



PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Aminoplasmal PO 12,5% solución para perfusión

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted personalmente y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. **Qué es Aminoplasmal PO 12,5% y para qué se utiliza**
2. **Antes de usar Aminoplasmal PO 12,5%**
3. **Cómo usar Aminoplasmal PO 12,5%**
4. **Posibles efectos adversos**
5. **Conservación de Aminoplasmal PO 12,5%**
6. **Información adicional**

1. QUÉ ES Aminoplasmal PO 12,5% Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Aminoplasmal PO 12,5% es un suplemento nutricional de administración intravenosa, que contiene sustancias esenciales para las funciones del organismo.

Se utiliza para cubrir las necesidades de proteínas y líquido que necesita el organismo, después de intervenciones quirúrgicas y traumatismos.

La administración de esta solución deberá siempre combinarse con un aporte adecuado de calorías (soluciones de glucosa o emulsiones grasas).

2. ANTES DE USAR Aminoplasmal PO 12,5%

No use Aminoplasmal PO 12,5%

- Si es alérgico (hipersensible) a cualquiera de los componentes de Aminoplasmal PO 12,5%.
- Si es alérgico a cualquier aminoácido
- Si usted tiene:
 - alguna anomalía congénita (problema que existe al nacer) del metabolismo (degradación) de los aminoácidos
 - enfermedad grave del hígado
 - alteración de la función del riñón con valores anormales en los niveles del nitrógeno residual
 - hipercaliemia (exceso de potasio en sangre)
 - hiperhidratación (exceso de agua en el organismo)
 - insuficiencia cardiaca manifiesta
 - sustancia ácidas acumuladas en su sangre (acidosis metabólica)

Aminoplasmal PO 12,5% No deberá usarse en prematuros y recién nacidos



Se debe controlar de forma regular que los niveles de fluidos y electrolitos, equilibrio ácido, sean correctos.

Duración máxima de la administración: hasta 7 días, después de una operación (estado post-operatorio) o después de un accidente (estado post-traumático).

Su médico debe controlar de forma regular que los niveles de fluidos y electrolitos, el azúcar en sangre, proteínas séricas, equilibrio ácido base y la función del hígado y del riñón, sean correctos.

Tenga especial cuidado con Aminoplasmal PO 12,5%

Si tiene algún problema del metabolismo de aminoácidos causado por una situación distinta de las indicadas en la sección anterior (“No use Aminoplasmal PO 12,5%”)

Si tiene una alteración de la función del corazón, debe tener precaución en cuanto al volumen de fluido recibido durante la administración.

Si padece una alteración de la función del hígado o riñón, se deberá ajustar la dosis que recibirá.

Debe tener especial cuidado si usted tiene osmolaridad sérica incrementada (suero de la sangre muy concentrado).

Si tiene niveles en sangre demasiado bajos de sodio (hiponatremia) o sufre deshidratación por pérdida de líquido y electrolitos (deshidratación hipotónica) le deberán administrar cantidades adecuadas de agua y de electrolitos antes de iniciar la nutrición parenteral.

Su médico debe controlar de forma regular que los niveles de fluidos y electrolitos, el azúcar en sangre, proteínas séricas, equilibrio ácido base y la función del hígado y del riñón, sean correctos.

Habitualmente le administrarán Aminoplasmal PO 12,5% como parte de una régimen de nutrición por vía intravenosa que también incluye suplementos de energía (soluciones de carbohidratos, emulsiones grasas), vitaminas, oligoelementos y electrolitos.

Su médico debe controlar diariamente, en el lugar de inyección, los posibles signos de inflamación o infección.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Las soluciones de aminoácidos como Aminoplasmal PO 12,5% no deben usarse como soluciones portadoras de otros medicamentos. Si se mezclan con otros medicamentos, pueden darse reacciones que podrían estropear la solución.

Embarazo y lactancia

No debe administrarse Aminoplasmal PO 12,5% durante los tres primeros meses del embarazo.

Durante el resto del embarazo su médico decidirá, después de valorar los posibles beneficios y los riesgos de la administración de Aminoplasmal PO 12,5%, si puede tomar este medicamento.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Conducción y uso de máquinas

No procede

3. CÓMO USAR Aminoplasma PO 12,5% solución para perfusión

Su médico deberá determinar la cantidad que usted necesita diariamente. La dosis normal es de 8 – 16 ml por kg de su peso corporal y por día (de 1 a 2 g de aminoácidos por kg de peso corporal y día).

Para que el aprovechamiento de los aminoácidos sea óptimo se recomienda que se administre de forma simultánea a Aminoplasma PO 12,5%, de 100 a 200 kcal por gramo de nitrógeno.

