

## Katalog

Název VZ:	DODÁVKY PARENTERÁLNÍ VÝŽIVY PRO NEMOCNICE PLZEŇSKÉHO KRAJE 2021
Část VZ:	Část 1 - Aminokyseliny

SUKL	Objednací číslo = Kód produkту	Název produktu = obchodní označení	Počet ks v balení	Výrobce
		Aminoven 10%		Fresenius Kabi Gratz Austria
		Aminoven 5%		Fresenius Kabi Gratz Austria

sp.zn. sukls78532/2011  
a sp.zn. sukls181540/2013

## SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

### I. NÁZEV PŘÍPRAVKU

Aminoven 5%  
Infuzní roztok

### 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

1000 ml infuzního roztoku obsahuje:

Isoleucinum	2,50 g
Leucinum	3,70 g
Lysini acetas	4,655 g
=Lysinum	3,30 g
Methioninum	2,15 g
Phenylalaninum	2,55 g
Threoninum	2,20 g
Tryptophanum	1,00 g
Valinum	3,10 g
Argininum	6,00 g
Histidinum	1,50 g
Alaninum	7,00 g
Glycinum	5,50 g
Prolinum	5,60 g
Serinum	3,25 g
Tyrosinum	0,20 g
Taurinum	0,50 g

Celkový obsah aminokyselin: 50,0 g/l

Celkový obsah dusíku: 8,1 g/l

Celková energetická hodnota: 840 kJ/l (=200 kcal/l)

Titrační acidita: 12 mmol NaOH/l

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

### 3. LÉKOVÁ FORMA:

Infuzní roztok

Roztok je čirý, bezbarvý až nažloutlý.

pH: 5,5 – 6,3

Teoretická osmolarita: 495 mosmol/l

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1. Terapeutické indikace

Doplňení aminokyselin jako součást celkové parenterální výživy.

Roztoky aminokyselin by se měly obecně podávat v kombinaci s adekvátním množstvím energetických doplňků.

## **4.2. Dávkování a způsob podávání**

### Dávkování

Denní požadavky na aminokyseliny závisí na tělesné hmotnosti a na metabolickém stavu pacienta.

Maximální denní dávka se liší v závislosti na klinickém stavu pacienta a může se dokonce změnit ze dne na den.

Doporučuje se podávat infuzi formou kontinuální infuze po dobu alespoň 14 hodin až maximálně 24 hodin v závislosti na klinickém stavu pacienta. Bolusové podání se nedoporučuje.

Roztok se podává, pokud je parenterální výživa potřeba.

### Dospělí

#### *Dávkování:*

16,0 – 20,0 ml přípravku Aminoven 5%/kg těl. hm./den (ekv. 0,8 - 1,0 g aminokyselin/kg těl. hm./den), to např. odpovídá 1120 - 1400 ml přípravku Aminoven 5%/70 kg těl. hm. pacienta/den.

#### *Maximální infuzní rychlosť:*

2,0 ml přípravku Aminoven 5%/kg těl. hm./hod. (ekv. 0,1 g aminokyselin/kg těl. hm./hod.)

#### *Maximální denní dávka:*

20 ml přípravku Aminoven 5%/kg těl. hm./den (ekv. 1,0 g aminokyselin/kg těl. hm./den), to odpovídá 70 g aminokyselin na 70 kg těl. hm. pacienta.

V případě potřeby vyšších dávek aminokyselin jsou na trhu dostupné jiné vhodnější přípravky.

### Pediatrická populace

U pediatrické populace nebyly provedeny žádné studie.

Přípravek Aminoven 5% je kontraindikován u dětí mladších 2 let (viz bod 4.3).

Dětem mladším 2 let se doporučuje podávat aminokyselinové roztoky speciálně určené pro pediatrické pacienty, které byly navrženy tak, aby splnily odlišné metabolické požadavky.

