"Soluzioni ed emulsioni infusionali ed elettrolitiche concentrate" -

Lotto 1:

Plasma-expanders: Gelatine

Composizione litro	> 30 e < 40 g
1	Peso molecolare medio >25.000. e < 50.000 Da
Concentrazione di elettroliti	Na+ >140 e < 155 mmol/l
	Cl- >100 e <145 mmol/l
	Ca++ < a 6.5 mmol/l
	K+< a 5,5 mmol/l
pH	>5,8 < 7,7
Osmolarità teorica	> 270 e < 320 mOsm/l
Volume	500 ml
Materiale del contenitore	sacche o contenitori semirigidi

Contenitori primari, etichette e confezionamento (confezione secondaria) dei Plasma-expanders

CONTENITORI PRIMARI

I contenitori primari devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere sacche o contenitori semirigidi da 500 ml;
- 2) essere in materiale plastico privo di lattice in tutte le parti, rispondente alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi;
- 3) essere provvisti di fori di sospensione;
- 4) essere provvisti di un punto di connessione per il deflussore e di un secondo punto perforabile che permetta un facile collegamento del contenitore con altri dispositivi di infusione;
- 5) tutti i sistemi di chiusura devono garantire il non distacco di frammenti dopo la perforazione o la rottura;
- 6) I due punti di connessione dovranno avere le seguenti caratteristiche:
 - a) relativamente alle sacche, oltre che essere chiusi ermeticamente con sistemi idonei, devono essere sufficientemente lunghi, rigidi e distanziati in modo da impedire che il deflussore e altro dispositivo di infusione forino la sacca;
 - b) per i contenitori semirigidi devono essere dotati di sistemi di protezione con apertura a strappo, in modo da garantire la conservazione della sterilità del contenuto mediante chiusura ermetica, ed evitare durante l'uso, gocciolamenti;
- 7) possedere una forma tale da consentire il completo deflusso della soluzione, per gravità, nella linea d'infusione.
- 8) le sacche per infusione devono essere protette da un involucro esterno in polietilene o altro materiale idoneo, che assicuri la sterilità, che presenti un invito saldatura o altro sistema che ne faciliti l'apertura ed essere impermeabili all'aria ed all'umidità.

ETICHETTE

Devono essere applicate in modo da evitare il distacco, direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro, leggibile ed indelebile:

- 1) la composizione quali-quantitativa del contenuto in g/litro, mmol/litro sia per gli elettroliti che per i non elettroliti, mOsm/litro e pH della soluzione;
- 2) le indicazioni d'uso (modalità di somministrazione ed eventuali avvertenze);
- 3) Il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) la dicitura "sterile";
- 6) nome ed indirizzo del produttore, ove disponibili;
- 7) A.I.C. e ditta titolare;
- 8) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

L'etichetta delle <u>sacche</u> dovrà essere stampata direttamente sul contenitore primario.

L'etichetta dei <u>contenitori semirigidi</u>, se non stampata, dovrà essere applicata stabilmente sul contenitore primario.

Le etichette dovranno essere conformi a quanto previsto dalla Determina AIC.

Qualora in etichetta non vengano riportate le modalità di conservazione, queste devono essere chiaramente esplicitate in scheda tecnica.

CONFEZIONAMENTO (CONFEZIONE SECONDARIA)

I singoli contenitori primari dovranno essere confezionati, con l'imboccatura rivolta verso il lato di apertura (ove applicabile), in confezionamento secondario resistente in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione e dotato di sistemi (alette o altro) per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed avere un peso complessivo, come previsto da D. Lgs. 626/94, nei limiti di carico per personale femminile.

