

# SmofKabiven®

## Öppnings- och beredningsinstruktion för trekammarpåsar

### 1

#### Avlägsna ytterpåsen



- Lägg påsen på ett plant underlag.



- Öppna ytterpåsen med hjälp av den synliga rivanvisningen.



- Håll emot ytterpåsens undre del och dra loss den övre.
- Lyft ur den sterila innerpåsen, släng ytterpåsen samt syreabsorbent.

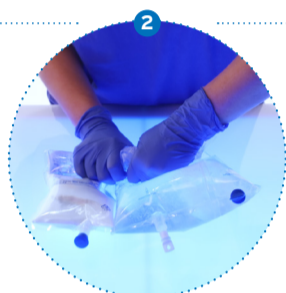
**Obs:** Använd inte produkten om förpackningen är skadad. Använd bara produkten om kamrarna med aminosyror och glukos är klara och färglösa eller svagt ljusgula och fettemulsionen är vit och homogen.

### 2

#### Öppna de vertikala svetsarna



- Börja från höger hands hörn, rulla påsen tätt med höger hand.
- Rulla diagonalt och applicera konstant tryck med vänster hand tills den första svetsen bryts.



- **Första svetsen öppnas** och kamrarna med glukos och aminosyror blandas.



- Fortsätt sedan att rulla påsen, utan uppehåll och med samma tryck, tills svetsen till kammaren med fettemulsionen öppnats.

**Obs:** Den horisontella svetsen ska inte öppnas.

### 3

#### Blanda de tre kamrarna



- Håll trekammarpåsen med båda händerna och vänd den upp och ner och tillbaka.



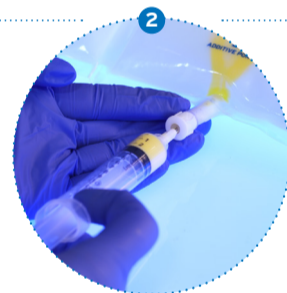
- Vänd påsen totalt tre gånger upp och ner och tillbaka.
- **Obs:** Blanda lösningarna noga efter att svetsarna öppnats.

### 4

#### Addera tillsatser genom tillsatsporten



- Omedelbart före injektion av tillsatser, bryt av skyddet från den vita tillsatsporten. **Obs:** Membranet på tillsatsporten är sterilt vid första användningen.
- Dra upp Vitalipid. Tillsätt Vitalipid i Soluvit och lös upp. Blanda innehållet noga.



- Håll i basen på tillsatsporten horisontellt och sätt in sprutan genom mitten av septum av tillsatsporten.
- Använd sprutor med nålar på 18 - 23 gauge och en längd på max. 40 mm.



- Blanda noga mellan varje tillsats genom att vända påsen tre gånger.
- **Ta en ny spruta** och tillsätt Addaven. Önskas extra tillsatser, se Fresenius Kabis tillsatsguide "Hjälpreda".

### 5

#### Koppla infusionssetet till infusionsporten



- Avlägsna portskyddet från den blå infusionsporten omedelbart innan infusionsaggregatet förs in.



- Använd icke-luftade aggregat eller stäng luftningsventilen på ett luftat aggregat.
- Tryck in hela spetsen för att säkerställa placeringen genom att försiktigt rotera din handled.
- Spetsen ska vara helt insatt för att säkra den på plats.

**Obs:** Infusionsporten är steril för engångsanvändning. Det finns inga funktioner som säkerställer produktens sterilitet efter återanslutning. Membranet är återförslutande och läcker inte om aggregatet tas bort, vilken förenklar hantering vid fränkoppling.

### 6

#### Häng upp påsen



- Häng upp påsen i det runda upphängningshålet och starta infusionen.

**Obs:** Använd aseptisk teknik och följ era lokala riktlinjer gällande desinfektion.

#### Instruktionsfilm

Skanna QR-koden för att se "Hantering av trekammarpåse".



## Produktresumé

**SmofKabiven® Rx, F, ATC-kod: B05BA10**  
(utdrag ur produktresumé per 2019-04-25): Näringslösning med glukos, aminosyralösning med elektrolyter och fettemulsion. För intravenös nutrition i central ven.

**SmofKabiven® Perifer Rx, F, ATC-kod: B05BA10**  
(utdrag ur produktresumé per 2018-11-13): Näringslösning med glukos, aminosyralösning med elektrolyter och fettemulsion. För intravenös nutrition i perifer eller central ven.

