

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ГЛЮКОЗА-ТЕСТ

Склад лікарського засобу:
діюча речовина: dextrose;
1 контейнер містить глюкози моногідрату 75 г.

Лікарська форма.
Порошок для орального розчину.

Кристалічний порошок білого або майже білого кольору із солодким смаком.

Назва і місцезнаходження виробника.
ТОВ «Исток-Плюс»
Україна, 69032, м. Запоріжжя, вул. Макаренка, 4

Фармакотерапевтична група. Діагностичні засоби.
Код АТС V04C A02.

Глюкоза бере участь у вуглеводному обміні. Препарат добре всмоктується у травному тракті, з током крові розноситься в усі органи і тканини; продукти його обміну виводяться із сечею.

Показання для застосування.
Застосовують при проведенні тесту толерантності до глюкози, коли вміст глюкози в крові не дає можливості встановити діагноз порушення толерантності до глюкози або цукрового діабету.

Протипоказання.
Підвищена індивідуальна чутливість.

- Особливі застереження.**
- Пробу на толерантність до глюкози варто проводити хворому в спокійному стані, цьому не повинні передувати стресові ситуації або неадекватні навантаження.
 - Під час проведення досліджень пацієнт повинен спокійно сидіти (або лежати); паління, фізичні навантаження неприпустимі.
 - Тест не рекомендується проводити після виснажливих хвороб, операцій і пологів, при запальних процесах, інфекційних захворюваннях, гарячковому стані, алкогольному цирозі печінки, гепатитах, під час менструацій, при захворюваннях травного тракту з порушенням всмоктування глюкози, зловживаннях з алкоголем, при прийомі лікарських засобів, що впливають на метаболізм глюкози (гормональних препаратів, глюкокортикоїдів, кофеїну, діуретиків, морфіну, сечогінних засобів, тiazидів, саліцилатів, аспірину, психотропних засобів і антидепресантів), а також лікувальні процедури, які можуть вплинути на рівень глюкози в крові.
 - Хронічні захворювання, що супроводжуються порушеннями метаболізму глюкози (хронічний панкреатит, ендокринопатії), дисфункції печінки, ендокринопатії.

Застосування в період вагітності або годування груддю.
Проведення тесту толерантності до глюкози в період вагітності та годування груддю не протипоказано.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами
Не впливає.

Діти
Застосовують у педіатричній практиці за показаннями.

Спосіб застосування та дози.
Досліджувані не менш ніж за 3 дні до проби повинні дотримуватися звичайного режиму харчування (із вмістом вуглеводів не менше 150-200 г за добу) і фізичних навантажень. Першу пробу беруть уранці натще, після нічного голодування упродовж 10–14 год (пити воду дозволяється). Після першого взяття крові з пальця досліджуваній приймає 75 г глюкози, розчиненої у 250–500 мл води упродовж 2–5 хв. Для поліпшення смакових якостей розчину (і запобігання нудоти в окремих осіб) можна додати сік лимона або лимонної кислоти. При проведенні проби у осіб з надлишковою вагою глюкозу дають із розрахунку 1 г на 1 кг маси тіла, але не більше 100 г. Для дітей кількість глюкози становить 1,75 г на 1 кг маси тіла, але не більше 75 г. Через 2 год визначається рівень глюкози в крові. Оцінка результатів. Оцінити результати тесту можна за наведеною таблицею.

Стан	Вміст глюкози у капілярній крові, ммоль/л (мг %)	
	натще	через 2 год після прийому глюкози
Норма	< 5,5 (100)	< 7,8 (140)
Порушена толерантність до глюкози	< 6,1 (110)	> 7,8 < 11,1 (> 140 < 200)
Цукровий діабет	> 6,1 (110)	> 11,1 (> 200)

Для венозної крові порогові значення будуть приблизно на 1 ммоль/л (18 мг/дл) нижче.

Передозування.
При одноразовому застосуванні великої кількості препарату можливе порушення травлення (нудота, здуття живота, пронос). Рекомендована симптоматична терапія.

Побічні ефекти.
У осіб з підвищеною чутливістю можливі алергічні реакції.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.
Не відмічено.

Термін придатності.
2 роки.

Умови зберігання.
Зберігати при температурі не вище 30 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.
По 75 г порошку у контейнері.

Категорія відпуску. Без рецепта.