

Б. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
ГЛЮКОЗА СОФАРМА 10% инжекционен разтвор
GLUCOSE SOPHARMA 10% solution for injection
глюкоза (glucose)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да прилагате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите както Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Глюкоза Софарма 10% и за какво се използва
2. Преди да използвате Глюкоза Софарма 10%
3. Как да използвате Глюкоза Софарма 10%
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Глюкоза Софарма 10%
6. Допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към РУ №: 11-4308, 26.02.09	
Одобрено: 30/27.01.09	

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ГЛЮКОЗА СОФАРМА 10% И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Глюкоза Софарма 10% се отнася към разтворите за парентерално хранене и е източник на въглехидрати. Представлява хипертоничен (концентриран) разтвор, които се прилага при хипогликемични състояния (ниско ниво на кръвната захар) и за въглехидратна корекция.

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ГЛЮКОЗА СОФАРМА 10%

Не използвайте Глюкоза Софарма 10%

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активното вещество или други сходни продукти. Глюкоза Софарма 10% не се прилага при пациенти с мозъчни кръвоизливи, с анурия (намалено образуване на урина), както и при обезводнени пациенти с делириум tremens (синдром на алкохолна зависимост).

Обърнете специално внимание при употребата на Глюкоза Софарма 10%

- Преди да започне въвеждането на Глюкоза Софарма 10% е необходимо да се проконтролира нивото на кръвната захар.

Поносимостта към глюкоза може да се наруши при болни с бъбречна недостатъчност, след тежка травма или при сепсис (обща инфекция на организма).

- Трябва да се прилага с внимание при пациенти с диабет или непоносимост към захари.

Прием на други лекарства

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускати без рецепт.

Не са известни взаимодействия с други лекарствени продукти.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство. Продуктът може да се прилага при бременни и кърмещи жени.

Шофиране и работа с машини

Лекарственият продукт не повлиява способността за шофиране и работа с машини.



3. КАК СЕ ПРИЛАГА ГЛЮКОЗА СОФАРМА 10%

Глюкоза Софарма 10% инжекционен разтвор се въвежда бавно венозно или капково (инфузионно) от медицински специалисти.

Преди започване на въвеждането на Глюкоза Софарма 10% инжекционен разтвор е необходимо да се провери нивото на кръвната захар.

Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Глюкоза Софарма 10% инжекционен разтвор може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Венозното приложение на 10% разтвор на глюкоза може да предизвика дразнене на съдовата стена. Възможно е понижение на стойностите на фосфора в кръвта при продължително прилагане на продукта.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА ГЛЮКОЗА СОФАРМА 10%

Да се съхранява в оригиналната опаковка. Да се съхранява под 25°C.
Да не се замразява!

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Глюкоза Софарма 10% след срока на годност, отбелязан върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Глюкоза Софарма 10%

- Активното вещество е глюкоза 1 g (100 mg/ml), като глюкоза моногидрат.
- Другите съставки са: натриев хлорид, хлороводородна киселина (за корекция на pH), вода за инжекции.

Как изглежда Глюкоза Софарма 10% и какво съдържа опаковката

Глюкоза Софарма 10% е бистър, прозрачен, безцветен разтвор.

Ампули от безцветно стъкло по 10 ml, с маркировка за отваряне на ампулата - цветна точка/пръстен.

5 ампули в блистер от PVC фолио; 1 или 10 блистера в картонена кутия, заедно с листовка.

**Притежател на разрешението за употреба и производител
СОФАРМА АД**

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Дата на последно одобрение на листовката: Февруари, 2009 г.

