

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Регистрационный номер: ЛП-006978

Торговое наименование: Глюкоза

Международное непатентованное или группировочное наименование:
Декстроза

Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для приема
внутри

Состав:

Каждый пакет содержит:

Действующее вещество - Декстрозы моногидрат - 82,5 г в пересчете на
декстрозу 75 г

Описание: белый кристаллический порошок.

Фармакотерапевтическая группа: диагностические средства; другие
диагностические средства; тесты для выявления сахарного диабета.

Код АТХ: V04CA02

Фармакологические свойства

Фармакодинамика.

Препарат применяется при проведении перорального глюкозотолерантного
теста (ПГТТ) для диагностики нарушений толерантности к глюкозе и
сахарного диабета.

Фармококинетика.

Препарат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, с током
крови проникает во все органы и ткани, метаболизируется до двуокиси
углерода и воды. Обычно глюкоза усваивается полностью и не выводится
почками.

Показания к применению

Применяется в качестве диагностического средства при проведении перорального глюкозотолерантного теста.

Противопоказания

- гиперчувствительность к глюкозе;
- острые инфекционные и воспалительные заболевания;
- тяжелые истощающие заболевания;
- выраженный истощение и недостаточность питания;
- язвенная болезнь желудка в стадии обострения;
- обострение хронического панкреатита;
- цирроз печени;
- гепатит;
- гастроинтестинальные инфекции, сопровождающиеся нарушением всасывания глюкозы;
- манифестный сахарный диабет;
- синдром глюкозо-галактозной мальабсорбции;
- эндокринные заболевания, вызывающие увеличение концентрации глюкозы в крови (болезнь Кушинга, акромегалия, феохромоцитома, гипертиреоз);
- кратковременный прием препаратов, повышающих концентрацию глюкозы в крови (глюкокортикостероиды, тиреоидные гормоны, тиазидные диуретики, бета-адреноблокаторы и др.);
- выраженные проявления токсикоза при беременности;
- гипокалиемия;
- гипوماгнемия;
- гипофосфатемия;
- возраст до 18 лет (для данной лекарственной формы и дозировки).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

ПГТТ при беременности и в период грудного вскармливания проводится по назначению врача.

Способ применения и дозы

ПГТТ проводится по назначению врача.

ПГТТ следует проводить утром на фоне не менее чем 3-дневного неограниченного питания (более 150 г углеводов в сутки) и обычной физической активности. Тесту должно предшествовать ночное голодание в течение 8-14 часов (можно пить воду). Последний вечерний прием пищи должен содержать 30-50 г углеводов. После забора крови натошак испытуемый должен не более чем за 5 минут выпить 82,5 г моногидрата глюкозы, растворенных в 250-300 мл воды. В процессе теста не разрешается курение. Через 2 часа осуществляется повторный забор крови.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, снижение аппетита, гипергликемия, реактивно-индуцированная гипогликемия, тошнота, рвота.

Передозировка

Возможно усиление дозозависимых побочных эффектов препарата, глюкозурия. При значительном повышении концентрации глюкозы в крови возможны нарушения сознания, гипергликемическая кома. Лечение: симптоматическое; при гипергликемической коме – немедленная госпитализация в стационар.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Лекарственные препараты, на фоне которых возможно искажение результатов ПГТТ: слабительные средства, тиазидные диуретики, ингибиторы протеазы, глюкокортикостероиды, тиреоидные гормоны, АКТГ, СТГ, эстрогены.

Лекарственные препараты, на фоне которых могут быть получены ложноотрицательные результаты ПГТТ: препараты, содержащие кофеин, резерпин; ингибиторы МАО, гонадотропин, пероральные гипогликемические препараты (в том числе метформин, производные сульфонилмочевины).

Особые указания

Препарат предназначен для проведения ПГТТ в стационарах и поликлинических учреждениях.

Фиксированная доза препарата 82,5 г (декстрозы моногидрат) не позволяет применять препарат у детей и подростков, так как при применении у данной категории пациентов необходимо рассчитывать количество препарата в зависимости от массы тела пациента.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

Симптомы реактивно-индуцированной гипогликемии могут повлиять на состояние пациента и привести к снижению концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, в связи с чем после проведения ПГТТ следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами, работе с движущимися механизмами, работе диспетчера, оператора.

Форма выпуска

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 75 г.

По 82,5 г в термосвариваемые черные, белые или светло зелёные пакеты полимерные или комбинированные.

По 1 пакету вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в термосвариваемые белые или светло-зеленые пакеты полимерные или комбинированные.

По 50, 100 и 200 пакетов без вторичной упаковки с соответствующим

количеством инструкций по применению в коробку картонную («Для стационаров»).

На каждый пакет и коробку наносят типографским способом или наклеивают этикетку.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

4 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

**Владелец регистрационного удостоверения/ Организация,
принимаящая претензии потребителей**

ООО НПК «ФармХимКомплект», Россия, г. Москва, ул. Молодцова д.27,
к.2, кв.119, тел/факс: (499) 641-10-07, 8-926-748-59-85

Производитель:

АО «МираксБиоФарма», Россия, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул.
Рабочая, д. 2А, стр. 1

Генеральный директор

ООО НПК «ФармХимКомплект» _____ Калачян С.С.