Se presente etichetta sul confezionamento secondario, questa deve essere applicata in modo da evitare il distacco; se non presente etichetta, devono comparire in modo chiaro, leggibile e indelebile:

- 1) nome della specialità
- 2) A.I.C. e ditta titolare;
- 3) il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

Lipidi

Lotto 2

Emulsioni lipidiche di trigliceridi al 20% con acidi grassi a catena lunga

Contenuto di lipidi per confezione	50 g
Fonte di acidi grassi	Soia, oliva
Contenuto in acidi grassi:	> 50% degli acidi grassi totali
a. linoleico e/o oleico	
Volume	250 ml
Materiale del contenitore	Vetro/materiale plastico

<u>Lotto 3</u>
Emulsioni lipidiche di trigliceridi al 20% con acidi grassi a catena **lunga** e/o **media** con **olio di pesce**

Contenuto di lipidi per confezione	50 g
Fonte di acidi grassi	Soia e/o oliva, cocco e/o palma, pesce
Contenuto in acidi grassi:	< 40% degli acidi grassi totali
a. linoleico	
Contenuto minimo in EPA + DHA	> 2 g (4g /100g)
(EPA: acido eicosapentanenoico, DHA: acido	
docosaesaenoico)	
Volume	250 ml
Materiale del contenitore	Vetro/materiale plastico

$\underline{Lotto\ 4}$ Soluzioni di aminoacidi misti (essenziali e non essenziali) in concentrazione compresa tra 7,5 % e 10 %

Aminoacidi Essenziali:	Valore g/l
L-FENILALANINA	≥ 3,0
L-ISOLEUCINA	≥ 4,0
L-ISTIDINA	≥ 2,0
L-LEUCINA	≥ 6,5
L-LISINA	≥ 4,5
L-METIONINA	≥ 2,5
L-TREONINA	≥ 3,0
L-TRIPTOFANO	≥ 1,0
L-VALINA	≥ 4,5
Aminoacidi non essenziali	ciascuno ≤ 20
Aminoacidi totali	complessivamente ≥ 70
Rapporto Aminoacidi Essenziali/Azoto	
Totale	≥3
Volume	500 ml
Materiale del contenitore	Sacche o contenitore semirigido o vetro

Contenitori primari, etichette e confezionamento (confezione secondaria) dei Lipidi

CONTENITORI PRIMARI

Le **sacche** devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere in materiale plastico privo di lattice e polivinilcloruro in tutte le parti a contatto con le emulsioni lipidiche, rispondente alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi, in particolare sacche per infusione;
- 2) essere dotate di involucro esterno di protezione, che presenti un invito saldatura o altro sistema che ne faciliti l'apertura ed essere impermeabili all'aria ed all'umidità;
- 3) essere provvisti di fori di sospensione;
- 4) essere provvisti di un punto di connessione per il deflussore e di un secondo punto perforabile che permetta un facile collegamento del contenitore con altri dispositivi di infusione;
- 5) tutti i sistemi di chiusura devono garantire il non distacco di frammenti dopo la perforazione o la rottura;
- 6) i due punti di connessione, relativamente alle sacche, oltre che essere chiusi ermeticamente con sistemi idonei, devono essere sufficientemente lunghi, rigidi e distanziati in modo da impedire che il deflussore e altro dispositivo di infusione forino la sacca;
- 7) possedere una forma tale da consentire il completo deflusso dell'emulsione, per gravità, nella linea d'infusione.

