

## Indlægsseddel: Information til brugeren

### Nutriflex Omega Plus Infusionsvæske, emulsion

**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet 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, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

#### Oversigt over indlægssedlen

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

#### 1. Virkning og anvendelse

Nutriflex Omega Plus 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 Plus gives til voksne, unge og børn over 2 år.

Du får Nutriflex Omega Plus, 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 forbrændinger, 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 Plus

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

#### Brug ikke Nutriflex Omega Plus

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

Du må heller ikke få Nutriflex Omega Plus, hvis du har én af følgende lidelser:

- livstruende kredsløbsproblemer såsom problemer, der kan opstå, hvis du er i en tilstand med kollaps eller shock
- hjerteanfald eller slagtilfælde
- svært nedsat blodstørkningsfunktion med blødningsrisiko (svær koagulopati, forværende blødende diatese)
- blokering af blodårer på grund af blodpropper eller fedt (emboli)

- alvorligt leversvigt
- nedsat udskillelse af galde (ophobning af galde i galdeblæren)
- alvorligt nyresvigt uden nyreerstatningsbehandling
- forstyrrelse i din kropps saltbalance
- væskemangel eller for meget vand i kroppen
- vand i lungerne (lungeødem)
- alvorligt hjertesvigt
- visse stofskiftesygdomme, såsom
  - for meget lipid (fedt) i blodet
  - medfødte fejl i kroppens omdannelse af aminosyrer
  - unormalt høj blodsukkerkoncentration, som kræver mere end 6 insulinheder pr. time for at blive kontrolleret
  - stofskifteforstyrrelser, der kan forekomme efter operationer eller tilskadekomster
  - koma af ukendt årsag
  - utilstrækkelig iltforsyning til vævene
  - unormalt højt indhold af syre i blodet.

### **Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonale, før du bruger Nutriflex Omega Plus.

Fortæl det til lægen, hvis:

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

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

Tilstrækkelig tilførsel af vitaminer (især vitamin B1) skal sikres.

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

Sundhedspersonalet kan også tage forholdsregler for at sikre, at din kropps behov for væske og elektrolytter bliver opfyldt. Du vil ud over Nutriflex Omega Plus 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 Plus**

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

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

- insulin
- heparin
- lægemidler, der forhindrer uønsket størkning af blodet, såsom warfarin eller andre coumarinderivater
- vanddrivende 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)

- hormonpræparater, der påvirker din væskebalance (adrenokortikotropisk hormon [ACTH]).

### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før 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 Plus 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. Selve lægemidlet påvirker imidlertid ikke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

### **Nutriflex Omega Plus indeholder natrium**

Dette lægemiddel indeholder 0,931 mg natrium (hovedkomponent i madlavnings-/bordsalt) pr. ml. Dette svarer til 0,047 % af det anbefalede maksimale daglige indtagelse af natrium for en voksen. Den maksimale anbefalede daglige dosis af dette lægemiddel indeholder 2607 mg natrium (findes i bordsalt). Dette svarer til 130 % af det voksne anbefalede maksimale daglige kostindtag for natrium.

Tal med din læge eller apotekspersonalet, 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 lavt saltindhold (natrium).

## **3. Sådan skal du bruge Nutriflex Omega Plus**

Dette lægemiddel gives som en intravenøs infusion (drop), dvs. via en lille slange direkte ind i venen. Dette lægemiddel gives kun gennem én af de store (centrale) vener. Den anbefalede varighed af infusionen af 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 børn**

Dette lægemiddel må ikke gives til nyfødte, spædbørn og småbørn under 2 år. Din læge vil beslutte, 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 Plus**

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 (lungeødem)
- tab af aminosyrer via urinen og forstyrret aminosyrebalance
- opkastning, kvalme
- rysten
- højt blodsukkerniveau
- sukker i urinen
- væskemangel
- meget højere blodkoncentration end normalt (hyperosmolalitet)
- nedsat bevidsthed eller bevidstløshed på grund af ekstremt højt blodsukker
- forstørrelse af leveren (hepatomegali) med eller uden gulsot (ikterus)
- forstørrelse af milten (splenomegali)
- fedtaflejring i de indre organer
- unormale værdier i leverfunktionsprøver

- nedsat antal røde blodlegemer (anæmi)
- nedsat antal hvide blodlegemer (leukopeni)
- nedsat antal blodplader (trombocytopeni)
- forhøjet antal umodne røde blodlegemer (retikulocytose)
- bristning af blodlegemer (hæmolyse)
- blødning eller blødningstendens
- hæmmet blodstørkning (kan ses ved ændringer i blødningstid, størkningstid, protrombintid osv.)
- feber
- højt fedtindhold i blodet
- bevidstløshed

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

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

#### 4. Bivirkninger

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

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

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

**Andre bivirkninger omfatter:**

Ikke almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer):

- kvalme, opkastning, appetitløshed.