### Děti a dospívající (ve věku 2 - 18 let)

#### *Dávkování:*

Dávka má být upravena podle stavu hydratace, biologického vývoje a tělesné hmotnosti pacienta.

#### *Maximální infuzní rychlosť:*

Maximální infuzní rychlosť je stejná jako u dospělých pacientů, viz informace uvedená výše.

#### *Maximální denní dávka:*

40 ml přípravku Aminoven 5% na kg tělesné hmotnosti/den (ekv. 2,0 g aminokyselin na kg tělesné hmotnosti/den), je však nutné vzít v potaz celkový denní příjem tekutin.

#### Způsob podání

Přípravek Aminoven 5% se podává kontinuální infuzí do periferní nebo centrální žily.

#### **4.3. Kontraindikace**

Podání přípravku Aminoven 5% je kontraindikováno u dětí mladších dvou let.

Stejně jako jiné roztoky aminokyselin je i přípravek Aminoven 5% kontraindikován v následujících případech:

Porucha metabolismu aminokyselin, metabolická acidóza, renální insuficienze bez léčby hemodialýzou nebo hemofiltrací, pokročilá insuficienze jater, oběhové přetížení, šok, hypoxie, dekompensované srdeční selhání.

#### **4.4. Zvláštní upozornění a opatření pro použití**

Měla by být sledována hladina elektrolytů v séru, bilance tekutin a funkce ledvin.

V případě hypokalémie a/nebo hyponatrémie by se mělo současně doplnit odpovídající množství kalia a/nebo natria.

Roztoky aminokyselin mohou urychlit akutní deficit folátů. Z toho důvodu se má denně podávat kyselina listová.

Opatrnost by měla být při podávání velkých objemů infuzních roztoků u pacientů se srdeční insuficiencí.

Infuze podávaná do periferních žil může obecně vyvolat podráždění cévní stěny a tromboflebitidu. Proto se doporučuje denní kontrola místa aplikace.

Je-li indikováno současné podání tukových emulzi tam, kde je to možné, měly by se tyto podávat jako směs s přípravkem Aminoven 5%, aby se snížilo riziko dráždění cévy.

Volba periferní nebo centrální žily závisí na výsledné osmolaritě směsi. Obecně akceptovaný limit pro periferní infuzi je přibližně 800 mosmol/l, tento limit se však významně liší v závislosti na věku a celkovém stavu pacienta a na stavu periferních cév.

Měly by být dodržovány přísné aseptické podmínky, zvláště při zavádění katetru do centrální žily.

Aminoven 5% se používá jako součást celkové parenterální výživy v kombinaci s adekvátním množstvím energetických doplňků (roztoků sacharidů, tukových emulzí), elektrolytů, vitaminů a stopových prvků.

#### **4.5. Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce**

Doposud nejsou známy žádné interakce.

Informace o inkompatibilitách viz bod 6.2.

#### **4.6. Fertilita, těhotenství a kojení**

Nebyly provedeny žádné specifické studie hodnotící bezpečnost přípravku Aminoven 5% na fertilitu, těhotenství a kojení. Klinické zkušenosti s podobnými parenterálními roztoky aminokyselin však neukázaly žádné riziko při jejich použití během těhotenství nebo kojení. Před podáním přípravku Aminoven 5% během těhotenství a kojení je nutné uvážit možný přínos léčby oproti možným rizikům.

#### **4.7. Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje**

Není relevantní.

#### **4.8. Nežádoucí účinky**

Je-li přípravek správně podáván, nejsou známy.

Nežádoucí účinky, které se objeví při předávkování (viz bod 4.9) jsou většinou reversibilní a pominou po ukončení léčby. Infuze periferními žilami může obecně způsobit podráždění žilní stěny a tromboflebitidu.

Nebyly provedeny žádné klinické studie.

#### Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [REDACTED]

#### **4.9. Předávkování**

Stejně jako u jiných roztoků aminokyselin se může v případě předávkování přípravkem Aminoven 5% nebo při překročení doporučené rychlosti infuze objevit třes, zvracení, nauzea a zvýšené renální ztráty aminokyselin. V takovém případě se má infuze okamžitě přerušit. Je možné poté pokračovat se sníženými dávkami.