I **flaconi** devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere in vetro idoneo a contenere preparazioni di tipo iniettabile secondo quanto riportato in F.U. XII edizione, sufficientemente trasparente per consentire l'ispezione visiva dei contenuti, del tutto esenti da polivinilcloruri e svuotabili completamente, impermeabili all'aria ed al vapore acqueo, privi di lattice;
- 2) possedere scale di misurazione leggibili anche a flacone capovolto ed avere uno spazio libero per consentire l'eventuale aggiunta di farmaci;
- 3) essere muniti di un sistema idoneo che permetta di appenderli, in modo sicuro, al momento dell'infusione; in alternativa, possono essere consegnati separatamente idonei supporti riusabili in congruo numero, a corredo della fornitura, secondo la specifica richiesta del Servizio di Farmacia Ospedaliera.
- 4) possedere chiusure in materiale elastomerico, privo di lattice ad uso farmaceutico conformi alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi, protetti da appositi sistemi che garantiscano l'ermeticità e provvisti di un'idonea protezione (diaframma protettivo) in grado di impedire la contaminazione della superficie esterna all'elastomero e che possa essere rimossa a strappo senza l'ausilio di eventuali strumenti.
- 5) i materiali elastomerici di cui è fatta la chiusura devono essere sufficientemente compatti ed elastici da permettere il passaggio di un ago e garantire sia il minor distacco possibile di particelle, sia che il foro si richiuda dopo l'estrazione, come da disposizione della Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi.

ETICHETTE

Devono essere applicate in modo da evitare il distacco, o stampigliate direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro, leggibile ed indelebile:

- 1) la composizione quali-quantitativa del contenuto, l'osmolarità/l'osmolalità e il pH dell'emulsione;
- 2) le modalità di somministrazione e le eventuali avvertenze;
- 3) Il numero di lotto, la data di scadenza;

- 4) le modalità di conservazione;
- 5) la dicitura "sterile";
- 6) nome ed indirizzo del produttore, ove disponibili;
- 7) A.I.C. e ditta titolare;
- 8) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

L'etichetta delle <u>sacche</u> dovrà essere stampata direttamente sul contenitore primario.

Le etichette dovranno essere conformi a quanto previsto dalla Determina AIC.

Qualora in etichetta non vengano riportate le modalità di conservazione, queste devono essere chiaramente esplicitate in scheda tecnica.

CONFEZIONAMENTO (CONFEZIONE SECONDARIA)

Il confezionamento secondario dovrà essere resistente in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione e dotato di sistemi (alette o altro) per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed avere un peso complessivo, come previsto da D. Lgs. 626/94, nei limiti di carico per personale femminile.

Se presente etichetta sul confezionamento secondario, questa deve essere applicata in modo da evitare il distacco; se non presente etichetta, devono comparire in modo chiaro, leggibile e indelebile:

- 1) nome della specialità
- 2) A.I.C. e ditta titolare;
- 3) il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

6)

Aminoacidi

 $\underline{\text{Lotto 5}}$ Soluzioni di aminoacidi ramificati (valina, leucina, isoleucina) in concentrazione compresa tra 3,9 % e 4,5 %

	Valore g/l
L-ISOLEUCINA	≥ 6,0
L-LEUCINA	≥ 15,0
L-VALINA	≥ 12,0
ALTRI Aminoacidi	≤ 3,4
Aminoacidi Aromatici	0
Aminoacidi totali	40,0 - 45,0
Volume	500 ml
Materiale del contenitore	Sacche o contenitore semirigido o vetro

Contenitori primari, etichette e confezionamento (confezione secondaria) degli Aminoacidi

CONTENITORI PRIMARI

Le sacche o contenitori semirigidi devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere in materiale plastico privo di lattice in tutte le parti, rispondente alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi, in particolare sacche per infusione;
- 2) essere provvisti di fori di sospensione;
- 3) essere provvisti di un punto di connessione per il deflussore;
- 4) tutti i sistemi di chiusura devono garantire il non distacco di frammenti dopo la perforazione o la rottura:
- 5) possedere una forma tale da consentire il completo deflusso della soluzione, per gravità, nella linea d'infusione.

