

Sveikatos priežiūros specialistų dėmesiui

ĮSPĖJIMAS

dėl galimų neteisingų gliukozės kiekio kraujyje rodmenų

Data: 2010 m. gegužė

Gerbiamas sveikatos priežiūros specialiste,

„Baxter Healthcare“ akcinė bendrovė 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.glucozesafety.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.

NENAUDOKITE gliukozės monitorių ar testo juostelių, kuriose yra fermentų gliukozės dehidrogenazės pirolokvinolinekvinono (GDH-PQQ) arba gliukozės dažo oksireduktazės. Be to, kai kurių, bet ne visų gliukozės monitorių arba testinių juostelių, panaudojančių gliukozės dehidrogenazę su flavino-adenino dinukleotidu (GDH-FAD), negalima naudoti. Pacientams, gydomiems **EXTRANEAL** (ikodekstrinu), naudojant šį matavimo metodą gali klaidingai padidėti gliukozės koncentracijos kraujyje reikšmės dėl maltozės blokavimo. Jeigu pacientai vartoja **EXTRANEAL** (ikodekstriną), šie monitoriai, rodydami normalų gliukozės kiekį, gali nusišlyti tikrąją hipoglikemiją (mažą cukraus kiekį kraujyje). Todėl pacientas arba sveikatos priežiūros specialistas gali laiku nesiimti reikiamų priemonių, kad būtų sunormalintas cukraus kiekis kraujyje. Jei cukraus kiekio rodmenys klaidingai dideli, gali būti pavartota daugiau insulino, negu jo reikia. Ir viena, ir kita situacija 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 gliukozės monitoriaus naudojimo trukdžiai išnyksta ne iš karto. Dėl klaidingai padidėjusios gliukozės koncentracijos gali tekti iki dviejų savaitių nutraukti **EXTRANEAL** (ikodekstrino) vartojimą.
2. Gliukozės monitoriaus ir testo juostelių instrukcijose pasitikslinkite, koks metodas taikomas tikrinant gliukozės kiekį kraujyje. Jei abejojate, kreipkitės į gliukozės monitorių ir testo juostelių gamintoją, kad išsiaiškintumėte, koku metodu pagrįstas šių tyrimo priemonių veikimas.

3. Jei Jūsų ligoninė naudojami elektroniniai medicininiai įrašais, ši informacija apie galimus gliukozės kiekio kraujyje monitorių ar testų juostelių naudojimo trukdžius turi būti paskelbta atitinkamame skyriuje, kad visi galėtų su ja susipažinti.

Daugiau informacijos yra **EXTRANEAL** (ikodekstrino) preparato charakteristikų santraukoje ir interneto svetainėje www.glucosesafety.com.

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



Peter Rutherford, MD
Medicinos ir mokslo direktorius Europoje

„Baxter“ ir „Extraneal“ yra „Baxter International Inc.“ prekių ženklai.
Parengta 2010 m. gegužės mėn.