**SmofKabiven® Elektrolytfri Rx, EF, ATC-kod: B05BA10**  
(utdrag ur produktresumé per 2019-04-10): Näringslösning med glukos, aminosyralösning utan elektrolyter och fettemulsion. För intravenös nutrition i central ven.

**SmofKabiven® extra Nitrogen, Rx, EF, ATC-kod: B05BA10**  
(utdrag ur produktresumé per 2017-07-07): Näringslösning med glukos, aminosyralösning med elektrolyter och fettemulsion. För intravenös nutrition i central ven. **Indikationer:** Parenteral nutrition till vuxna och barn som är 2 år eller äldre när oral eller enteral nutrition är omöjlig, otillräcklig eller kontraindicerad. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot fisk-, ägg-, soja- eller jordnötsprotein eller mot någon aktiv substans eller hjälpämne. Svår hyperlipidemi. Svår leversvikt. Svåra koagulationsrubbingar. Medfödd rubbing av aminosyrametabolismen. Svår njursvikt utan tillgång till hemofiltration eller dialys. Akut chock. Okontrollerad hyperglykemi. Patologiskt förhöjda serumnivåer av någon av de ingående elektrolyterna (gäller inte SmofKabiven Elektrolytfri). Allmänna kontraindikationer mot infusionssterapi: akut lungödem, övervätskning och okompenserad hjärtsviftens. Hemofagocyterande syndrom. Instabila tillstånd (t.ex. svåra posttraumatiska tillstånd, okompenserad diabetes mellitus, akut hjärtinfarkt, stroke, emboliom, metabolisk acidos, allvarlig sepsis, hypoton dehydrering och hyperosmolär koma). Spådbarn och barn under 2 år. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Fresenius Kabi AB. För fullständig information om indikationer, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar och dosering, se Fass.se: samt [www.fresenius-kabi.se](http://www.fresenius-kabi.se)

**Addaven®, Rx, F, ATC-kod: B05XA31**  
(utdrag ur produktresumé per 2020-11-20): Koncentrat till infusionsvätska. Lösning. För tillsats av spårelement till infusionsvätska.

**Indikationer:** För att täcka basala eller måttligt förhöjda behov av spårelement vid intravenös nutrition. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt Innehåll. Vid tillstånd med total gallygsobstruktion. Wilsons sjukdom, hemokromatos. Barn som väger mindre än 15 kg. Varningar och försiktighet: Parenteralt administrerat järn eller jod kan vid sällsynta tillfällen orsaka överkänslighetsreaktioner, inklusive allvarliga och potentiellt dödliga anafylaktiska reaktioner. Patienter bör observeras kliniskt avseende tecken och symtom på överkänslighetsreaktioner. Vid överkänslighetsreaktioner skall infusionen omedelbart avbrytas och lämpliga åtgärder vidtas. Om järn tas oralt parallellt med infusion av Addaven bör det totala intaget av järn fastställas för att undvika ackumulering av järn. Addaven ska användas med försiktighet till patienter med nedsatt leverfunktion. Leverdysfunktion, inklusive nedsatt gallexkretion, kan störa utsöndring av spårelement i Addaven, vilket leder till en risk för ackumulering. Addaven ska användas med försiktighet till patienter med nedsatt njurfunktion då utsöndring av spårelement i urin kan vara kraftigt nedsatt. Om behandlingen pågår längre tid än 4 veckor ska nivåerna av spårelement i plasma kontrolleras, framförallt mangan. Om en patient har ett markant ökat behov av något spårämne kan behandlingen justeras med separata tillägg. **Förpackningsinformation:** 20 x 10 milliliter ampull. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Fresenius Kabi AB. **Nummer på godkännande för försäljning:** 49223. För fullständig information om indikationer, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar och dosering, se Fass.se: samt [www.fresenius-kabi.se](http://www.fresenius-kabi.se)

**Vitalipid Adult®, Rx, F, ATC-kod: B05XC00**  
(utdrag ur produktresumé per 2018-11-30): Koncentrat till infusionsvätska, emulsion. Emulsion med fettlösliga vitaminer för infusion.

