

**Notice : information de l'utilisateur
Omegomel émulsion pour perfusion**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Omegomel et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Omegomel
3. Comment utiliser Omegomel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Omegomel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Omegomel et dans quels cas est-il utilisé ?

Omegomel contient des acides aminés (constituants utilisés pour fabriquer des protéines), du glucose (des carbohydrates), des lipides (des graisses) et des sels (des électrolytes).

Omegomel est destiné à alimenter des adultes lorsque le patient ne peut pas s'alimenter suffisamment ou normalement par la bouche.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Omegomel ?

N'utilisez jamais Omegomel:

- Si vous êtes allergique aux protéines de poissons, d'œuf, de soja, d'arachide ou au maïs et aux produits dérivés du maïs (voir également la rubrique «Avertissements et précautions» ci-dessous) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre sang contient un taux particulièrement élevé de graisses.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes de coagulation sanguine.
- Si vous présentez un trouble qui empêche votre corps d'assimiler les acides aminés.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux.
- Si vous avez trop de sucre dans le sang.
- Si vous avez une quantité anormalement élevée de l'un des électrolytes (sodium, potassium, magnésium, calcium et/ou phosphore) dans le sang.
- Si, lorsque vous recevez de grands volumes de liquides dans les veines, vous souffrez de problèmes tels qu'œdème pulmonaire aigu, hyperhydratation et décompensation cardiaque.
- Si vous souffrez d'un problème de santé aigu et grave, tel qu'un état post-traumatique critique, un diabète sucré non contrôlé, un infarctus du myocarde aigu, un accident vasculaire cérébral, une embolie, une acidose métabolique, une septicémie sévère (bactéries dans le sang), une déshydratation hypotonique et un coma hyperosmolaire.

Dans tous les cas, votre médecin décidera de vous prescrire ce médicament en tenant compte de critères tels que votre âge, votre poids et votre état de santé, et des résultats d'éventuels examens réalisés.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre infirmier/ère avant que Omegomel ne vous soit administré si:

- Vous souffrez d'un problème rénal sévère. Vous devez aussi avertir votre médecin si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ou si vous avez un autre type de traitement de purification du sang.
- Vous souffrez d'un problème hépatique sévère.
- Vous avez des problèmes de coagulation du sang.
- Vos glandes surrénales ne fonctionnent pas correctement (insuffisance surrénalienne). Les glandes surrénales sont des glandes en forme de triangle situées au-dessus de vos reins.
- Vous souffrez de défaillance cardiaque.
- Vous avez une maladie des poumons.
- De l'eau s'accumule dans votre organisme (hyperhydratation).
- Votre organisme manque d'eau (déshydratation).
- Vous présentez une glycémie élevée (diabète) pour laquelle vous ne recevez pas de traitement.
- Une crise cardiaque ou un état de choc dû à une insuffisance cardiaque soudaine
- Vous souffrez d'une acidose métabolique grave (sang trop acide).
- Vous souffrez d'une infection grave (septicémie).

La perfusion doit être immédiatement arrêtée en cas d'apparition de signes anormaux ou de symptômes d'une réaction allergique, comme de la fièvre, des frissons, des rashes cutanés ou des difficultés à respirer. Ce médicament contient de l'huile de poisson, de l'huile de soja, des protéines de phosphatide d'œuf et du glucose dérivé du maïs, qui peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité. Des réactions d'allergie croisée ont été observées entre les protéines de soja et d'arachide.

Des difficultés à respirer peuvent également être le signe que de petites particules se sont formées, bloquant ainsi les vaisseaux sanguins pulmonaires (précipités vasculaires pulmonaires). Si vous éprouvez des difficultés à respirer, informez-en votre médecin ou votre infirmier/ère. Ils décideront des actions à entreprendre.

Pendant la perfusion, si vous constatez une douleur, une sensation de brûlure, une raideur, un gonflement ou une coloration anormale de la peau au site de perfusion ou une fuite de la perfusion, informez-en votre médecin ou votre infirmier/ère. L'administration sera immédiatement interrompue et reprise dans une autre veine.

