

Indlægsseddel: Information til brugeren**Nutriflex® Omega Special
Infusionsvæske, emulsion****Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

- Gern indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørge lægen, apotekpersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekpersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk**Oversigt over indlægssedden**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Nutriflex Omega Special
3. Sådan skal du bruge Nutriflex Omega Special
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Nutriflex Omega Special indeholder væske og stoffer, der kaldes aminosyrer, elektrolytter og fedtsyrer, som er vigtige for, at kroppen kan vokse eller hele. Det indeholder også kalorier i form af kulhydrater og fedt. Nutriflex Omega Special gives til voksne, unge og børn over 2 år. Du får Nutriflex Omega Special, når du ikke er i stand til at spise mad på normal vis. Der er mange situationer, hvor dette kan være tilfældet, for eksempel hvis du er ved at komme dig efter operation, skader eller forbrandinger, eller hvis du ikke er i stand til at optage føde fra maven og tarmen.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Nutriflex Omega Special

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

Brug ikke Nutriflex Omega Special

- hvis du er allergisk over for de aktive stoffer, over for æg, jordnødder, fisk eller sjøbarner eller et af de øvrige indholdsstoffer i Nutriflex Omega Special (angivet i punkt 6).
- Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år.

Du må heller ikke få Nutriflex Omega Special, hvis du har én af følgende lideler:

- livstrængende kredsløbsproblemer såsom problemer, der kan opstå, hvis du er i en tilstand med kolaps eller shock
- hjerteinfarkt eller slagtilfælde
- svært nedsat blodstørkningsfunktion med blodningsrisiko (svær koagulopati, forverrende blødende diates)
- blokering af blodårer på grund af blodpropcer eller fedt (emboli)
- alvorligt leverisvigt
- nedsat udskillelse af galde (ophobning af galde i galdeblæren)
- alvorligt nyresvigt uden nyreerstatningsbehandling
- forstyrrelse i din krops saltbalance
- væskekæmpe eller for meget vand i kroppen
- vand i lungerne (lungedøm)
- alvorligt hjertesvigt
- visse stofskifteygdomme, såsom
 - for meget lipid (fedt) i blodet
 - medfødt fejl i kroppens omdannelse af aminosyrer
 - umormalt høj blodsukkerkoncentration, som kræver mere end 6 insulinenheder pr. time for at blive kontrolleret
 - stofskifteforstyrrelser, der kan forekomme efter operationer eller tilskadekomster
 - kom af ukendt årsag
 - utilstrækkelig tilførsel til vævene
 - umormalt høj indhold af syre i blodet.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekpersonalet eller sundhedspersonale, før du bruger Nutriflex Omega Special.

Fortæl det til lægen, hvis:

- du har problemer med hjertet, leveren eller nyrene
- du lider af visse former for stofskifteygdomme, såsom sukkersyge, umormalt fedtindhold i blodet og forstyrrelser i kroppens væske- og saltbalance eller din syre-base-balance

Du vil blive overvægt noje for at opdage tidlige tegn på en allergisk reaktion (såsom feber, rysten, hududslæt eller stakåndethed), når du får dette lægemiddel.

Yderligere overvågning og tests, såsom forskellige undersøgelser af blodprøverne, vil blive udført for at sikre, at din krop omstætter de indgivne næringsstoffer på den rigtige måde.

Sundhedspersonale kan også tage forholdsregler for at sikre, at din krop behov for væske og elektrolytter bliver opfyldt. Du vil ud over Nutriflex Omega Special også få flere næringsstoffer (føde) for helt at dække dit behov.

Børn

Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år.

Brug af anden medicin sammen med Nutriflex Omega Special

Fortæl det altid til lægen, apotekpersonalet eller sundhedspersonale, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Nutriflex Omega Special kan påvirke anden medicin og omvendt. Fortæl til lægen, apotekpersonalet eller sundhedspersonale, hvis du tager eller får nogen af følgende lægemidler:

- insulin
- heparin
- lægemidler, der forhindrer ønsket storkning af blodet, såsom warfarin eller andre coumarinderivater
- vandrivende lægemidler (diuretika)
- lægemidler til behandling af højt blodtryk eller hjerteproblemer (ACE-hæmmere og angiotensin II-receptorantagonister)
- lægemidler, der anvendes i forbindelse med organtransplantationer, såsom ciclosporin og tacrolimus
- lægemidler til behandling af betændelse (kortikosteroider)
- hormonpræparer, der påvirker din væskebalance (adrenokortikotropisk hormon [ACTH]).