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

- øget tendens til dannelse af blodpropper
- blålig misfarvning af huden
- stakåndethed
- hovedpine
- rødme
- hudrødme (erytem)
- svedtendens
- kulderystelser
- kuldefølelse
- høj legemstemperatur
- døsigthed
- smerter i bryst, ryg, knogler eller lænderegionen
- fald eller stigning i blodtryk.

Meget sjælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer)

- unormalt højt fedt- eller sukkerindhold i blodet
- høje niveauer af sure stoffer i blodet
- for meget fedt kan føre til fedtoverbelastningssyndrom. For flere oplysninger om dette, se under overskriften "Hvis du har fået for meget Nutriflex Omega Plus" i punkt 3. Symptomerne forsvinder normalt, når infusionen stoppes.

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- fald i antallet af hvide blodlegemer (leukopeni)
- fald i antallet af blodplader (trombocytopeni)

- nedsat udskillelse af galde (galdeophobning).

#### Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## 5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

Må ikke nedfryses. Kassér posen ved utilsigtet nedfrysning.

Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevar posen i den beskyttende yderpose for at beskytte mod lys.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere information

### Nutriflex Omega Plus indeholder

Aktive stoffer i den brugsfærdige blanding er:

<i>fra det øverste kammer (glucoseopløsning)</i>	<b>i 1.000 ml</b>	<b>i 1.250 ml</b>	<b>i 1.875 ml</b>	<b>i 2.500 ml</b>
Glucosemonohydrat	132,0 g	165,0 g	247,5 g	330,0 g
svarende til glucose	120,0 g	150,0 g	225,0 g	300,0 g
Natriumdihydrogenphosphatdihydrat	1,872 g	2,340 g	3,510 g	4,680 g
Zinkacetatdihydrat	5,264 mg	6,580 mg	9,870 mg	13,16 mg
<i>fra det mellemste kammer (fedtemulsion)</i>	<b>i 1.000 ml</b>	<b>i 1.250 ml</b>	<b>i 1.875 ml</b>	<b>i 2.500 ml</b>
Triglycerider, middelkædelængde	20,00 g	25,00 g	37,50 g	50,00 g
Sojaolie, rensed	16,00 g	20,00 g	30,00 g	40,00 g
Omega-3-syretriglycerider	4,000 g	5,000 g	7,500 g	10,00 g
<i>fra det nederste kammer (aminosyreopløsning)</i>	<b>i 1.000 ml</b>	<b>i 1.250 ml</b>	<b>i 1.875 ml</b>	<b>i 2.500 ml</b>
Isoleucin	2,256 g	2,820 g	4,230 g	5,640 g
Leucin	3,008 g	3,760 g	5,640 g	7,520 g
Lysinhydrochlorid	2,728 g	3,410 g	5,115 g	6,820 g
svarende til lysin	2,184 g	2,729 g	4,094 g	5,459 g
Methionin	1,880 g	2,350 g	3,525 g	4,700 g
Phenylalanin	3,368 g	4,210 g	6,315 g	8,420 g
Threonin	1,744 g	2,180 g	3,270 g	4,360 g
Tryptophan	0,544 g	0,680 g	1,020 g	1,360 g

Valin	2,496 g	3,120 g	4,680 g	6,240 g
Arginin	2,592 g	3,240 g	4,860 g	6,480 g
Histidinhydrochloridmonohydrat	1,624 g	2,030 g	3,045 g	4,060 g
svarende til histidin	1,202 g	1,503 g	2,254 g	3,005 g
Alanin	4,656 g	5,820 g	8,730 g	11,64 g
Asparaginsyre	1,440 g	1,800 g	2,700 g	3,600 g
Glutaminsyre	3,368 g	4,210 g	6,315 g	8,420 g
Glycin	1,584 g	1,980 g	2,970 g	3,960 g
Prolin	3,264 g	4,080 g	6,120 g	8,160 g
Serin	2,880 g	3,600 g	5,400 g	7,200 g
Natriumhydroxid	0,781 g	0,976 g	1,464 g	1,952 g
Natriumchlorid	0,402 g	0,503 g	0,755 g	1,006 g
Natriumacetattrihydrat	0,222 g	0,277 g	0,416 g	0,554 g
Kaliumacetat	2,747 g	3,434 g	5,151 g	6,868 g
Magnesiumacetattetrahydrat	0,686 g	0,858 g	1,287 g	1,716 g
Calciumchloriddihydrat	0,470 g	0,588 g	0,882 g	1,176 g

