

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор
глюкоза / натриев хлорид

GLUCOSE 5%+SODIUM CHLORIDE 0,9% BAXTER solution for infusion
Glucose / Sodium chloride

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 допълнителни въпроси, моля, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор
3. Как да използвате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор и за какво се използва

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор е разтвор на следните вещества във вода:

- захар (глюкоза)
- натриев хлорид.

Глюкозата е един от източниците на енергия за организма. Този разтвор за инфузия доставя 200 килокалории на литър.

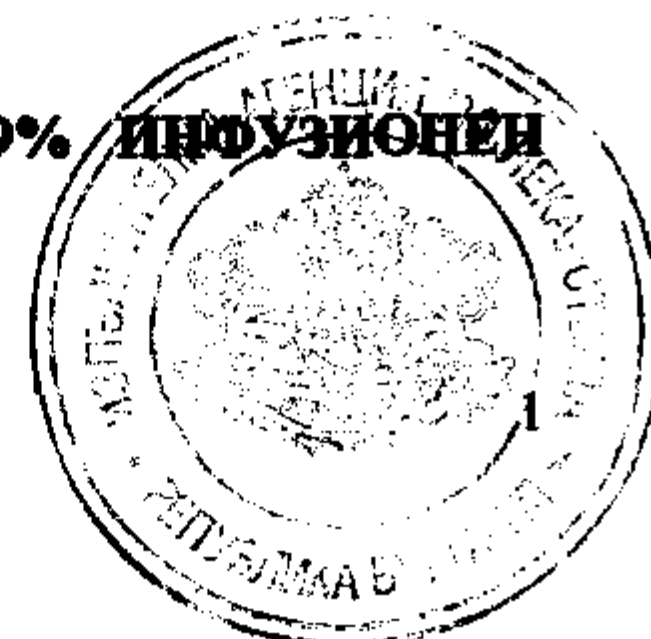
Натрият и хлорът са химически вещества, съдържащи се в тялото.

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор се използва:

- като източник на въглехидрати (захар)
- за лечение на загуба на натрий в кръвта и от организма
- за лечение на загубата на течности, напр. след боледуване или диария
- за да Ви лекуват, ако количеството кръв във Вашите кръвоносни съдове е ниско

2. Какво трябва да знаете преди да използвате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор

Не използвайте ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД БАКСТЕР 0,9% ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР, ако страдате от някое от следните заболявания:



- по-голямо количество течност в пространството около клетките във Вашето тяло (екстрацелуларна хиперхидратация)
- по-голямо количество кръв в кръвоносните съдове, отколкото трябва да има (хиперволемия)
- по-високи нива от нормалните на течности и натрий във Вашето тяло (задръжка на течности и натрий)
- тежки заболявания на бъбреците, което означава, че Вие отделяте по-малко урина от нормалното (олигурия или анурия)
- декомпенсирана сърдечна недостатъчност. Това е стречна недостатъчност, която не е лекувана адекватно и причинява симптоми като:
 - учестено дишане
 - подуване и аглезените.
- по-високи нива на натрий в кръвта от нормалното (хипернатремия)
- по-високи нива на хлориди в кръвта от нормалното (хиперхлоремия)
- задръжка на течности под кожата, засягащо цялото тяло (генерализиран оток)
- чернодробно заболяване, предизвикващо задръжка на течности в корема (цироза с асцит)
- неадекватно лекуван диабет, при който Вашите нива на кръвна захар се увеличават над нормалното (декомпенсиран диабет)
- състояния на глюкозен интолеранс, например:
 - метаболитен стрес (когато метаболизма на тялото не функционира правилно, напр. при тежко заболяване)
 - хиперосмоларна кома (безсъзнание). Този вид кома се появява, ако имате диабет и не взимате достатъчно лекарства.
 - по-високи нива на захар в кръвта от нормалното (хипергликемия)
 - по-високи нива на лактат в кръвта от нормалното (хиперлактатемия)

Приложението на глюкозни разтвори може да е противопоказано в първите 24 часа след прекарана травма на главата, а концентрацията на глюкоза в кръвта трябва внимателно да се мониторира в случаи на повишено вътречерепно налягане.