Il existe un risque particulièrement élevé d'infection ou de septicémie (présence de bactéries ou de toxines dans le sang) lorsqu'une tubulure (cathéter intraveineux) est placée dans une veine. Votre médecin surveillera attentivement l'apparition de tout signe d'infection. L'utilisation de techniques aseptiques («sans germes») lors de la mise en place et de l'entretien du cathéter et lors de la préparation de la formulation nutritionnelle peut réduire le risque d'infection.

Un «syndrome de surcharge graisseuse» a été rapporté avec des produits similaires. Une capacité réduite ou limitée de l'organisme à éliminer les graisses contenues dans Omegomel peut entraîner un «syndrome de surcharge graisseuse» (voir rubrique 4 – Quels sont les effets indésirables éventuels?).

Si vous êtes sévèrement dénutri au point d'avoir besoin de recevoir une alimentation par une veine, il est recommandé de débiter le traitement lentement et prudemment.

Examens supplémentaires de suivi

L'équilibre en eau et en électrolytes dans votre corps ainsi que les perturbations du métabolisme seront corrigés avant de débiter la perfusion. Pour contrôler l'efficacité et la sécurité de l'administration, votre

médecin effectuera des examens cliniques et de laboratoire pendant que vous recevez ce médicament. Votre médecin surveillera votre état pendant toute la durée du traitement et pourra modifier la posologie ou prescrire des traitements supplémentaires.

Enfants et adolescents

On ne dispose d'aucune expérience sur l'utilisation de Omegomel chez des enfants et des adolescents.

Autres médicaments et Omegomel

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Omegomel contient du calcium. Il ne doit pas être administré en même temps ou par la même tubulure que l'antibiotique ceftriaxone en raison du risque de formation de particules. Si le même dispositif est utilisé pour vous administrer successivement ces médicaments, il doit être minutieusement rincé.

Les huiles d'olive et de soja présentes dans Omegomel contiennent de la vitamine K. Cela n'influence normalement pas l'action des médicaments fluidifiant le sang (anticoagulants) tels que la coumarine. Néanmoins, si vous prenez des anticoagulants, vous devez en avertir votre médecin.

Les lipides contenus dans cette émulsion peuvent interférer avec les résultats de certains examens de laboratoire si le prélèvement sanguin a été réalisé avant l'élimination des lipides de votre circulation sanguine (ceux-ci sont normalement éliminés après 5 à 6 heures sans apport de lipides).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de recevoir ce médicament. On ne dispose d'aucune donnée sur l'utilisation de Omegomel chez les femmes enceintes ou qui allaitent. L'utilisation de ce médicament peut être envisagée pendant la grossesse et l'allaitement, si cela est nécessaire et conformément aux indications de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet car ce médicament est administré à l'hôpital.

3. Comment utiliser Omegomel ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

Ce médicament est administré par une perfusion intraveineuse (goutte-à-goutte) par un petit tube, inséré directement dans une veine.

Votre médecin décidera de la dose à vous administrer selon votre poids et de votre état. Omegomel vous sera administré par un professionnel de santé.

Utilisation chez les enfants

La sécurité et l'efficacité chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Si vous avez reçu plus de Omegomel que vous n'auriez dû

Il est peu probable que vous receviez trop de médicament car Omegomel vous est administré par un professionnel de santé.

Si vous avez utilisé trop de Omegomel, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoisons (070/245.245).

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été rapportés à une fréquence indéterminée :

- Réactions d'hypersensibilité (pouvant provoquer des symptômes tels que gonflements, fièvre, chute de la pression artérielle, rashes cutanés, papules œdémateuses (zones rouges et bombées), bouffée congestive, maux de tête
- Syndrome de renutrition (maladie qui survient quand on reçoit de la nourriture après une longue période de jeûne)
- Taux du sucre sanguin élevé (hyperglycémie)
- Sensation vertigineuse
- Maux de tête
- Inflammation des veines (thrombophlébite)
- Embolie pulmonaire
- Difficultés à respirer
- Nausées
- Vomissements
- Légère augmentation de la température corporelle
- Taux sanguins (plasmatiques) élevés de composés hépatiques
- Syndrome de surcharge graisseuse
- Fuite de la perfusion dans les tissus environnants (extravasation)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique

