

GLUCOSA 50%® DEXTROSA 50%
GLUCOSA 33%® DEXTROSA 33%
ALIMENTACIÓN PARENTERAL
CONSEJOS AL PROFESIONAL EN SALUD:

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a administrar el medicamento. Conserve este prospecto. Puede tener la necesidad de volver a leerlo. Verifique que el envase y empaque corresponden al producto prescrito por el médico. Siga las indicaciones del médico a cargo de la prescripción o tratamiento.

Siga las normas de higiene, asepsia y seguridad requeridas para la manipulación correcta del medicamento.

Conserve los medicamentos de acuerdo a las instrucciones indicadas en este prospecto. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase. Evite que los niños accedan a los medicamentos, incluso a los desechados. Informe a su médico si los síntomas persisten, empeoran o si aparecen síntomas nuevos.

FORMA FARMACEUTICA	COMPOSICION	PRESENTACION	VIA DE ADMINISTRACION
Solución inyectable (ampollas)	GLUCOSA 50% ALFA® Cada ampolla contiene: 10 g de glucosa (dextrosa) para inyectable. Excipiente: agua para inyección c.s.p. 20 ml	Caja x 25 ampollas Caja x 100 ampollas	Vía intravenosa lenta
	GLUCOSA 33% ALFA® Cada ampolla contiene: 3,3 g de glucosa (dextrosa) para inyectable. Excipiente: agua para inyección c.s.p. 10 ml GLUCOSA 33% ALFA® Cada ampolla contiene: 6,6 g de glucosa (dextrosa) para inyectable. Excipiente: agua para inyección c.s.p. 20 ml	Caja x 25 ampollas Caja x 100 ampollas	

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Alimentación parenteral. Energético. Minimiza la pérdida de proteínas y protege frente al desarrollo de cetosis.

INDICACIONES: Suplemento energético. Alimentación parenteral. Hipoglucemia. Hidratación parenteral: deshidratación hipertónica y de mantenimiento. Edema cerebral. Hiperkalemia por fallo renal. Algunas formas de hipernatremia.

DOSIFICACIÓN Y DURACIÓN DEL TRATAMIENTO: Según criterio médico.

CONTRAINDICACIONES: Hiperglucemia, deshidratación hipotónica, intoxicación hídrica, hipokalemia, coma diabético, hemorragia intracraneana o intraespinal.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: Hiponatremia, insuficiencia cardíaca y/o renal, retención hídrica, hipertensión arterial severa o moderada, hiperosmolaridad sérica. Pacientes con diabetes insípida.

Pacientes con insuficiencia renal, estado postraumático reciente a sepsis severa. Administrar en forma lenta a pacientes con tromboflebitis, previa evaluación médica de la relación riesgo-beneficio.

Embarazo y lactancia: Seguir estrictamente el consejo médico.

INTERACCIONES: Puede existir incompatibilidad al mezclar la solución de dextrosa con ciertos electrolitos como bicarbonato, calcio, fosfato y sulfato.

Puede producirse hemólisis y aglutinación si se mezcla con sangre completa.

Antes de iniciar el tratamiento, es conveniente notificar al médico si el paciente recibe otras medicaciones o está bajo los efectos de otro tratamiento reciente.

EFFECTOS SECUNDARIOS: Hiperglucemia, hipovolemia, hiperosmolaridad, diuresis osmótica.

Administrada por vía I.V. periférica, puede originar flebitis y trombosis.

Puede presentarse glucosuria leve y/o hipofosfatemia tras tratamiento prolongado.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso descrito, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico.

Es importante notificar sospechas de efectos adversos al medicamento, usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad del mismo.

En caso de presentar posibles efectos adversos no descritos en este prospecto, comuníquese a su médico o a través de nuestra página: <https://alfabolivia.com/es/farmaco-vigilancia/>

SOBREDOSIS: En caso de intoxicación por sobredosis, consultar inmediatamente a su médico o asistir al Centro de Salud más próximo, llevando el prospecto del medicamento.

CONSERVACIÓN: En su envase cerrado de origen, no mayor a 30°C, protegido de la luz. No congelar.

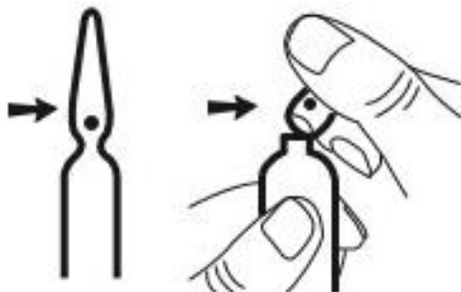
DISPENSACIÓN Y VENTA: Con receta médica.

FORMA DE USO: Atemperar la ampolla a temperatura corporal y administrar por vía I.V. lenta.

Las ampollas que se utilizan en el envasado de la solución inyectable han sido fabricadas con vidrio de calidad para uso farmacéutico y tecnología altamente especializada que las provee del punto POC (Punto Óptico de Corte), el cual permite una apertura segura, fácil y rápida.

Sujete la ampolla con los dedos pulgar e índice por la zona próxima al cuello, de modo que el punto POC quede frente a su vista. Al mismo tiempo, sujete con la otra mano la cabeza de la ampolla y presione hacia atrás, tal como se muestra en el dibujo.

APERTURA DE LA AMPOLLA EN EL PUNTO ÓPTICO DE CORTE



GLUCOSA (DEXTROSA) 50% ALFA® R.S. N°: NN-26928 / 2018

GLUCOSA (DEXTROSA) 33% ALFA® R.S. N: NN-26927 / 2018

GLUCOSA 50% ALFA® - GLUCOSA 33% ALFA® es fabricado por:

LABORATORIOS ALFA S.A.

Dir. Tec. Fco. Juan J. Ferrer M. Prof. No. F-57

Avda. Busch N° 1970. Tel.: (591) 2-2227910

La Paz - Bolivia

www.alfabolivia.com

