

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

Глюкоза

GLUCOSE BAXTER 5% solution for infusion

Glucose

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор
3. Как да използвате ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор и за какво се използва

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор е разтвор на глюкоза във вода. Глюкозата е един от източниците на енергия за организма. Този разтвор за инфузия доставя 200 килокалории на литър.

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор се използва за:

- източник на течност и захар (въглехидрати)
- разтворител и носител на други лекарства, които могат да се дават с помощта на инфузия.

**2. Какво трябва да знаете преди да използвате ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор
НЕ трябва да се използва ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор, ако страдате от някое
от следните заболявания:**

- неадекватно лекуван диабет, при който кръвните Ви нива на захар се качват над нормалното (декомпенсиран диабет)
- състояния на глюкозен интолеранс, като например:
 - когато метаболизма на тялото е нарушен, напр. при тежко заболяване (метаболитен стрес)
 - хиперосмоларна кома (безсъзнание). Този вид кома се появява, ако имате диабет и не взимате достатъчно лекарства.
- повишена кръвна захар (хипергликемия)
- повищени нива на лактат в кръвта (хиперлактатемия)
- непоносимост (свръхчувствителност) към глюкоза. Това може да се наблюдава при пациенти с алергия към царевица.

Ако се добавя друг лекарствен продукт към Вашия инфузионен разтвор, винаги прончитайте Листовката за пациента на съответния продукт. Само така можете да проверите дали този лекарствен



продукт е безопасно да бъде приеман от Вас.

Предупреждения и предпазни мерки:

Моля, информирайте Вашия лекар, ако имате или сте имали някое от следните клинични състояния:

- излишък от вода в тялото (водна интоксикация)
- ако сте диабетик или имате повишени стойности на захар в кръвта (хипергликемия)
- ако бъбреците Ви не работят както обикновено
- ако имате сепсис, травма или шок
- ниски нива на електролити в кръвта (натрий, калий, фосфор, магнезий)
- наранявания по главата през последните 24 часа
- ако насърко сте прекарали удар (остър исхемичен инсулт). Високите нива на кръвна захар могат да влошат състоянието при инсулт и да повлият на възстановяването
- ако имате метаболитни нарушения поради гладуване или поради диета, при която не се осигуряват правилните съотношения от необходимите хранителни вещества (недохранване)
- ако сте с ниски нива на тиамин (витамин B1) в тялото. Това може да се случи, ако страдате от хроничен алкохолизъм
- алергия към царевица (ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор съдържа захар получена от царевица)
- ако страдате от състояние, което може да предизвика високи нива на вазопресин – хормон, регулиращ течностите във Вашето тяло. Може да имате твърде много вазопресин в тялото си, ако например:
 - сте получили неочеквано и сериозно заболяване;
 - имате болка;
 - прекарали сте операция;
 - страдате от инфекции, изгаряния, мозъчно заболяване;
 - страдате от заболявания, свързани със сърцето, черния дроб, бъбреците или централната нервна система;
 - приемате определени лекарства (вижте също по-долу „Други лекарства и Глюкоза Бакстер 5% инфузионен разтвор“).

Това може да увеличи риска от ниско ниво на натрий в кръвта Ви и може да предизвика главоболие, гадене, гърчове, летаргия, кома, мозъчен оток и смърт. Мозъчният оток увеличава риска от смърт и увреждане на мозъка. Хората, които са изложени на по-висок риск от мозъчен оток, са:

- децата;
- жените (особено ако сте в детеродна възраст);
- хора, които имат проблеми с нивата на мозъчната течност, например поради менингит, кървене в черепа или мозъчно увреждане.

