative trauma? *Clin Nutr*. 16[Suppl 2], 49. 1997.
5. Furst P, Kuhn KS. Fish oil emulsions: what benefits can they bring? *Clin Nutr* 2000 Feb;19(1) : 7-14.
6. Mayer K, Schaefer MB, Seeger W. Fish oil in the critically ill: from experimental to clinical data. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care* 2006 Mar;9(2) : 140-8.
7. Bach AC, Babayan VK. Medium-chain triglycerides : an update. *Am J Clin Nutr* 1982 Nov;36(5) : 950-62.
8. Deckelbaum RJ, Hamilton JA, Moser A, Bengtsson-Olivecrona G, Butbul E, Carpentier YA, et al. Medium-chain versus long-chain triacylglycerol emulsion hydrolysis by lipoprotein lipase and hepatic lipase: implications for the mechanisms of lipase action. *Biochemistry* 1990 Feb 6;29(5) : 1136-42.
9. Zurier RB, Campbell RG, Hashim SA, Van Itallie TB. Enrichment of depot fat with odd and even numbered medium chain fatty acids. *Am J Physiol* 1967 Feb;212(2) : 291-4.
10. Ulrich H, Pastores SM, Katz DP, Kvetan V. Parenteral use of medium-chain triglycerides: a reappraisal. *Nutrition* 1996 Apr;12(4) : 231-8.
11. Ball MJ, White K. Comparison of medium and long chain triglyceride metabolism in intensive care patients on parenteral nutrition. *Intensive Care Med* 1989;15(4) : 250-4.
12. Baldermann H, Wicklmayr M, Rett K, Banholzer P, Dietze G, Mehnert H. Changes of hepatic morphology during parenteral nutrition with lipid emulsions containing LCT or TCM/LCT quantified by ultrasound. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1991 Nov;15(6) : 601-3.
13. McGarry JD, Foster DW. The regulation of ketogenesis from octanoic acid. The role of the

- tricarboxylic acid cycle and fatty acid synthesis. *J Biol Chem* 1971 Feb 25;246(4) : 1149-59.
14. Beaufriere B, Tessari P, Cattalini M, Miles J, Haymond MW. Apparent decreased oxidation and turnover of leucine during infusion of medium-chain triglycerides. *Am J Physiol* 1985 Aug;249(2 Pt 1) : E175-E182.
 15. Cotter R, Taylor CA, Johnson R, Rowe WB. A metabolic comparison of a pure long-chain triglyceride lipid emulsion (LCT) and various medium-chain triglyceride (TCM)-LCT combination emulsions in dogs. *Am J Clin Nutr* 1987 May;45(5) : 927-39.
 16. Cotter R, Johnson RC, Young SK, Lin LI, Rowe WB. Competitive effects of long-chain-triglyceride emulsion on the metabolism of medium-chain-triglyceride emulsions. *Am J Clin Nutr* 1989 Oct;50(4) : 794-800.
 17. Grancher D, Jean-Blain C, Frey A, Schirardin H, Bach AC. Studies on the tolerance of medium chain triglycerides in dogs. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1987 May;11(3) : 280-6.
 18. Miles JM, Cattalini M, Sharbrough FW, Wold LE, Wharen RE, Jr., Gerich JE, et al. Metabolic and neurologic effects of an intravenous medium-chain triglyceride emulsion. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1991 Jan;15(1) : 37-41.
 19. Jensen GL, Mascioli EA, Seidner DL, Istfan NW, Domnitch AM, Selleck K, et al. Parenteral infusion of long- and medium-chain triglycerides and reticulendothelial system function in man. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1990 Sep;14(5) : 467-71.
 20. Jeevanandam M, Holaday NJ, Voss T, Buier R, Petersen SR. Efficacy of a mixture of medium-chain triglyceride (75%) and long-chain triglyceride (25%) fat emulsions in the nutritional management of multiple-trauma patients. *Nutrition* 1995 May;11(3) : 275-84.
 21. Carpentier YA, Dupont IE. Advances in intravenous lipid emulsions. *World J Surg* 2000 Dec;24(12) : 1493-7.
 22. Grimm H, Mertes N, Gøeters C, Schlotzer E, Mayer K, Grimminger F, et al. Improved fatty acid and leukotriene pattern with a novel lipid emulsion in surgical patients. *Eur J Nutr* 2006 Feb;45(1) : 55-60.
 23. Hansen B. Local tolerance test of SmofKabiven in rabbits after a single intravenous, intraarterial, intramuscular, paravenous and subcutaneous administration. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 29101 (2013).
 24. Flügge C. Examination of SmofKabiven for compatibility and haemolytic properties in EDTA-anticoagulated human blood (*in vitro*). Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 29102 (2013).