Предупреждения и предпазни мерки:

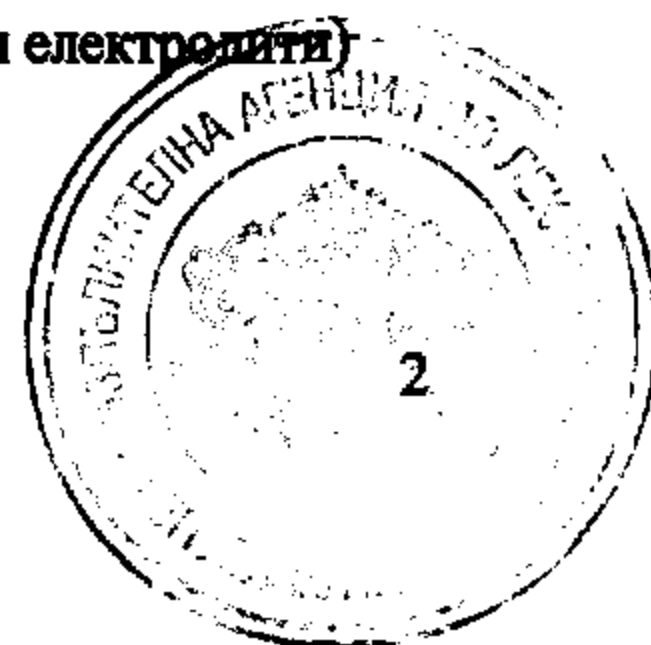
Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор

Моля, информирайте Вашия лекар, ако страдате или сте страдали от някое от следните заболявания:

- сърдечна недостатъчност
- дихателна недостатъчност (белодробно заболяване)
- слаба бъбречна функция
(може да се наложи вбнателно наблюдение при горните състояния)
- високо кръвно налягане (хипертония)
- задръжка на течности под кожата, особено около глезените (периферен оток)
- задръжка на течности в белите дробове (белодробен оток)
- високо кръвно налягане по време на бременност (пreeклампсия)
- някакво друго състояние свързано със задръжката на натрий, (когато тялото натрупва твърде много натрий), като например при лечение със стероиди (вижте също по-долу „Употреба на други лекарства“)
- диабет (Вашите нива на кръвна захар ще бъдат внимателно контролирани, а Вашето инсулиново лечение може да бъде коригирано)
- наранявания по главата през последните 24 часа
- високо вътречерепно налягане (интракраниална хипертония)
- ако наскоро сте прекарали удар

Когато Ви се прилага този разтвор, Вашият лекар ще взема проби от кръвта и урината Ви, за да изследва:

- количеството на веществата като натрий и хлориди в кръвта Ви (плазмените Ви електролити)
- количеството на захар (глюкоза)



ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор трябва да се прилага с особено внимание на недоносени и бебета до 3 месечна възраст.

Тъй като ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор съдържа захар (глюкоза) продуктът може да повиши нивата на кръвната захар (хипергликемия). Ако това се случи, Вашият лекар може:

- да коригира скоростта на инфузията
- да Ви приложи инсулин за намаляване нивата на кръвната захар

Това е особено важно:

- ако сте диабетик
- ако наскоро сте прекарвали инсулт (остър исхемичен инсулт). Високите нива на кръвна захар могат да влошат ефектите от инсулта и да повлияят на възстановяването
- ако сте лекувани поради намален обем на циркулиращата кръв (хиповолемия). Вашият лекар трябва да коригира скоростта на инфузията, за да избегне повишаване на нивата на кръвната захар.

Ако сте диабетик или сте имали проблеми с бъбреците (бъбречна недостатъчност), Вашият лекар внимателно ще проследи нивата на кръвната Ви захар. Вашите нужди от инсулин и калий може да се променят докато Ви се прилага ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор.

Вашият лекар ще вземе под внимание, ако сте на парентерално хранене (храна, която Ви се прилага чрез инфузия във вена). По време на продължително лечение с ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор може да се нуждаете от допълнително хранене. Вашият лекар ще контролира и нивата на калий в кръвта Ви, за да се предотврати спадането им под нормалното (хипокалемия).

Други лекарства и ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор
Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Особено важно е да уведомите Вашия лекар, ако приемате:

- кортикостероиди (противовъзпалителни лекарства)
- карбеноксолон (противовъзпалително лекарство за лечение на стомашна язва)

Тези лекарства могат да предизвикат задръжка на натрий и вода в тялото, което води до:

- подуване на тъканите поради събиране на течности под кожата (оток)
- високо кръвно налягане (хипертония).