	<b>i 1.000 ml</b>	<b>i 1.250 ml</b>	<b>i 1.875 ml</b>	<b>i 2.500 ml</b>
Aminosyreindhold [g]	38	48	72	96
Nitrogenindhold [g]	5,4	6,8	10,2	13,7
Kulhydratindhold [g]	120	150	225	300
Lipidindhold [g]	40	50	75	100

<b>Elektrolytter [mmol]</b>	<b>i 1.000 ml</b>	<b>i 1.250 ml</b>	<b>i 1.875 ml</b>	<b>i 2.500 ml</b>
Natrium	40	50	75	100
Kalium	28	35	52,5	70
Magnesium	3,2	4,0	6,0	8,0
Calcium	3,2	4,0	6,0	8,0
Zink	0,024	0,03	0,045	0,06
Chlorid	36	45	67,5	90
Acetat	36	45	67,5	90
Phosphat	12	15	22,5	30

	<b>i 1.000 ml</b>	<b>i 1.250 ml</b>	<b>i 1.875 ml</b>	<b>i 2.500 ml</b>
Energi i form af lipider [kJ (kcal)]	1590 (380)	1990 (475)	2985 (715)	3980 (950)
Energi i form af kulhydrater [kJ (kcal)]	2010 (480)	2510 (600)	3765 (900)	5020 (1200)
Energi i form af aminosyrer [kJ (kcal)]	635 (150)	800 (190)	1200 (285)	1600 (380)
Non-protein energi [kJ (kcal)]	3600 (860)	4500 (1075)	6750 (1615)	9000 (2155)
Total energi [kJ (kcal)]	4235 (1010)	5300 (1265)	7950 (1900)	10600 (2530)

Osmolalitet [mOsm/kg]	1540
Teoretisk osmolaritet [mOsm/l]	1215
pH	5,0 – 6,0

Øvrige indholdsstoffer: citronsyremonohydrat (til justering af pH), æggephospholipider til parenteral anvendelse, glycerol, natriumoleat, all-rac-alpha-tocopherol, natriumhydroxid (til justering af pH) og vand til injektionsvæsker.

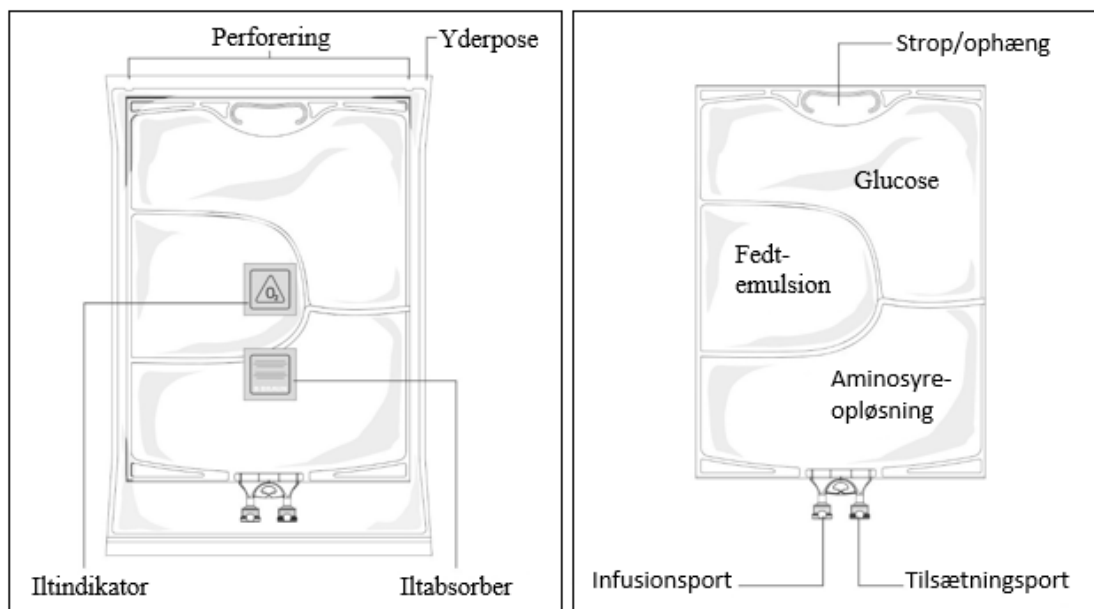
### Udseende og pakningsstørrelser

Det brugsfærdige produkt er en infusionsvæske, emulsion, dvs. det indgives via en lille slange i en vene.

