

Hướng dẫn sử dụng thuốc

Rx **GLUCOSE 5%**

Thuốc này chỉ dùng theo đơn thuốc

Để xa tầm tay trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

TD/BS ngày 16 tháng 10 năm 2011
(theo công văn A7694/QLĐ-DK)

Thành phần công thức:

Thành phần hoạt chất	Hàm lượng		
	Chai 100 ml	Chai 250 ml	Chai 500 ml
Glucose Khan	5 g	12,5 g	25 g
(dưới dạng glucose monohydrat)	(5,5 g)	(13,75 g)	(27,5 g)

Thành phần tá dược: Nước cất pha tiêm

Dạng bào chế của thuốc: Dung dịch tiêm truyền.

Dung dịch trong, không màu, đựng trong chai nhựa thể tích 100ml, 250ml, 500ml hoặc chai thủy tinh 500ml, trong, hàn kín. pH: 3,5 – 6,5

Chỉ định:

- Điều trị thiếu hụt carbohydrate và dịch.
- Dùng làm chất vận chuyển và dung môi pha loãng cho các thuốc tương thích để dùng đường tĩnh mạch.

Liều dùng, cách dùng:

Liều dùng:

Người lớn, người cao tuổi, trẻ em:

- Hàm lượng và liều dùng tùy thuộc vào lứa tuổi, cân nặng, tình trạng lâm sàng của từng bệnh nhân. Phải theo dõi chặt chẽ nồng độ glucose huyết của bệnh nhân.
- Liều khuyến cáo cho điều trị thiếu hụt carbohydrate và dịch:
 - + Người lớn: 500 ml – 3000 ml/ 24 giờ
 - + Trẻ nhỏ và trẻ em:
 - 0-10 kg thể trọng : 100 ml/kg/ 24 giờ
 - 10-20 kg thể trọng: 1000 ml + 50 ml/kg trên 10 kg/ 24 giờ
 - > 20 kg thể trọng: 1500 ml + 20 ml/kg trên 20 kg/ 24 giờ
- Tốc độ truyền phụ thuộc vào tình trạng lâm sàng của người bệnh.
- Tốc độ truyền không được vượt quá khả năng oxy hóa glucose của bệnh nhân để tránh tăng đường huyết. Vì vậy, tốc độ truyền tối đa thay đổi từ 5 mg/kg/phút cho người lớn đến 10 - 18 mg/kg/phút cho trẻ nhỏ và trẻ em phụ thuộc vào lứa tuổi và trọng lượng cơ thể.
- Liều khuyến cáo khi dùng làm chất vận chuyển và dung dịch pha loãng cho các thuốc tương thích: 50 – 250 ml/liều của thuốc dùng cùng.
- Khi glucose 5% được dùng để pha loãng chế phẩm thuốc tiêm khác, liều dùng và tốc độ truyền được quy định bởi bản chất và liều của thuốc tiêm đó.

Trẻ em:

Tốc độ và thể tích truyền phụ thuộc vào lứa tuổi, cân nặng, tình trạng lâm sàng và chuyển hóa của người bệnh, các điều trị kết hợp khác và phải được quyết định bởi bác sĩ có kinh nghiệm trong sử dụng liệu pháp dịch truyền ở trẻ em.

Cách dùng:

- Tiêm truyền tĩnh mạch ngoại vi hoặc trung tâm theo chỉ dẫn của thầy thuốc.
- Khi thuốc được sử dụng để pha loãng các sản phẩm thuốc tương thích khác để truyền tĩnh mạch, hướng dẫn sử dụng của thuốc pha loãng cũng sẽ quyết định thể tích truyền phù hợp cho mỗi điều trị.
- Glucose 5% là dung dịch đằng trương.

Các thận trọng trước khi dùng thuốc:

- Các dạng thuốc tiêm truyền nên được kiểm tra cảm quan về các tiểu phân và sự đổi màu trước khi truyền, kiểm tra tính nguyên vẹn của bao bì. Chỉ sử dụng nếu dung dịch trong, không có các tiểu phân nhìn thấy, bao bì không hư hỏng. Phải truyền ngay khi cầm bộ dây truyền dịch vào.