Agence Fédérale des Médicaments et des Produits
de Santé
Division Vigilance
Boîte Postale 97
B-1000 BRUXELLES
Madou
Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be
e-mail : adr@afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy
Ou Division de la pharmacie et des médicaments
de la Direction de la santé
Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Omegomel

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver dans le suremballage. Ne pas congeler.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la poche et la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules visibles dans la solution ou si la poche est endommagée.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Omegomel

- Les substances actives sont

	g pour 1000 ml
Alanine	10,52
Arginine	5,84
Glycine	5,23
Histidine	2,44
Isoleucine	3,05
Leucine	3,71
Lysine (sous forme de chlorhydrate)	3,68
Méthionine	2,03
Phénylalanine	2,84
Proline	3,45
Sérine	2,54
Thréonine	2,13
Tryptophane	0,91
Tyrosine	0,20
Valine	2,95
Acétate de sodium trihydraté	2,85
Chlorure de potassium	2,28
Chlorure de calcium dihydraté	0,38
Sulfate de magnésium heptahydraté	1,25
Glycérophosphate de sodium hydraté	3,01
Sulfate de zinc heptahydraté	0,012

- Les autres composants sont: acide acétique glacial, acide chlorhydrique, phospholipides d'œuf pour injection, glycérol, oléate de sodium, tout-rac-alpha-tocophérol, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Qu'est-ce que Omegomel et contenu de l'emballage extérieur

Les solutions d'acides aminés et de glucose sont claires, incolores ou légèrement jaunes et exemptes de particules. L'émulsion lipidique est blanche et homogène.

Après le mélange des trois compartiments, le produit a l'apparence d'une émulsion blanche.

Présentations

4 x 1085 ml

4 x 1435 ml

4 x 1820 ml

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation:

Baxter S.A. Bd René Branquart 80, 7860 Lessines, Belgique

Fabricant:

Baxter S.A.

Bd René Branquart 80

7860 Lessines, Belgique

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

Autriche, République tchèque, Allemagne, Grèce, Irlande, Pologne, Espagne, Royaume-Uni (Irlande du Nord)	FINOMEL
Belgique, Luxembourg, Pays-Bas	Omegomel
Danemark, Finlande, Islande, Italie, Norvège, Suède	Finomel
France	FOSOMEL

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

BE539484: 1085 ml

BE539493: 1435 ml

BE539502: 1820 ml

LU : 2019070176

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 12/2023.

<----->
Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé:

A. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Omegomel se présente sous la forme d'une poche en plastique à 3 compartiments. Chaque poche contient une combinaison stérile non pyrogène d'une solution glucidique à 42%, d'une solution d'acides aminés à 10% avec des électrolytes et d'une émulsion lipidique à 20%.

La composition de l'émulsion reconstituée après le mélange du contenu des trois compartiments est indiquée ci-dessous:

Substance active	1085 ml	1435 ml	1820 ml
Huile de poisson, riche en acides gras oméga-3	8,24 g	10,92 g	13,84 g
Huile d'olive, raffinée	10,30 g	13,65 g	17,30 g
Huile de soja, raffinée	12,36 g	16,38 g	20,76 g
Triglycérides à chaîne moyenne	10,30 g	13,65 g	17,30 g
Alanine	11,41 g	15,09 g	19,13 g
Arginine	6,34 g	8,38 g	10,63 g
Glycine	5,68 g	7,51 g	9,52 g
Histidine	2,64 g	3,50 g	4,44 g
Isoleucine	3,31 g	4,37 g	5,54 g
Leucine	4,02 g	5,32 g	6,75 g
Lysine (sous forme de chlorhydrate de lysine)	3,20 g (3,99 g)	4,23 g (5,29 g)	5,36 g (6,70 g)
Méthionine	2,20 g	2,92 g	3,70 g
Phénylalanine	3,09 g	4,08 g	5,17 g
Proline	3,75 g	4,96 g	6,28 g
Sérine	2,76 g	3,65 g	4,62 g
Thréonine	2,31 g	3,06 g	3,88 g
Tryptophane	0,99 g	1,31 g	1,66 g
Tyrosine	0,22 g	0,29 g	0,37 g
Valine	3,20 g	4,23 g	5,36 g
Acétate de sodium trihydraté	3,10 g	4,10 g	5,19 g
Chlorure de potassium	2,47 g	3,27 g	4,14 g
Chlorure de calcium dihydraté	0,41 g	0,54 g	0,68 g
Sulfate de magnésium heptahydraté	1,36 g	1,80 g	2,28 g
Glycérophosphate de sodium, hydraté	3,26 g	4,32 g	5,47 g
Sulfate de zinc heptahydraté	0,013 g	0,017 g	0,021 g

B. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie

La posologie dépend de la dépense énergétique, de l'état clinique, du poids corporel du patient et de sa capacité à métaboliser les constituants de Omegomel, ainsi que du supplément d'énergie ou de protéines administré par voie orale/entérale: le volume de la poche doit donc être choisi en conséquence.

Les besoins journaliers moyens chez l'adulte sont:

- Chez les patients présentant un état nutritionnel normal ou un léger stress catabolique: 0,6 à 0,9 g d'acides aminés/kg/jour (0,10 à 0,15 g d'azote/kg/jour).
- Chez les patients présentant un stress métabolique modéré à élevé, avec ou sans malnutrition: 0,9 à 1,6 g d'acides aminés/kg/jour (0,15 à 0,25 g d'azote/kg/jour).
- Chez les patients présentant un état pathologique particulier (brûlures ou anabolisme marqué p. ex.), les besoins azotés peuvent même être supérieurs.

La dose quotidienne maximale dépend de l'état clinique du patient et peut varier d'un jour à l'autre.

Le débit d'administration doit normalement être augmenté progressivement au cours de la première heure et ajusté ensuite en fonction de la dose à administrer, de l'apport volumique journalier et de la durée de la perfusion.

La durée de perfusion recommandée est de 14 à 24 heures.

L'intervalle posologique de 13 à 31 ml/kg/jour procurera à 0,7 à 1,6 g d'acides aminés par kg/jour (ce qui correspond à 0,11 à 0,26 g d'azote/kg/jour) et à 14 à 33 kcal/kg/jour d'énergie totale (11 à 27 kcal/kg/jour d'énergie non protéique).

Le débit maximal de perfusion est de 0,25 g/kg/h pour le glucose, de 0,1 g/kg/h pour les acides aminés et de 0,15 g/kg/h pour les lipides.

Le débit de perfusion ne doit pas dépasser 2,0 ml/kg/h (ce qui correspond à 0,10 g d'acides aminés; 0,25 g de glucose et 0,08 g de lipides/kg/h).

La dose maximale recommandée est de 35 ml/kg/jour, ce qui apportera 1,8 g d'acides aminés/kg/jour (ce qui correspond à 0,29 g d'azote/kg/jour); 4,5 g de glucose/kg/jour; 1,40 g de lipides/kg/jour et à un contenu énergétique total de 38 kcal/kg/jour (ce qui correspond à 30 kcal/kg/jour d'énergie non protéique).

Population pédiatrique

Aucune étude sur Omegomel n'a été réalisée dans la population pédiatrique.

Patients insuffisants rénaux/hépatiques

A utiliser avec prudence chez les patients présentant une insuffisance hépatique, y compris une cholestase et/ou une élévation des enzymes hépatiques. Les paramètres de la fonction hépatique doivent être étroitement surveillés.

Mode d'administration

Voie intraveineuse, par perfusion dans une veine centrale.

Pour les instructions concernant la reconstitution du médicament avant administration, voir la rubrique E. PRECAUTIONS PARTICULIERES D'ELIMINATION ET DE MANIPULATION.

Pour obtenir des informations sur le mélange avec d'autres perfusions/avec le sang avant ou pendant l'administration, voir rubrique C. INCOMPATIBILITES.

