

PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Sitagliptin Zentiva ApS 25 mg kalvopäällysteiset tabletit
Sitagliptin Zentiva ApS 50 mg kalvopäällysteiset tabletit
Sitagliptin Zentiva ApS 100 mg kalvopäällysteiset tabletit
sitagliptiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Sitagliptin Zentiva ApS on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Sitagliptin Zentiva ApS -valmistetta
3. Miten Sitagliptin Zentiva ApS -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Sitagliptin Zentiva ApS -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Sitagliptin Zentiva ApS on ja mihin sitä käytetään

Sitagliptin Zentiva ApS-valmisteen vaikuttava aine on sitagliptiini, joka kuuluu DPP-4-estäjiksi (dipeptidyylipeptidaasi 4:n estäjiksi) kutsuttujen lääkkeiden ryhmään. DPP-4-estäjät alentavat tyypin 2 diabetesta sairastavien aikuisten potilaiden verensokeriarvoja.

Tämä lääke auttaa nostamaan aterianjälkeisiä insuliinipitoisuuksia ja vähentää elimistön tuottaman sokerin määrää.

Lääkäri on määrittänyt sinulle tästä lääkettä alentamaan verensokeriasi, joka on liian korkea tyypin 2 diabeteksen vuoksi. Tätä lääkettä voidaan käyttää yksinään tai yhdessä tiettyjen muiden verensokeria alentavien lääkkeiden (insuliinin, metformiinin, sulfonyliureoiden tai glitatsonien) kanssa, joita ehkä jo käytät diabeteksen hoitoon suositellun ruokavalion ja liikuntaohjelman ohella.

Mikä on tyypin 2 diabetes?

Tyypin 2 diabetes on sairaus, jossa elimistö ei tuota riittävästi insuliinia ja jossa elimistön tuottama insuliini ei vaikuta niihin hyvin kuin sen pitäisi. Elimistö voi myös tuottaa liian paljon sokeria, jolloin sokeria (glukoosia) kertyy vereen. Tämä voi johtaa vakaviin sairauksiin, kuten sydän- tai munuaissairauksiin, sokeuteen tai amputaatioon.

Sitagliptiinia, jota Sitagliptin Zentiva ApS sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Sitagliptin Zentiva ApS-valmisteita

Älä ota Sitagliptin Zentiva ApS-valmisteita

- jos olet allerginen sitagliptiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Sitagliptin Zentiva ApS-valmistetta saaneilla potilailla on raportoitu esiintyneen haimatulehdusta (pankreatiittia) (ks. kohta 4).

Jos huomaat rakkuloita iholla, ne voivat olla merkki sairaudesta, jota kutsutaan rakkulaiseksi pemfigoidiksi. Lääkäri voi pyytää sinua lopettamaan Sitagliptin Zentiva ApS-valmisteen käytön.

Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on tai on ollut

- haimasairaus (esim. haimatulehdus)
- sappikiviä, alkoholiriippuvuutta tai hyvin korkeat veren triglyseridiarvot (eräs rasvan muoto). Nämä tilat voivat lisätä haimatulehduksen mahdollisuutta (ks. kohta 4).
- tyypin 1 diabetes
- diabeettinen ketoasidoosi (diabeteksen komplikaatio, johon liittyy korkea verensokeri, nopea painon lasku, pahoinvohti tai oksentelu)
- aiempi tai nykyinen munuaissairaus
- sitagliptinin aiheuttama allerginen reaktio (ks. kohta 4).

Tämä lääke ei todennäköisesti aiheuta alhaista verensokeria, koska se ei tehoa silloin kun verensokeri on alhainen. Jos tästä lääkettä kuitenkin käytetään sulfonyyliureavalmisteen tai insuliinin kanssa samanaikaisesti, alhaista verensokeria (hypoglykemiaa) saattaa esiintyä. Lääkäri voi pienentää sulfonyyliurea- tai insuliiniantostasi.

LApSet ja nuoret

Alle 18-vuotiaiden lasten ja nuorten ei pidä käyttää tästä lääkettä. Se ei ole tehokas 10–17-vuotiailla lApSilla ja nuorilla. Tämän lääkkeen turvallisuudesta ja tehosta alle 10-vuotiailla lApSilla ei ole tietoa.

