ИНСТРУКЦИЯ

(информация для специалистов)

Б. Браун Мельзунген АГ, 34209 Мельзунген, Германия



Аминоплазмаль Б. Браун Е 5 (Aminoplasmal B. Braun E 5)

Регистрационный номер: ЛСР-003845/09 от 21.05.2009

Торговое название: Аминоплазмаль Б. Браун Е 5

Группировочное наименование: Аминокислоты для парентерального питания+Прочие препараты [Минералы]

Лекарственная форма: раствор для инфузий

Состав

1000 мл раствора содержат:

Действующие вещества: Изолейцин Лейцин Лизина гидрохлорид (соответствует лизину)

3,430 г 2,200 г Метионин 2,350 г Фенилаланин Треонин 2,100 г 0,800 г Триптофан 3.100 г Валин Аргинин 5,750 г 1,500 г Гистидин 5,250 г Аланин

Глицин 6,000 г Аспарагиновая кислота 2.800 г 3.600 г Глутаминовая кислота Пролин 2,750 г Серин 1,150 г 0,400 г Тирозин Натрия ацетата тригидрат

1,361 г Натрия гидроксид 0,140 г 2.453 г Калия ацетат Натрия хлорид 0,964 г Магния хлорида гексагидрат 0,508 г 3,581 г Натрия гидрофосфата додекагидрат

Вспомогательные вещества: 0,200 г Ацетилцистеин 0,210 – 0,420 г Лимонной кислоты моногидрат до 1000 мл

Вода для инъекций

Концентрация электролитов:

Натрий 50 ммоль/л Калий 25 ммоль/л Магний 2.5 ммоль/л Хлориды 45 ммоль/л Ацетаты 35 ммоль/л Фосфаты 10 ммоль/л Цитраты 2.0 ммоль/л

Физико-химические характеристики:

Теоретическая осмолярность	588 мОсм/л
рН	от 5,7 до 6,3
Содержание аминокислот	50 г/л
Общий азот	7,9 г/л
Энергетическая ценность кДж (ккал)/л	835 (200)

Описание: прозрачный, бесцветный или бледно-желтый раствор

Фармакотерапевтическая группа: питания парентерального средство

Koд ATX: B05BA10

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Основное терапевтическое воздействие Аминоплазмаля Б. Браун Е 5 заключается в снабжении организма субстратом синтеза белков при парентеральном питании.

Введение всех аминокислот, необходимых для синтеза белков (включая условно заменимые и заменимые аминокислоты), содержащихся в Аминоплазмале Б. Браун Е 5, обеспечивает высокую питательную эффективность и снижает нагрузку на организм при синтезе белка.

Для исключения метаболизма вводимых аминокислот в качестве источника энергии, необходимо одновременное введение с Аминоплазмалем

Б. Браун Е 5 донаторов энергии, таких как жировые эмульсии и растворы углеводов.

Помимо аминокислот Аминоплазмаль Б. Браун Е 5 содержит минеральные вещества, необходимые для поддержания водно-электролитного и кислотно-основного равновесия.

Фармакокинетика

2.500 г

4,450 г

4,285 г

Вводимые внутривенно аминокислоты поступают во внутрисосудистые и внутриклеточные депо эндогенных свободных аминокислот и так же, как и они, функционируют в качестве субстрата для синтеза белков организма. Биодоступность всех компонентов Аминоплазмаля Б. Браун Е 5 при внутривенном введении составляет 100 %.

В Аминоплазмале Б. Браун Е 5 индивидуальные концентрации аминокислот подобраны таким образом, чтобы при внутривенном введении данного раствора относительный рост концентрации каждой аминокислоты в плазме не выходил за пределы нормы, что обеспечивает поддержание гомеостаза аминокислот в плазме.

Аминокислоты, не вовлеченные в синтез белков, метаболизируются следующим образом: в результате трансаминирования аминогруппы отделяются от углеродного скелета, далее углеродные цепи или окисляются до СО или используются в качестве субстрата в реакции глюконеогенеза в печени. Аминогруппы метаболизируются в печени до мочевины.