Přeliš rychlá infuze může způsobit oběhové přetížení a poruchy elektrolytové rovnováhy.

V případech předávkování neexistuje žádné specifické antidotum. V naléhavých případech mají být zavedena obecná podpůrná opatření se zvláštní pozorností na respirační a kardiovaskulární systém.

Nezbytností je biochemické sledování pacienta a případné abnormality vhodně léčit.

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

#### **5.1. Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Roztoky pro parenterální výživu. Aminokyseliny.

ATC kód: B05BA01

Aminokyseliny obsažené v přípravku Aminoven 5% jsou přirozeně a fyziologicky se vyskytující sloučeniny. Stejně jako aminokyseliny z bílkovin přijatých potravou a jejich asimilací, i parenterálně podané aminokyseliny vstupují v těle do poolu volných aminokyselin a všech následných metabolických cest.

## **5.2. Farmakokinetické vlastnosti**

Aminokyseliny obsažené v přípravku Aminoven 5% vstupují do plazmatického poolu odpovídajících volných aminokyselin. Z intravaskulárního prostoru aminokyseliny vstupují do intersticiálních tekutin a do intracelulárního prostoru různých tkání.

Plazmatické a intracelulární koncentrace volných aminokyselin jsou pro každou aminokyselinu endogenně regulovány v rámci úzkého rozpětí koncentrací, a to v závislosti na věku, stavu výživy a patologickém stavu pacienta.

Vyvážené roztoky aminokyselin jako je přípravek Aminoven 5% výrazně nemění fyziologický pool esenciálních a neesenciálních aminokyselin, pokud jsou podány konstantní infuzí a pomalou rychlosťí infuze. Charakteristické změny fyziologického plasmatického poolu aminokyselin lze předvídat pouze tehdy, když jsou závažně poškozeny regulační funkce základních orgánů, jako jsou játra a ledviny. V takových případech se k obnovení homeostázy doporučuje použití roztoků aminokyselin o speciálním složení.

Pouze malé množství infundovaných aminokyselin se vyloučí ledvinami. Pro většinu aminokyselin je uváděn plazmatický poločas mezi 10 až 30 minutami.

## **5.3. Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti**

Preklinická data toxicity jsou udávána pro jednotlivé aminokyseliny, ale nejsou relevantní pro směsi aminokyselin v roztocích jako je přípravek Aminoven 5%. S přípravkem Aminoven 5% nebyly provedeny žádné preklinické studie toxicity. Studie se srovnatelnými roztoky aminokyselin neprokázaly žádné toxické účinky.

Dávky přípravku Aminoven 5% podané intravenózní infuzí byly dobře tolerovány u králíků. Chybným podáním přípravku Aminoven 5% intraarterální infuzí, paravenózně, subkutánně nebo intramuskulární injekcí došlo u králíků k histopatologickým změnám (např. edém, hemoragie a lymfohistiocytický infiltrát) srovnatelných s těmi, které byly pozorovány u kontrolních zvířat, ale jinak byly dobře tolerovány.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1. Seznam pomocných látek**

kyselina octová ledová,  
voda na injekci

### **6.2. Inkompatibility**

Z důvodů zvýšeného rizika mikrobiální kontaminace a inkompatibilit nemají být roztoky aminokyselin miseny s jinými léčivými přípravky. V případě, že je nutné přidat další živiny, čtěte body 6.3 c), 6.4, 6.6.

### **6.3. Doba použitelnosti**

a) *Doba použitelnosti léčivého přípravku v originálním balení:*

Skleněná lahev: 2 roky

b) *Doba použitelnosti po prvním otevření:*

Aminoven 5% má být aplikován za použití sterilního aplikačního setu okamžitě po otevření.