Muut lääkevalmisteet ja Sitagliptin Zentiva ApS

Kerro lääkärlle tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Kerro lääkärlle etenkin, jos käytät digoksiinia (lääke, jota käytetään sydämen rytmihäiriöiden ja muiden sydänongelmien hoitoon). Veren digoksiinipitoisuutta saatetaan joutua tarkistamaan, jos Sitagliptin Zentiva ApS-valmistetta käytetään samanaikaisesti.

Raskaus ja imetyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lApSen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Älä ota tästä lääkettä raskauden aikana.

Ei tiedetä, erityykö tämä lääke äidinmaitoon. Älä ota tästä lääkettä jos imetät tai aiot imettää.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Tällä lääkkeellä ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn eikä koneidenkäyttökykyyn. On kuitenkin raportoitu heitehuimausta ja uneliaisuutta, jotka voivat vaikuttaa ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Tämän lääkkeen käyttäminen yhdessä sulfonyyliureoiden tai insuliinin kanssa voi aiheuttaa hypoglykemiaa, joka voi vaikuttaa ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn tai työskentelyyn epävakaalla alustalla.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Sitagliptin Zentiva ApS sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Sitagliptin Zentiva ApS-valmistetta otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista jos olet epävarma.

Tavanomainen suositeltu annos on:

- yksi 100 mg:n kalvopäällysteeninen tabletti
- kerran vuorokaudessa
- suun kautta.

Jos sinulla on munuaisten toimintahäiriötä, lääkäri saattaa määrätä sinulle pienempiä annoksia (kuten 25 mg tai 50 mg).

Voit ottaa tämän lääkkeen aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan.

Lääkäri saattaa määrätä sinulle tästä lääkettä yksinään tai yhdessä tiettyjen muiden verensokeria alentavien lääkkeiden kanssa.

Ruokavalio ja liikunta voivat auttaa elimistöäsi käyttämään verensokeria tehokkaammin. On tärkeää, että samalla kun käytät Sitagliptin Zentiva ApS-valmistetta, noudata lääkärin suosittelemaa ruokavaliota sekä harrastat liikuntaa.

Jos otat enemmän Sitagliptin Zentiva ApS-valmisteita kuin sinun pitäisi

Jos otat tästä lääkettä enemmän kuin sinulle on määrätty, ota heti yhteys lääkäriin.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lApSi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokesukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Sitagliptin Zentiva ApS-valmisteita

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se heti muistaessasi. Jos huomaat unohtaneesi ottaa annoksen vasta kun on aika ottaa seuraava annos, jätä unohtunut annos väliin ja palaa takaisin normaaliiin aikatauluun. Älä ota kaksinkertaista annosta tästä lääkettä.

Jos lopetat Sitagliptin Zentiva ApS-valmisten oton

Jatka tämän lääkkeen ottamista niin kauan kuin lääkäri on määrännyt, jotta verensokeriarvosi pysyvät hallinnassa. Älä lopeta tämän lääkkeen ottamista keskustelematta siitä ensin lääkärin kanssa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan näitä saa.

LOPETA Sitagliptin Zentiva ApS-valmisten käyttö ja ota heti yhteys lääkäriin, jos havaitset jonkin seuraavista vakavista haittavaikutuksista:

- Voimakas ja jatkuva vatsakipu (mahan alueella), joka saattaa ulottua selkään ja johon voi liittyä pahoinvoimia ja oksentelua, koska nämä voivat olla haimatulehduksen (pankreatiitin) oireita (**esiiintymis tiheys tuntematon**: saatavissa oleva tieto ei riittää arviointiin).

- Jos saat vakavan allergisen reaktion, johon voi kuulua ihottuma, nokkosihottuma, ihorakkuloita/ihon kuoriutumista sekä kasvojen, huulten, kielen ja nielun turvotus, jotka voivat aiheuttaa hengitys- tai nielemisvaikeuksia. Lääkäri voi määrättää sinulle lääkkeen allergisen reaktion hoitoon sekä vaihtoehtoisen diabeteslääkkeen (**esiintymistihes tuntematon**: saatavissa oleva tieto ei riittää arviointiin).