I **flaconi** devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere in vetro idoneo a contenere preparazioni di tipo iniettabile secondo quanto riportato in F.U. XII edizione, sufficientemente trasparente per consentire l'ispezione visiva dei contenuti, svuotabili completamente, impermeabili all'aria ed al vapore acqueo, privi di lattice;
- 2) essere muniti di un sistema idoneo che permetta di appenderli, in modo sicuro, al momento dell'infusione; in alternativa, possono essere consegnati separatamente idonei supporti riusabili in congruo numero, a corredo della fornitura, secondo la specifica richiesta del Servizio di Farmacia Ospedaliera.
- 3) possedere chiusure in materiale elastomerico, privo di lattice ad uso farmaceutico conformi alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi, protetti da appositi sistemi che garantiscano l'ermeticità e provvisti di un'idonea protezione (diaframma protettivo) in grado di impedire la contaminazione della superficie esterna all'elastomero e che possa essere rimossa a strappo senza l'ausilio di eventuali strumenti.
- 4) i materiali elastomerici di cui è fatta la chiusura devono essere sufficientemente compatti ed elastici da permettere il passaggio del deflussore e garantire il minor distacco possibile di particelle, come da disposizione della Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi.

ETICHETTE

Devono essere applicate in modo da evitare il distacco, o stampigliate direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro, leggibile ed indelebile:

- 1) la composizione quali-quantitativa del contenuto;
- 2) le modalità di somministrazione e le eventuali avvertenze;
- 3) Il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) la dicitura "sterile";
- 6) nome ed indirizzo del produttore, ove disponibili;
- 7) A.I.C. e ditta titolare;
- 8) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

L'etichetta delle sacche dovrà essere stampata direttamente sul contenitore primario.

Le etichette dovranno essere conformi a quanto previsto dalla Determina AIC.

Qualora in etichetta non vengano riportate le modalità di conservazione, queste devono essere chiaramente esplicitate in scheda tecnica.

CONFEZIONAMENTO (CONFEZIONE SECONDARIA)

Il confezionamento secondario dovrà essere resistente in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione e dotato di sistemi (alette o altro) per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed avere un peso complessivo, come previsto da D. Lgs. 626/94, nei limiti di carico per personale femminile.

Se presente etichetta sul confezionamento secondario, questa deve essere applicata in modo da evitare il distacco; se non presente etichetta, devono comparire in modo chiaro, leggibile e indelebile:

- 1) nome della specialità
- 2) A.I.C. e ditta titolare;

- 3) il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

Sacche binarie

<u>Lotto 6</u>
Sacche binarie ad osmolarità contenuta, volume 2000-2300 ml, contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	2000-2300
Azoto totale grammi	>9
Aminoacidi g/sacca	>/= 50
Kilocalorie totali	>/= 800
Kiocalorie non proteiche	> 600
Osmolarità mOsm/l	= 900</td

<u>Lotto 7</u>
Sacche binarie per vena centrale, ad elevato contenuto proteico, volume 2000-2300 ml contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	2000-2300
Azoto totale grammi	> 13,5
Aminoacidi g/sacca	>/= 85
Kilocalorie totali	>/= 1500
Kiocalorie non proteiche	> 1200

${\color{red} \underline{Lotto~8}}$ Sacche binarie per vena centrale, ad elevato contenuto proteico, volume 2000-2300 ml senza elettroliti

Volume totale della sacca ml	2000-2300
Azoto totale grammi	> 13,5
Aminoacidi g/sacca	>/= 85
Kilocalorie totali	>/= 1500
Kiocalorie non proteiche	> 1200

<u>Lotto 9</u> Sacche binarie per vena centrale, volume 2000-2300 ml contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	2000-2300
Azoto totale grammi	>9 < 13,5
Aminoacidi g/sacca	> 64 < 85
Kilocalorie totali	> 1050 < 1500
Kilocalorie non proteiche	> 800 < 1200

<u>Lotto 10</u> Sacche binarie per vena centrale, volume 2000-2300 ml senza elettroliti

Volume totale della sacca ml	2000-2300
Azoto totale grammi	>9 < 13,5
Aminoacidi g/sacca	> 64 < 85
Kilocalorie totali	> 1050 < 1500
Kiocalorie non proteiche	> 800 < 1200

Caratteristiche generali, contenitori primari, etichette e confezionamento (confezione secondaria) delle Sacche Binarie

Tutte le miscele richieste devono rispondere ai seguenti requisiti:

CARATTERISTICHE GENERALI

- essere specialità medicinali in possesso di AIC;
- prevedere conservazione a temperatura ambiente;
- le soluzioni principali (glucosio, aminoacidi) devono essere contenute prima dell'utilizzo in compartimenti separati della sacca stessa, miscelabili mediante rottura dei sigilli al momento dell'uso.

