

Einzelne Aminosäuren

Dr. Schär Medical Nutrition bietet eine umfassende Palette einzelner Aminosäuren, bestimmt zum Diätmanagement von angeborenen Störungen im Eiweißstoffwechsel. Die einzelnen Aminosäuren in Pulverform können ab der Geburt als Supplement zu den Aminosäuremischungen verabreicht werden.


















Dr. Schär Deutschland GmbH | Simmerweg 12 | 35085 Ebsdorfergrund | Deutschland

Tel. DE +49 (0)800 153 15333 | Tel. AT +43 (0)800 500 144 | Fax +49 (0)6003 9117 50 | info.de@drschaer.com | www.drschaer.com

A brand of **Dr. Schär**

Einzelne Aminosäuren – Produktübersicht

Produkt	PZN Packungsgröße	Geeignet	Aminosäure	Darreichungs- form	Indikation
 L-Arginin	DE 12676079 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Arginin	Pulver	Bei Harnstoffzyklusdefekten: Carbamylphosphatsynthetase-Mangel (CPS), Ornithintranscarbamylase-Mangel (OTC), Citrullinämie Typ 1, Argininbernsteinsäure-Krankheit (Argininosuccinatylase-Mangel: ASL), Citrullinämie Typ 2 (CIT 2)
 L-Citrullin	DE 12692115 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Citrullin	Pulver	Bei Harnstoffzyklusdefekten: HHH-Syndroms (Hyperornithinämie-Hyperammonämie-Homocitrullinämie-Syndrom), sowie Lysinurischen Proteinintoleranz (LPI) oder bei Mitochondriopathien
 L-Cystin	DE 12903227 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Cystin	Pulver	Bei Störungen des Aminosäurestoffwechsels wie Homocystinurien
 Glycin	DE 12903233 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g Glycin	Pulver	Bei Störungen des Aminosäurestoffwechsels: Organoacidurien (Isovalerialacidämie) und Serin-Mangelkrankheiten
 L-Isoleucin	DE 12699620 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Isoleucin	Pulver	Bei Störungen des Aminosäurestoffwechsels wie Ahornsirupkrankheit (MSUD)
 L-Leucin	DE 12903256 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Leucin	Pulver	Bei Leucin-Mangel in Kombination mit Isoleucin und Valin bei Ahornsirupkrankheit (MSUD) und dekompensierter Leberzirrhose
 L-Lysin	DE 12903262 Dose 100 g	ab der Geburt	80 g L-Lysin	Pulver	Bei Lysin-Mangel
 L-Methionin	DE 12697319 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Methionin	Pulver	Bei Störungen des Cobalaminstoffwechsels
 L-Ornithin	DE 12699637 Dose 100 g	ab der Geburt	79 g L-Ornithin	Pulver	Bei Harnstoffzyklusdefekten wie Argininämie (Arginase-Mangel: ARG), Hyperammonämie-Hyperornithinämie-Homocitrullinurie-Syndrom (HHH) sowie bei Störungen der Kreatin-Biosynthese wie Guanidino-Acetat-Methyltransferase-Mangel (GAMT-Mangel)
 L-Phenylalanin	DE 12903279 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Phenylalanin	Pulver	Bei Störungen des Aminosäurestoffwechsels wie Tyrosinämie
 L-Serin	DE 12903285 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Serin	Pulver	Bei Serin-Mangelkrankheiten (Störungen der Serin-Biosynthese)
 L-Tyrosin	DE 12699666 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Tyrosin	Pulver	Bei Störungen des Aminosäurestoffwechsels wie Phenylalaninhydroxylasedefekten (Phenylketonurie und Hyperphenylalaninämie)
 L-Valin	DE 12699672 Dose 100 g	ab der Geburt	100 g L-Valin	Pulver	Bei Störungen des Aminosäurestoffwechsels wie Ahornsirupkrankheit (MSUD)
 L-Carnitin	DE 16754480 AT 5355831 Dose 200 g	ab der Geburt	136,4 g L-Carnitin	Pulver	Bei primärem und sekundärem Carnitin-Mangel, sowie zur Entgiftung bei angeborenen Stoffwechselstörungen sowie im Rahmen der ketogenen Ernährungstherapie
 L-Carnitin	DE 13358387 Dose 97,6 g	ab 6 Jahren	55,9 g L-Carnitin	160 Kapseln à 341 mg L-Carnitin	Bei primärem und sekundärem Carnitin-Mangel, sowie zur Entgiftung bei angeborenen Stoffwechselstörungen