25. Leuschner J. Acute toxicity study of SMOF 20 % by intravenous infusion to Sprague-Dawley rats. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 9356/95 (1996a).
26. Barrow P. SMOFlipid 20 %: MTD/DRF study by continuous intravenous infusion in the Han Wistar rat. Les Oncins : Ricerca Study No. AA78299 (2010).
27. Chapman MJ. SMOFlipid 20 %: Preliminary toxicity/long-term tolerance study by daily intravenous infusion to male Sprague Dawley rats for 4 weeks. Suffolk : HSL, Huntingdon Life Sciences, Study No. HKQ0002 (2010).
28. Leuschner J. 4-week subchronic toxicity study of SMOF 20 % by daily 6-hour intravenous infusion to Beagle dogs. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 9358/1/95 (1996b).
29. Leuschner J. 13-week subchronic toxicity study of SMOF 20 % by daily 6-hour intravenous infusion to Beagle dogs. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 10825/97, Fresenius Study No. FE-SM-PT-01 (1998a).
30. Leuschner J. Mutagenicity study of SMOF 20 % in the Salmonella typhimurium reverse mutation assay (in vitro). Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 9357/95 (1996c).
31. Leuschner J. Mutagenicity study of SMOF 20 % in mammalian cells (V79) in the in vitro gene mutation assay (HPRT test). Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 10554/97 (1997a).
32. Leuschner J. In vitro assessment of the clastogenic activity of SMOF 20 % in cultured human peripheral lymphocytes. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 10555/97 (1998b).
33. Leuschner J. In vivo bone marrow cytogenetic test of SMOF 20 % by intravenous administration to Sprague-Dawley rats (chromosomal analysis). Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 10556/97 (1997b).
34. Leuschner J. Local tolerance test of SMOF 20 % in rabbits after a single intravenous, intraarterial, paravenous, intramuscular and subcutaneous administration. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 9802/1/96 (1996d).
35. Larsson-Backström C, Jonasson H, Eklund A, Johansson L, Lutteman-Lustig L, Thorstensson M. Cardiovascular investigations of DP-Trauma 20 % in the anaesthetized cat. Kabi Pharmacia Document 91 96 505 (1992).
36. Ljungberg S. Estimation of acute toxicity in mice of amino acid solution AA 4964. Kabi Vitrum 1980.

