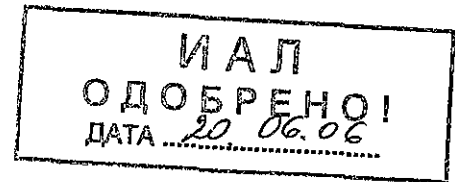


Baxter



GLUCOSE 5% INRAVENOUS INFUSION, BIEFFE

ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

Листовка с информация за пациента

Уважаеми пациенти,

Моля прочетете внимателно тази листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар.

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ
ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ е разтвор за инфузия. Всеки 1000ml от разтвора съдържа 50g Глюкоза (като монохидрат) и вода за инжекции. Продуктът е предназначен за венозно приложение и се предлага в Viaflo (полиолефин/полиамид) сакове и стъклени банки с обем от 50ml, 100 ml, 250ml, 500ml и 1000 ml. Всяка опаковка е предназначена за еднократна употреба и ще Ви бъде приложена чрез инфузионна система. Вашият лекар ще прецени как да Ви бъде приложен този продукт.

Притежател на разрешението за употреба:

BAXTER AG

Müllerenstrasse 3

CH-8604 Volketswil, Switzerland

Производител:

Bieffe Medital S.A.

22 666 Sabinanigo (Huesca), Spain

Bieffe Medital S.p.A.

Grosotto (SO), Italy

ЗА КАКВО Е ПОКАЗАН ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

Лекарственият продукт се използва за възстановяване обема на течностите при тяхната загуба настъпила вследствие на различни клинични състояния. Той се използва също като въглехидратен източник при пациенти, при които приемът през устата е ограничен, а също и като основен разтвор за разтваряне и приложение на интравенозни лекарства. Вашият лекар ще прецени дали може да Ви приложи този продукт при други състояния.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЛАГА ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

Този разтвор може да се прилага в повечето случаи, но той не е подходящ, ако при Вас са установени абнормно високи нива на глюкоза в кръвта (декомпенсиран диабет) или млечна киселина, или абнормно ниски нива на калиеви или натриеви соли (нарушен баланс на плазмените йони).

Този разтвор няма да Ви бъде приложен след скоро прекарана черепно-мозъчна операция или установено кървене в областта на главата или гръбначния стълб.

Ако имате диабет или проблеми със сърцето, белия дроб, бъбреците или черния дроб, ще Ви бъдат проведени допълнителни изследвания, за да се прецени дали този продукт е подходящ за Вас.

МОЖЕ ЛИ ДА СЕ ПРИЛАГАТ ДРУГИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ПО ВРЕМЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО С ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

Известни са лекарствени продукти, които могат да променят действието на ГЛЮКОЗА 5% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ. Вашият лекар няма да Ви приложи този разтвор, ако Ви приемате някое от тях. Също така няма да Ви бъдат прилагани кръв и кръвни продукти през същата инфузионна система, поради опасност от съсирване.



**ПО КАКЪВ НАЧИН И В КАКВА ДОЗА ЩЕ ВИ БЪДЕ ПРИЛОЖЕН ГЛЮКОЗА 5%
ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ**

Вашият лекуващ лекар ще прецени и реши какъв обем от този лекарствен продукт ще бъде необходим във Вашия случай и колко дълго време ще Ви бъде прилаган. Тази преценка ще се базира основно на Вашата възраст и тегло, клинично състояние, както и от целта на лечението и вида на всяко лекарствено вещество, добавяно към разтвора.

ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

При приложението на този продукт може да се наблюдават водно-електролитни нарушения. Продължителната инфузия може да доведе също до зачервяване, оток или дразнене на мястото на приложение. Моля информирайте Вашият лекар или медицинска сестра, ако установите някоя от описаните нежелани реакции. При предозиране може да се наблюдават хипергликемия и увеличаване обема на течностите (оток) или чувство на общо неразположение, които Вашият лекар ще установи и ще лекува по подходящ начин. Информирайте медицинския персонал за всяка промяна във Вашето състояние след или по време на приложението на този продукт. Трябва да се имат предвид нежеланите реакции на лекарствените вещества, добавени към разтвора.

**ИНФОРМАЦИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ И ПРИЛОЖЕНИЕ НА ГЛЮКОЗА 5%
ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ**

Срокът на годност на продукта е означен на всяка една опаковка и не трябва да се използва след изтичането му. Да не се използва, ако разтворът не е бистър или е нарушена цялостта на опаковката.

Продуктът трябва да бъде използван непосредствено след отстраняване на втората защитна обвивка на сака, защото тя осигурява неговата стерилност.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Тази листовка е изготвена през юни 2006 г.