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор не трябва да се прилага през същата игла след кръвопреливане. Това може да увреди червените кръвни клетки или да предизвика тяхното слепване.

Употреба на ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР с храни и напитки

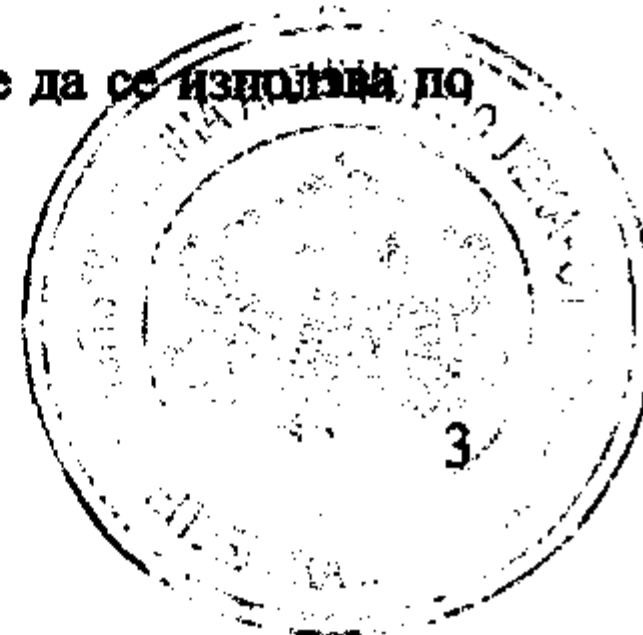
Вие трябва да попитате Вашия лекар с какво можете да се храните или какво можете да пиете.

Бременност и кърмене

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.

Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или кърмите.

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор може да се използва по време на бременност и кърмене.



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

- да се консултирате с Вашия лекар
- да прочетете листовката за пациента на лекарствения продукт, който ще се добавя.

Шофиране и работа с машини

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор не повлиява способността за шофиране и работата с машини.

3. Как да използвате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор ще Ви бъде приложен от лекар или медицинска сестра. Вашият лекар ще реши от какво количество се нуждаете и кога трябва да Ви се прилага. Това ще зависи от Вашата възраст, телесно тегло, физическо състояние, причината за лечението. Количеството, което трябва да Ви се приложи, може също така да зависи от други лечения, които Ви се провеждат в момента.

На Вас НЕ трябва да Ви се прилага ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР, ако в разтвора плуват неразтворени частици или опаковката е повредена по някакъв начин.

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор обикновено ще Ви бъде прилаган във 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.

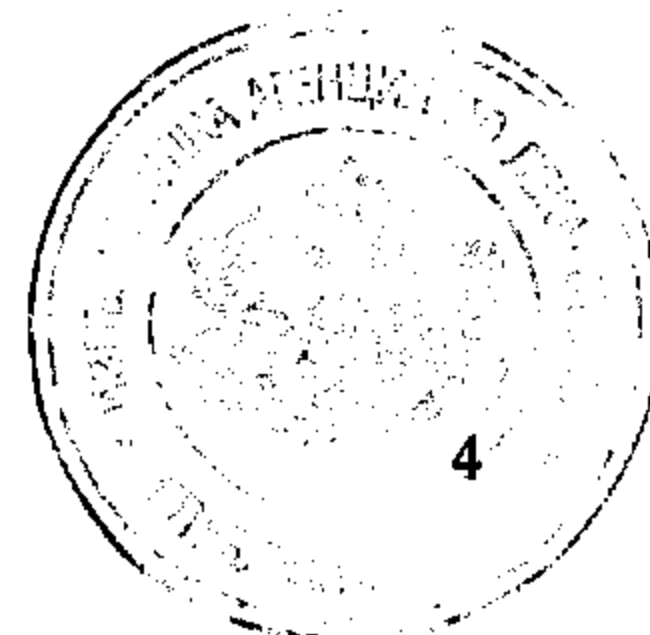
Неизползвани количества от разтвора трябва да се изхвърлят. НЕ трябва да Ви се прилага ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор от сак, който вече е бил използван частично.

Ако Ви е приложена повече от необходимата доза ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР

Ако Вашите бубреци отделят по-малко натрий от кръвта Ви от нормално, ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор може да предизвика увеличение на плазмените Ви нива на натрий (хипернатремия). Това може да доведе до задръжка на течности във Вашето тяло, водещо до оток (едем).

