

## FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Glucose 10% Fresenius, Solução para Perfusão

Glucose anidra (como glucose mono-hidratada)

Leia atentamente este folheto antes de utilizar este medicamento.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

Neste folheto:

1. O que é Glucose 10% Fresenius e para que é utilizado
2. Antes de lhe ser administrado Glucose 10% Fresenius
3. Como lhe é administrado Glucose 10% Fresenius
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Glucose 10% Fresenius
6. Outras informações

### 1. O QUE É Glucose 10% Fresenius E PARA QUE É UTILIZADO

A Glucose 10% Fresenius é uma solução para perfusão estéril e incolor.

É utilizada quando existiu perda de água em excesso pelo organismo (desidratação) e para prevenir a desidratação. É utilizada como solvente e veículo para administração de fármacos compatíveis por via parentérica. Esta perfusão, pode também, ser utilizada para prevenir e tratar a cetose (acetona no sangue) durante a desnutrição.

### 2. ANTES DE LHE SER ADMINISTRADO Glucose 10% Fresenius

Não pode ser administrada Glucose 10% Fresenius na situação de:

- retenção de água
- intolerância à glucose

O seu médico irá verificar estes requisitos.

Deve ser tomado especial cuidado ao lhe ser administrado Glucose 10% Fresenius:

Informe o seu médico se sofrer de:

- diabetes

O seu médico pode ter de fazer análises ao sangue e urina para verificar a sua condição.

O seu médico ou enfermeira irão assegurar que a solução lhe vai ser administrada adequadamente.

Ao utilizar Glucose 10% Fresenius com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

#### Gravidez e aleitamento

A Glucose 10% Fresenius pode ser utilizada durante a gravidez e aleitamento. Contudo, deve informar o seu médico se está grávida, se pensa que está gávida ou se está a amamentar.

### 3. COMO LHE É ADMINISTRADO Glucose 10% Fresenius?

Este medicamento irá ser administrado por perfusão intravenosa lenta (gota a gota IV). A velocidade a que a perfusão vai ser administrada e o volume perfundido irá depender das suas características. O seu médico irá decidir a dose correcta que vai ser administrada.

### 4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSÍVEIS

Como todos os medicamentos, a Glucose 10% Fresenius pode causar efeitos secundários, no entanto estes não se manifestam em todas as pessoas.

Os efeitos secundários a seguir descritos podem ocorrer muito raramente:

- hiperglicemia (excesso de açúcar no sangue)
- poliúria (urinar com frequência)

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

### 5. COMO CONSERVAR Glucose 10% Fresenius

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não utilize Glucose 10% Fresenius após o prazo de validade impresso no rótulo após a abreviatura EXP.

Não guardar acima dos 25°C.

O seu médico ou enfermeira irão assegurar que a solução está límpida e isenta de partículas antes de utilizar.

Qualquer solução remanescente após o tratamento deve ser eliminada.

### 6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Glucose 10% Fresenius

As substâncias activas são

Glucose anidra	100,00 g/l
(correspondendo a glucose mono-hidratada)	110,00 g/l
Osmolalidade	580 mOsm/Kg
Osmolaridade	555 mOsm/l
Aporte calórico glucídico	400 Kcal/l
pH	3,5 – 6,5

Os outros componentes são: Ácido clorídrico concentrado, hidróxido de sódio, água para preparações injectáveis

Qual o aspecto de Glucose 10% Fresenius e conteúdo da embalagem

A Glucose 10% Fresenius é uma solução para perfusão límpida e incolor a ligeiramente amarelada.

Frascos de vidro 1, 30 125 ml preenchidos a 50 ml; 1, 10, 30 125 ml preenchidos a 100 ml; 1, 12 250 ml preenchidos a 125 ml ; 1, 10, 30 125 ml ; 1, 10, 12 250 ml ; 1, 10, 12 500 ml ; 1 ; 6 1000 ml.

Sacos de 1, 40, 60, 65, 70 50 ml ; 1, 40, 50, 55, 60 100 ml ; 1, 20, 25, 30, 35, 40 250 ml ; 1, 15, 20 500 ml ; 1, 8, 10 1000 ml.

Frascos de polietileno de 1, 10, 40 x 100 ml; 1, 10, 20, 30 x 250 ml; 1, 10, 20 x 500 ml; 1, 10 x 1000 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Fresenius Kabi Pharma Portugal, Lda.  
Avenida do Forte, 3 – Edifício Suécia III, Piso 2  
2790-073 Carnaxide

Fabricantes:

FRESENIUS KABI FRANCE  
6, rue du rempart  
F - 27400 Louviers  
França

FRESENIUS KABI ITALIA  
Via Camagre, n°41/43  
I - Isola della Scala (VR)  
Itália

FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND  
Freseniusstraße 1  
D - 61169 Friedberg  
Alemanha

FRESENIUS KABI POLSKA Sp. z o.o.  
25 ul. Sienkiewicza  
P-99-300 Kutno

Este folheto foi aprovado pela última vez em

A informação que se segue destina-se apenas aos médicos e aos profissionais dos cuidados de saúde:

Posologia e modo de administração

Perfusão intravenosa por veia central ou periférica.

A posologia deve ser adaptada ao estado clínico do doente, peso corporal, dieta e possíveis terapêuticas concomitantes.

A velocidade de perfusão não deve exceder um volume correspondente a 0,5 g de glucose por minuto.

Contra-indicações

A administração deste medicamento está contra-indicada nas seguintes situações:  
sobrecarga hídrica;  
intolerância à glucose.

Advertências e precauções especiais de utilização

Advertências:

Utilize uma velocidade de perfusão lenta, para evitar o risco de ocorrência de diurese osmótica indesejável.

Antes de usar, verifique se a solução está límpida e se o recipiente e respectiva rolha mantêm a sua integridade; qualquer recipiente danificado ou parcialmente utilizado deve ser rejeitado.

Precauções especiais de utilização:

Monitorize os parâmetros clínicos e laboratoriais (sangue e urina), particularmente o equilíbrio hídrico e sódico, a glicemia, glicosúria e acetonúria, o potássio e fosfato plasmáticos.

Se necessário, administre suplementos parentéricos de insulina e potássio.

No diabético, monitorize a glicemia e a glicosúria e tenha em atenção a necessidade de um possível ajustamento da dose de insulina.

Não administre simultaneamente o sangue através do mesmo sistema de perfusão, devido ao risco de pseudo-aglutinação.

Precauções na utilização dos sacos:

não use uma entrada de ar;

irrigue o sistema de perfusão de forma a evitar qualquer passagem de ar;

não ligue em série uma vez que o resíduo do primeiro recipiente pode ser transportado pela solução do segundo recipiente, com o risco de embolia.

- utilização única; não reutilize um frasco previamente usado.

Interacções medicamentosas e outras formas de interacção

Incompatibilidades físico-químicas

É da responsabilidade do médico determinar a incompatibilidade entre cada um dos medicamentos adicionados, tendo em conta a solução de glucose a 10%, verificando qualquer possível alteração na coloração e/ou possível formação de precipitados, complexos insolúveis ou cristais.

Antes de adicionar qualquer medicamento verifique que o intervalo de pH em que o medicamento é efectivo corresponde ao da solução de glucose a 10% (pH= 3,5 – 6,5).

Consulte igualmente o folheto informativo do medicamento a adicionar.

Uma vez adicionado um medicamento à solução de glucose a 10% a mistura deve ser imediatamente administrada.