

Aminoácidos sueltos

Dr. Schär Medical Nutrition ofrece una amplia gama de aminoácidos indicados para la gestión dietética de alteraciones congénitas del metabolismo proteico. Estos aminoácidos en polvo pueden ser administrados como complementos de las mezclas de aminoácidos a partir del nacimiento.



Aminoácidos sueltos – gama de productos

Producto	Envase	A partir de	Contenido de aminoácidos	Presentación	Indicaciones
L-Arginine	100 g envase	nacimiento	100 g L-arginina	polvo	Trastornos en el ciclo de la urea: Síndrome de la triple H (hiperornitinemia-hiperamonemia-homocitrulinuria), déficit de síntesis de delta 1 pirrolina 5 carboxilato, citrulinemia de tipo II (déficit de citrina, forma adulta)
L-Citrulline	100 g envase	nacimiento	100 g L-citrulina	polvo	Trastornos en el ciclo de la urea: Síndrome de la tripe H (hiperornitinemia-hiperamonemia-homocitrulinuria), intolerancia a la proteína lisinúrica (IPL), enfermedades mitocondriales
L-Cystine	100 g envase	nacimiento	100 g L-cisteína	polvo	Trastornos del metabolismo aminoacídico: Homocistinuria y otras enfermedades
Glycine	100 g envase	nacimiento	100 g L-glicina	polvo	Trastornos del metabolismo aminoacídico: Acidosis orgánicas (acidosis isovalérica y 3-metilcrotonil-glicinuria) y déficit de serina
L-Isoleucine	100 g envase	nacimiento	100 g L-isoleucina	polvo	Trastornos congénitos del metabolismo aminoacídico: Enfermedades de orina con olor a jarabe de arce, acidosis isovalérica, 3-metilcrotonil- glicinuria, aciduria metilmalónica, aciduria propiónica
L-Leucine	100 g envase	nacimiento	100 g L-leucina	polvo	Déficit de leucina debido a dieta baja en proteínas, acidosis metilmalónica, acidosis propiónica y hiperamonemia tratada con fenilbutirato de sodio (Buphenyl®, Ammonaps®)
L-Lysine	100 g envase	nacimiento	80 g L-lisina	polvo	Para el tratamiento de déficits de lisina
L-Methionine	100 g envase	nacimiento	100 g L-metionina	polvo	Trastorno congénitos del metabolismo aminoacídico como enfermedades del ciclo de la urea
L-Ornithine	100 g envase	nacimiento	79 g L-ornitina	polvo	Trastornos congénitos del metabolismo aminoacídico y trastornos en la biosíntesis de creatina y otras enfermedades que requieren la suplementación de L-ornitina, como las enfermedades del ciclo de la urea
L-Phenylalanine	100 g envase	nacimiento	100 g L-fenilalanina	polvo	Trastornos congénitos del metabolismo aminoacídico como tirosinemia
L-Serine	100 g envase	nacimiento	100 g L-serina	polvo	Para el tratamiento de déficits de serina (trastornos en la biosíntesis de serina)
L-Tyrosine	100 g envase	nacimiento	100 g L-tirosina	polvo	Trastornos congénitos del metabolismo aminoacídico por ejemplo trastornos en la hidroxilasa de fenilalanina (fenilcetonuria, hiperfenilalaninemia)
L-Valine	100 g envase	nacimiento	100 g L-valina	polvo	Trastornos congénitos del metabolismo aminoacídico y otras enfermedades como enfermedades de orina con olor a jarabe de arce, acidosis isovalérica
L-Carnitine	200 g envase	nacimiento	136,4 g L-carnitina	polvo	Déficit primario o secundario de carnitina, así como para la suplementación de carnitina durante tratamientos de desintoxicación en trastornos del metabolismo y para el uso en dieta cetogénica
L-Carnitine	97,6 g envase	a partir de 6 años	55,9 g L-carnitina	160 cápsulas (341 mg L-carnitina por cápsula)	Déficit primario o secundario de carnitina, así como para la suplementación de carnitina durante tratamientos de desintoxicación en trastornos del metabolismo