Veškerý nepoužitý roztok musí být odborně zlikvidován.

c) *Doba použitelnosti po smísení s dalšími komponentami:*

Obecně mohou být směsi celkové parenterální výživy (TPN) uchovávány maximálně po dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8 °C, pokud nebyly podmínky umožňující delší dobu uchovávání prokázány. Viz bod 6.4.

#### **6.4. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

*Opatření pro uchovávání po smísení s jinými komponentami:*

Aminoven 5% lze za aseptických podmínek mísit s jinými nutrienty, jako jsou tukové emulze, sacharidy a elektrolyty. Údaje o chemické a fyzikální stabilitě pro jednotlivé směsi uchovávané při teplotě 4 °C po dobu až 9 dnů jsou dostupné na vyžádání u výrobce.

Z mikrobiologického hlediska mají být směsi celkové parenterální výživy (TPN) připravené za nekontrolovaných a nevalidovaných podmínek okamžitě použity. Pokud nebudou použity okamžitě po přípravě, jsou doba a podmínky uchovávání této směsi na zodpovědnosti uživatele a normálně by neměly být uchovávány déle než 24 hodin při 2 - 8°C, pokud mísení neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

#### **6.5. Druh obalu a obsah balení**

Skleněné lahve na 500 a 1000 ml.

Typ II, bezbarvé sklo, pryžová zátka (brombutyl)/hliníkový uzávěr, karton.

Velikost balení: 1 x 500 ml, 1 x 1000 ml, 10 x 500 ml, 6 x 1000 ml

Na trhu nemusí být k dispozici všechny velikosti balení.

#### **6.6. Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním**

Použít okamžitě po otevření lahve.

Pouze k jednorázovému použití.

Nepouživejte přípravek Aminoven po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku a krabičce za Použitelné do/EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Používat pouze čiré roztoky, bez viditelných částic, v neporušeném obalu.

Veškeré nepoužité roztoky odborně zlikvidujte. Veškeré směsné roztoky zbylé po infuzi musí být odborně zlikvidovány.

Z důvodu zvýšeného rizika mikrobiální kontaminace a inkompatibilit nemají být roztoky aminokyselin míseny s jinými léčivými přípravky. V případě, že je nutné přidat další nutrienty, jako jsou sacharidy, tukové emulze, elektrolyty, vitaminy nebo stopové prvky k přípravku Aminoven 5% pro zajištění celkové parenterální výživy, je nutné při mísení zajistit aseptické podmínky a zejména kompatibilitu. Údaje o kompatibilitách pro jednotlivé směsi jsou dostupné vyžádání u výrobce.

### **7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko

### **8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

76/297/01-C

### **9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE / PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

12. 9. 2001 / 25.2.2015

**10. DATUM REVIZE TEXTU**

25.2.2015

sp.zn. sukls78534/2011  
a sp.zn. sukls181540/2013

## SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

### 1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

AMINOVEN 10%

Infuzní roztok

### 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

1000ml roztoku obsahuje:

Isoleucinum	5,00 g
Leucinum	7,40 g
Lysini acetas	9,31 g
/ = odp.Lysinum/	6,60 g
Methioninum	4,30 g
Phenylalaninum	5,10 g
Treoninum	4,40 g
Tryptophanum	2,00 g
Valinum	6,20 g
Argininum	12,00 g
Histidinum	3,00 g
Alaninum	14,00 g
Glycinum	11,00 g
Prolinum	11,20 g
Serinum	6,50 g
Tyrosinum	0,40 g
Taurinum	1,00 g

Celkový obsah aminokyselin: 100,0 g/l

Celkový obsah dusíku: 16,2 g/l

Celková energetická hodnota: 1680 kJ/l (= 400kcal/l)

Titrační acidita: 22 mmol NaOH/l

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

### 3. LÉKOVÁ FORMA

Infuzní roztok

Roztok je čirý, bezbarvý až nažloutlý.

pH 5,5 - 6,3

Teoretická osmolarita: 990 mosmol/l

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1. Terapeutické indikace

Doplňení aminokyselin jako součást celkové parenterální výživy.