Показания к применению

Парентеральное питание с целью профилактики и лечения состояний белковой недостаточности вследствие повышенной потери белков и/или повышенной потребности в них:

- Травмы средней и тяжелой степени, политравма, ожоги, перитонит, сепсис, полиорганная недостаточность метаболическими потребностями:
- Состояния после обширных оперативных вмешательств;
- Воспалительные заболевания кишечника (в т.ч. болезнь Крона, язвенный колит), кишечные свиши:
- Нарушения питания различного генеза (кахексия).

Противопоказания

- Гиперчувствительность к компонентам препарата;
- Врожденные нарушения аминокислотного метаболизма;
- Тяжелые нарушения кровообращения (шок);
- Выраженная гипоксия;
- Выраженный метаболический ацидоз;
- Прогрессирующая печеночная недостаточность;
- Острая почечная недостаточность, если невозможно проведение гемофильтрации или гемодиализа;
- Превышение предельно допустимой концентрации электролитов, входящих в состав препарата, в плазме крови;
- Детский возраст до 2 лет;
- Общие противопоказания для проведения инфузионной терапии (декомпенсированная сердечная недостаточность, острый отек легких, гипергидратация).

schwarz

Dokument = $210 \times 297 \text{ mm}$ 2 Seiten

RU 438

Aminoplasmal B. Braun E 5 438/12607545/0816 Glasflasche Standort Melsungen



Font size: 9 pt.

G 090354

B BRAUN

Состорожностью

Аминоплазмаль Б. Браун Е 5 может применяться только после тщательной
■ оценки соотношения риск/польза в случаях:

- Почечной или печеночной недостаточности.
- Повышенной осмолярности плазмы,
- Гипотонической дегидратации,

а также во всех случаях нарушения метаболизма аминокислот, обусловленных причинами, не являющимися противопоказаниями к применению препарата.

Применение в период беременности и лактации

В настоящее время достаточных клинических данных о применении Аминоплазмаля Б. Браун Е 5 в период беременности и лактации нет, поэтому возможно его применение у беременных и кормящих женщин только в случаях, когда ожидаемая польза от лечения препаратом превышает возможный риск развития осложнений.

Способ применения и дозы

Аминоплазмаль Б. Браун Е 5 вводится в периферические и центральные вены.

Для введения Аминоплазмаля Б. Браун Е 5 необходимо использовать только стерильные системы для внутривенной инфузии.

Во время применения препарата необходимо контролировать место введения (место пункции, или катетеризации) на предмет наличия признаков воспаления или инфицирования.

Препарат поставляется в бутылках, рассчитанных на однократное применение. Любые неиспользованные объемы препарата не подлежат хранению и должны выбрасываться.

Нельзя использовать препарат, если раствор не прозрачен, на бутылке есть явные следы повреждений или нарушена герметичность.

Доза Аминоплазмаля Б. Браун Е 5 зависит от нутриционного статуса и индивидуальных потребностей пациента в аминокислотах, электролитах и жидкости.

Взрослым и детям с 14 лет

Средняя суточная доза

20-40 мл/кг массы тела, что соответствует 1-2 г аминокислот/кг массы тела, 1400-2800 мл препарата для пациента с массой тела 70 кг.

Высшая суточная доза

40 мл/кг массы тела, что соответствует 2 г аминокислот/кг массы тела, 140 г аминокислот или 2800 мл препарата для пациента с массой тела 70 кг. Максимальная скорость введения

2 мл/кг массы тела/час, что соответствует 0,1 г аминокислот/кг массы тела/час, 45 капель/мин или 2,34 мл/мин для пациента с массой тела 70 кг.