Nutriflex Omega Plus fås i fleksible flerkammerposer, der indeholder:

- 1250 ml (500 ml aminosyreopløsning + 250 ml fedtemulsion + 500 ml glucoseopløsning)
- 1875 ml (750 ml aminosyreopløsning + 375 ml fedtemulsion + 750 ml glucoseopløsning)

- 2500 ml (1000 ml aminosyreopløsning + 500 ml fedtemulsion + 1000 ml glucoseopløsning).



Figur A

Figur B

Figur A: Flerkammerposen er pakket i en beskyttende yderpose. Der er placeret en iltabsorber og en iltindikator mellem posen og yderposen. Brevet med iltabsorbereren er fremstillet af inert materiale og indeholder jernhydroxid.

Figur B: Det øverste kammer indeholder en glucoseopløsning, det mellemste kammer indeholder en fedtemulsion, og det nederste kammer indeholder en aminosyreopløsning.

Glucose- og aminosyreopløsningerne er klare og farveløse op til stråfarvede. Fedtemulsionen er mælkevid.

Det øverste kammer og det mellemste kammer kan forbindes med det nederste kammer ved at åbne mellemforseglingerne.

De forskellige beholderstørrelser leveres i kartoner med fem poser.  
 Pakningsstørrelser: 5 x 1250 ml, 5 x 1875 ml og 5 x 2500 ml.  
 Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### **Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller**

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, 34212 Melsungen, Tyskland

#### **Repræsentant i Danmark**

B. Braun Medical A/S, Dirch Passers Allé 27, 3. sal, DK-2000 Frederiksberg

Tlf.: 33 31 31 41

Email: [kundeservice-dk@bbraun.com](mailto:kundeservice-dk@bbraun.com)

*Listen over godkendte produktnavne i EEAs medlemslande er udeladt i den trykte indlægsseddel grundet pladsmangel og med henvisning til nyhedsbrevet fra september 2015 på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.*

**Denne indlægsseddel blev senest ændret 03/2026**

**Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:**

Parenterale ernæringspræparater skal inspiceres visuelt for beskadigelse, misfarvning og ustabilitet af emulsionen før anvendelse.

Poser, som er beskadigede, må ikke anvendes. Yderposen, den primære pose og mellemforseglingerne skal være intakte. Må kun anvendes, hvis aminosyre- og glucoseopløsningerne er klare og farveløse til stråfarvede, og lipidemulsionen er homogen med et mælkehvidt udseende. Må ikke anvendes, hvis opløsningerne indeholder partikler.

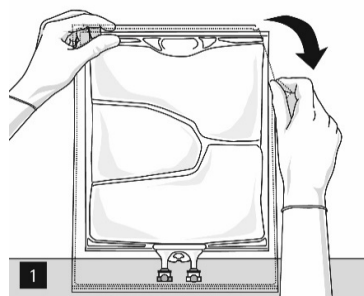
Må ikke anvendes, hvis emulsionen er misfarvet eller viser tegn på fase separation (oliedråber, olielag) efter blanding af indholdet i de tre kamre. Infusionen skal straks stoppes, hvis der er tegn på misfarvning af emulsionen eller tegn på fase separation.

Før yderposen åbnes, skal farven på iltindikatoren kontrolleres (se figur A): Må ikke anvendes, hvis iltindikatoren bliver lyserød. Må kun anvendes, hvis iltindikatoren er gul.

#### Forberedelse af den blandede emulsion

Aseptiske principper for håndtering skal nøje overholdes.

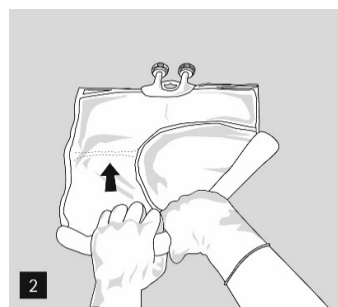
Åbning: Afriv yderposen ved at starte fra perforeringerne (figur 1). Fjern posen fra den beskyttende yderpose. Smid yderposen, iltindikatoren og iltabsorberen væk.



