



Baxter

Olimel **N12E**

PeriOlimel **N4E**

PRESCRIPTII PENTRU SUSȚINERE

PACIENȚII CRITICI NU SUNT TOȚI LA FEL

...prin urmare, Olimel vă oferă
**CEA MAI LARGĂ PALETĂ DE
OPȚIUNI** pentru a acoperi **NEVOILE
NUTRIȚIONALE UNICE** ale fiecărui
pacient



PERSONALIZARE FĂRĂ COMPROMISURI

Olimel oferă cea mai largă selecție de formulări conținute în pungi cu trei compartimente, asigurând astfel o soluție gata de utilizat pentru fiecare pacient.



ATINGEREA NECESARULUI DE PROTEINE CU MAI MULTE FLUIDE

Cu 76 g de aminoacizi pe litru, Olimel N12E combină o formulă bogată în proteine cu un conținut scăzut de glucoză, obținând cel mai mic raport energie/proteine disponibil în prezent în pungi cu trei compartimente standardizate.



MENȚINEREA FUNCȚIEI IMUNITARE

Olimel conține o emulsie lipidică pe bază de ulei de măsline care este asociată cu mai puține infecții și are capacitatea de a menține funcția imunitară.

O formulă de nutriție parenterală bogată în proteine și o emulsie lipidică pe bază de ulei de măsline este susținută de ghidurile ESPEN și A.S.P.E.N.

PROTEINELE par să fie cel mai important macronutrient pentru vindecarea rănilor și menținerea masei corporale slabe.

NUTRIȚIA PARENTERALĂ (NP) PE BAZĂ DE ULEI DE MĂSLINE este bine tolerată de pacienții în stare critică.

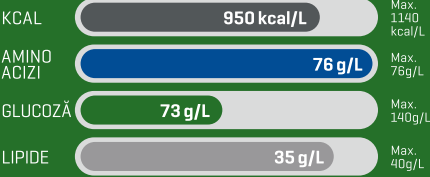
MICRONUTRIENȚII ar trebui adăugați sub forma unei doze zilnice în toate rețelele de NP conform ghidurilor clinice atâta timp cât s-a verificat compatibilitatea. Olimel N12E nu conține micronutrienți.

PACIENȚI CU GRAD RIDICAT DE STRES

Olimel N12E

NEVOILE PACIENȚILOR:
Pacienți cu cel mai mare necesar de
proteine sau cu risc de supraalimentare
sau de supraîncărcare cu fluide

COMPOZIȚIE:



MĂRIMI DE AMBALAJ:
650 ml, 1000 ml

Pungile de mici dimensiuni
sunt ideale pentru NP de
suplimentare

* Este posibil ca Olimel N12E să nu fie autorizat în toate țările.
Vă rugăm să solicitați informații suplimentare de la reprezentanța locală Baxter.



Olimel **N12E** combină
o formulă bogată în
proteine cu un
conținut scăzut
de glucoză

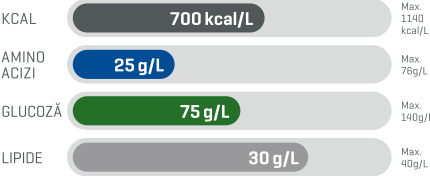


PACIENȚI CU GRAD SCĂZUT DE STRES

PeriOlimel N4E

NEVOILE PACIENȚILOR:
Pacienți stabili care au nevoie de o soluție
nutritivă administrată pe termen scurt,
printr-o metodă convenabilă

COMPOZIȚIE:



MĂRIMI DE AMBALAJ:
1000 ml

Pe baza maximului disponibil în alte variante Olimel



FORMULĂ SPECIALĂ
pentru administrare
periferică, cu
osmolaritate redusă
[760 mosm/L]

