

Viktig säkerhetsinformation

OBSERVERA

Risk för falskt höga glukosnivåer vid blodglukosmätning

Bästa Hälso- och sjukvårdspersonal

Baxter vill göra dig uppmärksam på **viktig säkerhetsinformation** rörande patienter som använder **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%) vid peritonealdialysbehandling och som kan komma att behöva använda blodglukosmätare och teststickor.

Patienter som använder EXTRANEAL (icodextrin 7,5%) peritonealdialyslösning kan få felaktiga blodglukosvärden med vissa blodglukosmätare och teststickor.

Använd **ENDAST** blodglukosmätare och teststickor som är glukosspecifika. Dessa metoder är vanliga i kliniska laboratorier. Kontakta tillverkaren av glukosmätare och teststickor för att fastställa att rätt metod används.

För mer information besök www.glucosesafety.com där finns även en lista över glukosmätare.

Termen glukosspecifik tillämpas på glukosmätare och teststickor som inte påverkas av maltos eller vissa andra sockerarter. Eftersom behandling med **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%) peritonealdialysvätska ger förhöjda blodnivåer av maltos bör endast glukosspecifika mätare och teststickor användas.

Använd inte glukosmätare eller teststickor som använder enzymet glukosdehydrogenas pyrroloquinolinquinon (GDH-PQQ) eller glukos-dye-oxidoreduktas. Vissa glukosmätare och teststickor som använder glukosdehydrogenas flavinadenin-dinucleotid (GDH-FAD), ska ej heller användas. Pga av maltosinterferens kan det resultera i felaktigt förhöjda värden av blodglukosnivåer hos patienter som använder **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%). Ett normalt blodglukosvärde med dessa glukosmätare kan maskera en äkta hypoglykemi (lågt blodglukosvärde) hos patienter som behandlas med **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%). Detta kan göra att patient eller sjukvårdspersonal inte åtgärdar blodsockret på ett lämpligt sätt för att nå normala nivåer. Ett falskt förhöjt blodsockervärde kan orsaka att en patient får mer insulin än nödvändigt. Båda dessa situationer kan leda till livshotande tillstånd, inklusive medvetslöshet, koma, neurologisk skada eller döden.

Övriga faktorer att beakta för patienter som använder **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%):

1. Att upphöra med användandet av **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%) avlägsnar inte omedelbart risken för felaktiga resultat med blodglukosmätare. Det kan finnas risk för falskt förhöjda glukosnivåer upp till 2 veckor efter avslutad behandling med **EXTRANEAL** (icodextrin 7,5%).

2. För att avgöra vilken metod som används för att mäta glukosvärden, läs igenom märkningen för både glukosmätaren och teststickorna som används. Skulle osäkerhet förekomma, kontakta tillverkaren av glukosmätare och teststickor för att fastställa vilken metod som används.
3. Om sjukhuset använder elektroniska medicinjournaler, bör man skriva in ovanstående information, som beskriver möjlig risk för felaktiga resultat med blodglukosmätare eller teststickor. Välj ett lämpligt fält, väl synligt för samtliga användare.

Om du märker biverkningar när du använder EXTRANEAL, rapportera dem till Baxter på vigilanceuk@baxter.com och din lokala myndighet (se detaljer nedan).

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55, FI - 00034 Fimea

För övrig information var god se www.fimea.fi eller www.glucossafety.com.

Vi hoppas att denna informationen är användbar. Kontakta gärna en Baxterrepresentant om du har några övriga frågor om **EXTRANEAL** (Icodextrin 7,5%).



14 June 2018

Angelito Bernardo, M.D.
Senior Medical Director
Baxter Healthcare Corporation,
USA

Baxter och Extraneal är varumärke i Baxter International Inc.

Uppdaterat juni 2018.