CONTENITORI PRIMARI

Le **sacche** devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere in materiale plastico privo di lattice in tutte le parti, rispondente alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi, in particolare sacche per infusione;
- 2) essere provvisti di un punto di connessione per il deflussore e di un secondo punto perforabile che permetta un facile collegamento del contenitore con altri dispositivi di infusione.

- 3) tutti i sistemi di chiusura devono garantire il non distacco di frammenti dopo la perforazione o la rottura:
- 4) possedere una forma tale da consentire il completo deflusso della soluzione, per gravità, nella linea d'infusione.

ETICHETTE

Devono essere applicate in modo da evitare il distacco, o stampigliate direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro, leggibile ed indelebile:

- 1) la composizione quali-quantitativa del contenuto;
- 2) le modalità di somministrazione e le eventuali avvertenze;
- 3) Il numero di lotto, la data di scadenza:
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) la dicitura "sterile";
- 6) nome ed indirizzo del produttore, ove disponibili;
- 7) A.I.C. e ditta titolare;
- 8) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

L'etichetta delle sacche dovrà essere stampata direttamente sul contenitore primario.

Le etichette dovranno essere conformi a quanto previsto dalla Determina AIC.

Qualora in etichetta non vengano riportate le modalità di conservazione, queste devono essere chiaramente esplicitate in scheda tecnica.

CONFEZIONAMENTO (CONFEZIONE SECONDARIA)

Il confezionamento secondario dovrà essere resistente in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione e dotato di sistemi (alette o altro) per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed avere un peso complessivo, come previsto da D. Lgs. 626/94, nei limiti di carico per personale femminile.

Se presente etichetta sul confezionamento secondario, questa deve essere applicata in modo da evitare il distacco; se non presente etichetta, devono comparire in modo chiaro, leggibile e indelebile:

- 1) nome della specialità
- 2) A.I.C. e ditta titolare;
- 3) il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

Sacche ternarie

<u>Lotto 11</u> Sacche ternarie per vena centrale, a basso volume contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	950-1250
Azoto totale grammi	> 5,2 < 7,2
Aminoacidi g/sacca	> 33 < 50
Kilocalorie totali	> 890 < 1300
Kiocalorie non proteiche	> 790 < 1100
Lipidi totali grammi	>39<51

Lotto 12
Sacche ternarie per vena periferica, a basso volume contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	1250-1550
Azoto totale grammi	> 5,2 < 6,2
Aminoacidi g/sacca	> 30 < 42
Kilocalorie totali	> 950 < 1100
Kilocalorie non proteiche	> 790 < 1000
Lipidi totali grammi	>42<52
Glucidi totali	>75 <115
Osmolarità <i>mOsm/l</i>	< 850

<u>Lotto 13</u> Sacche nutrizionali per vena periferica, miscele ternarie, contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	1850-2100
Azoto totale grammi	> 7,0
Aminoacidi g/sacca	> 42
Kilocalorie totali	> 1350
Kilocalorie non proteiche	>1150
Lipidi totali grammi	>58 <80
Glucidi totali	>110 <150
Osmolarità <i>mOsm/l</i>	< 850

<u>Lotto 14</u> Sacche ternarie per vena centrale, a volume intermedio, contenenti elettroliti

Volume totale della sacca ml	1250-1550
Azoto totale grammi	> 9,9 < 12,2
Aminoacidi g/sacca	> 65 < 76
Kilocalorie totali	> 1450 < 1720