Когато сте лекувани с този лекарствен продукт, Вашият лекар ще вземе кръв и урина, за да следи:

- количеството на електролити като калий в кръвта Ви (плазмени електролити)
- количеството на захар (глюкоза)
- количеството течност във Вашето тяло (Вашето водно равновесие)
- киселинността на кръвта и урината (промени в кисело-алкалното равновесие)

Тъй като ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор съдържа захар (глюкоза), продуктът може да предизвика високо ниво на кръвна захар (хипергликемия). Ако това стане, Вашият лекар може:

- да регулира скоростта на инфузията
- да приложи инсулин, за да намали нивата на кръвната захар
- ако е необходимо, ще приложи допълнително калий

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор не трябва да се прилага през същата и па инфузиона система за кръвопреливане. Това може да увреди червените кръвни клетки или да предизвика тяхното слепване. Вашият лекар ще вземе под внимание, ако сте на парентерално хранене (храна, прилагана чрез



инфузия във вена). По време на продължително лечение с ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор може да имате нужда от допълнително хранене.

Деца

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор трябва да се дава на деца с особено внимание.

Децата трябва да получават ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор от лекар или медицинска сестра. Приложеното количество трябва да бъде определено от лекар, специализиран в лечение на деца и ще зависи от възрастта на детето, теглото и състоянието му. Ако ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор се използва за прилагане или разреждане на друго лекарство, или ако лекарствата се дават по едно и също време, това също може да повлияе върху дозата.

Когато тази инфузия се прилага на дете, педиатърът ще вземе проби кръв и урина, за да наблюдава количеството на електролитите в кръвта (плазмени електролити) като например калий.

При новородени, особено родените преждевременно и тези с ниско телесно тегло, рискът от развитието на много ниско или много високо ниво на кръвна захар (хипо- или хипергликемия) е по-голям, поради което те се нуждаят от строго проследяване по време на лечение с интравенозни глюкозо-съдържащи разтвори, за да се осигури адекватен контрол на нивата на кръвната захар и да се избегнат късни нежелани ефекти. Ниското ниво на кръвна захар при новородени може да предизвика продължителни припадъци, кома и увреждане на мозъка. Високи нива на кръвна захар се свързват с повишен риск от мозъчно кървене, бактериални и гъбични инфекции, увреждане на окото (ретинопатия при преждевременно родените), инфекции на чревния тракт (некротизиращ ентероколит), белодробни проблеми (бронхопулмонарна дисплазия), удължен болничен престой и смърт.

Когато се прилага на новородено бебе, сакът с разтвора може да бъде свързан с инфузионна помпа, което да позволи влиянето на определено количество разтвор за определен интервал от време. Вашият лекар или медицинска сестра ще мониторират изделието, за да гарантират безопасната му употреба.

Деца (включително новородени и по-големи деца), които получават ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор, са с по-висок риск от развитие на ниско ниво на натрий в кръвта (хипосомотична хипонатриемия) и нарушение, засягащо мозъка, поради ниски плазмени нива на натрий (хипонатриемична енцефалопатия).

Други лекарства и ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърто сте приемали или е възможно да приемете други лекарства. Употребата на ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор и други лекарства по едно и също време могат да се повлияят взаимно. Да не се употребява ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор с определени хормони (катехоламиини), включително адреналин или стероиди, тъй като те могат да повишат нивото на кръвната захар.

Някои лекарства действат върху хормона вазопресин. Те могат да включват:

- антидиабетни лекарства (хлорпропамид);
- лекарства за холестерол (клофибрат);
- някои лекарства за рак (винクリстин, ифосфамид, циклофосфамид);
- селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (използвани за лечение на депресия);
- антипсихотици или опиоиди за облекчаване на болката, лекарства против болка и/или възпаление (известни също като НСПВС);
- лекарства, които имитират или усилват ефектите на вазопресин, десмопресин (използван за лечение на повишена жажда и уриниране) или терлипресин (използван за лечение на кръвотечение на хранопровода) и окситоцин (използван за предизвикване на раждане)
- антиепилептични лекарства (карбамазепин и окскарбазепин)
- диуретици (таблетки за отводняване).



Употреба на ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор с храни и напитки
Вие трябва да питате Вашия лекар, какво можете да ядете или пиете.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Бременност

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор може да се прилага по време на бременност. Трябва обаче да се внимава, когато се прилага разтвор на глюкоза по време на раждане.

Фертилитет

Няма достатъчно данни за ефекта на ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор върху фертилитета. Въпреки това не се очакват ефекти върху фертилитета.