Referințe

1. Hoffer LJ, et al. F1000 Research 2016;5:2531.

2. McClave SA, et al. JPEN J Parenter Enteral Nutr 2009;33:277-316.

3. Singer P, et al. Clin Nutr 2018, https://doi.org/10.1016/j.clinu.2018.08.037.

4. OLIMEL N12 SmPC, June 2018.

5. SmofKabiven SmPC, 2017.

6. NutriFlex SmPC, 2015.

7. Elke G, et al. Crit Care 2014;18:R29.

8. Schwickert WE, Hall J. Chest 2007;131:1541-9.

9. Cunha HF, et al. Rev Bras Ter Intensiva 2013;25:49-55.

10. Nicolo M, et al. JPEN J Parenter Enteral Nutr 2016;40:45-51.

11. Wanten GJ, Calder PC. AM J Clin Nutr 2007;85:1171-84.

12. Piper SN, et al. Eur J Anaesthesiol 2009;26:1076-82.

13. Calder PC, et al. Intensive Care med 2010;36:735-49.

14. Granato D, et al. JPEN J Parenter Enteral Nutr 2000;24:113-8.

15. Olthof E, et al. Clin Nutr 2013;32:643-649.

16. Pontes-Arruda A, Clin Nutr Suppl 2009;4:19-23.

17. Waitzberg DL, et al. JPEN J Parenter Enteral Nutr 2006;30:351-67.

18. Trimix HP SmPC, 2017

19. Cai W et al. Nutrients 2018 June 15;10(6)

20. Van den Bergh G et al. N Engl J Med. 2001;345:1359-1367.

21. McCowen KC et al. Crit Care Clin. 2001;17: 107-124.

22. Pittas AG et al. Arch Intern Med. 2004;164: 2005-2011.

23. Van den Bergh G et al. Diabetes. 2006;55: 3151-3159.

24. Kinsley JS. Mayo Clin Proc. 2003;78:1471-1478.

PERIOLIMEL / OLIMEL; PERIOLIMEL N4E, emulsie perfuzabilă;
OLIMEL N12E, emulsie perfuzabilă.

COMPOZIȚIE pentru PERIOLIMEL N4E și OLIMEL N12E: Substanțe active: Ulei de măsline, rafinat+ulei de soia, rafinat; Alanină; Arginină; Acid aspartic; Acid glutamic; Glicină; Histidină; Izoleucină; Leucină; Lizină; Metionină; Fenilalanină; Prolină; Serină; Treonină; Triptofan; Tirozină; Valină; Acetat de sodiu trihidrat; Glicerofosfat de sodiu hidratat; Clorură de potasiu; Clorură de magneziu hexahidrat; Clorură de calciu dihidrat; Glucoză [echivalentă cu glucoză monohidrat].

PERIOLIMEL/OLIMEL este indicat pentru nutriția parenterală la adulți și copii cu vârsta mai mare de 2 ani când nutriția orală sau enterală este imposibilă, insuficientă sau contraindicată.

Utilizarea PERIOLIMEL/OLIMEL cu sau fără electroliți este contraindicată în următoarele situații:

- La prematuri, nou-născuți și copii cu vârsta sub 2 ani;
- Hipersensibilitate la proteinele din ouă, din boabe de soia, din alune sau la porumb/produse din porumb sau la oricare dintre substanțele active sau excipienți;
- Anomalie congenitală a metabolismului aminoacizic;
- Hiperlipidemie severă sau tulburări severe ale metabolismului lipidic caracterizate de hipertriglicidemie;
- Hiperiglicemie severă.

Următoarele reacții adverse la medicament au fost descrise în alte surse legate de administrarea unor medicamente de nutriție parenterală similare; frecvența apariției acestor evenimente nu poate fi estimată.

- Tulburări hematologice și limfatic: Trombocitopenie;
- Tulburări hepatobiliare: coleastăz, hepatomegalie, icter, steatoză hepatică, fibroză și ciroză, care pot conduce la insuficiență hepatică;
- Tulburări ale sistemului imunitar: hipersensibilitate;
- Leziuni, intoxicații și complicații procedurale: Boala hepatică asociată cu nutriția parenterală;
- Investigații diagnostice: concentrații sanguine crescute ale fosfatazei alcaline, transaminazelor, bilirubinei, enzime hepatice;
- Tulburări renale și ale căilor urinare: azotemie;
- Tulburări vasculare: Precipitate vasculare pulmonare (embolism vascular pulmonar și detresă respiratorie);
- Sindromul de supraîncărcare lipidică (foarte rar).

Pentru mod de administrare detaliat, atenționări și precauții speciale pentru tilizare, incompatibilități, interacțiuni, proprietăți farmacologice și detalii farmaceutice, vă rugăm să consultați Rezumatul Caracteristicilor Produsului complet.

Se eliberează pe bază de prescripție medicală-PR.
Data revizuirii textului: aprilie 2025.

Reacții adverse		
Baza de date pe aparate, sisteme și organe	Termen preferat MedDRA	Frecvență
Tulburări ale sistemului imunitar	Reacții de hipersensibilitate incluzând hiperhidroză, febră, frisoane, cefalee, erupții cutanate (eritematoase, papulare, pustuloase, maculare, erupții generalizate), prurit, bufeuri, dispnee	Necunoscută
Tulburări cardiace	Tahicardie	Frecvent
Tulburări metabolice și de nutriție	Anorexie	Frecvent
	Hipertrigliceridemie	Frecvent
	Durere abdominală	Frecvent
	Diaree	Frecvent
Tulburări gastro-intestinale	Greață	Frecvent
	Vărsături	Necunoscută
Tulburări vasculare	Hipertensiune	Frecvent
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	Extravazare care poate avea ca efect la locul de perfuzie: durere, iritație, umflare/edem, eritem/ senzație de căldură, necroza cutanată, vezicule, inflamație, indurație, tensiune cutanată	Necunoscută

DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI
DE PUNERE PE PIAȚĂ

Baxter Healthcare S.R.L.
Calea 13 Septembrie Nr. 90, Sector 5,
București, România

RO-CN16-250001