Kiocalorie non proteiche	> 1190 < 1450
Lipidi totali grammi	>48<61

<u>Lotto 15</u> Sacche ternarie per vena centrale, a volume intermedio, senza elettroliti

Volume totale della sacca ml	1250-1550
Azoto totale grammi	> 9,9 < 12,2
Aminoacidi g/sacca	> 65 < 76
Kilocalorie totali	> 1450 < 1720
Kiocalorie non proteiche	> 1190 < 1450
Lipidi totali grammi	>48<61

<u>Lotto 16</u> Sacche nutrizionali per vena centrale, miscele ternarie contenenti trigliceridi a catena media (MCT) e acidi grassi omega-3 *con elettroliti*

Volume totale della sacca	1850-2000 ml
Azoto totale	> 14 g
Aminoacidi totali	> 100 g
Apporto energetico totale kilocalorie	> 2150
MCT	> 20 g
Contenuto minimo in EPA + DHA	> 4 g/100 g di lipidi

Lotto 17 Sacche nutrizionali per vena centrale, miscele ternarie contenenti trigliceridi a catena media (MCT) e acidi grassi omega-3 senza elettroliti

Volume totale della sacca	1850-2000 ml
Azoto totale	> 14 g
Aminoacidi totali	> 100 g
Apporto energetico totale kilocalorie	> 2150

MCT	> 20 g
Contenuto minimo in EPA + DHA	> 4 g/100 g di lipidi

<u>Lotto 18</u> Sacche nutrizionali per vena centrale, miscele ternarie con elettroliti

Volume totale della sacca	1850-2200 ml
Azoto totale	> 10 g
Aminoacidi totali	> 65 g
Apporto energetico totale kilocalorie	> 1900 kilocalorie
Apporto lipidico	35-50% delle calorie non proteiche

<u>Lotto 19</u> Sacche nutrizionali per vena centrale, miscele ternarie *senza elettroliti*

Volume totale della sacca	1850-2200 ml
Azoto totale	> 10 g
Aminoacidi totali	> 65 g
Apporto energetico totale kilocalorie	> 1900 kilocalorie
Apporto lipidico	35-50% delle calorie non proteiche

<u>Lotto20</u> Sacche per vena centrale ternarie ad elevato volume con elettroliti

Volume totale della sacca	2480 – 2600 ml
Azoto totale	>/= 13 g
Aminoacidi totali	> 80 g
Apporto energetico totale kilocalorie	> 2250 kilocalorie
Apporto lipidico	35-50% delle calorie non proteiche

<u>Lotto 21</u>
Sacche nutrizionali per vena centrale, miscele ternarie ad elevato contenuto di azoto e a basso rapporto kilocalorie glucidiche/lipidiche

Volume totale della sacca	1900-2100 ml
Azoto totale	>/= 15 g
Aminoacidi totali	> 100 g
Apporto energetico totale kilocalorie	> 2150
Rapporto kilocalorie non proteiche/azoto	90-115
Rapporto kilocal glucidiche/lipidiche	> 1,50

Lotto 22
Sacca nutrizionale per vena centrale miscela ternaria con elettroliti per utilizzo nel neonato a termine e fino ai due anni di età

Volume totale della sacca	500 ml
Azoto totale	>/= 1,8 g
Aminoacidi totali	> 10 g
Apporto energetico totale kilocalorie	>/=500
Rapporto kilocalorie non proteiche/azoto	>150
Rapporto kilocal glucidiche/lipidiche	<1,50

Caratteristiche generali, contenitori primari, etichette e confezionamento (confezione secondaria) delle Sacche Ternarie

Tutte le miscele richieste devono rispondere ai seguenti requisiti:

CARATTERISTICHE GENERALI

- essere specialità medicinali in possesso di AIC;
- prevedere conservazione a temperatura ambiente;
- le soluzioni principali (lipidi, glucosio, aminoacidi) devono essere contenute prima dell'utilizzo in compartimenti separati della sacca stessa, miscelabili mediante rottura del sigillo al momento dell'uso.