37. Salmonsson R, Wennberg A, Campos K, Johansson H-E, Jönsson M, Magnusson G. Safety and long-term tolerance of DP-Trauma 20 % in the rat after intravenous administration for 28 days. Kabi Pharmacia Document 91 96 642 (1992).
38. Westling K, Jönsson L. A tolerance study in dogs of the amino acid solution 4203, containing 13.5 g N/l and electrolytes, given intravenously for 28 days. KabiVitrum Document 82 99 067 (1982).
39. Barrow P. Glutamin 20. 13-week intravenous (12 hour infusion) toxicity studying the Beagle dog followed by a 4-week treatment-free period. Pharmacia & Upjohn Document 98 00 161 (1998).
40. Sokolowski A. Salmonella typhimurium and Escherichia coli reverse mutation assay according to the treat and plate method with Neoven. RCC, Cytotest Cell Research GmbH (RCC-CCR), Rossdorf, Germany. Study No. 1128801, 2008.
41. Wollny H-E. Cell mutation assay at the thymidine kinase locus (TK+/-) in mouse lymphoma L5178Y cells with Neoven. RCC, Cytotest Cell Research GmbH (RCC-CCR), Rossdorf, Germany. Study No. 1128802, 2007.
42. Osterburg I. DP-Gln 20. Intravenous teratogenicity study in the rabbit. Hazleton Deutschland GmbH, Münster, Report No. 1051-1021-002 (1993).
43. Hansen B. Local tolerance test of Aminomix Peri in rabbits after a single intravenous, intraarterial, intramuscular, paravenous and subcutaneous administration. Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 26805 (2011).
44. Flügge C. Examination of Aminomix Peri for compatibility and haemolytic properties in citrate-anticoagulated human blood (in vitro). Hamburg: LPT, Laboratory of Pharmacology and Toxicology, LPT Report No. 26803 (2011).
45. Ekvärn S, Löfström A. Acute toxicity in mice after single intravenous administration of sodium glycerophosphate solution. Kabi Document 90 96 324 (1990).
46. Ekvärn S, Löfström A. Acute toxicity in mice and rats after single intravenous administration of DP-Trauma 20 %. Kabi Pharmacia Document 92 96 093 (1992).
47. Heidenreich O. Bericht über die acute und subakute Toxizität von α - und β -Natrium-Glycero-Phosphat bei intravenöser Injektion an Ratten und Hunden (Acute and subacute toxicity of intravenously administered α - and β -sodium-glycerophosphate in rats and dogs). Department of Pharmacology, School of Medicine, Rhinish Westphalian Technical University, Aachen, West Germany 1974.
48. Jönsson M, Johansson H-E, Sjögren I, Magnusson G, Brand O. A tolerance study in dogs of DP-Trauma 20 % administered intravenously for one month, Kabi Pharmacia Document 92

96 029 (1992).

49. Sokolowski A. Salmonella typhimurium and Escherichia coli reverse mutation assay with Glycophos. Harlan, Cytotest Cell Research GmbH (Harlan-CCR), Rossdorf, Germany. Study No. 1225401, 2009.
50. Wollny H-E. Cell mutation assay at the thymidine kinase locus (TK+/-) in mouse lymphoma L5178Y cells with Glycophos. Harlan, Cytotest Cell Research GmbH (Harlan- CCR), Rossdorf, Germany. Study No. 1225402, 2009.
51. Honarvar N. Micronucleus assay in bone marrow cells of the mouse with Glycophos. Harlan, Cytotest Cell Research GmbH (Harlan-CCR), Rossdorf, Germany. Study No. 1225403, 2009.

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

SmofKabiven^{MD} Electrolyte Free

Émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes
5,1 % / 12,7 % / 3,8 % ; p/v

SmofKabiven^{MD} extra Nitrogen Electrolyte Free

Émulsion injectable d'acides aminés, dextrose et lipides sans électrolytes
6,5 % / 8,5 % / 2,9 % ; p/v

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **SmofKabiven Electrolyte Free** ou **SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free** et à chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout au sujet de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free.

Pourquoi SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free sont-ils utilisés?

Les perfusions de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free fournissent une nutrition directement dans votre sang, lorsque manger normalement n'est pas possible ou approprié pour vous.

Comment SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free agissent-ils?

SmofKabiven et SmofKabiven contiennent un mélange de lipides (graisses), de sucre et d'acides aminés (les éléments constitutifs des protéines). Ceux-ci sont utilisés pour fournir l'apport énergétique et les nutriments lorsque d'autres formes d'alimentation sont insuffisantes ou impossibles.

Votre professionnel de la santé pourra ordonner l'ajout d'une supplémentation en sels (électrolytes), vitamines et minéraux à SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free.

Quels sont les ingrédients de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free?

Ingrédients médicinaux :

Contenu de **SmofKabiven Electrolyte Free** pour 100 mL de produit mélangé :

Acides aminés (éléments constitutifs des protéines)

Alanine 710 mg, arginine 610 mg, glycine 560 mg, histidine 150 mg, isoleucine 250 mg, leucine 380 mg, acétate de lysine 340 mg, méthionine 220 mg, phénylalanine 260 mg, proline 570 mg, sérine 330 mg, taurine 50 mg, thréonine 220 mg, tryptophane 100 mg, tyrosine 20 mg et valine 310 mg.

