

Agli operatori sanitari interessati

ATTENZIONE

Possibilità di errata misurazione della glicemia

Gent.mo,

Baxter desidera darLe **importanti informazioni di sicurezza** per i pazienti che utilizzano **EXTRANEAL** (Icodestrina), soluzione per dialisi peritoneale, e che possono avere la necessità di utilizzare strumenti e strisce reattive per il monitoraggio della glicemia.

I pazienti che utilizzano EXTRANEAL (Icodestrina), soluzione per dialisi peritoneale, possono incorrere in misurazioni errate della glicemia quando utilizzano alcuni strumenti e strisce per il monitoraggio della glicemia.

Utilizzare SOLO strumenti per il monitoraggio della glicemia e strisce glucosio-specifici. Questi metodi sono comunemente utilizzati nei laboratori clinici. Contattare il produttore degli strumenti e delle strisce per verificare il metodo utilizzato.

Per ulteriori informazioni e l'elenco dei sistemi per il monitoraggio della glicemia compatibili visitare il sito www.glucosesafety.com.

Il termine "glucosio-specifici" si applica agli strumenti di monitoraggio della glicemia e alle strisce che non sono influenzati dalla presenza del maltosio o di altri zuccheri. Poichè **EXTRANEAL** (Icodestrina) soluzione per dialisi peritoneale, determina livelli elevati di maltosio ematico, si devono utilizzare solo strumenti e strisce glucosio-specifici.

NON usare strumenti o strisce basati sui metodi glucosio-deidrogenasi-pirrolochinolina-equinone (GDH-PQQ) o glucosio deossidoreduttasi. Alcuni, ma non tutti gli strumenti e le strisce che utilizzano il metodo glucosio-deidrogenasi-flavin-adenin-dinucleotide (GDH-FAD) non dovrebbero essere utilizzati.

Questi metodi possono fornire valori di glicemia falsamente elevati in pazienti che utilizzano **EXTRANEAL** (Icodestrina) a causa dell'interferenza del maltosio.

In pazienti in trattamento con **EXTRANEAL** (Icodestrina), un valore di glicemia entro i limiti rilevato con questi sistemi può mascherare una reale ipoglicemia (bassi livelli di glucosio ematico).

Ciò può portare il paziente o l'operatore sanitario a non intraprendere le misure necessarie a riportare la glicemia a valori normali. Una rilevazione falsamente elevata porterebbe il paziente ad assumere un quantitativo di insulina superiore a quello necessario. Entrambe queste situazioni possono provocare conseguenze rischiose per la vita del paziente, come perdita di coscienza, coma, danno neurologico o morte.

Informazioni aggiuntive per i pazienti che utilizzano **EXTRANEAL** (Icodestrina):

1. La sospensione della somministrazione di **EXTRANEAL** (Icodestrina) non consente di evitare da subito il rischio di una possibile interferenza con i sistemi di monitoraggio della glicemia.

Valori di glicemia falsamente elevati possono essere riscontrati fino a due settimane dopo l'interruzione del trattamento con **EXTRANEAL** (Icodestrina).

2. Per determinare quale tipo di metodo è usato per monitorare la glicemia, consultare il foglietto illustrativo SIA dello strumento SIA delle strisce. In caso di dubbio contattare il produttore dello strumento e delle strisce per accertare il metodo utilizzato.
3. Se l'Ospedale utilizza una cartella clinica elettronica, le informazioni sopra riportate relative alla potenziale interferenza con gli strumenti per il monitoraggio della glicemia o con le strisce per deve essere inserita in un opportuno campo facilmente identificabile da tutti gli utilizzatori.

Per ulteriori informazioni fare riferimento al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto di **EXTRANEAL** (Icodestrina) o visitare il sito www.glucosesafety.com

Spero che quest'informazione possa esserLe utile.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'P.A. Rutherford', with a long horizontal line extending to the right.

Peter Rutherford MD PhD
Medical Director (Renal) Europe

Data di preparazione: Agosto 2010

RR-811

I101GLPST3