CONTENITORI PRIMARI

Le **sacche** devono avere le seguenti caratteristiche:

- 1) essere in materiale plastico privo di lattice in tutte le parti, rispondente alle caratteristiche descritte in Farmacopea Ufficiale Italiana XII edizione e suoi supplementi, in particolare sacche per infusione;
- 2) essere provvisti di un punto di connessione per il deflussore e di un secondo punto perforabile che permetta un facile collegamento del contenitore con altri dispositivi di infusione.
- 3) tutti i sistemi di chiusura devono garantire il non distacco di frammenti dopo la perforazione o la rottura:
- 4) possedere una forma tale da consentire il completo deflusso della soluzione, per gravità, nella linea d'infusione.

ETICHETTE

Devono essere applicate in modo da evitare il distacco, o stampigliate direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro, leggibile ed indelebile:

- 1) la composizione quali-quantitativa del contenuto;
- 2) le modalità di somministrazione e le eventuali avvertenze;
- 3) Il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) la dicitura "sterile";
- 6) nome del produttore ed indirizzo, ove disponibili;
- 7) A.I.C. e ditta titolare;
- 8) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

L'etichetta delle <u>sacche</u> dovrà essere stampata direttamente sul contenitore primario.

Le etichette dovranno essere conformi a quanto previsto dalla Determina AIC.

Qualora in etichetta non vengano riportate le modalità di conservazione, queste devono essere chiaramente esplicitate in scheda tecnica.

CONFEZIONAMENTO (CONFEZIONE SECONDARIA)

Il confezionamento secondario dovrà essere resistente in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione e dotato di sistemi (alette o altro) per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed avere un peso complessivo, come previsto da D. Lgs. 626/94, nei limiti di carico per personale femminile.

Se presente etichetta sul confezionamento secondario, questa deve essere applicata in modo da evitare il distacco; se non presente etichetta, devono comparire in modo chiaro, leggibile e indelebile:

- 1) nome della specialità
- 2) A.I.C. e ditta titolare;
- 3) il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione:
- 5) banda per la lettura ottica, ove disponibile.

Soluzioni Infusionali ed Elettrolitiche Concentrate

Gruppo	Descrizione	Concentrazione	Volume	Materiale richiesto
	Soluzioni infusionali in fiale	% / mEq / gr.	Millilitri	
Lotto	Descrizione	Concentrazione	Volume	
23	Sodio cloruro	0,9%	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico
24	Sodio cloruro	2 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro

25	Sodio bicarbonato	1 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico uso farmaceutico/vetro
26	Calcio gluconato	1 gr./10 ml.	10	Polietilene/materiale plastico
	Sures grades nave	1 81// 10 1111	10	uso farmaceutico/vetro
27	Calcio cloruro	1 gr./10 ml.	10	Polietilene/materiale plastico
20	<u> </u>	111	10	uso farmaceutico/vetro
28	Acqua per preparazioni iniettabili	///	10	Polietilene/materiale plastico uso farmaceutico/vetro
29	Glucosio	33%	10	Polietilene/materiale plastico uso farmaceutico/vetro
30	Glucosio	5%	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico
31	Glucosio	10%	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
32	Glucosio	20%	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
33	Magnesio solfato	2 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
34	Potassio cloruro	2 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
35	Potassio ASPARTATO	3 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
36	Potassio LATTATO	2 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
37	Potassio FOSFATO	2 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
38	Sodio citrato	3.8%	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
39	Sodio LATTATO	2 mEq/ml.	10	Polietilene/materiale plastico
				uso farmaceutico/vetro
40	Calcio e Magnesio Cloruro	4 mEq/ml. Ca	10	Polietilene/materiale plastico
		6 mEq/ml Mg		uso farmaceutico/vetro

