

Sintra, 3 de Novembro de 2014

Ref<sup>a</sup>: RA/14/C/PF163

**ASSUNTO:** PeriOLIMEL/OLIMEL, emulsão para perfusão – Erros de medicação: Informação sobre a importância da correcta preparação e administração.

Exmos Senhores,

Com o intuito de prevenir erros de medicação na preparação e administração de PeriOLIMEL/OLIMEL, emulsão para perfusão, e reduzir o potencial risco para os doentes, a *Baxter Médico Farmacêutica Lda.*, conforme acordado com o INFARMED, I.P., vem por este meio informá-los do seguinte:

### Sumário

- Têm sido notificados erros no uso de PeriOLIMEL/OLIMEL, emulsão para perfusão, respeitantes à ativação (mistura) incompleta ou falhada dos compartimentos da bolsa, ou a outro tipo de erros de medicação, tais como velocidade de perfusão excessiva ou via de administração incorreta.
- As instruções de preparação e administração, tal como descritas no Resumo das Características do Medicamento (RCM) e no Folheto Informativo, **devem** ser cuidadosamente seguidas para prevenir a incompleta ativação da bolsa antes da administração ou outros erros de medicação.
- Todas as formulações de OLIMEL devem ser administradas por via intravenosa através de uma veia central. Apenas o PeriOLIMEL N4E, devido à sua osmolaridade (760 mosm/l), pode também ser administrado por via intravenosa através de uma veia periférica.
- O poster em anexo é um Guia de Utilização para relembrar os Profissionais de Saúde e ilustrar a forma correta de utilização destas bolsas tri-compartimentadas, de modo a evitar potenciais erros de medicação.

### Informação complementar

PERIOLIMEL/OLIMEL, emulsão para perfusão, está indicado para nutrição parentérica para adultos e crianças com idade superior a 2 anos, quando a nutrição oral ou entérica é impossível, insuficiente ou contraindicada.

Estes medicamentos consistem numa emulsão 3-em-1 para nutrição parentérica, que contém os três macronutrientes (lípidos, aminoácidos e glucose). Algumas formulações de PERIOLIMEL/OLIMEL, emulsão para perfusão também contém eletrólitos.

Estes medicamentos apresentam-se sob a forma de bolsas tri-compartimentadas, as quais requerem ativação prévia à administração ao doente, para mistura dos seus componentes.

O Resumo das Características do Medicamento e o Folheto Informativo contém informação detalhada no que diz respeito à preparação, manuseamento, posologia, modo e via de administração deste medicamento, bem como as advertências e as precauções especiais de utilização.

Os erros de medicação notificados à Baxter ocorreram em diferentes fases da preparação, antes e durante a administração de PeriOLIMEL/OLIMEL. Tais erros de medicação podem originar reações adversas graves, tais como hiperglicemia, manifestações de sobredosagem, ou reações no local da injeção relacionadas com o extravasamento.

### **Contacto para notificações**

Notifique qualquer suspeita de reação adversa a qualquer medicamento através do formulário online do Portal RAM disponível no sítio do INFARMED, I.P.  
<http://extranet.infarmed.pt/page.seram.frontoffice.seramhomepage> (preferencialmente)

ou para:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos  
Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil, 53  
1749-004 Lisboa  
Telefone: 21 798 71 40/41  
Fax: 21 798 73 97  
E-mail: [farmacovigilancia@infarmed.pt](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

Qualquer suspeita de reação adversa durante a utilização de PeriOLIMEL /OLIMEL, emulsão para perfusão poderá também ser notificada à *Baxter Médico-Farmacêutica, Lda.*, através do e-mail [farmacovigilancia\\_portugal@baxter.com](mailto:farmacovigilancia_portugal@baxter.com), do fax 21 915 82 09, ou do número de telefone 21 925 25 27.

Caso tenha dúvidas ou precise de mais informações sobre a utilização de PeriOLIMEL /OLIMEL contacte a *Baxter Médico-Farmacêutica Lda.*, através do nº de telefone 21 925 25 00 ou através do e-mail [info\\_portugal@baxter.com](mailto:info_portugal@baxter.com).

Com os melhores cumprimentos,



Marina Sousa  
Responsável Nacional de Farmacovigilância



Pedro Freitas  
Diretor Técnico