- Dung dịch phải được truyền với thiết bị vô trùng và sử dụng kỹ thuật vô trùng. Các thiết bị truyền nên có giải pháp ngăn ngừa không khí vào hệ thống.

- Việc bổ sung chất điện giải nên theo nhu cầu lâm sàng của từng bệnh nhân.

Các thuốc khác có thể được thêm vào ngay trước khi truyền hoặc trong quá trình truyền thông qua cỗng thích hợp. Khi trộn lẫn với thuốc khác, áp suất thẩm thấu cuối cùng của hỗn hợp phải được đo lường trước khi truyền. Việc sử dụng các dung dịch có áp suất thẩm thấu cao có thể gây kích ứng tĩnh mạch và viêm tĩnh mạch.

- Việc pha loãng với thuốc khác bắt buộc phải được tiến hành cẩn thận trong điều kiện vô trùng. Dung dịch sau khi pha loãng phải được sử dụng ngay lập tức.

Kiểm soát: Cân bằng dịch, glucose huyết, natri huyết và các chất điện giải khác có thể cần phải được kiểm soát trước và trong suốt quá trình truyền dịch, đặc biệt ở bệnh nhân tăng tiết hormon chống bài niệu không thẩm thấu (hội chứng tiết hormon chống bài niệu không thích hợp, SIADH) và ở bệnh nhân dùng kết hợp đồng thời với các thuốc kích thích hormon chống bài niệu, do nguy cơ hạ natri huyết.

Chống chỉ định:

Không sử dụng dung dịch tiêm truyền Glucose 5% trong các trường hợp:

- Ú nước hoặc phù nề, cao huyết áp và bệnh nhân chưa được đánh giá đúng về cân bằng điện giải để lựa chọn loại dung dịch điều trị phù hợp.
- Bệnh nhân đái tháo đường mắt bù hoặc các tình trạng không dung nạp glucose (như rối loạn chuyển hóa, hôn mê tăng áp lực thẩm thấu, tăng đường huyết, tăng lactat máu).

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc:

Sự pha loãng và các tác động khác lên điện giải trong huyết thanh:

- Dung dịch glucose 5% là dung dịch đằng trương. Tuy nhiên, trong cơ thể, dung dịch chứa glucose có thể trở nên quá nhược trương sinh lý do sự chuyển hóa nhanh glucose.

- Tùy thuộc vào tình trạng của dung dịch, thể tích truyền, tốc độ truyền, tình trạng lâm sàng, khả năng chuyển hóa glucose của bệnh nhân, truyền tĩnh mạch dung dịch glucose có thể gây ra:

- + Tăng áp lực thẩm thấu, lợi niệu thẩm thấu, mất nước.
- + Giảm áp lực thẩm thấu.
- + Rối loạn điện giải như: hạ natri huyết, hạ kali huyết, hạ phosphat huyết, hạ magnesi huyết và quan trọng nhất là hạ natri huyết tăng hoặc giảm thẩm thấu.
- + Ú nước, tăng thể tích tuần hoàn, tình trạng tắc nghẽn bao gồm tắc nghẽn phổi, phù nề.

- Các tác động trên là kết quả của việc truyền các dung dịch không chứa chất điện giải, bao gồm cả truyền dung dịch glucose.

- Hạ natri huyết cấp tính có thể gây ra bệnh não cấp tính (phù não) đặc trưng bởi đau đầu, buồn nôn, co giật, hôn mê, nôn. Các bệnh nhân bị phù não có nguy cơ cao bị tổn thương não nặng, không hồi phục và đe dọa đến tính mạng.

Trẻ em, người già, phụ nữ trong độ tuổi sinh đẻ, bệnh nhân sau phẫu thuật, bệnh nhân bị thiếu oxy huyết, bệnh nhân có bệnh trên hệ thống thần kinh trung ương, bệnh nhân bị chứng khát tâm lý và bệnh nhân có bệnh não (như viêm màng não, xuất huyết nội sọ, tràn dịch não, phù não) có nguy cơ cao bị sung não nghiêm trọng đe dọa mạng sống do tình trạng hạ natri huyết cấp tính.