Високи плазмени нива на натрий са рядкост при нормална употреба на ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор. Ако все пак това се случи, най-сериозният ефект е намаляване на водното съдържание на мозъка (дехидратация на мозъка). Това причинява сънливост и обърканост и може да доведе до припадъци (гърчове), загуба на съзнание (кома), спиране на дишането (респираторен арест) и дори смърт. Другите симптоми включват:

- жажда
- сухота в устата
- висока температура
- ускорен сърдечен ритъм (тахикардия)
- повишено кръвно налягане (хипертония)
- главоболие
- замаяност
- безпокойство
- раздразнителност
- слабост



Ако Ви е приложено по-голямо количество ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор, кръвта Ви може да стане прекалено подкиселена. Това може да предизвика умора, обърканост, сънливост и учестено дишане.

Ако Ви е приложено по-голямо количество ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор или ако Ви е приложен прекалено бързо, това може да предизвика следните симптоми:

- повишена концентрация на солите в кръвта (хиперосмоларитет)
- липса на вода в тъканите (дехидратация)
- високи нива на захар в кръвта (хипергликемия)
- захар в урината (хиперглюкозурия)
- повишено количество на отделената урина (осмотична диуреза)

Ако развиете някой от тези симптоми, Вие незабавно трябва да информирате Вашия лекар. Инфузията Ви ще бъде прекратена и ще бъдете лекувани в зависимост от симптомите.

Ако към ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор е добавен друг лекарствен продукт, преди да настъпи свърхинузия, добавеният лекарствен продукт също може да причини определени симптоми. Вие трябва да прочетете листовката с информация за потребителя на този продукт за описаните в нея възможни симптоми.

Ако сте спрели употребата на ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР

Вашият лекар ще реши, кога да спре тази инфузия.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, попитайте Вашия лекар.

4. Възможни нежелани реакции

Както при всеки лекарствен продукт, така и при ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор могат да възникнат нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции са описани в зависимост от тяхната честота.

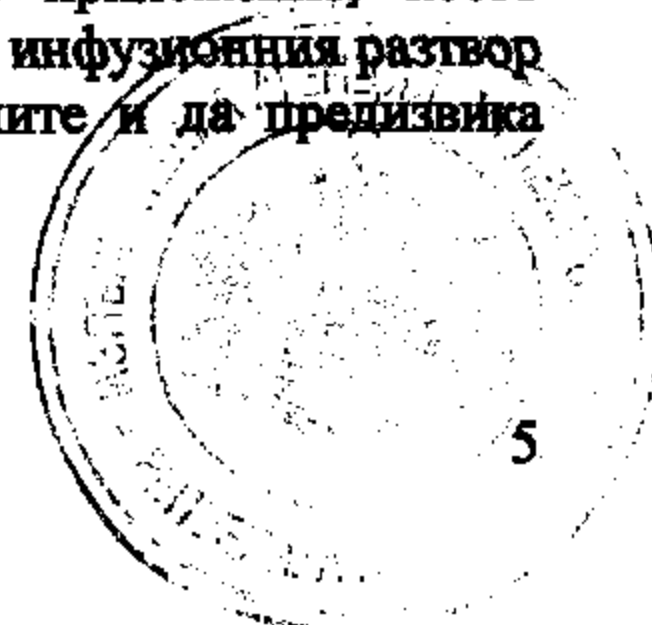
Много често (проявяващи при повече от 1 на всеки 10 пациенти)

- промяна в концентрацията на веществата в кръвта (електролитни нарушения)
- Ако страдате от сърдечно заболяване или задръжка на течност в белите дробове (белодробен оток):
- по-голямо количество течност в организма от нормалното (хиперхидратация), което може да предизвика учестено уриниране (полиурия)
 - сърдечна недостатъчност

Други

Нежелани реакции свързани с техниката на приложение:

- повишена температура (фебрилен отговор)
- инфекция на мястото на приложение
- болка и реакция на мястото на приложение (зачервяване и подуване на мястото на приложение)
- дразнене и възпаление на вената, в която се прилага разтворът (флебит). Това може да предизвика зачервяване, болка или парене и подуване по хода на вената, в която се прилага разтвора
- образуване на кръвни съсиреци (венозна тромбоза) в мястото на приложение, което предизвиква болка, подуване или зачервяване на мястото на приложение на инфузионния разтвор в тъканите около вената (екстравазация). Това може да увреди тъканите и да предизвика уплота.
- излишък на течност в кръвоносните съдове (хиперволемия)



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 възможни симптоми.