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har misstanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekpersonalet til råds, for du tager dette lægemiddel. Hvis du er gravid, vil du kun få dette lægemiddel, hvis lægen anser det for at være absolut nødvendigt for din bedring.

Der foreligger ingen data fra anvendelse af Nutriflex Omega Special til gravide kvinder.

Amning frarådes hos mødre, der får ernæring via blodbanen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dette lægemiddel gives normalt til sengeliggende patienter, f.eks. på et hospital eller en klinik, hvilket udelukker, at der føres motorkøretøj eller betjenes maskiner. Sælgeæmplet påvirker imidlertid ikke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Nutriflex Omega Special indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder 1.244 mg natrium (hovedkomponent i mædlavnings-/bordsalt) pr. ml. Dette svarer til 0,62% af det anbefaede maksimale daglige indtagelse af natrium for en voksen.

Den maksimale anbefaede daglige dosis af dette lægemiddel indeholder 3048 mg natrium (findes i bordsalt). Dette svarer til 152 % af det voksne anbefaede maksimale daglige kostindtag for natrium.

Til med din læge eller apotekpersonalet, hvis du har brug for en eller flere poser dagligt i en længere periode, især hvis du er blevet bedt om at følge en diæt med lav saltindhold (natrium).

3. Sådan skal du bruge Nutriflex Omega Special

Dette lægemiddel gives som en intravens infusion (drop), dvs. via en lille slange direkte ind i venen. Dette lægemiddel gives kun gennem én af de store (centrale) venuer. Den anbefaede varighed af infusionen er en pose med parenteral ernæring er maksimalt 24 timer.

Lægen vil beslutte, hvor meget af dette lægemiddel du skal have, og hvor længe du har behov for at blive behandlet med dette lægemiddel.

Brug til born

Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år. Din læge vil afgøre, hvor meget af dette lægemiddel dit barn har brug for, og hvor længe dit barn skal behandles med dette lægemiddel.

Hvis du har fået for meget Nutriflex Omega Special

Hvis du har fået for meget af dette lægemiddel, kan det forårsage et såkaldt "overbelastningssyndrom" med følgende symptomer:

- væskeophobning og forstyrrelser i elektrolytbalancen
- vand i lungerne (lungedøm)
- tab af aminosyrer via urinen og forstyrrelser aminosyrebalance
- opkastning, kvalme
- rysten
- høj blodsukkerniveau
- sukker i urinen
- væskekæmpe
- meget højere blodkoncentration end normalt (hyperosmolalitet)
- nedsat bevidsthed eller bevidstløshed på grund af ekstremt høj blodsukker

• forstørrelse af leveren (hepatomegali) med eller uden gulstot (ikterus)

• forstørrelse af miltet (splenomegali)

• fedtaflæring i de indre organer

• unormale værdier i leverfunktionsprøver

• nedsat antal røde blodlegemer (anæmi)

• nedsat antal blodplader (trombocytopeni)

• forhøjet antal uromone røde blodlegemer (retikulocytose)

• blæring af blodlegemer (hæmolyse)

• blodning eller blæringstendens

• haemmet blodstørkningskan (kan ses ved ændringer i blodningstid, storknings-tid, protrombinet osv.)

• feber

• høj fedtindhold i blodet

• bevidstløshed

Hvis nogen af disse symptomer forekommer, skal infusionen øjeblikkeligt stoppes.

Spørge lægen, apotekpersonalet eller sundhedspersonale, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle bivirkninger.

De følgende bivirkninger kan være alvorlige. Hvis nogle af følgende bivirkninger opstår, skal du straks fortælle det til lægen, som vil stoppe behandlingen med dette lægemiddel.

Sælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer):

- allergiske reaktioner, for eksempel hudreaktioner, stakåndethed, hævelse af øjne, mund og svælg, vejrtrækningsbesvær

Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:

Parenterale ernæringspræparer skal inspiceres visuelt for beskadigelser, misfarvning og ustabilitet af emulsionen for anvendelse.