Roztoky aminokyselin by se měly obecně podávat v kombinaci s adekvátním množstvím energetických doplňků.

#### 4.2. Dávkování a způsob podávání

### Dávkování

Denní požadavky na aminokyseliny závisí na tělesné hmotnosti a na metabolickém stavu pacienta.

Maximální denní dávka se liší v závislosti na klinickém stavu pacienta a může se dokonce změnit ze dne na den.

Doporučuje se podávat infuzi formou kontinuální infuze po dobu alespoň 14 hodin až maximálně 24 hodin v závislosti na klinickém stavu pacienta. Bolusové podání se nedoporučuje.

Roztok se podává, pokud je parenterální výživa potřeba.

### Dospělí

#### *Dávkování:*

10 – 20 ml přípravku Aminoven 10%/kg těl.hm./den (odp. 1,0 - 2,0 g aminokyselin/kg těl.hm./den), což např. odpovídá 700-1400 ml přípravku Aminoven 10%/70 kg těl.hm. pacienta/den.

#### *Maximální infuzní rychlosť:*

1,0 ml přípravku Aminoven 10%/kg těl.hm./hod. (odp. 0,1 g aminokyselin/kg těl.hm./hod).

#### *Maximální denní dávka:*

20 ml přípravku Aminoven 10%/kg těl.hm./den (odp. 2,0 g aminokyselin /kg těl.hm./den), to odpovídá 1400 ml přípravku Aminoven 10% nebo 140 g aminokyselin na 70 kg těl.hm. pacienta.

### Pediatrická populace

U pediatrické populace nebyly provedeny žádné studie.

Přípravek Aminoven 10% je kontraindikován u dětí mladších 2 let (viz bod 4.3).

Dětem mladším 2 let se doporučuje podávat aminokyselinové roztoky speciálně určené pro pediatrické pacienty, které byly navrženy tak, aby splnily odlišné metabolické požadavky.

### Děti a dospívající (ve věku 2 - 18 let)

#### *Dávkování:*

Dávka má být upravena podle stavu hydratace, biologického vývoje a tělesné hmotnosti pacienta.

#### *Maximální infuzní rychlosť:*

Maximální infuzní rychlosť je stejná jako u dospělých pacientů, viz informace uvedená výše.

#### *Maximální denní dávka:*

Maximální denní dávka je stejná jako u dospělých pacientů, viz informace uvedená výše.

### Způsob podání

Přípravek Aminoven 10% se podává kontinuální infuzí do centrální žíly.

#### **4.3. Kontraindikace**

Podání přípravku Aminoven 10% je kontraindikováno u dětí mladších dvou let.

Stejně jako jiné roztoky aminokyselin je i přípravek Aminoven 10% kontraindikován v následujících případech:

Porucha metabolismu aminokyselin, metabolická acidóza, renální insuficience bez léčby hemodialýzou nebo hemofiltrací, pokročilá insuficience jater, oběhové přetížení, šok, hypoxie, dekompenzované srdeční selhání.

#### **4.4. Zvláštní upozornění a opatření pro použití**

Měla by být sledována hladina elektrolytů v séru, bilance tekutin a funkce ledvin.

V případě hypokalémie a/nebo hyponatrémie se má současně doplnit odpovídající množství kalia a/nebo natria.

Roztoky aminokyselin mohou urychlit akutní deficit folátů. Z toho důvodu se má denně podávat kyselina listová.

Opatrnost je nutná při podávání velkých objemů infuzních roztoků u pacientů se srdeční insuficiencí.

Volba periferní nebo centrální žily závisí na výsledné osmolaritě směsi.

Obecně akceptovaný limit pro periferní infuzi je přibližně 800 mosmol/l, tento limit se však významně liší v závislosti na věku a celkovém stavu pacienta a na stavu periferních cév.

