

# Viktig sikkerhetsinformasjon

## ADVARSEL

### Risiko for ukorrekte glukoseverdier ved blodsuktermåling

Mai 2010

Baxter Healthcare Corp. vil gjøre deg oppmerksom på **viktig sikkerhetsinformasjon** som berører pasienter som bruker **EXTRANEAL** (ikodekstrin) peritonealdialysevæske og som samtidig har behov for å bruke blodsuktermålere og teststrimler.

**Pasienter som bruker EXTRANEAL (ikodekstrin) peritonealdialysevæske, kan få ukorrekte blodsuktermålinger ved bruk av visse blodsuktermålere og teststrimler.**

**Bruk KUN blodsuktermålere og teststrimler som er glukosespesifikke. Disse metodene er vanlige i kliniske laboratorier. Ta kontakt med produsenten av blodsuktermålere og teststrimler for å finne ut hvilken metode som er brukt. Se [www.glucoesafety.com](http://www.glucoesafety.com) for ytterligere informasjon, samt en liste over blodsuktermålere.**

Uttrykket "glukosespesifikk" gjelder blodsuktermålere eller teststrimler som ikke påvirkes av tilstedeværelse av maltose eller visse andre sukkertyper. Fordi **EXTRANEAL** (ikodekstrin) peritonealdialysevæske resulterer i forhøyede blodnivåer av maltose, må det kun brukes glukosespesifikke blodsuktermålere og teststrimler.

**IKKE BRUK blodsuktermålere eller teststrimler der metoden er basert på glukosedehydrogenase-pyrroloquinolinquinon (GDH-PQQ) eller glukose-dye-oksidoreduktase. I tillegg bør noen, men ikke alle, blodsuktermålere eller teststrimler der metoden er basert på glukosedehydrogenase flavin-adenin dinukleotid (GDH-FAD), ikke brukes.** Bruk av disse metodene kan resultere i uriktige forhøyede blodsuktermålinger hos pasienter som bruker **EXTRANEAL** (ikodekstrin) på grunn av maltoseinterferens. En tilsynelatende normal blodsukkerverdi målt med slike blodsuktermålere kan kamuflere en sann hypoglykemi (lavt blodsukker) hos en pasient som behandles med **EXTRANEAL** (ikodekstrin). Dette vil medføre at pasienten eller helsepersonell ikke tar nødvendige forholdsregler for å få blodsukkeret på et normalt nivå. En uriktig forhøyet blodsuktermåling kan medføre at pasienten får mer insulin enn nødvendig. Begge disse situasjonene kan føre til livstruende tilstander, inkludert tap av bevissthet, koma, neurologisk skade eller død.

Ytterligere hensyn å ta for pasienter som behandles med **EXTRANEAL** (ikodekstrin):

1. Å avbryte behandling med **EXTRANEAL** (ikodekstrin) vil ikke umiddelbart utelukke risikoen for potensiell interferens med blodsuktermålere. Uriktige forhøyede glukosenivåer kan måles i opp til 2 uker etter avsluttet behandling med **EXTRANEAL** (ikodekstrin).
2. For å finne ut hvilken metode som er brukt for å måle blodsukkeret, sjekk merking/bruksanvisning for **BÅDE** blodsuktermåleren og teststrimlene som brukes. Ved tvil, kontakt produsenten av blodsuktermåleren og teststrimlene for å finne ut hvilken metode som er brukt.
3. Dersom ditt sykehus har elektroniske behandlingsjournaler bør ovenfornevnte informasjon om mulig interferens med blodsuktermålere eller teststrimler legges inn i journalen i et passende felt som er lett tilgjengelig for alle brukere.

For ytterligere informasjon, se preparatomtale for **EXTRANEAL** (ikodekstrin) eller gå til [www.glucosesafety.com](http://www.glucosesafety.com)

Vi håper denne informasjonen er til hjelp. For ytterligere spørsmål vedr. **EXTRANEAL** (ikodekstrin), vennligst kontakt din lokale Baxter-representant.

Peter Rutherford MD PhD  
Medical Director (Renal) Europe

BAXTER og **EXTRANEAL** er varemerker som tilhører Baxter International Inc.

Utarbeidet Mai 2010.  
RR2010\_021NO