C. INCOMPATIBILITES

Ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments dont la compatibilité n'est pas connue.

La ceftriaxone ne doit pas être mélangée ni administrée simultanément par voie intraveineuse avec des solutions contenant du calcium, dont Omegomel.

Omegomel ne doit pas être administré simultanément avec du sang par la même tubulure de perfusion.

D. SURDOSAGE

En cas de surdosage, des nausées, des vomissements, des frissons, une hyperglycémie, des perturbations électrolytiques et des signes d'hypervolémie ou d'acidose peuvent survenir. Dans de telles situations, la perfusion doit être arrêtée immédiatement.

Les cas d'hyperglycémie doivent être traités selon la situation médicale en administrant une dose adaptée d'insuline et/ou en adaptant le débit de perfusion. Un surdosage peut en outre provoquer une surcharge liquidienne, des déséquilibres électrolytiques et une hyperosmolalité.

Si les symptômes persistent après l'interruption de la perfusion, une hémodialyse, une hémofiltration ou une hémodiafiltration peut être envisagée.

E. PRECAUTIONS PARTICULIERES D'ELIMINATION ET DE MANIPULATION

Pour ouvrir :

- Retirer le suremballage de protection.
- Jeter l'absorbant d'oxygène.
- Utiliser uniquement si la poche n'est pas endommagée, si les soudures non permanentes sont intactes (c'est-à-dire, sans mélange des contenus des trois compartiments); si la solution d'acides aminés et la solution de glucose sont limpides, incolores ou légèrement jaunes, et exemptes de particules visibles; et si l'émulsion lipidique est un liquide homogène d'aspect laiteux.

Pour mélanger les compartiments :

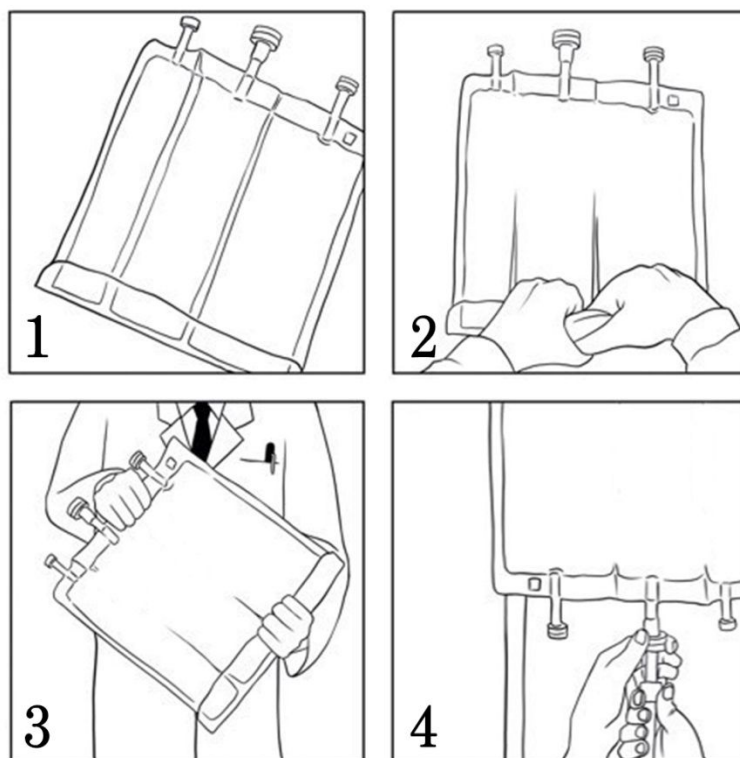
- S'assurer que le produit est à température ambiante avant de rompre les soudures non permanentes.
- Enrouler manuellement la poche sur elle-même en commençant par le haut de la poche (côté œillet de suspension). (*Image 1*) Les soudures non permanentes disparaîtront du côté des embouts. Continuer d'enrouler la poche jusqu'à ce que les soudures soient ouvertes sur environ la moitié de leur longueur. (*Image 2*)
- Mélanger en retournant la poche au moins 3 fois. (*Image 3*)
- Après reconstitution, le mélange est une émulsion homogène et d'aspect laiteux.