Poser, som er beskadigede, må ikke anvendes. Yderposen, den primære og mellemforselgerne skal være intakte. Må kun anvendes, hvis aminosyre- og glucosesolusionerne er klare og farveløse til stråfarvede.

Og lipiderne er homogenet med et mælkehvidt udseende.

Må ikke anvendes, hvis oplosningen indeholder partikler.

Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser tegn på fasesseparation (oliedråber, ølieleg) efter blanding af emulsionen i de tre kamre. Infusionen skal straks stoppes, hvis der er tegn på misfarvning af emulsionen eller tegn på fasesseparation.

For yderposen åbnes, skal farven på litindikatorer kontrolleres (figur A):

Må ikke anvendes, hvis litindikatorene bliver lyserøde. Må kun anvendes, hvis litindikatorene er grønne.

Forberedelse af den blandede emulsion

Aseptiske principper for håndtering skal nøje overholde.

Åbning: Afvif yderposen ved at starte fra perforeringerne (figur 1). Fjern posen fra den beskyttende yderpose. Smid yderposen, litindikator og litabsorber.

Fortsæt dernæst med at trykke, så den mellemforselger, der adskiller det mellemste kammer (lipider) og det nederste kammer, åbnes (figur 2).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 3).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 4).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 5).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 6).

Blending of posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 7).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 8).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 9).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 10).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 11).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 12).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 13).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 14).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 15).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 16).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 17).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 18).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 19).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 20).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 21).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 22).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 23).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 24).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 25).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 26).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 27).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 28).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 29).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 30).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (figur 31).

Blandning af posen og tilslætning af tilslætningsstoffer (

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Nutriflex® Omega Special infusjonsvæske, emulsjon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege, apotek eller sykepleier hvis har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut klin til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Nutriflex Omega Special er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Nutriflex Omega Special
3. Hvordan du bruker Nutriflex Omega Special
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Nutriflex Omega Special
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Nutriflex Omega Special er og hva det brukes mot

Nutriflex Omega Special inneholder væsker og stoffer som kalles aminosyrer, elektrolytter og fettsyrer, som er nødvendige for at kroppen skal vokse eller bli frisk. Det inneholder også kalorier i form av karbohydrater og fett.

Nutriflex Omega Special brukes til voksne, ungdom og barn over 2 år.

Du får Nutriflex Omega Special når du ikke kan spise mat på vanlig måte. Det er mange situasjoner der dette kan være tilfallet, f.eks. når du skal bli frisk etter operasjon, skader eller forbrenninger, eller når kroppen din ikke er i stand til å ta opp mat fra magen eller tarmen.

2. Hva du må vite før du bruker Nutriflex Omega Special

Bruk ikke Nutriflex Omega Special

- dersom du er allergisk overfor virkestoffene, egg, peanøtter, soyabønner eller fisk eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
- Dette legemidlet skal ikke brukes til nyfødte, spedbarn og småbarn under 2 år.

Du skal heller ikke bruke Nutriflex Omega Special dersom du har noe av følgende:

- livstilvære problemer med blodirkulasjonen, som de som kan oppstå hvis du er i en tilstand med kolaps eller sjokk
- hjerteinfarkt eller slag
- alvorlig nedsatt evne til levering av blodet, blodningsrisiko (alvorlige blodleversforstyrrelser, økt blodningstendens)
- blokkering av blodårene pga. blodpropper eller fett (embolisme)
- alvorlig leversvikt
- nedsatt tilførsel av galle (hindret gallenettskillelse fra leveren)
- alvorlig nyresvikt uten nyrestatningsbehandling
- forstyrrelser i saltsbalansen i kroppen
- for lite eller for mye væske i kroppen
- vann i lungene (lungeødem)
- alvorlig hjertesvikt
- visse stoffskifteksikkdommer, slik som
 - for mye fett i blodet
 - medført sykdom som berører stoffskiftet (omsetningen) av aminosyrer i kroppen
 - unormalt høyt blodsukker som det er nødvendig å gi mer enn 6 enheter insulin per time for å kontrollere
 - unormalt høyt blodsukker som kan oppstå etter operasjoner eller skader - koma av ukjent årsak
 - utstrekkelig øksgyltentilførsel til veiv
 - unormalt høyt syreinnhold i blodet.