Siga exactamente las instrucciones de administración de Aminoplasma PO 12,5% indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Si usa más Aminoplasma PO 12,5% del que debiera

Es poco probable que esto suceda ya que su doctor determinará sus dosis diarias. Sin embargo, si usted recibiera una sobredosis o se le administrara la solución de una forma demasiado rápida, usted puede perder parte de los aminoácidos por la orina, y puede sentir náuseas, escalofríos o vómitos. Estos síntomas desaparecerán tan pronto como se interrumpa la perfusión o se reduzca la velocidad de la misma.

Si ha utilizado más Aminoplasma PO 12,5% de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico o llame al servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91-562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, Aminoplasma PO 12,5% solución puede causar efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

La frecuencia de los efectos adversos se clasifica en las siguientes categorías:

Muy frecuentes	Al menos 1 de cada 10 pacientes
Frecuentes	Al menos 1 de cada 100 pacientes
Poco frecuentes	Al menos 1 de cada 1.000 pacientes
Raras	Al menos 1 de cada 10.000 pacientes
Muy raras	En menos de 1 de cada 10.000 pacientes, incluyendo notificaciones aisladas

Se han comunicado los siguientes efectos adversos cuando se administra Aminoplasma PO 12,5% solución:

Trastornos gastrointestinales

Poco frecuentes: náuseas y vómitos

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:

Poco frecuentes: dolor de cabeza, escalofríos y fiebre.

A su vez si la administración de la solución se realiza demasiado rápida pueden aparecer aparte de las reacciones adversas descritas, pérdidas de aminoácidos por la orina con el consecuente desequilibrio en los niveles de los mismos.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE Aminoplasmal PO 12,5% solución para perfusión

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No requiere condiciones especiales de conservación. Conservar el envase en el embalaje exterior para protegerlo de la luz. No congelar.

No utilice Aminoplasmal PO 12,5% después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Aminoplasmal PO 12,5%:

	Por 1 ml	Por 500 ml
Isoleucina	6,000 mg	3,000 g
Leucina	10,500 mg	5,250 g
Lisina Acetato (equivalente a lisina 9,24 mg)	13,038 mg	6,519 g
Metionina	2,500 mg	1,250 g
Fenilalanina	5,250 mg	2,625 g
Treonina	6,000 mg	3,000 g
Triptófano	2,500 mg	1,250 g
Valina	8,000 mg	4,000 g
Arginina	10,750 mg	5,375 g
Histidina	6,750 mg	3,375 g
Aminoacético ácido	8,750 mg	4,375 g
Alanina	15,500 mg	7,750 g
Prolina	8,750 mg	4,375 g
Ácido Aspártico	1,125 mg	0,562 g
Asparragina monohidrato (equivalente a Asparragina 1,122 mg/ml)	1,275 mg	0,637 g
Acetilcisteína (equivalente a Cisteína 0,73 mg/ml)	1,000 mg	0,500 g
Ácido Glutámico	11,250 mg	5,625 g



Ornitina clorhidrato (equivalente a ornitina 2,25 mg/ml)	2,875 mg	1,437 g
Serina	4,000 mg	2,000 g
Acetiltirosina (equivalente a Tirosina 2,50 mg/ml)	3,075 mg	1,537 g

<i>Electrolitos</i>	<i>mmol/l</i>	<i>mEq/l</i>
Cloruros	17	17
Acetatos	63,2	63,2

Aminoácidos Totales	123 g/l
Nitrógeno total	19 g/l
Equivalencia a proteína	121 g/l
Osmolaridad teórica	1026 mOsm/l
pH	5,0 – 7,5
AAE/AAT	0,4
Valor Energético	$\triangleq 500 kcal/l$

Los demás componentes son: ácido cítrico y agua para preparaciones inyectables.

Aspecto de producto y contenido del envase

Aminoplasmal PO 12,5% es una solución para perfusión clara, incolora o con ligero color pajizo que se presenta en frascos de vidrio, cerrados con tapones de goma.

Este medicamento se presenta en frascos de 500 ml.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización y Responsable de la fabricación:

B. Braun Medical, S.A.
Ctra. de Terrassa, 121
08191-Rubí (Barcelona)
España

Este prospecto ha sido aprobado en Mayo de 2010

La información detallada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

Esta información está destinada únicamente a médicos o profesionales del sector sanitario:

Envases para un solo uso. Desechar el contenido remanente no utilizado tras finalizar la perfusión.

Sólo debe usarse la solución si el cierre del envase no está dañado y la solución es clara.

Usar el set de administración estéril para la administración.



Si en la nutrición parenteral completa es necesario añadir a este medicamento otros nutrientes como carbohidratos, lípidos, vitaminas y oligoelementos, la adición se debe realizar bajo estrictas condiciones de asepsia. Mezclar bien tras la inclusión de cualquier aditivo. Prestar especial atención a la compatibilidad.

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.