

Glicose

Soluções Injetáveis a 25% e 50%



USO HOSPITALAR

IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

Nome do Produto: Glicose

Forma farmacêutica e apresentações

Soluções Injetáveis a 25% e 50%

- **Embalagem Primária**
Ampolas plásticas transparentes contendo 10mL

- **Embalagem Externa**
 - Embalagem de papelão com 08 cartuchos contendo 100 ampolas plásticas de 10mL
 - Embalagem de papelão contendo 200 ampolas plásticas de 10mL

Via de administração: Via parenteral – Para uso Intravenoso

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

Composição:

Cada ampola à 25% contém a seguinte composição percentual:

Glicose 25 g.
Água para Injeção q.s.p 100 mL

Cada ampola à 50% contém a seguinte composição percentual:

Glicose 50 g.
Água para Injeção q.s.p 100 mL

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação do Medicamento

Dentro das características do produto, e desde que corretamente utilizado conforme as orientações impostas por todos os itens de prescrição, este desenvolve plenamente sua eficiência terapêutica durante o tratamento.

Prazo de Validade

Seu prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação, ao que após este prazo pode não mais apresentar os efeitos desejados. Ao adquirir qualquer medicamento verifique sempre o prazo de validade impresso na embalagem. Não use medicamento com prazo de validade vencido, além de não obter o efeito desejado pode ser prejudicial para sua saúde.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

Características Farmacológicas

As soluções contendo carboidrato na forma de glicose, restabelecem os níveis de glicose e fornecem calorías, através da oxidação formando dióxido de carbono, e água e liberando energia. A administração de glicose pode reduzir as perdas de proteína e nitrogênio e promover o depósito de glicogênio e, em doses adequadas, diminuir ou prevenir a cetoacidose.

Resultados de Eficácia

Como objeto de estudo, a eficiência terapêutica do produto se fez consagrada e registrada no meio científico pelo seu uso e aplicação na prática da área farmacêutica.

Indicações

Restabelecimento dos níveis sanguíneos normais de glicose em episódios sintomáticos agudos de hipoglicemia. No tratamento de hipoglicemia insulínica (hiperinsulinemia ou choque insulínico). Intoxicação alcoólica para diminuir a pressão do líquido céfalo-raquidiano e o edema cerebral.

Contra-indicações

A glicose não deve ser misturada com sangue porque pode provocar hemólise ou formar coágulos. O uso em pacientes com conhecido histórico de hipersensibilidade ao produto e componentes da formulação deve ser evitado. Também deve ser evitado em casos de Diabetes Mellitus e distúrbio pós-operatório do metabolismo da glicose.

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto

Uso intravenoso. Por ser de caráter estéril, não se procede em hipótese alguma a guarda e conservação de volumes restantes das soluções utilizadas, devendo as mesmas serem descartadas.

Atenção:

Este medicamento não é um genérico, portanto não é um substituto de um outro medicamento que contenha o(s) mesmo(s) fármaco(s).

Posologia

Deve ser administrado lentamente e somente por via intravenosa. A posologia deve ser estabelecida a critério médico, de acordo com a idade, peso e condição clínica do paciente.

Advertências

ATENÇÃO: Não misture medicamentos diferentes, a troca pode ser fatal. Certifique-se que está sendo administrado o medicamento prescrito. Deve-se ter extremo cuidado para não trocar as ampolas com soluções diferentes. Ocorrendo reações de hipersensibilidade, a administração deve ser suspensa. Observar contra a luz e se houver turvação no produto ou indícios de violação do frasco, o mesmo não deverá ser utilizado. A glicose deve ser administrada com precaução em pacientes com Diabetes Mellitus.

Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco

Deve-se ter precaução especial em pacientes idosos debilitados ou não, sendo particularmente recomendável a utilização da menor posologia, porém eficaz.

Indicações

Restabelecimento dos níveis sanguíneos normais de glicose em episódios sintomáticos agudos de hipoglicemia. No tratamento de hipoglicemia insulínica (hiperinsulinemia ou choque insulínico). Intoxicação alcoólica para diminuir a pressão do líquido céfalo-raquidiano e o edema cerebral.

Contra-indicações

A glicose não deve ser misturada com sangue porque pode provocar hemólise ou formar coágulos. O uso em pacientes com conhecido histórico de hipersensibilidade ao produto e componentes da formulação deve ser evitado. Em casos de Diabetes Mellitus, distúrbio pós-operatório do metabolismo da glicose.

Precauções e advertências

Evitar o uso quando constatado odor desagradável ou corpos estranhos no produto. Se houver turvação no produto ou indícios de violação do frasco, o mesmo não deverá ser utilizado. Manter fora do alcance das crianças. Pacientes com Diabetes Mellitus devem receber glicose somente com orientação médica.

Possíveis Interações

Evitar administração simultânea com outros medicamentos, no intuito de evitar interações. Não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento. Não há contra-indicação relativa a faixas etárias. Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações desagradáveis. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico, pode ser perigoso para a sua saúde.

Modo de usar

Deve ser utilizado conforme orientações prescritas no item posologia. Por ser de caráter estéril, não se procede em hipótese alguma a guarda e conservação de volumes restantes das soluções utilizadas, devendo as mesmas serem descartadas. Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico. Não use medicamento com prazo de validade vencido. Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Reações adversas

Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis. Situações de intolerância a glicose por parte do organismo podem gerar reações adversas como náuseas, enjôos, indisposições eventuais, etc. que desaparecem com a descontinuação do uso do produto.

Superdose

Na eventualidade de administrações acidentais com doses muito acima das orientadas, procurar por socorro médico imediatamente para as devidas medidas de controle.

Cuidados de conservação

Conservar ao abrigo do calor, umidade e luz natural direta.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

VERSO

Interações Medicamentosas

Evitar administração simultânea com outros medicamentos, no intuito de evitar interações.

Reações adversas a Medicamentos

Podem ocorrer febre, infecção no local da injeção, tromboflebite, extravasamento e hipervolemia. Podem ocorrer reações por causa da solução ou da técnica de administração.

Superdose

O tratamento na superdosagem consiste em suspender a administração de glicose, reavaliar o paciente e proceder as medidas corretivas adequadas. Na eventualidade, adotar medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

Armazenagem

O produto deve ser armazenado sob proteção de calor, umidade e luz natural direta.

Reg. M.S. nº 1.5592.0006

N.º Lote, Data de Fabricação e Validade: Vide Rótulo da Caixa.

Farmacêutica Responsável: DRA. ALESSANDRA SCOPINHO PAGLIOTTO - CRF-SP 19.869

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA.

CNPJ: 04.450.117/0001-90

Rua: General Augusto S. dos Santos, 465 – Pq. Industrial Lagoinha

Ribeirão Preto – SP

Fone: (0xx16) 3965-2362

Indústria Brasileira

SERVIÇO DE ATENDIMENTO

(16) 3965-1416

www.samtec.com.br

sac@samtec.com.br