Je nutné dodržovat přísné aseptické podmínky, zvláště při zavádění katetru do centrální žily.

Aminoven 10% se používá jako součást celkové parenterální výživy v kombinaci s adekvátním množstvím energetických doplňků (roztoků sacharidů, tukových emulzií), elektrolytů, vitaminů a stopových prvků.

#### **4.5. Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce**

Doposud nejsou známy žádné interakce.

Informace o inkompatibilitách viz bod 6.2.

#### **4.6. Fertilita, těhotenství a kojení**

Nebyly provedeny žádné specifické studie hodnotící bezpečnost přípravku Aminoven 10% na fertilitu, těhotenství a kojení. Klinické zkušenosti s podobnými parenterálními roztoky aminokyselin však neukázaly žádné riziko při jejich použití během těhotenství nebo kojení. Před podáním přípravku Aminoven 10% během těhotenství a kojení je nutné uvážit možný přínos léčby oproti možným rizikům.

#### **4.7. Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje**

Není relevantní.

#### **4.8. Nežádoucí účinky**

Nejsou známy, je-li přípravek podáván správně.

Nežádoucí účinky, které se objeví při předávkování (viz bod 4.9) jsou většinou reversibilní a pomíňou po ukončení léčby. Infuze do periferní žíly může obecně způsobit podráždění žilní stěny a tromboflebitidu.

#### Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 48  
100 41 Praha 10  
Webové stránky [REDACTED]

### **4.9. Předávkování**

Stejně jako u jiných roztoků aminokyselin se může v případě předávkování přípravkem Aminoven 10% nebo při překročení doporučené rychlosti infuze objevit třes, zvracení, nauzea a zvýšené renální ztráty aminokyselin. V takovém případě se má infuze okamžitě přerušit. Je možné poté pokračovat se sníženými dávkami.

Příliš rychlá infuze může způsobit oběhové přetížení a poruchy elektrolytové rovnováhy.

V případech předávkování neexistuje žádné specifické antidotum. V naléhavých případech mají být zavedena obecná podpůrná opatření, se zvláštní pozorností na respirační a kardiovaskulární systém.

Nezbytností je biochemické sledování pacienta a případné abnormality vhodně léčit.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1. Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Roztoky pro parenterální výživu. Aminokyseliny.  
ATC kód: B05BA01

Aminokyseliny obsažené v přípravku Aminoven 10% jsou přirozeně a fyziologicky se vyskytující sloučeniny. Stejně jako aminokyseliny z bílkovin přijatých potravou a jejich asimilací, i parenterálně podané aminokyseliny vstupují v těle do poolu volných aminokyselin a všech následných metabolických cest.

### **5.2. Farmakokinetické vlastnosti**

Aminokyseliny obsažené v přípravku Aminoven 10% vstupují do plazmatického poolu odpovídajících volných aminokyselin. Z intravaskulárního prostoru aminokyseliny vstupují do intersticiálních tekutin a do intracelulárního prostoru různých tkání.

Plazmatické a intracelulární koncentrace volných aminokyselin jsou pro každou aminokyselinu endogenně regulovány v rámci úzkého rozpětí koncentrací, a to v závislosti na věku, stavu výživy a patologickém stavu pacienta.

Vyvážené roztoky aminokyselin jako je přípravek Aminoven 10% výrazně nemění fyziologický pool esenciálních a neesenciálních aminokyselin, pokud jsou podány konstantní infuzí a pomalou rychlostí infuze.

Charakteristické změny ve fyziologickém plazmatickém poolu aminokyselin lze předvídat jen tehdy, když jsou závažně poškozeny regulační funkce základních orgánů, jako jsou játra a ledviny. V takových případech se k obnovení homeostázy doporučuje použití roztoků aminokyselin o speciálním složení.

Pouze malé množství infundovaných aminokyselin se vyloží ledvinami. Pro většinu aminokyselin je uváděn plazmatický poločas mezi 10 až 30 minutami.