- Cần đánh giá lâm sàng và xét nghiệm định kỳ để kiểm soát các thay đổi về cân bằng dịch, nồng độ các chất điện giải, cân bằng acid-base trong quá trình truyền tĩnh mạch kéo dài hoặc bất cứ khi nào điều kiện của bệnh nhân hoặc quá trình điều trị đảm bảo cho việc thực hiện đánh giá đó.

- Nên đặc biệt thận trọng ở những bệnh nhân có nguy cơ rối loạn nước và điện giải, có thể bị trầm trọng thêm do tăng tải lượng

nước tự do, tăng glucose huyết, có thể được yêu cầu dùng insulin.

Tăng đường huyết:

- Truyền quá nhanh dung dịch glucose có thể gây tăng đường huyết và hội chứng tăng áp lực thẩm thấu.
- Nếu bị tăng đường huyết, phải điều chỉnh tốc độ truyền và/hoặc dùng insulin.
- Nếu cần thiết, bổ sung kali đường tĩnh mạch.
- Truyền tĩnh mạch glucose 5% phải thận trọng ở các bệnh nhân sau:

+ Giảm khả năng dung nạp glucose (bệnh nhân bị suy thận, tiểu đường, nhiễm khuẩn, chấn thương, sốc).

+ Suy dinh dưỡng nặng (do nguy cơ gây hội chứng nuối ăn lại).

+ Thiếu hụt thiamin như ở bệnh nhân nghiện rượu mạn tính (nguy cơ nhiễm toan lactic nặng do giảm oxy hóa pyruvate).

+ Bệnh nhân đột quỵ do thiếu máu cục bộ hoặc chấn thương sọ não nghiêm trọng. Tránh truyền dịch trong vòng 24 giờ đầu tiên sau chấn thương đầu. Theo dõi đường huyết chặt chẽ do tăng đường huyết sớm có liên quan đến đáp ứng kém ở bệnh nhân bị chấn thương sọ não nghiêm trọng.

+ Trẻ sơ sinh.

Tác động lên việc tiêm insulin:

Truyền tĩnh mạch kéo dài glucose và tăng đường huyết liên quan có thể gây giảm tiết insulin được kích thích bởi glucose.

Phản ứng quá mẫn:

Phản ứng quá mẫn bao gồm phản ứng phản vệ đã được báo cáo. Do đó, cần thận trọng khi truyền dung dịch glucose ở bệnh nhân dị ứng với ngô và các sản phẩm từ ngô. Phải dừng truyền ngay lập tức nếu có bất kỳ triệu chứng nào của phản ứng quá mẫn. Cần điều trị thích hợp dựa trên triệu chứng lâm sàng.

Hội chứng nuối ăn lại:

Việc nuối ăn lại ở các bệnh nhân bị suy dinh dưỡng nặng có thể dẫn đến hội chứng nuối ăn lại được đặc trưng bởi sự thay đổi của kali, phospho, magnesi trong tế bào do bệnh nhân trở nên đồng hóa. Thiếu hụt thiamin và ứ dịch cũng có thể xảy ra. Cần theo dõi cẩn thận và tăng từ từ liều dinh dưỡng cùng với việc tránh cho ăn quá nhiều có thể ngăn ngừa các biến chứng.

Bệnh nhân nhi:

- Tốc độ truyền và thể tích truyền phụ thuộc vào tuổi tác, cân nặng, tình trạng lâm sàng, khả năng chuyển hóa của bệnh nhân, các thuốc điều trị đồng thời và cần được quyết định bởi bác sĩ có kinh nghiệm trong sử dụng liệu pháp dịch truyền cho bệnh nhân nhi.