Кърмене

Няма достатъчно данни за употребата на ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор по време на кърмене. Въпреки това не се очакват ефекти по време на кърмене.

Ако трябва да се добави друг лекарствен продукт към Вашия инфузионен разтвор по време на бременност или кърмене, Вие трябва преди това:

- да се консултирате с Вашия лекар
- да прочетете листовката за пациента на лекарството, което ще се добавя.

Шофиране и работа с машини

Консултирайте се с Вашия лекар или медицинска сестра преди да шофирате или работите с машини.

3. Как да използвате ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор ще Ви бъде прилаган от лекар или медицинска сестра. Вашият лекуваш лекар ще прецени и реши какъв обем от този лекарствен продукт ще бъде необходим във Вашия случай и кога трябва да Ви бъде прилаган. Това ще зависи от Вашата възраст, телесно тегло, клинично състояние и причината за лечението Ви, както и дали инфузията ще се използва за вливането или разреддането на друг лекарствен продукт. Количество лекарствен продукт, което трябва да Ви се даде, може също така да зависи и от наличието на някакво съпътстващо лечение.

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор не трябва да Ви се прилага, ако се наблюдава наличието на твърди частици в инфузионния разтвор или опаковката му е повредена по никакъв начин.

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор обикновено ще Ви се прилага във Ваша вена през пластмасова тръбичка, свързана с игла. Обикновено вена на ръката Ви ще се използва за инфузията. Вашият лекар, обаче, може да използва друг метод, за да Ви приложи лекарството.

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор трябва да се прилага бавно, за да се избегне прекомерното отделяне на урина от организма Ви (осмотична диуреза).

Преди и по време на инфузията Вашият лекар ще следи:

- количеството течност в тялото Ви
- киселинността на кръвта и урината
- количеството електролити във Вашето тяло (особено натрий, при пациенти с висок риск на



вазопресин или които приемат други лекарства, които увеличават ефекта на вазопресин).

Всяко неизползвано количество от разтвора трябва да се изхвърли. НЕ трябва да Ви се прилага чрез инфузия ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор от сак, който вече е бил използван частично.

Ако сте получили повече от необходимата доза ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

Ако Ви е приложено твърде голямо количество ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор (свръхинфузия) или това количество е било приложено твърде бързо, това може да доведе до следните симптоми:

- задръжка на вода с натрупване на течност в тъканите (оток) или водна интоксиация, с по-ниски нива на натрий от нормалното (хипонатриемия)
- отделяне на повече урина от нормалното (осмотична диуреза)
- когато кръвта стане прекалено концентрирана (хиперосмоларитет)
- загуба на вода от организма (дехидратация)
- повишено ниво на кръвната захар (хипергликемия)
- захар в урината (хиперглюкозурия)

Ако развиете някой от тези симптоми, вие незабавно трябва да информирате Вашия лекар. Инфузията Ви ще бъде прекратена или намалена. Трябва да се приложи инсулин и ще бъдете лекувани в зависимост от симптомите Ви.

Ако към ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор е добавен друг лекарствен продукт, преди да настъпи свръхинфузия, добавеният лекарствен продукт също може да причини определени симптоми. Вие трябва да прочетете листовката за пациента на този продукт за описаните в нея възможни симптоми.

Спиране на употребата на ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

Вашият лекар ще реши, кога да спре приложението на инфузионния разтвор. Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Тези нежелани реакции могат да включват:

- реакции на свръхчувствителност, включително сериозна алергична реакция, наречена анафилаксия (потенциална проява при пациенти с алергия към царевица)
- промяна в стойностите на електролитите в кръвта (електролитни нарушения)
- по-високи стойности на кръвната захар от нормално (хипергликемия)
- загуба на течности (дехидратация)
- често уриниране (полиурия)
- ниски нива на натрий в кръвта, които могат да бъдат придобити по време на хоспитализация (нозокомиална хипонатриемия) и свързано неврологично разстройство (остра хипонатриемична енцефалопатия). Хипонатриемията може да доведе до необратимо мозъчно увреждане и смърт поради церебрален оток (вижте също в точка „Предупреждения и предпазни мерки“).
- реакции, свързани с техниката на приложение:
 - реакции на мястото на инфузията:
 - дразнене или възпаление на вената, през която се извършва инфузията (това може да предизвика зачеряване, болка или парене, и подуване по ход на вената, докато е



направена инфузията.

