

Baxter



GLUCOSE 10% INRAVENOUS INFUSION, BIEFFE

ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНFUЗИЯ, 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.

Притежател на разрешението за употреба:

BAKTER 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

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНFUЗИЯ, БИЕФЕ

ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНFUЗИЯ, БИЕФЕ е хипертоничен разтвор за инфузия. Всеки 1000ml от разтвора съдържат 100g Глюкоза (като монохидрат) и вода за инжекции, което осигурява енергийно съдържание от 1680kJ/l (или 400kcal/l).

Продуктът е предназначен за венозно приложение и се предлага в Viaflo (полиолефин/полиамид) сакове и стъклени банки с обем от 250ml, 500ml и 1000 ml. Всяка опаковка е предназначена за еднократна употреба. Прилага се под медицинско наблюдение.

2. ЗА КАКВО Е ПОКАЗАН ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНFUЗИЯ, БИЕФЕ

Лекарственият продукт се използва като въглехидратен източник (глюкоза), когато приемът през устата е невъзможен или недостатъчен, както и при ниски нива на глюкоза в кръвта (хипогликемия). Той се използва също за възстановяване обема на течностите при загубата им вследствие на различни клинични състояния или като основен разтвор за разтваряне и приложение на интравенозни лекарства. Вашият лекар ще прецени дали може да Ви приложи този продукт при други състояния.

3. КАКВО ТРЯБВА ДА СЕ ИМА В ПРЕДВИД ПРЕДИ ЗАПОЧВАНЕ НА УПОТРЕБАТА НА ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНFUЗИЯ, БИЕФЕ

Кога не трябва да се прилага?

Този разтвор може да се прилага в повечето случаи, но той не е подходящ, ако при Вас е установено някое от следните състояния:

- При абнормно високи нива на глюкоза в кръвта (декомпенсиран диабет, хиперосмоларна кома) или млечна киселина, или абнормно ниски нива на калиеви или натриеви соли (хемодилуция или хиперволемия).
- При бъбречна недостатъчност (възможно е да се прояви с намаляване на количеството на отделената урина)
- При декомпенсирана сърдечна недостатъчност
- При задържане на течности в тъканите (общ оток)



Какви предпазни мерки трябва да се имат в предвид?

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

Този разтвор няма да Ви бъде приложен, ако имате травма на главата, мозъчен инсулт; след скоро прекарана черепно-мозъчна операция или установено кървене в областта на главата или гръбначния стълб (повишено вътречерепно налягане).

Какво трябва да имате в предвид при бременност и кърмене?

Този продукт може да се прилага по време на бременност и кърмене, като е необходимо проследяване на водно-електролитния баланс.

Моля, уведомете Вашият лекар, ако сте бременна или кърмите.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не се разглежда.

Може ли да се прилагат други лекарствени продукти по време на лечението с ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

Известни са лекарства, които могат да променят действието на ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ, както и такива чието действие се променя от него. Такива лекарствени продукти не трябва да се прилагат едновременно поради очаквани клинични взаимодействия.

Ако Вие приемате някой от тези лекарствени продукти, то Вашият лекар няма да Ви приложи този разтвор.

Няма да Ви бъдат прилагани кръв и кръвни продукти през същата инфузионна система (поради опасност от съсирване и хемолиза).

Моля, уведомете Вашия лекар за всички лекарствени продукти, които приемате, дори и те да се отпускат без лекарско предписание.

4. ПО КАКЪВ НАЧИН И В КАКВА ДОЗА ЩЕ ВИ БЪДЕ ПРИЛОЖЕН ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

В каква доза и колко често ще Ви бъде приложен този продукт?

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 и биологично състояние (особено състоянието на хидратация), както и от целта на лечението и вида на всяко лекарствено вещество, добавяно към разтвора.

Как ще Ви бъде приложен този продукт?

ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ се прилага венозно с помощта на пластмасова система за вливане, като се използват стерилни консумативи и се спазва асептична техника на приложение. Вашият лекар ще прецени дали да Ви приложи този продукт по друг начин.

По време на продължителна парентерална терапия, Вашият лекар може да Ви приложи допълнително и подходящи парентерални хранителни разтвори

Ако Ви бъде приложен повече ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ отколкото се нуждаете?

Продължителното приложение на този продукт може да доведе до: висoka концентрация на глюкоза в кръвта (хипергликемия), повишаване концентрацията на кръвта (плазмен хиперосмоларитет), наличие на глюкоза в урината (глюкозурия), увеличено количество на отделяната урина (осмотична диуреза) и дехидратация.



Също така може да се наблюдава намаляване количеството на калий и неорганичен фосфат в плазмата.

Вливането с по-висока от препоръчаната скорост може да доведе до обемно претоварване на кръвообращението (хиперволемиа), както и до увеличаване количеството на глюкоза в кръвта (хипергликемия).

Ако забележите промени в начина, по който се чувствате по време или след лечението, уведомете веднага Вашия лекар или медицинска сестра за това. Вашият лекар ще предприеме необходимите мерки в случай на поява на такива реакции.

Ако към разтвора са добавени други лекарствени продукти, симптомите на предозиране могат да бъдат свързани с вида/естеството на тези продукти.

5. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Може да се наблюдават повишени количества на глюкоза в кръвта (хипергликемия).

Възможни са нарушения в плазмената концентрация на електролитите.

Може да се появи глюкоза в урината (глюкозурия).

Както при всеки лекарствен продукт, така и при приложението на ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ могат да възникнат следните нежелани лекарствени реакции: треска, изпотяване, повишена температура, втрисане, алергична реакция или инфекция на мястото на приложение (зачервяване, оток, дразнене или флебит).

При приложението на този продукт може да се наблюдават и водно-електролитни нарушения.

Моля информирайте Вашият лекар или медицинска сестра, ако установите някоя от описаните нежелани реакции. Вашият лекар ще предприеме необходимите мерки и ще прецени дали да прекъсне лечението.

Моля, информирайте Вашият лекар, ако установите някаква друга нежелана реакция, неописана в тази листовка.

6. ИНФОРМАЦИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ И ПРИЛОЖЕНИЕ НА ГЛЮКОЗА 10% ИНТРАВЕНОЗНА ИНФУЗИЯ, БИЕФЕ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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 той осигурява неговата стерилност.

Всяко неизползвано количество или остатък от разтвора трябва да бъде унищожавано по подходящ начин.

Да не се използват частично използвани опаковки.

Тази листовка е изготвена през юни 2006 г.