- Để tránh khả năng gây tử vong khi truyền dịch cho trẻ sơ sinh, cần đặc biệt thận trọng đến phương pháp truyền. Khi sử dụng bơm tiêm để truyền dịch hoặc thuốc cho trẻ sơ sinh, không được kết nối túi dịch với ống tiêm.

- Khi sử dụng bơm truyền dịch, tất cả khóa kẹp trên bộ dây truyền dịch phải được khóa trước khi tháo bỏ bộ dây truyền dịch khỏi bơm truyền hoặc tắt bơm truyền dịch. Điều này được yêu cầu bắt buộc là thiết bị đó có chức năng khóa dòng chảy hay không.

- Phải theo dõi thường xuyên bộ dây truyền dịch và bơm truyền dịch.

Các vấn đề liên quan đến đường huyết ở bệnh nhân nhi:

- Trẻ sơ sinh, đặc biệt là trẻ sinh non có cân nặng thấp có nguy cơ tăng hoặc hạ đường huyết, do đó cần theo dõi chặt chẽ trong suốt quá trình sử dụng dịch truyền tĩnh mạch glucose để đảm bảo kiểm soát đường huyết thích hợp, tránh tác dụng phụ tiềm tàng về lâu dài.

- Hạ đường huyết ở trẻ sơ sinh có thể gây ra các cơn co giật kéo dài, tình trạng hôn mê và tổn thương não. Tăng đường huyết có liên quan đến xuất huyết não, nhiễm khuẩn do vi khuẩn và nấm ở giai đoạn muộn, bệnh võng mạc do sinh non, viêm ruột hoại tử, loạn sản phế quản phổi, kéo dài thời gian nằm viện và tử vong.

Các vấn đề liên quan đến hạ natri huyết ở bệnh nhân nhi:

- Trẻ em (bao gồm cả trẻ sơ sinh và trẻ lớn hơn) có nguy cơ hạ natri huyết giảm thẩm thấu cũng như bệnh não do hạ natri huyết.

- Cần kiểm soát chặt chẽ nồng độ điện giải trong huyết tương.

- Việc phục hồi nhanh chóng biến chứng hạ natri huyết giảm thẩm thấu có thể gây ra nguy hiểm (vì có nguy cơ bị biến chứng thần kinh nghiêm trọng).

- Liều dùng, tốc độ truyền và thời gian truyền phải được quyết định bởi các bác sĩ có kinh nghiệm trong sử dụng liệu pháp dịch truyền ở bệnh nhân nhi.

Sử dụng trong lão khoa:

Khi lựa chọn dung dịch tiêm truyền, tốc độ truyền, thể tích truyền cho bệnh nhân lão khoa cần xem xét đến khả năng bệnh nhân bị các bệnh như suy tim, suy gan, suy thận, các bệnh khác và các thuốc điều trị đồng thời.

Máu:

- Không truyền dung dịch glucose 5% đồng thời với, trước hoặc sau khi truyền máu qua cùng một bộ dây truyền vì có thể gây tan huyết hoặc ngưng kết giả.

- Sử dụng thêm một thuốc khác hoặc kỹ thuật truyền không đúng có thể gây ra phản ứng sốt vì có thể nhiễm nội độc tố. Khi có phản ứng phụ, phải dừng truyền ngay.

Nguy cơ tắc mạch do khí:

- Không sử dụng chai nhựa trong hệ thống truyền kết nối liên tiếp. Việc sử dụng như vậy có thể dẫn đến tắc nghẽn do không khí còn lại từ chai dịch đầu tiên trước khi hoàn tất truyền dịch từ chai thứ hai.

- Việc ép dịch truyền chứa trong các chai nhựa dẻo để tăng tốc độ dòng chảy có thể dẫn đến tắc nghẽn khí nếu không khí dư trong chai không được đẩy ra hoàn toàn trước khi truyền.

- Sử dụng bộ dây truyền tĩnh mạch có lỗ thông khí với lỗ thông ở vị trí mở có thể dẫn đến tắc nghẽn không khí. Bộ dây truyền tĩnh mạch có lỗ thông khí với lỗ thông ở vị trí mở không nên sử dụng cùng với chai nhựa dẻo.