Lipides (graisses)

Huile de soja 1 140 mg, triglycérides à chaîne moyenne 1 140 mg, huile d'olive 950 mg et huile de poisson 570 mg.

Dextrose (sucre)

Sous forme de glucose monohydraté 12,7 g.

Électrolytes (sels) provenant de la solution d'acides aminés et de l'émulsion lipidique

Acétate 7,5 mmol, phosphate 0,28 mmol

Contenu de **SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free** pour 100 mL de produit mélangé :

Acides aminés (éléments constitutifs des protéines)

Alanine 920 mg, arginine 790 mg, glycine 720 mg, histidine 200 mg, isoleucine 330 mg, leucine 480 mg, acétate de lysine 430 mg, méthionine 280 mg, phénylalanine 330 mg, proline 730 mg, sérine 430 mg, taurine 65 mg, thréonine 290 mg, tryptophane 130 mg, tyrosine 26 mg et valine 410 mg.

Lipides (graisses)

Huile de soja 870 mg, triglycérides à chaîne moyenne 870 mg, huile d'olive 720 mg et huile de poisson 430 mg.

Dextrose (sucre)

Sous forme de glucose monohydraté 8,5 g.

Électrolytes (sels) provenant de la solution d'acides aminés et de l'émulsion lipidique

Acétate 9,6 mmol, phosphate 0,22 mmol

Ingrédients non médicinaux contenus dans SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free :

Glycérol

Phospholipides d'œuf purifiés

Tout-rac- α -tocophérol

Hydroxyde de sodium (ajusteur de pH)

Oléate de sodium

Acide acétique glacial (ajusteur de pH)

Acide chlorhydrique (ajusteur de pH)

Eau pour injection

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free sont offerts sous les formes posologiques qui suivent :

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free se présentent en trois compartiments distincts :

- Un compartiment contenant un mélange de lipides (graisses) qui a :
 - une apparence similaire au lait
 - et est homogène
- Un compartiment contenant une solution d'acides aminés (éléments constitutifs des protéines) qui est :
 - transparente
 - et incolore à légèrement jaune
- Un compartiment contenant une solution sucrée qui est :
 - transparente
 - et incolore à légèrement jaune.

Avant l'utilisation, rompre les joints entre les compartiments afin de mélanger les composants. Le mélange sera alors :

- opaque
- blanc
- et homogène.

Ne prenez pas SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free si :

- vous êtes allergique (hypersensible) au poisson, aux œufs, aux arachides, au soja ou à n'importe lequel des ingrédients de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free (voir « **Les ingrédients non médicinaux de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free sont** ») ;
- vos taux de gras sanguins sont très élevés (hyperlipidémie grave) ;
- votre foie ne fonctionne pas adéquatement ;
- vous avez une déficience congénitale du métabolisme des acides aminés ;
- vos saignements ne s'arrêtent pas ou mettent beaucoup de temps à s'arrêter ;
- vos reins ne fonctionnent pas adéquatement et si vous ne suivez aucun type de purification sanguine (dialyse ou hémofiltration) ;
- vous avez une telle baisse de la tension artérielle que vous pourriez mourir (choc) ;
- votre taux de sucre sanguin n'est pas maîtrisé ;
- vous avez une maladie du sang et du système immunitaire, appelée syndrome hémophagocytaire ;
- vous présentez une accumulation de liquide dans vos poumons (œdème pulmonaire aigu) ;
- vous présentez une teneur excessive d'eau dans votre corps (hyperhydratation) ;

- vous êtes atteint d'insuffisance cardiaque aiguë ;
- votre condition médicale est instable.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free, afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- vous avez des taux élevés de gras dans le sang ;
- vous êtes allergique au soja, au poisson ou aux œufs, lesquels peuvent provoquer de rares réactions allergiques. Le soja peut aussi causer des réactions chez les patients allergiques aux arachides.
- vous avez une déficience du métabolisme des lipides et des acides aminés (éléments constitutifs des protéines), ce qui pourrait se produire en cas :
 - de troubles des reins ou du foie ;
 - de taux élevés de sucre sanguin (diabète) ;
 - d'inflammation du pancréas (pancréatite) ;
 - de bas taux d'hormones thyroïdiennes (hypothyroïdie) ;
 - d'infection touchant tout le corps (sepsis) occasionnant un danger de mort.
- vous avez des problèmes cardiaques ;
- vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir ;
- vous allaitez ou prévoyez le faire ;
- vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free :

- Produits pour éclaircir le sang

Informez votre médecin si vous prenez un produit pour éclaircir le sang, telles l'héparine ou la coumarine (warfarine), qui aide à prévenir les caillots sanguins.

