

KULLANMA TALİMATI

GLYCOPHOS 216 mg/ml Konsantre İnfüzyonluk Çözelti

Steril

Damar içine uygulanır.

Etkin madde: Sodyum gliserofosfat 5H₂O: 306.1 mg*

* 216 mg sodyum gliserofosfat'a eşdeğerdir.

Yardımcı Madde(ler): Hidroklorik asit, enjeksiyonluk su

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **GLYCOPHOS nedir ve ne için kullanılır?**
2. **GLYCOPHOS kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **GLYCOPHOS nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **GLYCOPHOS'un saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. GLYCOPHOS nedir ve ne için kullanılır?

GLYCOPHOS; vücut için gerekli olan fosfat bileşiklerini içeren bir çözeltidir.

20 ml'lik plastik ampul içerisinde; gözle görülebilir partiküller içermeyen, berrak ve renksiz konsantre çözelti şeklindedir.

GLYCOPHOS; yetişkinlerin ve bebeklerin damar yoluyla beslenmesinde fosfat gereksinimi karşılamak üzere destekleyici olarak kullanılır.

2. GLYCOPHOS kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

GLYCOPHOS'u aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer;

- vücudunuzda su kaybı varsa,
- kandaki sodyum düzeyiniz yüksek ise,
- kandaki potasyum düzeyiniz yüksek ise,
- ağır böbrek yetmezliğiniz varsa
- şok durumundaysanız.

GLYCOPHOS'u kullanmayınız.

Bu ilacı kullanıp kullanamayacağınızdan emin değilseniz, doktorunuza danışınız.

GLYCOPHOS'u ařağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer;böbrek fonksiyon bozukluęunuz varsa GLYCOPHOS'u dikkatli kullanınız.

Bu uyarılar, geçmiřteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danıřınız.

GLYCOPHOS'un yiyecek ve içecek ile kullanılması

Uygulama yöntemi açısından yiyecek ve içeceklerle etkileřimi yoktur.

Hamilelik:

Bu ürünle ilgili, hamilelik sırasında klinik arařtırmalar ve hayvanlarda üreme çalıřmaları geerleřtirilmemiřtir. Buna raęmen, hamile bir kadında fosfat gereksinimi hamile olmayan bir kadınla karřılařtırıldıęında hafif oranda artıř göstermektedir.

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danıřınız.

Tedaviniz sırasında hamile olduęunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danıřınız.

Emzirme:

GLYCOPHOS'un emzirme döneminde kullanımından önce risk/yarar iliřkisi dikkate alınmalıdır.

İlacı kullanımdan önce doktorunuza veya eczacınıza danıřınız.

Araç ve makine kullanımı:

Araç ve makine kullanma üzerine etkisinin olabileceęi düşünölmemektedir.

Dięer ilaçlar ile birlikte kullanımı:

Dięer tıbbi ürünlerle herhangi bir etkileřim gözlenmemiřtir ancak damardan karbonhidrat infüzyonu sırasında kanınızdaki fosfat seviyesinde orta derecede bir düřme görölebilir.

Eęer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı řu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. GLYCOPHOS nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklıęı için talimatlar:

Doktorunuz hastalıęınıza baęlı olarak ilacınızın dozunu belirleyecek ve size uygulayacaktır.

Yetiřkinlerde kullanımı: Doz kiřiye göre ayarlanır. Damardan beslenme boyunca tavsiye edilen günlük fosfat miktarı, 10-20 mmol'dür. Bu miktar 10-20 ml GLYCOPHOS'un infüzyon solüsyonuna veya geçimlilięi kanıtlanmış karıřıma ilave edilmesiyle karřılanır.

Uygulama yolu ve metodu:

Damarınıza yerleřtirilen küçük bir borudan (kateter) verilir.

GLYCOPHOS seyreltilmeden verilmemelidir.

Deęiřik yař grupları:

Çocuklarda kullanımı: Doz kiřiye göre ayarlanır. Bebekler ve yeni doęanlar için tavsiye edilen doz 1,0-1,5 mmol/kg vöcut aęırlıęı/gün'dür.

Eęer GLYCOPHOS'un etkisinin çok güçlü veya zayıf olduęuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuřunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla GLYCOPHOS kullandıysanız:

GLYCOPHOS'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız, bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

GLYCOPHOS'u kullanmayı unutursanız:

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar için geçerli olduğu gibi GLYCOPHOS'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Bununla birlikte bu ilacın kullanımıyla önemli bir yan etki bildirilmemiştir.

5. GLYCOPHOS'un saklanması

25 °C' nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız.

GLYCOPHOS'u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra GLYCOPHOS'u kullanmayınız / son kullanma tarihinden önce kullanınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Şehircilik Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat sahibi:

İDE İlaç Ruhsatlandırma, Biyofarmasötik, Danışmanlık,
Eğitim ve Mümessillik Hizmetleri, Dış Tic., İth.-İhr. Ltd. Şti.
Söğütözü Mah. 2176. Cad.
Platin Tower Apt. No:7/42
06530 Çankaya / Ankara

Üretim yeri:

Fresenius Kabi Norge AS,
P.O. Box 430
1753 Halden
Norveç

Bu kullanma talimatı 14.06.2023 tarihinde onaylanmıştır.

Aşağıdaki bilgiler yalnızca sağlık çalışanları için verilmektedir:

GLYCOPHOS seyreltilmeden verilmemelidir.

İlaveler aseptik olarak yapılmalıdır.

120 ml'ye kadar GLYCOPHOS ve 48 mmol kalsiyum (CaCl_2 halinde); 1000 ml Vamin Glukoz, Vamin 18 Elektrolitsiz ilave edilebilir.

10 ml'ye kadar GLYCOPHOS ve 10 mmol kalsiyum (CaCl_2 halinde); 1000 ml Glukoz 50 mg/ml'ye ilave edilebilir.

20 ml'ye kadar GLYCOPHOS ve 20 mmol kalsiyum (CaCl_2 halinde); 1000 ml Glukoz 200 mg/ml'ye ilave edilebilir.

60 mmol'e kadar GLYCOPHOS ve 24 mmol kalsiyum (CaCl_2 halinde); 1000 ml Glukoz 500 mg/ml'ye ilave edilebilir.

İnfüzyon zamanı:

İnfüzyon süresi 8 saatten az olmamalıdır.

Stabilite:

İnfüzyon solüsyonuna ilaveler yapıldığında, mikrobiyolojik kontaminasyonu önlemek amacıyla infüzyon 24 saat içerisinde gerçekleştirilmelidir. Açılan ampullerden arta kalan kısım atılmalıdır ve sonraki bir kullanım için saklanmamalıdır.