Joillakin potilailla on esiintynyt seuraavia haittavaikutuksia, kun sitagliptiini on lisätty metformiinihoitoon:

Yleinen: enintään yhdellä potilaalla 10:stä

- alhainen verensokeri
- pahoinvointi
- ilmavaivat
- oksentelu
- erityyppistä epämukavaa tunnetta vatsassa aloitettaessa sitagliptiinin käytön yhdessä metformiinin kanssa

Melko harvinainen: enintään yhdellä potilaalla 100:sta

- vatsakipu
- ripuli
- ummetus
- uneliaisuus

Joillakin potilailla on esiintynyt seuraavia haittavaikutuksia, kun sitagliptiinia on käytetty yhdessä sulfonyliurean ja metformiinin kanssa:

Hyvin yleinen: yli yhdellä potilaalla 10:stä

- alhainen verensokeri

Yleinen: enintään yhdellä potilaalla 10:stä

- ummetus

Joillakin potilailla on esiintynyt seuraavia haittavaikutuksia sitagliptiinin ja pioglitatsonin käytön aikana:

Yleinen: enintään yhdellä potilaalla 10:stä

- ilmavaivat
- käsiin tai jalkojen turvotus

Joillakin potilailla on esiintynyt seuraavia haittavaikutuksia, kun sitagliptiinia on käytetty yhdessä pioglitatsonin ja metformiinin kanssa:

Yleinen: enintään yhdellä potilaalla 10:stä

- käsiin tai jalkojen turvotus

Joillakin potilailla on esiintynyt seuraavia haittavaikutuksia, kun sitagliptiinia on käytetty yhdessä insuliinin kanssa (metformiini yhdistettynä tai ilman sitä):

Yleinen: enintään yhdellä potilaalla 10:stä

- nuhakuume

Melko harvinainen: enintään yhdellä potilaalla 100:sta

- suun kuivuminen

Joillakin potilailla on esiintynyt seuraavia haittavaikutuksia kliinisissä tutkimuksissa pelkästään sitagliptiinia käytettäessä tai tämän lääkkeen markkinoille tulemisen jälkeen, kun sitagliptiinia on käytetty yksin ja/tai yhdessä muiden diabeteslääkkeiden kanssa:

Yleinen: enintään yhdellä potilaalla 10:stä

- alhainen verensokeri
- päänsärky
- ylhähengitystieinfekti
- tukkoinen tai vuotava nenä

- kurkkukipu
- nivelrikko
- käsivarsien ja säärten kipu

Melko harvinainen: enintään yhdellä potilaalla 100:sta

- heitehuimaus
- ummetus
- kutina

Harvinainen: enintään yhdellä potilaalla 1000:sta

- verihiualeiden vähentynyt määrä

Esiintymistihes tuntematon: saatavissa oleva tieto ei riitä arviontiin

- munuaisongelmat, jotka joissain tapauksissa vaativat dialyysihoitoa
- oksentelu
- nivelsärky
- lihassärky
- selkäsärky
- interstitiaalinen keuhkosairaus
- rakkulainen pemfigoidi (eräänlainen rakkulamuodostuma iholla)

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Sitagliptin Zentiva ApS-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän 'EXP' jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

PVC/PVDC/ Alumiininen läpipainopakkaus:

Säilytä alle 30°C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

PVC/PE/PVDC/ Alumiininen läpipainopakkaus:

Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Sitagliptin Zentiva ApS sisältää