L'huile de soja renferme, à l'état naturel, de la vitamine K1 qui favorise la coagulation du sang. Toutefois, la quantité d'huile de soja contenue dans SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen extra Nitrogen Electrolyte Free est minimale et ne devrait pas nuire de façon significative à l'activité fluidifiante du sang (anticoagulante) des dérivés de la coumarine.

- Tests de laboratoire

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free pourraient interférer avec certains tests de laboratoire. Il est important de signaler à un médecin qui procéderait à des tests que vous prenez SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free.

Comment prendre SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free :

- SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free peuvent être administrés :
 - à l'hôpital
 - dans un établissement géré de soins de santé
 - à la maison
 - sous la supervision d'un professionnel de la santé
 - par vous-même, après en avoir reçu la formation et avec l'accord de votre équipe de soins de santé.
- Des nutriments supplémentaires pourraient être ajoutés par des professionnels de la pharmacie.
- Ne prendre SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free que si le mélange est homogène et qu'il a l'apparence du lait.
- L'utiliser uniquement si le sac n'est pas endommagé.
- Respecter une méthode d'administration exempte de germes.

- Le sac ne doit être utilisé qu'une seule fois.
- Jeter toute portion inutilisée du produit.

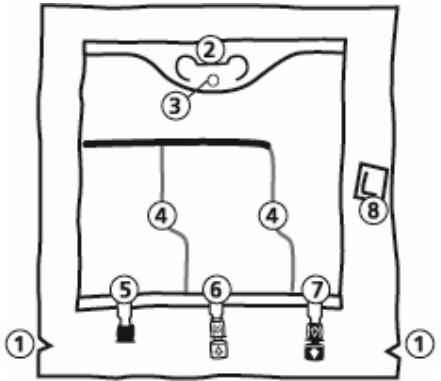
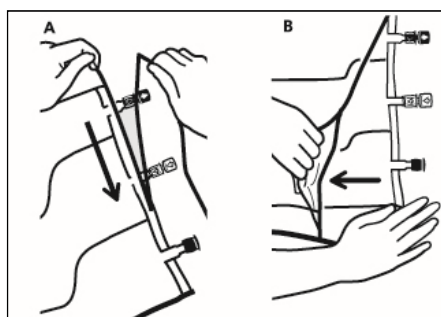
Dose habituelle pour un adulte :

- Vous recevrez votre médicament par voie d'injection directement dans votre sang.
- Votre professionnel de la santé contrôlera la quantité et la rapidité d'administration de SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free en fonction de vos besoins et de votre état de santé.
- SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free devraient être administrés par perfusion continue pendant 14 à 24 heures.
- Votre médecin surveillera régulièrement votre état et mesurera vos paramètres sanguins et urinaires.

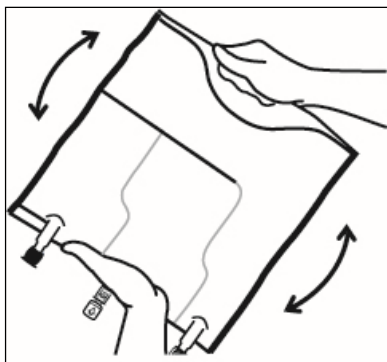
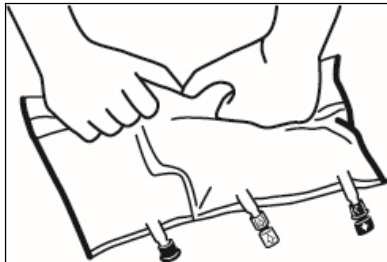
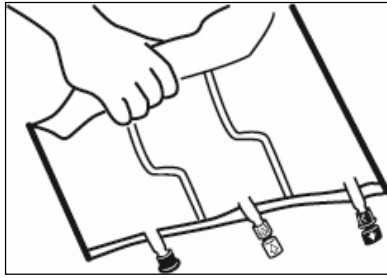
Mode d'emploi et manipulation