### **5.3. Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti**

Preklinická data toxicity jsou udávána pro jednotlivé aminokyseliny, ale nejsou relevantní pro směsi aminokyselin v roztocích jako je přípravek Aminoven 10%. S přípravkem Aminoven 10% nebyly provedeny žádné preklinické studie toxicity. Studie se srovnatelnými roztoky aminokyselin neprokázaly žádné toxicke účinky.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1. Seznam pomocných látek**

kyselina octová ledová,  
voda na injekci

### **6.2. Inkombatibility**

Z důvodů zvýšeného rizika mikrobiální kontaminace a inkompatibilit nemají být roztoky aminokyselin miseny s jinými léčivými přípravky.

V případě, že je nutné přidat další živiny, čtěte body 6.3 e), 6.4, 6.6.

### **6.3. Doba použitelnosti**

#### *a) Doba použitelnosti v originálním balení:*

Skleněná lahev: 2 roky.

#### *b) Doba použitelnosti po prvním otevření:*

Aminoven 10% má být aplikován sterálním infuzním setem okamžitě po otevření. Veškerý nepoužitý roztok musí být odborně zlikvidován.

#### *c) Doba použitelnosti po smísení s dalšími komponentami:*

Obecně mohou být směsi celkové parenterální výživy (TPN) uchovávány maximálně po dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8 °C, pokud nebyly podmínky umožňující delší dobu uchovávání prokázány. Viz bod 6.4.

### **6.4. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

#### *Opatření pro uchovávání po smísení s jinými komponentami:*

Aminoven 10% lze za aseptických podmínek mísit s jinými nutrienty, jako jsou tukové emulze, sacharidy a elektrolyty. Údaje o chemické a fyzikální stabilitě pro

jednotlivé směsi uchovávané při teplotě 4 °C po dobu až 9 dnů jsou dostupné na vyžádání u výrobce.

Z mikrobiologického hlediska mají být směsi celkové parenterální výživy (TPN) připravené za nekontrolovaných a nevalidovaných podmínek okamžitě použity. Pokud nebudou použity okamžitě po přípravě, jsou doba a podmínky uchovávání těchto směsí na zodpovědnost uživatele a normálně by neměly být uchovávány déle než 24 hodin při 2°C-8°C, pokud mísení neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

#### **6.5. Druh obalu a obsah balení**

Skleněně lahve na 500 a 1000 ml.

Typ II, bezbarvé sklo, pryžová zátka (brombutyl)/hliníkový uzávěr, karton.

Velikost balení: 1 x 500 ml, 10 x 500 ml  
1 x 1000 ml, 6 x 1000 ml

Na trhu nemusí být k dispozici všechny velikosti balení.

#### **6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním**

Použít okamžitě po otevření lahve.

Pouze k jednorázovému použití.

Nepouživejte přípravek Aminoven po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku a krabičce za Použitelné do/EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Používat pouze čiré roztoky, bez viditelných částic, v neporušeném obalu.

Veškeré nepoužité roztoky odborně zlikvidujte. Veškeré směsné roztoky zbylé po infuzi musí být odborně zlikvidovány.

Z důvodu zvýšeného rizika mikrobiální kontaminace a inkompatibilit nemají být roztoky aminokyselin míseny s jinými léčivými přípravky.

Je-li nutné přidat další nutrienty, jako jsou sacharidy, tukové emulze, elektrolyty, vitaminy a stopové prvky k přípravku Aminoven 10% pro zajištění celkové parenterální výživy, je nutné při mísení zajistit aseptické podmínky a zejména kompatibilitu.

Údaje o kompatibilitách pro jednotlivé směsi jsou dostupné vyžádání u výrobce.

#### **7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko

#### **8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

76/298/01-C

#### **9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE / PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

12. 9. 2001 / 25.2.2015

#### **10. DATUM REVIZE TEXTU 25.2.2015**