- болка на мястото на приложение (зачервяване или подуване на мястото на приложение)
- треска (фебрилен отговор)
- инфекция на мястото на инжектиране
- излив на инфузионен разтвор в тъканите около вената (екстравазация). Това може да увреди тъканта и да предизвика появата на белези.
- образуване на съсирак (венозна тромбоза) на мястото на инфузията, което предизвика болка, подуване или зачервяване на мястото на съсирака.

Ако към инфузионния разтвор е добавен друг лекарствен продукт, то той също може да предизвика нежелани реакции. Тези нежелани реакции ще зависят от вида на добавения лекарствен продукт. Вие трябва да прочетете листовката за пациента на добавения лекарствен продукт за описаните в нея нежелани лекарствени реакции.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Пластмасовите сакове с обем от 50 ml и 100 ml: Да се съхранява под 30°C.

Пластмасовите сакове с обем от 250 ml, 500 ml, 1000 ml и всички обеми стъклени бутилки: не се изискват специални условия на съхранение.

ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор не трябва да се използва след срока на годност, отбелязан върху опаковката след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

На Вас не трябва да Ви се прилага ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор, ако в разтвора плуват нерастворени частици или опаковката е повредена по някакъв начин.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор

- Активното вещество е захар (глюкоза): 50,0 g/l

Другата съставка е вода за инжекции.

Как изглежда ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор и какво съдържа опаковката
ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор е бистър разтвор, свободен от видими частици. Доставя се в полиолефин/полиамид пластмасови сакове (Viaflo) и стъклени бутилки. Саковете са опаковани в допълнително защитно пластмасово фолио.

Големина на опаковката

Пластмасови сакове



- 50 ml x 1, x 75, x 80
- 100 ml x 1, x 50, x 60
- 250 ml x 1, x 30, x 36
- 500 ml x 1, x 20, x 24
- 1000 ml x 1, x 10, x 12

Стъклени бутилки

- 250 ml x 1, x 30
- 500 ml x 1, x 20

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба:

Бакстер България ЕООД
бул. България 45
1404 София
България

Производители:

Производители на пластмасовите сакове

Baxter SA
Boulevard René Branquart, 80
7860 Lessines
Белгия

Bieffe Medital S.A.
Ctra de Biescas, Senegüé
22666 Sabiñanigo (Huesca)
Испания

Vantive Manufacturing Limited
Moneen Road
Castlebar
County Mayo
Ирландия

Производител на стъклените бутилки

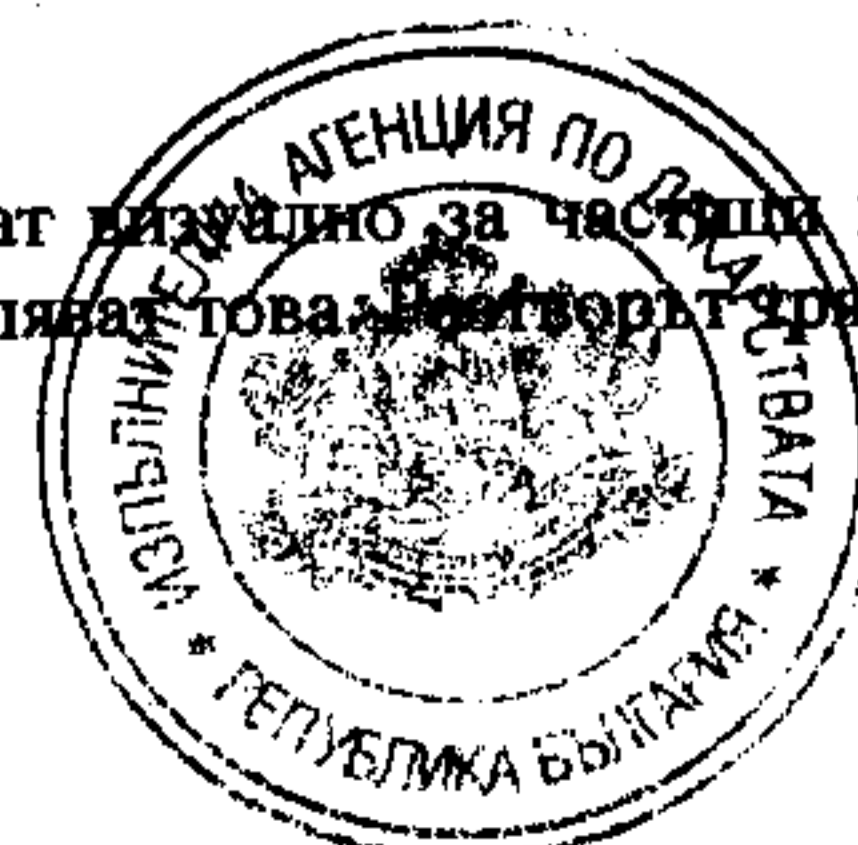
Bieffe Medital S.P.A.
Via Nuova Provinciale
23034 Grosotto (SO)
Италия