Confezionamento primario, etichette e confezionamento (confezione secondaria) delle Soluzioni Infusionali ed Elettrolitiche Concentrate

CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Le fiale devono:

- essere idonee a contenere preparazioni di tipo iniettabile secondo quanto riportato in F.U.I. XII ed.;
- Per il sodio cloruro 0.9% in confezione da 10 ml e il Glucosio 5% in confezione da 10 ml essere in polietilene o in materiale plastico ad uso farmaceutico
- <u>Per tutti gli altri lotti:</u> essere preferibilmente in materiale plastico ad uso farmaceutico o, in alternativa, in vetro, dotate di una linea di frattura prestabilita che renda possibile la rottura in corrispondenza del collo;
- riportare scritto su ogni fiala, in modo indelebile, la composizione quali-quantitativa, la ditta produttrice, il lotto e la data di scadenza (ben evidente);
- essere inserite in blister, in numero pari a 5 o 10 unità; i blister devono essere confezionati in scatole, contenenti al massimo 100 fiale, idonee per l'immagazzinamento per sovrapposizione;

- sulla scatola devono essere riportati, con caratteri indelebili, ben visibili ed in lingua italiana, tutti i dati necessari ad individuare il tipo di soluzione contenuta, la quantità, la data di scadenza, il lotto di preparazione, la ragione sociale della ditta ed il luogo dello stabilimento di preparazione.
- in particolare per i lotti di soluzioni contenenti sali di potassio fiale (lotti dal 34 al 37) è richiesto alla Ditta aggiudicataria l'adeguamento alle raccomandazioni ministeriali inerenti l'adozione di adeguati sistemi di evidenziazione ed identificazione del prodotto al fine di evitare scambi con altre fiale.

Ai fini di una maggiore informazione circa le migliori modalità di smaltimento delle confezioni primarie (sacche, flaconi e fiale in vetro/plastica) dovranno essere prodotte, unitamente alla documentazione tecnica, le schede tecniche dell'imballaggio (primario) contenente le soluzioni proposte.

ETICHETTE

Devono essere applicate in modo da evitare il distacco, o stampigliate direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro, leggibile ed indelebile:

- 1) la composizione quali-quantitativa del contenuto in g/L, mEq/L per gli elettoliti e mMol/L per i non elettroliti, mOsm/L e pH della soluzione;
- 2) le indicazioni d'uso, ove disponibili;
- 3) le modalità di somministrazione e le eventuali avvertenze;
- 4) Il numero di lotto, la data di scadenza;
- 5) le modalità di conservazione, ove disponibili;
- 6) la dicitura "sterile", ove disponibile;
- 7) nome del produttore, ove disponibile;
- 8) A.I.C. e ditta titolare;
- 9) banda per la lettura ottica, ove disponibile.
- 10) Possibilmente essere dotate di codice colore.

Le etichette dovranno essere conformi a quanto previsto dalla Determina AIC.

Qualora in etichetta non vengano riportate le modalità di conservazione, queste devono essere chiaramente esplicitate in scheda tecnica.

CONFEZIONAMENTO (CONFEZIONE SECONDARIA)

Il confezionamento secondario dovrà essere resistente in grado di garantire l'immagazzinamento per sovrapposizione per facilitare la movimentazione e chiuso in modo da poter essere aperto solo mediante effrazione o rotture del sigillo ed avere un peso complessivo.

Se presente etichetta sul confezionamento secondario, questa deve essere applicata in modo da evitare il distacco; se non presente etichetta, devono comparire in modo chiaro, leggibile e indelebile:

- 1) nome della specialità
- 2) A.I.C. e ditta titolare;
- 3) il numero di lotto, la data di scadenza;
- 4) le modalità di conservazione;
- 5) banda per la lettura ottica, ove disponibile.