Avant d'administrer par voie intraveineuse au patient le produit contenu dans le sac de plastique, consultez ces directives :

Les présentes instructions servent uniquement de lignes directrices pour l'utilisation du produit. Si vous désirez consulter les directives détaillées de manipulation, faites-en la demande à votre professionnel de soins de santé.

<p>Le sac</p> 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Encoches du suremballage 2. Poignée 3. Orifice pour suspendre le sac 4. Joints verticaux 5. Orifice aveugle (seulement utilisé durant la fabrication) 6. Orifice d'injection - BLANC 7. Orifice de perfusion - BLEU 8. Absorbeur d'oxygène (présent entre le sac et le suremballage)
<p>1 . Retrait du suremballage</p> 	<ul style="list-style-type: none"> • Pour retirer le suremballage, tenez le sac à l'horizontale et déchirez à partir de l'encoche qui est près des orifices jusqu'au rebord supérieur (A). • Déchirez ensuite le côté long, retirez le suremballage et mettez-le au rebut avec l'absorbeur d'oxygène (B).

2. Mélange

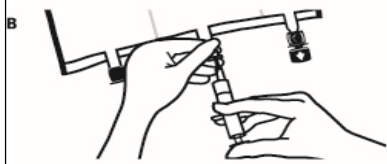
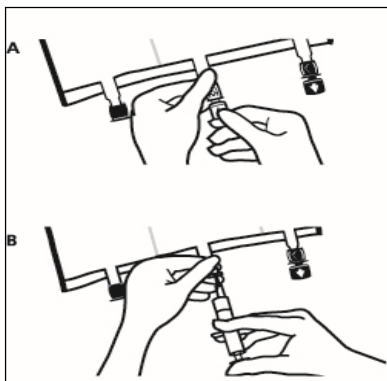


- Placez le sac sur une surface plane et propre. Le côté texte doit se trouver sur les dessus du sac et les ports doivent être orientés dans la direction opposée à vous.
- Roulez le sac sur lui-même de façon bien serrée à partir de la poignée jusqu'aux orifices, d'abord avec la main droite, puis en appliquant une pression constante avec la main gauche jusqu'à ce que les joints verticaux soient rompus. Les joints verticaux rompables s'ouvrent sous la pression du liquide. Les joints rompables peuvent également être ouverts avant le retrait du suremballage.

Remarque : les liquides se mélangent aisément, même lorsque le joint horizontal demeure fermé.

- Mélangez le contenu des trois compartiments en inversant trois fois le sac jusqu'à ce que les composants soient bien mélangés. Tout le contenu du sac sera blanc une fois qu'il sera mélangé.

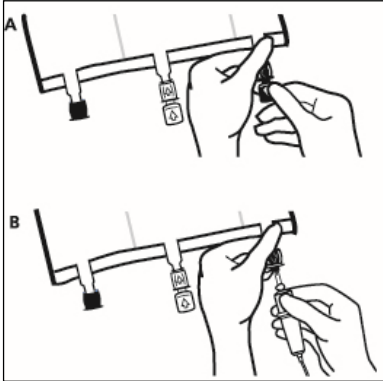
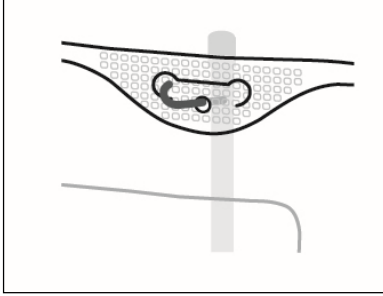
3. Finalisation de la préparation



- Placez de nouveau le sac sur une surface plane et propre. Si vous injectez des suppléments, rompez le témoin d'inviolabilité de l'orifice d'injection de couleur blanche (A).