Sử dụng cho phụ nữ có thai và cho con bú:

Phụ nữ có thai: Glucose có thể được sử dụng cho phụ nữ có thai. Tuy nhiên, hạn chế truyền dung dịch glucose cho người mẹ trong thời gian chuyển dạ vì có thể dẫn đến sản xuất insulin ở thai nhi, có liên quan đến tăng glucose huyết và nhiễm toan chuyển hóa ở thai nhi và phản ứng giảm glucose huyết ở trẻ sơ sinh.

Cần thận trọng khi sử dụng dung dịch Glucose 5% cho phụ nữ có thai trong gian đoạn chuyển dạ nếu dùng kết hợp đồng thời với oxytocin do nguy cơ hạ natri huyết.

Phụ nữ cho con bú: Chưa có dữ liệu đầy đủ về sử dụng glucose cho phụ nữ cho con bú. Tuy nhiên, được đánh giá là không ảnh hưởng nên glucose có thể được sử dụng cho phụ nữ đang cho con bú.

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe và vận hành máy móc: Chưa ghi nhận được báo cáo phản ứng bất lợi.

Tương tác, tương kỵ của thuốc:

Tương tác thuốc:

Cần tính toán đến ảnh hưởng của dung dịch glucose lên đường huyết và cân bằng nước, điện giải khi sử dụng cho những bệnh nhân đang điều trị các thuốc khác mà có tác dụng kiểm soát đường huyết, cân bằng dịch, điện giải.

Dùng đồng thời với catecholamin và steroid làm giảm hấp thu glucose.

Các thuốc làm tăng hiệu quả của hormon chống bài niệu:

Các thuốc dưới đây làm tăng hiệu quả của hormon chống bài niệu, dẫn đến làm giảm thải trừ nước không điện giải qua thận và có thể gây tăng nguy cơ hạ natri huyết cấp tính mặc dù ở bệnh viện sau khi dùng liệu pháp cân bằng không thích hợp bằng các dung dịch truyền tĩnh mạch:

- Các thuốc kích thích giải phóng hormon chống bài niệu bao gồm: clopranolid, clofibrate, carbamazepine, vincristine, các chất ức chế tái hấp thu serotonin có chọn lọc, 3,4-methylenedioxymethamphetamine, ifosfamide, thuốc an thần, thuốc gây nghiện.

- Các thuốc kích thích hoạt tính của hormon chống bài niệu: clopranolid, NSAIDs, cyclophosphamide.

- Các thuốc tương tự hormon chống bài niệu: desmopressin, oxytocin, vasopressin, terlipressin.

- Các thuốc khác cũng làm tăng nguy cơ hạ natri huyết bao gồm thuốc lợi niệu và thuốc chống động kinh như oxcarbazepin.

Tương kỵ:

- Trước khi pha thêm bất kỳ một thuốc gì vào dung dịch glucose để truyền phải kiểm tra xem có phù hợp không.
- Dung dịch chứa glucose và có pH < 6 có thể gây kết tủa indomethacin.

Tác dụng không mong muốn:

- Các tác dụng không mong muốn đã xảy ra khi sử dụng glucose 5% trong quá trình lưu hành được liệt kê theo tần suất ở bảng dưới đây: Rất thường gấp ($\geq 1/10$); Thường gấp ($1/100 \leq ADR < 1/10$); Ít gấp ($1/1000 \leq ADR < 1/100$); Hiếm gấp ($1/10,000 \leq ADR < 1/1,000$); Rất hiếm gấp ($ADR < 1/10,000$); Chưa được biết đến (không thể ước tính từ các dữ liệu sẵn có).