Моля, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра, ако забележите описани или други, неописани в тази листовка нежелани реакции. Ако се появи някоя нежелана реакция, инфузията трябва да се прекрати.

5. Как да съхранявате ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Продуктът не изисква специални условия на съхранение.

Срокът на годност на продукта е означен на всяка една опаковка и не трябва да се използва след неговото изтичане. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец..

Да не се използва, ако разтворът не е бистър или опаковката е повредена по някакъв начин.

Да не се прилага едновременно с кръв през същата система за инфузия.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР

- Активните вещества са:

Глюкоза (*Glucose*) 50,0 g/l като глюкоза монохидрат (*as Glucose monohydrate*).

Натриев хлорид (*Sodium chloride*): 9,0 g/l

- Другата съставка е: вода за инжекции.

Как изглежда ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР ИНФУЗИОНЕН РАЗТВОР и какво съдържа опаковката

ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор е бистър разтвор, свободен от видими частици. Доставка се в полиолефин/полиамид пластмасови сакове (Viaflo) и стъклени бутилки. Саковете са опаковани в допълнително защитно пластмасово фолио.

Големина на опаковката:

Пластмасови сакове

- 250 ml x 1, x 30, x 36

- 500 ml x 1, x 20, x 24

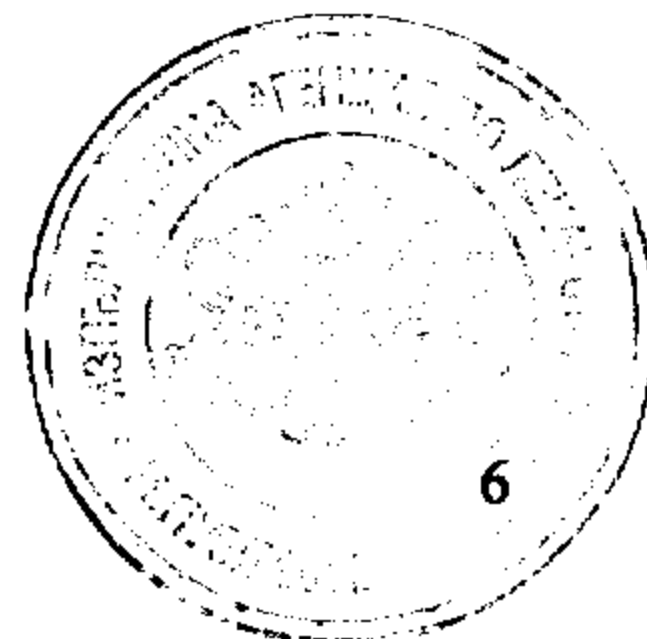
- 1000 ml x 1, x 10, x 12

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

Baxter Healthcare Ltd.
Caxton Way
Thetford Norfolk IP24 3SE
Обединеното Кралство

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

Производител на стъклените бутилки

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

Дата на последно преразглеждане на листовката 11/2013

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

Указания при употреба

Използваният разтвор трябва да е бистър, без видими частици и опаковката да е със запазена цялост. Да се прилага непосредствено след свързване на опаковката със системата за инфузия.

При пластмасовите сакове изваждането от вторичното протективно фолио трябва да става непосредствено преди употреба. Първичната опаковка 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.

Лекарственият продукт трябва да се прилага със стерилни набори за приложени и при използването на асептична техника. Стерилният набор трябва да е запълнен с разтвор, за да се избегне навлизането на въздух в системата.

Лекарствени продукти могат да се добавят както преди, така и по време на инфузията, като се използва съответния отвор за инжектиране. При добавяне на лекарствени продукти да се провери изотоничността на разтвора преди интравенозното приложение. Задължително трябва да се осигури пълно и внимателно асептично смесване. Разтвори, съдържащи добавени лекарствени продукти, трябва да се използват веднага и да не се съхраняват.



Разтворът е предназначен само за еднократната употреба.

Всяко неизползвано количество или остатък от разтвора, трябва да се унищожи по подходящ начин.

