

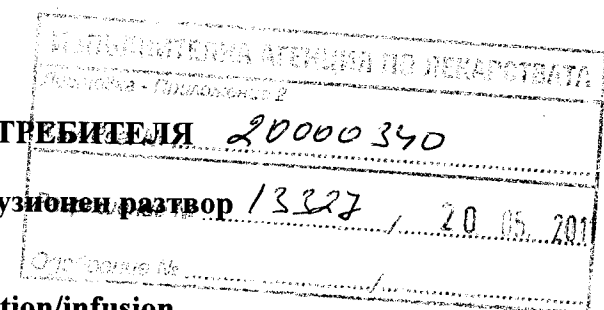
ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор

Глюкоза

Glucose Braun 5% solution for injection/infusion

Glucose



Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате 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.
- 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 Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор и за какво се използва
2. Преди да използвате Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор
3. Как да използвате Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор
6. Допълнителна информация

**1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ГЛЮКОЗА БРАУН 5%
ИНЖЕКЦИОНЕН/ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА**

Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор е разтвор на глюкоза, използван за разтваряне или разреждане на лекарства, който ще получавате през поставена във вена канюла (чрез инфузия).

**2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ГЛЮКОЗА БРАУН 5%
ИНЖЕКЦИОНЕН/ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР**

Не използвайте Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор

Ако имате:

- Високо ниво на кръвна захар
- Ниско ниво на калий в кръвта
- Високо съдържание на киселинни субстанции в кръвта

Не трябва да получавате големи количества от този разтвор, ако имате

- Повишено количество течности в организма
- Комбиниран дефицит на течности и натрий

**Обърнете специално внимание при употребата на Глюкоза Браун 5%
инжекционен/инфузионен разтвор**



Вашите нива на кръвна захар, воден баланс, електролити в серума – особено на калий – и Вашето алкално-киселинно равновесие ще бъдат контролирани, докато получавате този разтвор.

Ако имате нарушен глюкозен метаболизъм, какъвто например може да бъде случаят след операции или наранявания, продуктът ще бъде прилаган внимателно, т.е. нивото на кръвната Ви захар ще бъде контролирано по време на инфузията и дозата ще бъде коригирана. Ако имате захарен диабет, продуктът ще бъде прилаган само с необходимата предпазливост.

Ако получавате и кръвопреливания, те ще Ви бъдат прилагани през друга интравенозна система.

Прием на други лекарства

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

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Шофиране и работа с машини

Този лекарствен продукт не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ГЛЮКОЗА БРАУН 5% ИНЖЕКЦИОНЕН/ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР

Този лекарствен продукт е предназначен за интравенозна употреба (т.е. той се прилага през поставена във вена канюла). Лекарството може да бъде вливано в периферни вени. Тази възможност обаче е ограничена от естеството на разтворения или разреден лекарствен продукт.

Количеството разтвор, което получавате, зависи от концентрацията на разтворения или разреден лекарствен продукт, но при спазване на максималните определени по-долу дози.

Максимална дневна доза

До 40 ml на kg телесно тегло (TT) дневно, съответстващо на 2000 mg глюкоза на kg TT дневно. За човек с телесно тегло 70 kg това отговаря на максимална инфузия на 140,0 g глюкоза дневно, съответно на 560 kcal.

Максималната дневна доза се определя от обичайните ограничения на ежедневния интравенозен прием на течности

Максимална скорост на инфузия и скорост на капката

Максималната скорост на инфузия е 5 ml на kg TT, съответстващо на 350 ml глюкоза на час за пациент с TT 70 kg. Максималната скорост на капката е около 17 капки на kg TT на минута (приблизително 100 капки на минута за пациент с TT 70 kg).

Опаковката е само за еднократна употреба.

Частично използвани опаковки не трябва да се свързват повторно с интравенозна система.

След първата употреба опаковката с неизползваното съдържание трябва да се изхвърля.

Ако сте приели повече от необходимата доза Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор

Предозирането на лекарствения продукт може да доведе до нарушен водно-електролитен и алкално-киселинен баланс в организма, повишаване на кръвната захар, в редки случаи водещи до тежки нарушения на съзнанието.

Лечебни мерки при предозиране

Спиране на инфузията, вливане на електролитни разтвори, лечение с обезводняващи лекарства и инсулин.

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

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Не се очакват нежелани реакции при правилна употреба на Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор.

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

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ГЛЮКОЗА БРАУН 5% ИНЖЕКЦИОНЕН/ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор след срока на годност, отбелязан върху бутилката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте продукта, ако разтворът не е бистър или опаковката е повредена.

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.

Този лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор

Активното вещество е глюкоза

1000 ml от разтвора съдържат 50,0 g глюкоза (като глюкозаmonoхидрат 55,0 g).
1 ml съдържа 50,0 mg глюкоза.



- Другата съставка е: Вода за инжекции

Как изглежда Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор и какво съдържа опаковката

Глюкоза Браун 5% инжекционен/инфузионен разтвор е бистър, безцветен воден разтвор.

Той се доставя в:

Полиетиленови ампули: 10 ml, доставяни в опаковки от: 20 x 10 ml; 1 x 10 ml

Стъклени флакони, запечатани с гумени запушалки, съдържащи: 100 ml,
доставяни в опаковки от 20 x 100 ml; 1 x 100 ml

Полиетиленови бутилки: 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml, доставяни в опаковки от:
10 x 100 ml; 20 x 100 ml 1 x 100 ml
10 x 250 ml 1 x 250 ml
10 x 500 ml 1 x 500 ml
10 x 1000 ml 1 x 1000 ml

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1,
34212 Melsungen, Германия

Пощенски адрес:
34209 Melsungen, Германия
Телефон: (0 56 61) 71-0
Телефакс: (0 56 61) 71-45 67

Производител
B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1,
34212 Melsungen, Германия

За пластмасовите бутилки:

B. Braun Medical S. A.
Carretera de Terrassa 121
08191 Rubí (Barcelona), Испания

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля, свържете се с локалния представител на Притежателя на разрешение за употреба за България:

Б.Браун Медикал ЕООД
бул.Андрей Ляпчев 66
1799, София

Този лекарствен продукт е разрешен в страните-членки на Европейската икономическа зона (ЕЕА) под следните имена:

Германия: Glucose 5% B. Braun Infusionslösung
Гърция: Glucose 5% B.Braun Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση

Дата на последно одобрение на листовката