Детям

Указанные ниже дозы являются усредненными. Доза должна подбираться в соответствии с возрастом ребенка, стадией и выраженностью заболева-

Для детей с 2 до 5 лет:

. 30 мл /кг массы тела, что соответствует 1,5 г аминокислот/кг массы тела. Для детей с 5 до 14 лет:

20~мл /кг массы тела, что соответствует 1,0 г аминокислот/кг массы тела. Максимальная скорость введения

2 мл/кг массы тела/час, что соответствует 0,1 г аминокислот/кг массы тела/час.

Если потребность в аминокислотах превышает 1 г/кг массы тела в сутки, возможно использование более концентрированных растворов аминокислот с целью снижения водной нагрузки.

Продолжительность применения

Ограничений по продолжительности использования препарата не выявлено.

Побочные эффекты

При соблюдении рекомендаций в отношении указанных мер предосторожности, скорости введения и дозировки, побочных эффектов не наблюдается, однако возможно развитие аллергических реакций.

Редко возникающие побочные эффекты (≥ 1:1000, < 1:100): тошнота, рвота, головная боль, озноб, лихорадка могут быть связаны с началом проведения парентерального питания и не являются специфичными для Аминоплазмаля Б. Браун Е 5.

Передозировка

Передозировка или слишком быстрое введение препарата могут повлечь за собой такие явления, как озноб, тошнота, рвота и повышение экскреции аминокислот почками. В таких случаях введение препарата должно быть прекращено и возобновлено позже с меньшей скоростью инфузии.

Взаимодействия с другими препаратами и другие виды взаимодействия

Лекарственные взаимодействия не известны.

Смешивание Аминоплазмаля Б. Браун E 5 с другими компонентами парентерального питания (углеводами, жировыми эмульсиями, витаминами, микроэлементами) должно проводиться в асептических условиях. Необходимо проверять их совместимость перед применением.

Особые указания

Для обеспечения полного усвоения аминокислот, введение Аминоплазмаля Б. Браун E 5 следует проводить одновременно с препаратами, обеспечивающими энергетические потребности организма (жировыми эмульсиями и растворами углеводов), а также витаминами и микроэлементами.

Следует учитывать, что возможность введения вышеперечисленных компонентов в периферические вены будет зависеть от результирующей осмолярности этих растворов.

В период лечения необходимо контролировать водно-электролитный и кислотно-основной баланс, уровень сывороточных белков, осмолярность сыворотки крови, концентрацию глюкозы в крови и функции печени.

Для пациентов с печеночной, почечной, сердечной, легочной недостаточностью необходимо подбирать индивидуальный режим дозирования.

При длительном введении (в течение нескольких недель) следует контролировать факторы свертывания и клеточный состав крови.

В случае наличия гипотонической дегидратации, сначала, следует восстановить адекватный баланс воды и электролитов, а затем начинать парентеральное питание.

Хранение при температуре ниже 15 °C может вызывать образование кристаллов, которые растворяются при нагревании раствора до 25 °C и легком встряхивании.

Форма выпуска

Раствор для инфузий. По 250 мл, 500 мл и 1000 мл в бутылки гидролитического стекла класса II, соответствующие требованиям Европейской Фармакопеи для инфузионных растворов. Бутылка укупорена резиновой пробкой кирпичного цвета, соответствующей требованиям Европейской Фармакопеи для инфузионных растворов, алюминиевым колпачком кирпично-красного цвета и пластмассовой заглушкой серого цвета.

По 1 бутылке по 250 мл, 500 мл или 1000 мл вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

Для стационаров.

По 10 бутылок по 250 мл или по 500 мл, по 6 бутылок по 1000 мл вместе с инструкцией по применению в картонной коробке.

Срок годности

3 года.

Не использовать после срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С в защищенном от света месте. Не замораживать! Хранить в местах, недоступных для детей.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Производитель

Б. Браун Мельзунген АГ, Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия.

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей в $P\Phi$

OOO «Б.Браун Медикал», 191040, Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, д. 10. Тел./факс: (812) 320-40-04



Б. Браун Мельзунген АГ 34209 Мельзунген, Германия