Après le retrait du protecteur en plastique du port de médication, il est possible d'ajouter des suppléments compatibles par le port de médication (voir la sous-rubrique «Supplémentations»).

Retirer le protecteur en plastique de l'embout d'administration et insérer le set de perfusion. Suspendre la poche au pôle intraveineux et réaliser la perfusion en utilisant la technique standard. (*Image 4*)

Une fois la poche ouverte, utiliser immédiatement son contenu. Ne jamais conserver la poche ouverte pour une perfusion ultérieure.

Ne pas reconnecter des poches partiellement utilisées. Ne pas connecter de poches en série afin d'éviter tout risque d'embolie gazeuse.



Supplémentations

Aucun élément ne doit être ajouté à la poche si sa compatibilité n'a pas été vérifiée au préalable car la formation de précipités ou la déstabilisation de l'émulsion lipidique peut entraîner une occlusion vasculaire.

Les ajouts doivent se faire de manière aseptique.

Omegomel peut être mélangé aux suppléments suivants:

- Préparations avec plusieurs vitamines
- Préparations avec plusieurs oligo-éléments
- Sélénium
- Zinc
- Sel de sodium
- Sel de potassium
- Sel de magnésium
- Sel de calcium
- Sel de phosphate

Le tableau de comptabilité ci-dessous indique les ajouts possibles de produits contenant plusieurs oligo-éléments, comme Nutryelt, et contenant plusieurs vitamines, comme Cernevit, ainsi que de produits génériques contenant des électrolytes et des oligo-éléments en quantités définies. En cas d'ajout d'électrolytes et d'oligo-éléments nécessaires au patient, les électrolytes déjà présents dans la poche doivent être pris en compte.

Supplément	Contenu total après l'ajout pour tous les formats de poches de Omegomel
------------	---

Nutryelt (Composition par flacon: Zinc 153 µmol; Cuivre 4,7 µmol; Manganèse 1,0 µmol; Fluorine 50 µmol; Iode 1,0 µmol; Sélénium 0,9 µmol; Molybdène 0,21 µmol; Chrome 0,19 µmol; Fer 18 µmol)	2 flacons ^a /poche
Cernevit (Composition par flacon: Vit. A (sous forme de palmitate de rétinol) 3500 UI, Vit. D3 (Cholécalciférol) 220 UI, Vit. E (Alpha-tocophérol) 11,2 UI, Vit. C (Acide ascorbique) 125 mg, Vit. B1 (Thiamine) 3,51 mg, Vit. B2 (Riboflavine) 4,14 mg, Vit. B6 (Pyridoxine) 4,53 mg, Vit. B12 (Cyanocobalamine) 6 µg, Vit. B9 (Acide folique) 414 µg, Vit. B5 (Acide pantothénique) 17,25 mg, Vit. B8 (Biotine) 69 µg, Vit. PP (Nicotinamide) 46 mg)	2 flacons ^b /poche
Sodium	138 mmol/l
Potassium	138 mmol/l
Magnésium	5 mmol/l
Calcium	4,6 mmol/l
Phosphate (organique, comme le glycérophosphate de sodium) Ou Phosphate (minéral, comme le phosphate de potassium)	18,5 mmol/l 5,5 mmol/l
Sélénium	7,6 µmol/l
Zinc	0,31 mmol/l

^a Volume du flacon: 10 ml de solution concentrée

^b Volume du flacon: 5 ml de lyophilisat

La compatibilité peut varier selon les sources et il est conseillé aux professionnels de santé de faire les vérifications adaptées s'ils veulent mélanger Omegomel à d'autres solutions parentérales.

Bien mélanger les éléments de la poche et inspecter visuellement le mélange. Il ne doit pas y avoir de signes de séparation des phases dans l'émulsion. Le mélange est une émulsion homogène blanche d'aspect laiteux.

En cas de supplémentation, l'osmolarité finale du mélange doit être mesurée avant administration.