**Indikationer:** Tillskott av de fettlösliga vitaminerna A, D, E och K vid intravenös nutrition. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot de aktiva substanserna, ägg, soja, jordnötsprotein eller mot något hjälpämne. Renad sojaböja kan innehålla jordnötsprotein. Korsallergi mellan sojaböja och jordnötter förekommer. Under graviditet är vitamin A doser högre än 8000 IE/dag (motsvarande 2400 mikrog) kontraindicerade. Vitalipid Adult är också kontraindicerat för nyfödda, spädbarn och barn yngre än 11 år, vid hypervitaminos av någon vitamin i denna formulering, vid svår hyperkalcemi, hyperkalciumi, eller vid någon behandling, sjukdom och/eller störning som leder till svår hyperkalcemi och/eller hyperkalciumi (t.ex. tumörer, benmetastaser, primär hyperparatyreoidism, granulomatös), samt i kombination med vitamin A eller retinoider. **Varningar och försiktighet:** Infusionen måste avbrytas omedelbart om tecken eller symtom på en överkänslighetsreaktion uppkommer. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Fresenius Kabi AB. **Nummer på godkännande för försäljning:** 10240. **Förpackningsinformation:** Vitalipid Adult finns som typ I glasampull 10 x 10 ml. För fullständig information om indikationer, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar och dosering, se Fass.se: samt [www.fresenius-kabi.se](http://www.fresenius-kabi.se)

**Soluvit®, Rx, F, ATC-kod: B05XC00**  
(utdrag ur produktresumé per 2019-11-14): Pulver till infusionsvätska, lösning. Frystorkad blandning av vattenlösliga vitaminer.

**Indikationer:** Soluvit tillgodoser det dagliga behovet av vattenlösliga vitaminer vid intravenös nutrition. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne exempelvis metylparahydroxybenzoat eller tiamin. Varningar och försiktighet: Soluvit måste spädas. Spädas Soluvit med fettemulsion behövs blandningen ej ljusskyddas då fettemulsionen har en ljusskyddande effekt. Spädas Soluvit med en vattenbaserad lösning måste däremot blandningen skyddas mot ljus. Interferens med kliniska laboratorietester: Biotin kan interferera med laboratorietester som bygger på biotin/ streptavidin-interaktion, med antingen falskt sänkta eller falskt förhöjda testresultat som följd, beroende på analysen. Interferensrisken är högre hos barn och patienter med nedsatt njurfunktion och ökar med högre doser. Vid tolkning av resultatet från laboratorietester måste en möjlig biotininterferens övervägas, särskilt om en bristande koherens med de kliniska tecknen ses (t.ex. testresultat av sköldkörtelfunktionen som liknar Graves sjukdom hos asymtomatiska patienter som tar biotin, eller falskt negativa testresultat för tropinin hos patienter med hjärtinfarkt som tar biotin). Alternativa tester som inte är känsliga för biotininterferens ska användas, om sådana finns, i fall där interferens misstänks. Laboratoriepersonalen bör kontaktas vid beställning av laboratorietester till patienter som tar biotin. Interaktioner: Folsyra misstänks öka metabolsmen av fenytoin och kan maskera perniciös anemi. Pyridoxin kan reducera effekten av L-dopa. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Fresenius Kabi AB. **Nummer på godkännande för försäljning:** 10237. **Förpackningsinformation:** Soluvit finns som injektionsflaska i glas med klorbutylgummipropp, 10 x 1 flaska. För fullständig information om indikationer, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar och dosering, se Fass.se: samt [www.fresenius-kabi.se](http://www.fresenius-kabi.se)



**FRESENIUS  
KABI**

caring for life

## Öppnings- och beredningsinstruktion

Trekammarpåsar från Fresenius Kabi

**SmofKabiven®**  
Central



**SmofKabiven®**  
Elektrolytfri



**SmofKabiven®**  
Perifer



**SmofKabiven®**  
extra Nitrogen



**FRESENIUS  
KABI**

caring for life

Fresenius Kabi AB  
Tfn: 020-116 68 44  
[www.fresenius-kabi.se](http://www.fresenius-kabi.se)

Order Brunn  
E-post: [orderbrunn@fresenius-kabi.com](mailto:orderbrunn@fresenius-kabi.com)  
Tfn: 020-98 40 20

Produktfrågor  
E-post: [medinfo.sverige@fresenius-kabi.com](mailto:medinfo.sverige@fresenius-kabi.com)  
Övriga frågor  
E-post: [kundservice@fresenius-kabi.com](mailto:kundservice@fresenius-kabi.com)