Да не се използват частично използвани сакове.

1. Отваряне (пластмасов сак).

- а. Отстранете горното протективно фолио непосредствено преди употреба.
- б. Проследете за около минута дали има изтичане чрез леко притискане на сака. Ако се установи изтичане, изхвърлете този разтвор, тъй като стерилността може да е нарушена.
- в. 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.

- а. Окачете сака на предвиденото за това място.
- б. 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 размер на иглата от 19 G (1,10 mm) до 22 G (0,70 mm), пунктирайте отвора за инжектиране и инжектирайте.
- в. Смесете разтвора и лекарството добре. За по-концентрирани разтвори като калиев хлорид, пробийте отвора за инжектиране внимателно като го придържате в изправено положение и след това смесете.

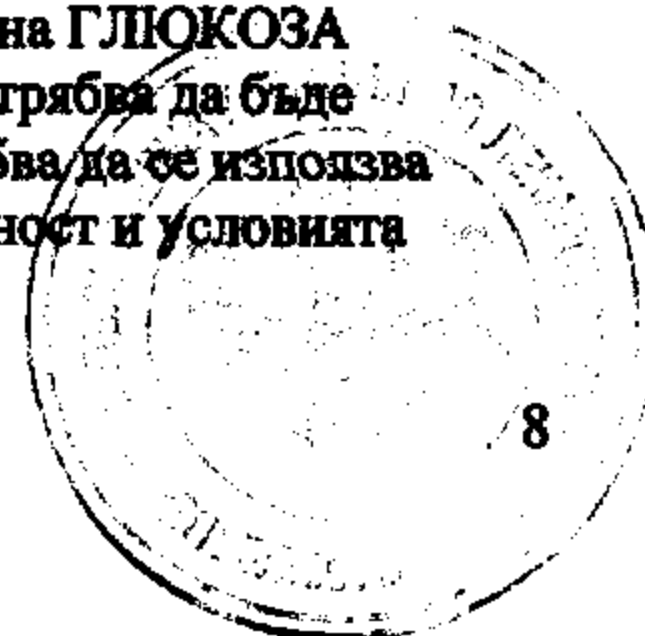
Внимание: Не съхранявайте сакове с вече добавени лекарствени продукти.

Добавяне на лекарствени продукти по време на приложението

- а. Затворете клампата на инфузионната система.
- б. Дезинфекцирайте отвора за инжектиране на лекарствени продукти.
- в. Използвайте спринцовка с размер на иглата от 19 gauge (1,10 mm) до 22 gauge (0,70 mm), пунктирайте отвора за инжектиране на лекарствени продукти и инжектирайте.
- г. Свалете сака от металната стойка и го завъртете надолу.
- д. Чрез внимателно притискане евакуирайте добавения лекарствен продукт от мястото на инжектиране.
- 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 рН на ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор във *Viaflo* сака трябва да бъде установена преди употреба. От микробиологична гледна точка, разтворът трябва да се използва непосредствено след смесването. Ако не се използва незабавно, срокът на годност и условията



преди употреба са отговорност на прилагачия и биха били по правило не по-дълго от 24 часа, при температура от 2°C до 8°C, освен ако смесването не е извършено при валидирани и контролирани асептични условия.

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.

Отговорност на лекуващия лекар е да провери съвместимостта на добавения лекарствен продукт с ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор, като се следи за евентуална промяна в цвета и/или поява на преципитат, неразтворими комплекси или кристали. Трябва да се използват приложените инструкции за употреба на добавните лекарствени продукти.

Преди добавяне на лекарствен продукт следва да се провери неговата разтворимост и стабилност във вода и при съответното pH за ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор (pH 3,5 - 6,5).

При добавяне на съвместим лекарствен продукт към ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор, разтворът трябва да се използва веднага.

Като правило следните лекарствени продукти могат да бъдат посочени като несъвместими с ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР (непълнен списък):

- Ampicillin sodium
- Mitomycin
- Amphotericin B
- Erythromycin lactobionate

Поради наличието на глюкоза в ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор, разтворът не трябва да се прилага едновременно, преди или след приложението на кръв и кръвни продукти, поради опасност от хемолиза и съсирване.

Лекарствените продукти, за които е известно, че са несъвместими с ГЛЮКОЗА 5%+НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% БАКСТЕР инфузионен разтвор, не трябва да се прилагат.