Hệ cơ quan	Tác dụng không mong muốn (theo MedDRA)	Tần suất
Rối loạn hệ thống miễn dịch	Phản ứng phản vệ* Quá mẫn*	Chưa được biết đến
Rối loạn chuyển hóa và dinh dưỡng	Rối loạn điện giải Hạ kali huyết Hạ magnezi huyết Hạ phospho huyết Tăng đường huyết Mắt nước Tăng thể tích tuần hoàn Hạ natri huyết mắc phải ở bệnh viện**	Chưa được biết đến
Rối loạn hệ thần kinh	Bệnh não do hạ natri huyết**	Chưa được biết đến
Rối loạn da và mô dưới da	Phát ban	Chưa được biết đến
Rối loạn mạch máu	Viêm tĩnh mạch huyết khối	Chưa được biết đến
Rối loạn thận và đường tiết niệu	Chứng đái nhiều	Chưa được biết đến
Rối loạn chung và tại vị trí tiêm truyền	Ón lạnh* Sốt* Nhiễm trùng tại vị trí tiêm truyền Kích ứng vị trí tiêm truyền như ban đỏ Thoát mạch Phản ứng tại chỗ Đau tại chỗ	Chưa được biết đến

* Tác dụng không mong muốn có thể xảy ra ở những bệnh nhân dị ứng với ngô.

** Hạ natri huyết mắc phải ở bệnh viện có thể gây tổn thương não không hồi phục và tử vong do sự phát triển bệnh não do hạ natri cấp tính

Quá liều và cách xử trí:

- Biểu hiện: sử dụng kéo dài hoặc truyền nhanh một thể tích lớn dung dịch glucose 5% có thể gây tăng áp lực thẩm thấu, hạ natri huyết, mắt nước, tăng glucose huyết, chứng glucose niệu nghiêm trọng, lợi tiểu thẩm thấu (do tăng đường huyết), nhiễm độc nước, phù nề, ..., tăng đường huyết và hạ natri huyết nặng, có thể tử vong.
- Xử trí: khi nghi ngờ quá liều, cần ngừng truyền ngay lập tức, tiêm insulin, điều chỉnh cân bằng nước và điện giải, kiểm soát chặt chẽ các thông số.

Các đặc tính dược lực học:

- Nhóm dược lý: Dịch truyền/chất dinh dưỡng. Mã ATC: B05B A03
- Glucose là đường đơn 6 carbon, dùng tiêm truyền tĩnh mạch để điều trị thiếu hụt glucose và dịch. Dung dịch tiêm truyền glucose thường được dùng để cung cấp năng lượng cho người bệnh và dùng cùng với các dung dịch điện giải để phòng và điều trị mất nước do tiêu chảy cấp. Glucose còn được sử dụng để điều trị chứng hạ glucose huyết và làm chất vận chuyển các thuốc khác. Dung dịch glucose 5% được coi là đẳng trương với máu, hay được dùng nhất trong bồi phụ nước theo đường tĩnh mạch ngoại vi.

Các đặc tính dược động học: Dung dịch tiêm truyền, sinh khả dụng đạt 100%. Glucose chuyển hóa thành carbon dioxyd và nước, đồng thời giải phóng ra năng lượng.

Qui cách đóng gói: Chai nhựa 100 ml, chai nhựa 250 ml, chai nhựa 500 ml, chai thủy tinh 500 ml.

Điều kiện bảo quản:

Bảo quản ở nhiệt độ không quá 30°C. Tránh ánh sáng.

Hạn dùng:

36 tháng kể từ ngày sản xuất. Không dùng thuốc quá hạn dùng. Nếu quan sát thấy dung dịch vẫn đục thì không được sử dụng.

Tiêu chuẩn chất lượng: BP

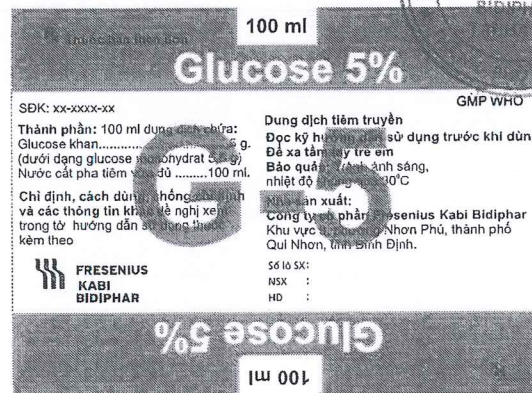
Tên, địa chỉ cơ sở sản xuất:

Công ty cổ phần Fresenius Kabi Việt Nam
Khu vực 8, phường Nhơn Phú, thành phố Qui Nhơn, tỉnh Bình Định.