Дата на последно преразглеждане на листовката 12/2024

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

Указания при употреба

Парентерално прилаганите лекарствени продукти трябва да се проверяват ~~внушадно за частична или~~ промяна на цвета преди приложение, когато разтворът и опаковката позволяват това. Никога трябва



да се използва само, ако е бистър, без видими частици и опаковката е неповредена. Да се прилага непосредствено след свързването на разтвора със системата за инфузия.

Изваждането от защитното фолио трябва да е непосредствено преди употреба.

Вътрешният сак осигурява стерилността на продукта. Саковете да не се свързват в серии. Такъв начин на използване може да доведе до въздушна емболия, дължаща се на остатъчен въздух, изтеглен от първия сак, преди приложението на разтвора от втория да е завършило.

Притискането на интравенозни разтвори в гъвкави пластмасови опаковки за повишаване скоростта на инфузията, може да причини въздушна емболия, ако остатъчният въздух от опаковката не е напълно евакуиран преди приложението.

Използването на система за интравенозно приложение с вентил, при отворено положение на вентила, може да причини въздушна емболия. Системите за интравенозно приложение с вентил в отворено положение на вентила, не трябва да се използват с гъвкавите пластмасови опаковки. Разтворът трябва да се прилага със стерилен набор за инфузия при спазване на асептична техника. Инфузционният набор трябва да се напълни с разтвор, за да се избегне навлизане на въздух в системата.

Добавянето на електролитни разтвори може да е показано в зависимост от клиничните потребности на пациента. Лекарствени продукти могат да се добавят преди или по време на инфузията през съответното място за тяхното инжектиране. При добавяне на лекарствени продукти, да се провери изотоничността на разтвора преди интравенозното приложение. Задължително трябва да се осигури гълъно и внимателно асептично смесване. Разтвори, съдържащи добавени лекарствени продукти, трябва да се използват веднага и да не се съхраняват.

Добавянето на други лекарствени продукти или използването на неправилна техника на приложение би могло да предизвика появата на фебрилна реакция, поради възможно навлизане на пирогени. В случай на нежелана лекарствена реакция инфузията трябва да се прекрати незабавно. Използването на филтър в системата е препоръчително при приложение на всички парентерални разтвори, когато това е възможно. За да се избегне възможна фатална свръхинфузия на интравенозни разтвори при новородени, трябва да се обърне специално внимание на метода на приложение. Когато се използва инжекционна помпа за вливане на интравенозни разтвори или лекарствени продукти на новородени, не трябва да се оставя сак с разтвор, свързан към инжектора.

Когато се използва инфузиона помпа, трябва да се затворят всички клампи на инфузционния набор преди отстраняването му от помпата или нейното изключване. Това се изисква независимо дали набора за приложение е снабден с изделие, непозволяващо изтиchanето на разтвора.

Изделието за интравенозна употреба и оборудването за приложение трябва да бъдат мониторирани периодично.

Да се изхвърли след еднократната употреба.

