

**GLUCOZA ZENTIVA 3300 mg/10 ml soluție injectabilă**  
glucoză**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

**În acest prospect găsiți:**

1. Ce este Glucoză Zentiva și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Glucoză Zentiva
3. Cum să utilizați Glucoză Zentiva
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Glucoză Zentiva
6. Informații suplimentare

**1. CE ESTE GLUCOZĂ ZENTIVA ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ**

Glucoză Zentiva conține o substanță activă numită glucoză.

Este indicată în tratamentul de urgență al stărilor de hipoglicemie (scăderea cantității de zahăr din sânge).

**2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI GLUCOZĂ ZENTIVA****Nu utilizați Glucoză Zentiva :**

- dacă aveți o cantitate mare de zahăr în sânge (hiperglicemie) ;
- dacă sunteți într-o stare gravă numită comă hiperosmolară ;
- dacă sunteți în stare de șoc ;
- dacă nu urinați de loc (anurie) ;
- dacă aveți dezechilibre ale metabolismului (dezechilibre acido-bazice) ;
- dacă aveți o sângerare la nivelul creierului ;
- dacă aveți o stare de delir ;
- dacă aveți o îngustare a unui vas de sânge din creier.

**Aveți grijă deosebită când utilizați Glucoză Zentiva**

- trebuie să vi se evalueze anterior administrării nivelul zahărului din urină (glicozuria), eliminarea de corpi cetonici (cetonuria), nivelul potasiului din sânge (potasemia), al fosforului și zahărului din sânge.

Medicul dumneavoastră ar putea considera necesar administrarea suplimentară de potasiu sau insulină.

**Utilizarea altor medicamente**

Înainte de a asocia un medicament cu soluția de glucoză trebuie verificată compatibilitatea medicamentului cu glucoza și cu pH-ul (3,5 – 6,5).

### **Sarcina și alăptarea**

Unele studii arată că administrarea de glucoză la femeia gravidă poate conduce la hiperglicemie fetală, hiperinsulinemie și acidoză urmată apoi de hipoglicemie și icter. Alte studii infirmă aceste efecte secundare. Nu sunt alte informații legate de riscul și siguranța utilizării medicamentului în timpul sarcinii și al alăptării.

### **Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje**

Nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

## **3. CUM SĂ UTILIZAȚI GLUCOZĂ ZENTIVA**

În general acest medicament este administrat de personal medical de specialitate.

Se administrează în injecții intravenoase lente, în doze care depind de necesitățile individuale ale pacientului (stare clinică, greutate, alimentație, asocieri terapeutice) și de glicemie. Doza nu trebuie să depășească 500 – 800 mg glucoza/kg corp/oră și 500 ml/24 ore.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

Ca toate medicamentele, Glucoză Zentiva poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Administrarea intravenoasă de soluție de glucoză poate produce:

- hiperglicemie (creșterea nivelului de zahăr din sânge),
- tulburări hidro-electrolitice – scăderea nivelului de potasiu, magneziu și fosfor din sânge,
- durere la locul de administrare,
- iritație și inflamație venoasă,
- necroza țesuturilor.

Dacă administrarea intravenoasă se face rapid apar: deshidratare secundară hiperglicemiei  
Injectarea paravenoasă (în afara venei) poate produce iritație locală și necroză.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **5. CUM SE PĂSTREAZĂ GLUCOZĂ ZENTIVA**

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE**

### **Ce conține Glucoză Zentiva**

Substanța activă este glucoza.

O fiolă de 10 ml conține: glucoză monohidrat 3,63 g (corespunzător la substanța anhidră 3,30g).

Celelalte componente sunt: clorura de sodiu, acid clorhidric, apă pentru preparate injectabile.

**Cum arată Glucoză Zentiva și conținutul ambalajului**

Soluție limpede, incoloră.

Cutie cu 5 fiole din sticlă incoloră cu inel de rupere sau cu punct de rupere sau cu inel de rupere și inele suplimentare colorate (un inel alb și un inel verde), a câte 10 ml soluție injectabilă

Cutie cu 10 fiole din sticlă incoloră cu inel de rupere sau cu punct de rupere sau cu inel de rupere și inele suplimentare colorate (un inel alb și un inel verde), a câte 10 ml soluție injectabilă

**Deținătorul Autorizației de punere pe piață și fabricantul**

S.C. ZENTIVA S. A. ROMÂNIA  
Bulevardul Theodor Pallady nr. 50  
sector 3, București

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață.

**Acest prospect a fost aprobat în aprilie 2013.**