59/11/2019

GLUCOSE 5%-MẪU NHÃN

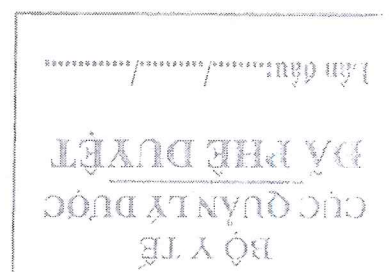
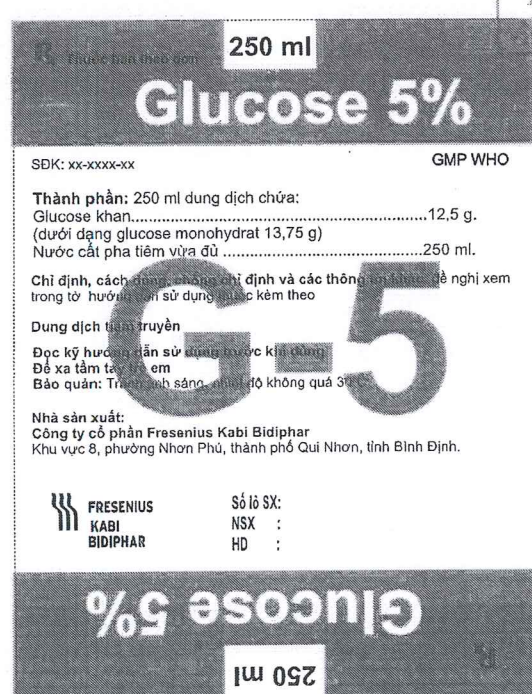
Chai nhựa 100 ml



BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
ĐÃ PHÊ DUYỆT

Lần đầu: 19/09/2017

Chai nhựa 250 ml



GLUCOSE 5%



Thùng 30 chai nhựa 250 ml

250 ml
Glucose 5%

SDK/Reg. No.:	GMP WHO	Để xa tầm tay trẻ em Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
Thành phần: 250 ml dung dịch chứa: Glucose khán12,5 g (dưới dạng glucose monohydrat)		Tiêu chuẩn chất lượng: BP
Bảo quản: Ở nhiệt độ không quá 30°C. Tránh ánh sáng. Chỉ định, cách dùng, chống chỉ định và các thông tin khác: Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo	LSX/LOT: NSX/MFG: HD/EXP:	
Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Fresenius Kabi Bidiphar Khu vực 8, P. Nhơn Phú, Tp. Qui Nhơn, Bình Định, Việt Nam		
BỘ Y TẾ CỤC QUẢN LÝ DƯỢC ĐÃ PHÊ DUYỆT TD/BS ngày 30 tháng 8 năm 2018 (theo công văn số 16/2015/QLĐ-DK)		

FRESENIUS
KABI
BIDIPHAR

Thùng 80 chai nhựa 100 ml

100 ml
Glucose 5%

SDK/Reg. No.:	GMP WHO	Để xa tầm tay trẻ em Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
Thành phần: 100 ml dung dịch chứa: Glucose khán5 g (dưới dạng glucose monohydrat)		Tiêu chuẩn chất lượng: BP
Bảo quản: Ở nhiệt độ không quá 30°C. Tránh ánh sáng. Chỉ định, cách dùng, chống chỉ định và các thông tin khác: Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo	LSX/LOT: NSX/MFG: HD/EXP:	
Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Fresenius Kabi Bidiphar Khu vực 8, P. Nhơn Phú, Tp. Qui Nhơn, Bình Định, Việt Nam		

FRESENIUS
KABI
BIDIPHAR

150 x 60 mm
13PM-04Jul2018
 Pantone 354 EC
C95M51
C100Y100