Да се изхвърли всяко неизползвано количество.

Да не се използват частично използвани сакове.

Да не се съхраняват разтвори с добавени към тях продукти. Когато се добавят други продукти към глюкозния разтвор, трябва да се прилага асептична техника. След добавяне на други продукти разтворът трябва да се смеси добре.

1. Отваряне (пластмасов сак)

- a. Отстранете защитното фолио непосредствено преди употреба.
- b. Проследете за около минута дали има изтиchanе чрез леко притискане на сака. Ако се установи изтиchanе, изхвърлете този разтвор, тъй като стерилността може да е нарушена.
- v. Проверете дали разтворът е бистър, както и за отсъствие на чужди частици. Ако разтворът не е бистър или съдържа чужди частици, трябва да бъде унищожен по подходящ начин.

2. Подготовка за приложение (пластмасов сак)

Използвайте стерилни консумативи за подготовка и приложение.

- a. Окачете сака на стойката за очакване.
- b. Отстранете пластмасовия предпазител на отвора за вливане, намиращ се на дъното на сака,
- с едната ръка хванете малкото крило на гърлото на отвора



- хванете голямото крило на запушалката с другата ръка и завъртете
 - запушалката ще се отвори с леко пукване
- в. Използвайте асептична техника за приложение.
- г. Поставете набора за приложение. Прочетете внимателно придружаващата набора за приложение инструкция.

3. Техника за добавяне на лекарствени продукти (пластмасов сак)

Внимание: Добавените лекарствени продукти трябва да са съвместими (вижте по-долу раздела „5. Съвместимости на добавените лекарствени продукти“).

Добавяне на лекарствени продукти преди приложението

- а. Дезинфекцирайте отвора за инжектиране.
 - б. Използвайте спринцовка с подходящ размер на иглата, пунктирайте отвора за инжектиране и инжектирайте.
 - в. Смесете разтвора и лекарството добре. За разтвори с по-голяма плътност като калиев хлорид, почуйте внимателно двата порта докато ги придържате в изправено положение и след това смесете.
- Внимание: Не съхранявайте сакове с вече добавени лекарствени продукти.*

Добавяне на лекарствени продукти по време на приложението

- а. Затворете клампата на инфузционната система.
- б. Дезинфекцирайте отвора за инжектиране на лекарствени продукти.
- в. Използвайте спринцовка с подходящ размер на иглата, пунктирайте отвора за инжектиране на лекарствени продукти и инжектирайте.
- г. Свалете сака от стойката за окачване и го завъртете в изправено положение.
- д. Евакуирайте двата порта чрез внимателно потупване докато сакът е в изправено положение
- е. Смесете разтвора и лекарствения продукт добре.
- ж. Върнете сака в изходно положение, отворете клампата и продължете с приложението.

4. Срок на годност по време на употреба (Добавени лекарствени продукти)

Химическата и физична стабилност на добавените продукти при даденото pH на ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор във Viaflo сака трябва да бъде установена преди употреба. От микробиологична гледна точка, разтворът трябва да се използва непосредствено след смесването, освен ако то не е било извършено при контролирани и валидирани асептични условия. Ако не се използва веднага, времето и условията на съхранение са отговорност на прилагация.

5. Съвместимости на добавените лекарствени продукти

Както при всички разтвори за интравенозно приложение, преди добавяне на други лекарствени продукти трябва да се провери тяхната съвместимост с разтвора във Viaflo сака. При липса на изпитвания за съвместимост, разтворът не трябва да се смесва с други лекарствени продукти. Отговорност на лекувания лекар е да провери съвместимостта на добавения лекарствен продукт с ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор, като се следи за евентуална промяна в цвета и/или появя на преципитат, неразтворими комплекси или кристали. Трябва да се използват приложените инструкции за употреба на добавения лекарствен продукт. Преди добавяне на лекарствен продукт следва да се провери неговата разтворимост и стабилност във вода и при съответното pH за ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор. Лекарствените продукти, за които е известно, че са несъвместими с ГЛЮКОЗА БАКСТЕР 5% инфузионен разтвор, не трябва да се прилагат.

