

# Ligoninės gydytojo dėmesiui ĮSPĖJIMAS

dėl galimų neteisingų gliukozės kiekio kraujyje rodmenų

Data: 2022 m. rugpjūtis

Gerbiami ligoninės gydytojai,

„Baxter Healthcare“ korporacija pateikia Jums **svarbią informaciją, susijusią su saugumu** tų pacientų, kuriems taikoma peritoninė dializė, vartojant **EXTRANEAL** (ikodekstrino) tirpalą ir kuriems gali tekti naudoti gliukozės monitorius ir testo juosteles.

Jeigu pacientams atliekama peritoninė dializė su **EXTRANEAL** (ikodekstrino) tirpalu, gliukozės kiekio kraujyje duomenys, nustatomi tam tikrais gliukozės kraujyje monitoriais ir gliukozės testo juostelėmis, gali būti neteisingi.

**Naudokite TIKTAI gliukozei specifinius gliukozės monitorius ir testo juosteles. Šie metodai dažnai taikomi klinikinėse laboratorijose. Kreipkitės į gliukozės monitorių ir testo juostelių gamintojus, kad išsiaiškintumėte, koku metodu pagrįstas šių tyrimo priemonių veikimas. Papildoma informacija bei gliukozės monitorių suderinamumo sąrašas pateikti interneto svetainėje [www.glucosesafety.com](http://www.glucosesafety.com).**

Apibūdinimas „gliukozei specifiniai“ reiškia, kad monitoriai ir testo juostelės nereaguoja į maltozę ir kai kuriuos kitus angliavandenius. **EXTRANEAL** (ikodekstrino) peritoninės dializės tirpalas padidina maltozės kiekį kraujyje, todėl turi būti naudojami tiksliai specifiniai gliukozei monitoriai ir testo juostelės, kad būtų išvengta klaidingų tyrimų rezultatų.

**NENAUDOKITE gliukozės monitorių ar testo juostelių, kuriose naudojami gliukozės dehidrogenazės pirolochinolinchinono (GDH-PQQ) arba gliukozės-dažiklio oksidoreduktazės metodai. Be to, kai kurie, bet ne visi monitoriai ar bandymo juostelės, kuriuose naudojamas gliukozės dehidrogenazės flavinadenino dinukleotido (GDH-FAD) metodas, negalima naudoti.** Pacientams, gydomiems **EXTRANEAL** (ikodekstrinu), naudojant šį matavimo metodą gali klaidingai padidėti gliukozės koncentracijos kraujyje reikšmės dėl to, kad reagentas reaguoja su maltoze. Jeigu pacientai vartoja **EXTRANEAL** (ikodekstriną), šie monitoriai, rodydami normalų gliukozės kiekį, gali nuslėpti tikrąją hipoglikemiją. Todėl pacientas arba sveikatos priežiūros specialistas gali laiku nesiimti reikiamų priemonių, kad cukraus kiekis kraujyje būtų normalus. Jei cukraus kiekio rodmenys klaidingai dideli, gali būti pavartota daugiau insulino, negu jo reikia. Abi situacijos gali kelti pavojų gyvybei, pacientas gali prarasti sąmonę, gali išsivystyti koma, nervų sistemos pažeidimas ar mirtis.

Papildoma informacija pacientams, kurie vartoja **EXTRANEAL** (ikodekstriną):

1. Nutraukus **EXTRANEAL** (ikodekstrino) vartojimą, monitoriaus naudojimo paklaidos išnyksta ne iš karto. Klaidingai padidėjęs gliukozės kiekis gali būti aptiktas praėjus dviems savaitėms po **EXTRANEAL** (ikodekstrino) vartojimo nutraukimo.
2. Norėdami nustatyti, koks metodas naudojamas gliukozės kiekiui stebėti, peržiūrėkite ABIEJŲ, ir gliukozės monitoriaus, ir naudojamų tyrimo juostelių ženklimą. Jei abejojate, susisiekite su gliukozės monitorių ir tyrimo juostelių gamintoju, kad išsiaiškintumėte, koku metodu pagrįstas šių tyrimo priemonių veikimas.
3. Jei jūsų ligoninė naudoja elektroninius medicininius įrašus, įveskite aukščiau pateiktą informaciją, apibūdinančią galimas tyrimų rezultatų paklaidas su gliukozės kiekio kraujyje matuokliais, arba bandymo juostelėmis į tinkamą lauką, kurį lengvai mato visi vartotojai.

Daugiau informacijos yra **EXTRANEAL** (ikodekstrino) preparato charakteristikų santraukoje ir interneto svetainėje [www.glucosesafety.com](http://www.glucosesafety.com).

Tikimės, kad ši informacija bus Jums naudinga. Jeigu turite klausimų apie **EXTRANEAL** (ikodekstriną), kreipkitės į „Baxter“ atstovą.

„Baxter“ ir „Extraneal“ yra „Baxter International Inc.“ prekių ženklai.

Parengta 2022 m. rugpjūčio mėn.

LT-RC21-220001