

Zdravstveni delavci !

OPOZORILO

Možnost napačnih meritev ravni glukoze v krvi

avgust 2016

Spoštovani zdravstveni delavci ,

radi bi vas opozorili na **pomembne varnostne informacije** za bolnike, ki pri svojem zdravljenju uporabljajo raztopino za peritonealno dializo Extraneal (ikodekstrin) ter merilnike ravni glukoze v krvi in testne lističe.

Pri bolnikih, ki uporabljajo raztopino za peritonealno dializo Extraneal (ikodekstrin), lahko pride do nepravilnega rezultata ravni glukoze v krvi pri uporabi nekaterih merilnikov ravni glukoze v krvi in testnih lističev.

Uporabljajte SAMO tiste merilnike ravni glukoze v krvi in testne lističe, ki so namenjeni izrecno za merjenje ravni glukoze. Tovrstne metode običajno uporabljajo tudi v kliničnih laboratorijih. Pokličite izdelovalca svojega merilnika ravni glukoze v krvi in testnih lističev in ugotovite, na kateri metodi temelji njihovo delovanje. Za dodatne informacije, vključno s seznamom, na katerem je navedena združljivost merilnikov ravni glukoze v krvi, obiščite spletno stran www.GlucoseSafety.com.

Izraz “namenjeni izrecno za merjenje ravni glukoze” se nanaša na tiste merilnike ravni glukoze in testne lističe, na katere ne vpliva prisotnost maltoze ali nekaterih drugih sladkorjev. Ker zdravilo Extraneal (ikodekstrin) raztopina za peritonealno dializo povzroča zvišanje koncentracije maltoze v krvi, uporabljajte samo tiste merilnike ravni glukoze in testne lističe, ki so namenjeni prav za merjenje ravni glukoze.

NE uporabljajte pa merilnikov ravni glukoze v krvi in testnih lističev, ki temeljijo na uporabi metode glukozna dehidrogenaza (GDH-PQQ) oziroma glukoza-barvilo-oksidoreduktaze. Poleg tega ne smete uporabljati nekaterih, vendar ne vseh merilnikov ali testnih lističev, ki temeljijo na uporabi metode glukozne dehidrogenaze – flavin-adenin dinukleotida (GDH-FAD). Zaradi moteče prisotnosti maltoze lahko namreč uporaba teh metod povzroči lažno zvišane rezultate meritev ravni glukoze v krvi pri bolnikih, ki uporabljajo zdravilo Extraneal (ikodekstrin). Rezultat ravni glukoze v krvi, ki je dobljen s takšnimi merilniki in je videti v normalnem razponu vrednosti pri bolniku, ki uporablja zdravilo Extraneal (ikodekstrin), lahko prikrije dejansko hipoglikemijo (zmanjšano vrednost sladkorja v krvi). Zato bi se lahko zgodilo, da bolnik ali zdravstveni delavec ne bi uvedel ustreznih ukrepov za ureditev krvnega sladkorja do normalnega razpona vrednosti, medtem ko bi lažno zvišan rezultat ravni glukoze v krvi celo povzročil dajanje večje količine insulina, kot jo bolnik potrebuje. V obeh primerih bi lahko prišlo do smrtno nevarnih dogodkov, vključno z izgubo zavesti, komo, nevrološskimi poškodbami ali smrtjo.

Dodatni podatki za bolnike, ki uporabljajo zdravilo Extraneal (ikodekstrin):

1. Upoštevati je treba, da s prenehanjem uporabe zdravila ni mogoče takoj zmanjšati tveganja za morebitno napačno delovanje merilnikov ravni glukoze. Lažno zvišan rezultat ravni glukoze se lahko pojavi tudi do dva tedna po prenehanju uporabe zdravila.
2. Če želite ugotoviti, na kakšni metodi temelji delovanje vašega merilnika ravni glukoze v krvi, morate prebrati nalepko TAKO na merilniku ravni glukoze KOT na uporabljenih testnih lističih. Če niste prepričani, se obrnite na izdelovalca merilnika ravni glukoze in testnih lističev in ga vprašajte, kakšno metodo uporablja.
3. Če imajo v vaši bolnišnici elektronske zdravstvene kartoteke, je treba v ustrezno polje vnesti tudi zgornje informacije z opisom možnosti za motnje delovanja merilnikov ravni glukoze v krvi in testnih lističev, da bo to takoj vidno za vse uporabnike.

Za dodatne informacije preberite Povzetek glavnih značilnosti zdravila ali obiščite spletno stran www.glucosafety.com.

Če imate kakršnakoli dodatna vprašanja o zdravilu Extraneal (ikodekstrin), se obrnite na gospo Polono Pirnat (041 738 814), ki je zastopnica družbe Baxter za ledvične bolezni.



Karlheinz Niebler PhD
Direktor oddelka za medicinske zadeve (ledvične bolezni) za ECEMEA & DACH

Baxter in Extraneal sta blagovni znamki družbe Baxter International Inc.

SLO101GLPST4

Prosimo, da o domnevnih neželenih učinkih, ki jih opazite pri zdravljenju z zdravilom Extraneal, poročate v skladu s Pravilnikom o farmakovigilanci zdravil za uporabo v humani medicini (Uradni list RS, št. 57/14), na način, kot je objavljeno na spletni strani www.jazmp.si.

Izpolnjen obrazec o domnevnem neželenem učinku zdravila pošljite nacionalnemu centru za farmakovigilanco: Univerzitetni klinični center Ljubljana, Interna klinika, Center za zastrupitve, Zaloška cesta 2, SI-1000 Ljubljana, faks: + 386 (0)1 434 76 46, ali na elektronski naslov: farmakovigilanca@kclj.si.