NOTA INFORMATIVA IMPORTANTE CONCORDATA CON L'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA)

03/11/2014

OLIMEL – Errori terapeutici: promemoria sull'importanza della corretta preparazione e somministrazione

Agli Operatori Sanitari,

per prevenire errori terapeutici nella preparazione e somministrazione di OLIMEL e potenziali danni ai pazienti, AIFA in accordo con Baxter desidera informare di quanto segue:

Riepilogo

- Sono stati segnalati errori durante l'uso di OLIMEL relativi alla incompleta o non riuscita "attivazione" (miscelazione) delle camere della sacca, o altri tipi di errori terapeutici come eccessiva velocità di infusione o incorretta via di somministrazione.
- Le istruzioni per la preparazione e la somministrazione descritte nelle informazioni sul prodotto **DEVONO** essere attentamente seguite per prevenire un'incompleta attivazione della sacca prima della somministrazione o altri errori terapeutici.
- Tutte le formulazioni di OLIMEL devono essere somministrate solo per via endovenosa centrale. Solo OLIMEL Periferico N4E può essere somministrato anche per via endovenosa periferica in virtù della sua osmolarità (760 mosm/l).
- Il poster allegato è una guida per gli operatori sanitari intesa a ricordare ed illustrare il modo corretto di usare OLIMEL, per evitare tali errori terapeutici (**Allegato 1**).

Ulteriori Informazioni

OLIMEL è una gamma di prodotti indicati per la nutrizione parenterale per adulti e bambini a partire dai 2 anni di età quando la nutrizione orale o enterale è impossibile, insufficiente o controindicata.

Questi prodotti forniscono una soluzione per nutrizione parenterale totale 3 in 1 che contiene macronutrienti (lipidi, aminoacidi e glucosio); alcune formulazioni di OLIMEL includono anche elettroliti.

Questi prodotti si presentano come una sacca a 3 camere che deve essere "attivata" per miscelare il contenuto delle camere prima della somministrazione al paziente.

Le informazioni sul prodotto di OLIMEL contengono spiegazioni dettagliate sulla preparazione, manipolazione, posologia e sul modo/via di somministrazione di OLIMEL, come pure avvertenze speciali e precauzioni per l'uso.

Le segnalazioni di errori terapeutici ricevuti da Baxter si sono verificate in diverse fasi prima e durante la somministrazione di OLIMEL. Tali errori terapeutici possono portare a gravi reazioni avverse, come iperglicemia, sovradosaggio o reazioni al sito di iniezione correlate a stravaso.

Segnalazione di eventi avversi

Segnalare tutte le reazioni avverse sospette a qualsiasi medicinale all'AIFA attraverso la rete nazionale di Farmacovigilanza.

In caso di domande o se necessitate ulteriori informazioni sull'uso di OLIMEL, Vi chiediamo di contattare il Dott. Nabil Al Todd al n. 335 8107267.

L'AIFA coglie l'occasione per ricordare a tutti gli Operatori Sanitari l'importanza della segnalazione delle reazioni avverse da farmaci, quale strumento indispensabile per confermare un rapporto beneficio rischio favorevole nelle reali condizioni di impiego.

Le Segnalazioni di Sospetta Reazione Avversa da Farmaci devono essere inviate al Responsabile di Farmacovigilanza della Struttura di appartenenza dell'Operatore stesso.

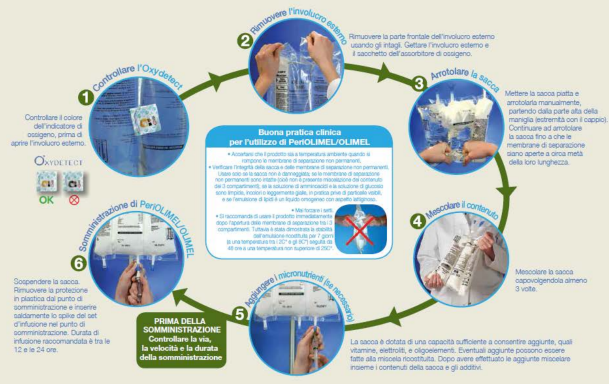
La presente comunicazione viene pubblicata sul sito dell'AIFA (www.agenziafarmaco.it) la cui consultazione regolare è raccomandata per la migliore informazione professionale e di servizio al cittadino.

Allegato 1: poster che illustra il modo corretto di usare OLIMEL





	OLIMEL Periferico N4E Contiene elettroliti Endovena vena centrale o periferica			Contiene elettroliti Endovena solo vena centrale			Contiene elettroliti Endovena solo vena centrale			OLIMEL N9E Contiene elettroliti Endovena solo vena centrale			OLIMEL N9 - Endovena solo vena centrale		
Via di somministrazione Velocità massima di infusione Fluidi (ml/kg/h)															
	da 2 a 11 anni	da 12 a 18 anni	Adulti	da 2 a 11 anni	da 12 a 18 anni	Adulti	da 2 a 11 anni	da 12 a 18 anni	Adulti	da 2 a 11 anni	da 12 a 18 anni	Adulti	da 2 a 11 anni	da 12 a 18 anni	Adulti
	4,3	4,3	3,2	3,3	3,3	2,1	3,3	2,7	1,7	3,3	2,1	1,8	3,3	2,1	1,8
Velocita di Infusione raccomandata	sommini	istrata, del	volume g	iornaliero d	di assunzio	ne e della	a durata de	ll'infusione		ora e poi va radualment					assimo.
Durata di infusione raccomandata	12-24 ore														



Supplementazione di elettroliti

		Per 1000 mL										
	8	OLIMEL Periferico N4E		N5E	N7E	OLIMEL N9E	OLIMEL N9					
		Contiene elettroliti			Contiene elettroliti	AV .	-					
	Livelio Incluso	Valore massimo di agglunta uteriore ⁶	Livello massimo totale ^c	Livello incluso	Valore massimo di aggiunta utteriore [©]	Livelio massimo totale ^c	Livello Induso	Valore massimo di aggiunta ulteriore ⁰	Livello massimo totale ^s			
Sodio	21 mmai	129 mmol	150 mmai	35 mmol	115 mmdi	150 mmol	0 mmol	150 mmol	150 mmol			
Potasalo	16 mmol	134 mmol	150 mmol	30 mmol	120 mmat	150 mmol	0 mmol	150 mmol	150 mmal			
/agnesio	2,2 mmol	3,4 mmol	5,6 mmol	4,0 mmol	1,6 mmol	5,6 mmol	0 mmol	5,6 mmal	5,6 mmai			
Calcio	2,0 mmol	3,0 (1,5% mmol	5,0 (3,5*) mmal	3,5 mmol	1,5 (0,0°) mmol	5,0 (3,5*) mmol	0 mmol	5,0 (3,5% mmal	5,0 (3,5°) mmal			
ostato inorganico	0 mmol	8,0 mmal	8,0 mmol	O mmol	3,0 mmol	3,0 mmol	0 mmol	8,0 mmol	B,O mmai			
Fostato organico	8.5 mmo(³	15.0 mmol	23.5 mmg(^b	15 mmg/s	10 mmgl	25 mmol [±]	3 mmol [®]	22 mmol	25 mmol ^s			

Per informazioni dettagliate sulle emulsioni per infusione Otimei perfierico N4E e OLIMEL N5E, N7E, N9E o N9, si prega di fare riflerimento al relativo Riassunto delle Caratteristione dei Prodotto. È posibile che non tutte le formulazioni