Remarque : la membrane de l'orifice d'injection est stérile.

- Tenez la base de l'orifice d'injection. Insérez l'aiguille, injectez les suppléments (dont la compatibilité vous est connue) dans le centre du site d'injection (B).
- Mélangez bien entre chaque ajout en inversant le sac à trois reprises. Utilisez une seringue dont l'aiguille est de calibre 18 à 23 et une longueur de 40 mm.

	<ul style="list-style-type: none"> • Immédiatement avant d'insérer la tubulure de perfusion, rompez le témoin d'inviolabilité de l'orifice de perfusion de couleur bleue (A). <p>Remarque : la membrane de l'orifice de perfusion est stérile.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Utilisez une tubulure de perfusion standard sans prise d'air ou fermez la prise d'air si vous utilisez une tubulure avec prise d'air. • Tenez la base de l'orifice de perfusion. • Enfoncez le perforateur à travers l'orifice de perfusion. Le perforateur doit être complètement inséré pour être en place. <p>Remarque : la partie intérieure de l'orifice de perfusion est stérile.</p>
<p>4. Suspendre le sac</p> 	<ul style="list-style-type: none"> • Suspendez le sac par l'orifice qui se trouve sous la poignée.

Surdosage :

Si vous avez l'impression que la dose que vous avez reçue était trop élevée ou qu'elle vous a été administrée trop rapidement, mentionnez-le immédiatement à votre professionnel de la santé. En cas de surdose, vous courez le risque de recevoir trop de graisses. C'est ce qu'on appelle le « syndrome de surcharge en graisses ». Dans pareils cas, il faut cesser la perfusion ou, s'il y a lieu, la poursuivre à raison d'une dose réduite. Consultez la section « **Autres mises en garde à connaître** » pour de plus amples renseignements.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, posez-les à votre fournisseur de soins de santé.

Si vous croyez avoir pris trop de SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas des symptômes.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à SmofKabiven et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free?

En prenant SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre :

- Nausées
- Vomissements
- Frissons

SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free peuvent donner lieu à des résultats anormaux aux analyses sanguines. Votre professionnel de la santé décidera quand effectuer les analyses de sang et en interprétera les résultats.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
RARE Réaction allergique grave : fièvre, frissons, éruption cutanée, urticaire, rougeur, maux de tête ou difficulté à respirer			√
Haute tension artérielle			√
Rythme cardiaque accéléré			√
Basse pression artérielle : étourdissements, évanouissements, sensations de tête légère Peut se produire lorsque vous passez de la position couchée ou assise à la position debout.			√
Syndrome de surcharge graisseuse : fièvre, jaunissement de la peau et des yeux, coma			√

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Entreposage :

Entreposer au-dessous de 25 °C. Ne pas congeler.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé comme suit :

- En visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou en
- En téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conserver les sacs dans leur suremballage. Garder hors de la portée de et de la vue des enfants.

N'utilisez pas SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free après la date d'expiration indiquée sur l'emballage (AAAA-MM). La date d'expiration fait référence à la dernière journée du mois.

Une fois les joints entre les compartiments rompus et le produit bien mélangé, il faut l'utiliser immédiatement.

Pour le confort du patient, laissez SmofKabiven Electrolyte Free et SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free atteindre la température ambiante avant de l'administrer.

Pour en savoir davantage au sujet de SmofKabiven Electrolyte Free ou SmofKabiven extra Nitrogen Electrolyte Free, vous pouvez :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (<https://produits-sante.canada.ca/dpd-bdpp/index-fra.jsp>), le site Web du fabricant (<http://www.fresenius-kabi.ca>), ou en téléphonant 1-877-821-7724).

Le présent dépliant a été préparé par :



Fresenius Kabi Canada Ltée
165 Galaxy Blvd, bureau 100
Toronto, ON M9W 0C8

Dernière révision : 9 juillet 2020

Fresenius Kabi est une marque déposée de Fresenius SE.
SmofKabiven et SMOFlipid sont des marques déposées de Fresenius Kabi AG. Biofine est une marque déposée de Fresenius Medical Care.