Advarsler og forsikrigsregler

Snakk med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Nutriflex Omega Special.

Informér legen din dersom:

- du har problemer med hjerte, lever eller nyrer
- du har visse former for stoffskifteksikkdommer, slik som diabetes (sukkersyke), unormale mengder fett i blodet og forstyrrelser i kroppens væske- og saltbalanse eller syre-basebalanse.

Når du får dette legemidlet vil du få tett oppfølging for å oppdage tidlige tegn på allergiske reaksjoner (som feber, skjælvning, utslett eller kortpuststethet).

Videre oppfølging og tester, slik som forskjellige undersøkelser av blodprøver, vil utføres for å være sikker på at kroppen din håndterer tilført ernæring på riktig måte.

Helsepersonell vil også gjøre tiltak for å sikre at ditt behov for væske og elektrolytter blir dekket. Du vil få ytterligere ernæring i tillegg til Nutriflex Omega Special, slik at alle dine behov dekkes.

Barn

Dette legemidlet skal ikke gis til nyfødte, spedbarn og småbarn under 2 år.

Andre legemidler og Nutriflex Omega Special

Snakk med lege, apotek eller sykepleier dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger andre legemidler.

Nutriflex Omega Special og andre legemidler kan påvirke hverandres effekt. Informér lege, apotek eller sykepleier dersom du bruker eller får behandling med noen av følgende legemidler:

- insulin
- heparin
- legemidler som hindrer uønsket levering av blodet, f.eks. warfarin eller andre såkalte kumarinderivater
- legemidler som fremmer urinutskillelsen (diureтика)
- legemidler til behandling av høy blodtrykk eller hjerteproblemer (ACE-hemmere og angiotensin II-reseptorantagonister)
- legemidler som brukes ved transplantasjon av organer, slik som ciklosporin og takrolimus
- legemidler som brukes til behandling av betennelser (kortikosteroider)
- hormonpreparater som påvirker væskebalansen (adrenokortikotrop hormon (ACTH))

Graviditet og amming

Snakk med lege eller apotek for du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid. Hvis du er gravid vil du bli behandlet med dette legemidlet dersom legen anser det som strengt nødvendig for at du skal bli frisk. Det foreligger ingen data på bruk av Nutriflex Omega Special hos gravide kvinner.

Kvinner som får parenteral ernæring (næringsstilførsel utenom mage-tarmkanalen) bør ikke amme.

Kjøring og bruk av maskiner

Dette legemidlet gis vanligvis til pasienter som ikke er i bevegelse, som f.eks. er på sykehus eller medisinsk klinik. Dette utelukker at pasientene kjører bil eller bruker maskiner. Legemidlet i seg selv har imidlertid ingen effekt på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner.

Nutriflex Omega Special inneholder natrium

Dette legemidlet inneholder 1,24 mg natrium (finnes i bordsalt) i hver ml.

Dette tilsvarer 0,062 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

Maksimal anbefalt daglig dose av dette legemidlet inneholder 3048 mg natrium (finnes i bordsalt). Dette tilsvarer 152 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

Snakk med lege eller apotek dersom du trenger én eller flere poser daglig over en lengre periode, spesielt dersom du har blitt rådet til å følge en diett med lavt innhold av salt (natrium).

3. Hvordan du bruker Nutriflex Omega Special

Dette legemidlet gis ved intravenøs infusjon (drypp), det vil si via en tynn slange direkte inn i en blodåre. Dette legemidlet vil kun bli gitt via en av de store (sentrale) blodårene. Anbefalt infusjonsvarighet for en pose med parenteral ernæring er maksimalt 24 timer.

Legen vil avgjøre hvor mye du har behov for av dette legemidlet og hvor lenge du må behandles.

Bruk hos barn

Dette legemidlet skal ikke gis til nyfødte, spedbarn og småbarn under 2 år.

Legen vil avgjøre hvor mye barnet ditt har behov for av dette legemidlet og hvor lenge barnet må behandles.