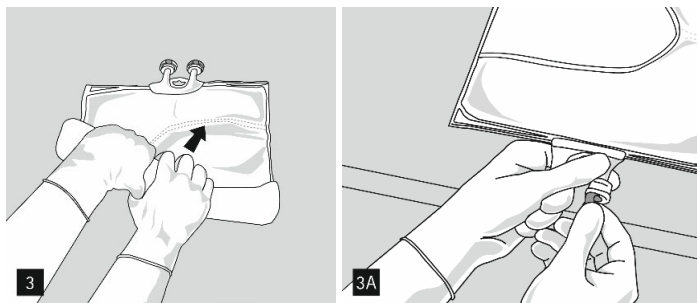
Inspicer den primære pose visuelt for lækage. Lækkende poser skal bortskaffes, da steriliteten ikke kan garanteres.

#### Blanding af posen og tilsætning af tilsætningsstoffer

Åbn og bland indholdet i kamrene i rækkefølge ved at rulle posen med begge hænder. Start med at åbne den mellemforsegling, der adskiller det øverste kammer (glucose) og det nederste kammer (aminosyrer) (figur 2).



Fortsæt dernæst med at trykke, så den mellemforsegling, der adskiller det mellemste kammer (lipider) og det nederste kammer, åbnes (figur 3).



Når alle kamre er blandet og aluminiumsforseglingerne er fjernet (fig. 3A), kan man tilføje forligelige tilsætningsstoffer, via tilsætningsporten (fig. 4). Bland indholdet grundigt (fig. 5) og inspicer blandingen visuelt (fig. 6). Blandingen er en mælkevid homogen olie-i-vand-emulsion. Der må ikke være tegn på faseseparering af emulsionen.

Nutriflex Omega Plus kan blandes med følgende tilsætningsstoffer op til den nedenfor fastsatte øvre koncentrationsgrænse eller maksimale mængde af tilsætningsstoffer efter iblanding. De deraf følgende blandinger er stabile i 7 dage ved 2 til 8 °C og i yderligere 2 dage ved 25 °C.

- Elektrolytter: Der skal tages højde for mængden af elektrolytter, der allerede er i posen. Stabilitet er påvist ved en mængde på i alt 200 mmol/l natrium + kalium (total), 9,6 mmol/l magnesium og 6,4 mmol/l calcium i den ternære blanding.
- Phosphat: Stabilitet er påvist ved en maksimal koncentration på op til 20 mmol/l for uorganisk phosphat.
- Alanyl-glutamin op til 24 g/l.
- Sporstoffer og vitaminer: Stabilitet er påvist med markedsførte produkter, der indeholder flere sporstoffer og multivitamin (f.eks. Tracutal, Cernevit) op til den standarddosering af mikronæringsstof, som anbefales af den respektive fremstiller.

Detaljerede oplysninger om ovennævnte tilsætningsstoffer og holdbarheden efter iblanding af disse kan fås hos fremstilleren.

### Forberedelse til infusion

Emulsionen skal altid opnå stuetemperatur før infusion.

Fjern aluminiumsfolien fra infusionsporten (figur 7), og tilslut infusionssettet (figur 8). Anvend et infusionsæt uden udluftning, eller luk luftventilen, hvis der anvendes et sæt med udluftning. Hæng posen på infusionsstativet (figur 9), og udfør infusionen med standardteknikken.



Kun til engangsbrug. Beholderen og ubrugte rester skal bortskaffes efter brug.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

Delvist brugte beholdere må ikke tilsluttes igen.

Hvis der anvendes filtre, skal de være lipidpermeable (porestørrelse  $\geq 1,2 \mu\text{m}$ ).

Opbevaringstid når yderposen er fjernet, og indholdet af posen er blandet

Kemisk og fysisk-kemisk stabilitet ved brug af blandingen af aminosyrer, glucose og fedt er undersøgt og kan garanteres i 7 dage ved 2 til 8 °C og i yderligere 2 dage ved 25 °C.

Opbevaringstid, når forligelige tilsætningsstoffer er blandet i

Fra et mikrobiologisk synspunkt bør præparatet anvendes umiddelbart efter, at tilsætningsstofferne er blandet i. Hvis det ikke anvendes, straks efter tilsætningsstofferne er blevet blandet i, er opbevaringstiderne under anvendelse og forholdene før anvendelse brugerens ansvar.

Efter første åbning (når infusionsporten er brudt)

Emulsionen skal anvendes, straks efter beholderen er åbnet.

Nutriflex Omega Plus må ikke blandes med andre lægemidler, hvor der ikke er blevet dokumenteret forligelighed.

Nutriflex Omega Plus bør ikke gives samtidigt med blod i samme infusionsset på grund af risikoen for pseudoagglutination.