

A la Atención del/de la Profesional de la Salud

ADVERTENCIA

Posibilidad de Lectura Incorrecta de Glucosa en Sangre

Septiembre, 2023

Estimado/a Profesional de la salud,

Baxter Healthcare Corporation quiere notificarle una **información importante de seguridad** con relación a los pacientes que utilizan la solución de diálisis peritoneal **EXTRANEAL** (icodextrina) y que requieran el uso de lectores de glucosa en sangre y tiras reactivas.

Los pacientes que utilizan EXTRANEAL (icodextrina) para su tratamiento de diálisis peritoneal pueden tener resultados incorrectos de glucosa en sangre si utilizan determinados lectores de glucosa en sangre y tiras reactivas.

Utilice **EXCLUSIVAMENTE** lectores de glucosa y tiras reactivas que sean específicos para la glucosa. Estos métodos son habituales en los laboratorios clínicos. Contacte con el fabricante de los lectores de glucosa y las tiras reactivas para determinar el método utilizado. Para información adicional visite la web www.glucosesafety.com, que contiene un listado de compatibilidad de lectores de glucosa.

El término “específico para la glucosa” se aplica a los lectores de glucosa o tiras reactivas que no se ven afectados por la presencia de maltosa u otros determinados azúcares. Dado que la solución de diálisis peritoneal **EXTRANEAL** (icodextrina) produce niveles elevados de maltosa en sangre, solo deben utilizarse lectores y tiras reactivas específicas para glucosa.

NO usar lectores de glucosa o tiras reactivas que utilicen los métodos glucosa deshidrogenasa pirrolquinolinaquinona (GDH-PQQ) o glucosa-colorante-oxidoreductasa. Adicionalmente, tampoco deben utilizarse algunos, aunque no todos, los lectores de glucosa o tiras reactivas que utilizan el método glucosa deshidrogenasa flavina-adenina dinucleótido (GDH-FAD). El uso de estos métodos puede dar como resultado lecturas falsamente elevadas de glucosa en sangre en pacientes que usan **EXTRANEAL** (icodextrina) debido a la interferencia de la maltosa. Una lectura de glucosa en sangre con estos lectores en el rango de normalidad en un paciente con **EXTRANEAL** (icodextrina) podría enmascarar una hipoglucemia real (bajo nivel de glucosa en sangre). Esto podría dar lugar a que un paciente o un profesional sanitario no tomaran las medidas oportunas para normalizar el nivel de glucosa en sangre. Una lectura falsamente elevada de glucosa en sangre podría ocasionar que un paciente recibiera una dosis de insulina mayor de la necesaria. Ambas situaciones podrían dar lugar a acontecimientos con riesgo para la vida del paciente, incluyendo pérdida de consciencia, coma, daño neurológico o muerte.

Consideraciones adicionales para los pacientes que utilizan **EXTRANEAL** (icodextrina):

1. Interrumpir el uso de **EXTRANEAL** (icodextrina) no evitará de forma inmediata el riesgo de una posible interferencia con los lectores de glucosa. Pueden producirse

lecturas falsamente elevadas de glucosa en sangre hasta dos semanas después de la interrupción de **EXTRANEAL** (icodextrina).

2. Para determinar el tipo de método utilizado para medir los niveles de glucosa, revise el etiquetado de AMBOS productos, tanto de los lectores de glucosa, como de las tiras reactivas utilizadas. En caso de duda, contacte con el fabricante de los lectores de glucosa y las tiras reactivas para determinar el método utilizado.
3. Si su hospital utiliza registros médicos electrónicos, esta información describiendo la posibilidad de interferencia con lectores de glucosa o tiras reactivas debe ser introducida en un campo apropiado visible para todos los usuarios.

Para más información, consulte la ficha técnica de **EXTRANEAL** (icodextrina) o visite www.glucosesafety.com.

Esperamos que esta información le sea de utilidad. Si necesitara información adicional sobre **EXTRANEAL** (icodextrina), por favor póngase en comunicación con su contacto habitual de Baxter División Renal o con nuestro Departamento Médico (e-mail: medinfo_es@baxter.com).

Dr. Peter Rutherford
VP, Medical Affairs / Renal Care



Se recuerda al profesional sanitario la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas asociadas a Extraneal al Centro Autonómico de Farmacovigilancia a través de la página web <https://www.notificaRAM.es> y/o al Departamento de Farmacovigilancia de Baxter (Tfno. 916789327 / 916789300, e-mail: farmacovigilancia_spain@baxter.com).