Dersom du tar for mye av Nutriflex Omega Special

Dersom du har fått for mye av dette legemidlet kan du få såkalt "overload"-syndrom med følgende symptomer:

- for mye væske i kroppen og elektrolytfforstyrrelser
- vann i lungene (lungeødem)
- tap av aminosyrer gjennom urinen og forstyrrelser i aminosyrebalansen
- oppkast, kvalme
- skjælvning
- høyt blodsukker
- glukose (sukker) i urinen
- væskekjæring
- mye mer koncentrat blod enn vanlig (hyperosmolalitet)
- nedsatt eller tap av bevissthet pga. ekstremt høyt blodsukker
- forstørret lever (hepatomegalii) med eller uten gulsort (icterus)
- forstørret milt (splenomegalii)
- fettfølling i indre organer
- unormal verdier i leverfunktionsprøver
- nedsatt antall røde blodceller (anemi)
- nedsatt antall hvite blodceller (leukopeni)
- nedsatt antall blodplatter (trombocytopeni)
- økt antall umodne røde blodceller (reticulocytose)
- ødeleggelige av blodceller (hemolys)
- blodning eller tendens til blodning
- nedsatt evne til levering av blodet (som kan sees som endret blodningstid, koagulasjonsstid, protrombinstid osv.)
- feber
- store mengder fett i blodet
- tap av bevissthet

Infusjonen må stoppes umiddelbart dersom noen av disse symptomene oppstår.

Spor lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Følgende bivirkninger kan være alvorlige. Kontakt lege umiddelbart dersom du opplever noen av de følgende bivirkningene. Han/hun vil da stoppe behandlingen med dette legemidlet:

Sjeldne (forekommer hos opptil 1 av 1000 personer):

- allergiske reaksjoner, f.eks. hudreaksjoner, kortpuststethet, hevelser i lepper, munns svell, pustevansker

Andre bivirkninger omfatter:

Mindre vanlige (forekommer hos opptil 1 av 100 personer):

- kvalme, oppkast, manglende matlyst

Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell:

Preparer for parenteral ernæring skal inspireres visuelt med hensyn til skade, misfaring og utstabil emulsion for bruk.

Ikke bruk poser som er skadet. Ytterposen, den indre posen og de sveisede forseglingene mellom kamrene skal være intakte. Skal bare brukes hvis aminosyre- og glukoseoppløsningene er klare og fargeløse til stråfargele opplosninger. Fettmiljøen er melkehvit.

Skal ikke brukes hvis emulsionen er misfarget eller viser tegn på faseseparasjon (olje/døper, olje/olje) etter blanding av innholdet i de tre kamrene. Avslutt infusjonen umiddelbart ved misfarging av emulsionen eller tegn på faseseparasjon.

Fargen på oksygenindikator (figur A) skal sjekkes for ytterposen åpnes. Skal ikke brukes hvis oksygenindikatoren har blitt rosa. Skal bare brukes hvis oksygenindikatoren er grøn.

Tilberedning av ferdig emulsjon

Prinsipper for aseptisk teknikk må følges nøy.

Åpning: Riv opp ytterposen ved å dra i rivekantene (figur 1). Ta posen ut av den sveisede forseglingen som skiller det øvre kammet (glukose) og det nedre kammet (aminosyre) (figur 2).

Inspirer den indre posen visuelt for lekkasjer. Poser som lekkar skal kastes, da sterilitet ikke kan garanteres.

Blanding av innholdet i posen og tilsettning

For å åpne og blande kamrene sekvensielt, fullfør posen med begge hender, og begynn med å åpne den sveisede forseglingen som skiller det øvre kammet (glukose) og det nedre kammet (aminosyre) (figur 3).

Bland innholdet grundig (figur 5) og inspirer blandingen visuelt (figur 6). Blandingen er en melkehvit, homogen olje-i-vann-emulsjon.

Emulsionen skal ikke vise tegn på faseseparasjon.

Oppbevaring

Tilberedning av ferdig emulsjon skal oppbevares i en beskyttende ytterpose i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (max 25 °C).

Oppbevaring av ferdig emulsjon skal oppbevares i et koldt rom (