- Vaikuttava aine on sitagliptiini
- Sitagliptin Zentiva ApS 25 mg kalvopäälysteiset tabletit: Jokainen kalvopäälysteinen tabletti sisältää sitagliptiinifosfaattimonohydraattia, joka vastaa 25 mg sitagliptiinia.
- Sitagliptin Zentiva ApS 50 mg kalvopäälysteiset tabletit: Jokainen kalvopäälysteinen tabletti sisältää sitagliptiinifosfaattimonohydraattia, joka vastaa 50 mg sitagliptiinia.
- Sitagliptin Zentiva ApS 100 mg kalvopäälysteiset tabletit: Jokainen kalvopäälysteinen tabletti sisältää sitagliptiinifosfaattimonohydraattia, joka vastaa 100 mg sitagliptiinia.
- Muut aineet ovat:
Tabletin ydin: mikrokiteinen selluloosa (E460), kalsiumvetyfosfaatti, kroskarmelloosinatrium, kolloidinen vedetön piidioksidi, natriumstearylfumaraatti (E485), magnesiumstearaatti (E470b).
Tablettien kalvopäälyste: polyvinyyliaalkoholi (E1203), titaanidioksidi (E171), makrogoli, talkki (E553b), keltainen rautaoksi (E172), punainen rautaoksi (E172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Sitagliptin Zentiva ApS 25 mg kalvopäälysteiset tabletit ovat pyöreät, kaksoiskuperat, vaaleanpunaiset, halkaisijaltaan noin 5,6 mm.

Sitagliptin Zentiva ApS 50 mg kalvopäälysteiset tabletit ovat pyöreät, kaksoiskuperat, beigenväriset, halkaisijaltaan noin 7,1 mm, toisella puolella kaiverrus "Z".

Sitagliptin Zentiva ApS 100 mg kalvopäälysteiset tabletit ovat pyöreät, kaksoiskuperat, oranssista ruskeaan, halkaisijaltaan noin 9,1 mm.

PVC/PVDC-Alumiini-läpipainopakkaus.

PVC/PE/PVDC-Alumiini-läpipainopakkaus.

Pakkauskoko: 14, 28, 30, 56, 60, 90, 98, 100 kalvopäälysteistä tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Zentiva, k.s.
U kabelovny 130, Dolní Měcholupy,
10237 Praha 10
Tšekki

Paikallinen edustaja
Zentiva Denmark ApS
Høffdingsvej 34
DK-2500 Valby
Tanska
Info.nordics@zentiva.com

Tämä pakausseoste on tarkistettu viimeksi

12.06.2024

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till patienten

**Sitagliptin Zentiva ApS 25 mg filmdrage rade tabletter
Sitagliptin Zentiva ApS 50 mg filmdrage rade tabletter
Sitagliptin Zentiva ApS 100 mg filmdrage rade tabletter**
sitagliptin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipacksedeln finns information om följande:

1. Vad Sitagliptin Zentiva ApS är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Sitagliptin Zentiva ApS
3. Hur du tar Sitagliptin Zentiva ApS
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Sitagliptin Zentiva ApS ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Sitagliptin Zentiva ApS är och vad det används för

Sitagliptin Zentiva ApS innehåller den aktiva substansen sitagliptin vilken tillhör en grupp av läkemedel som sänker blodsockernivån hos vuxna patienter med diabetes mellitus typ 2. Dessa kallas DPP-4-hämmare (dipeptidylpeptidas-4-hämmare).

Detta läkemedel hjälper till att öka insulin nivåerna som produceras efter en måltid och minskar mängden socker som bildas i kroppen.

Din läkare har skrivit ut detta läkemedel som hjälpt att sänka ditt blodsocker, som är för högt på grund av din typ 2-diabetes. Detta läkemedel kan användas ensamt eller i kombination med vissa andra blodsockersänkande läkemedel (insulin, metformin, sulfonureider eller glitazoner) som du kanske redan tar för din diabetes och tillsammans med ett kost- och motionsprogram.

Vad är typ 2-diabetes?

Typ 2-diabetes är ett tillstånd som innebär att din kropp inte bildar tillräcklig mängd insulin och det insulin som kroppen producerar inte verkar så bra som det borde. Din kropp kan också bilda för mycket socker. När detta sker ansamlas socker (glukos) i blodet. Detta kan leda till allvarliga medicinska problem som hjärtsjukdom, njursjukdom, blindhet och amputation.

Sitagliptin som finns i Sitagliptin Zentiva ApS kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Sitagliptin Zentiva ApS

Använd inte Sitagliptin Zentiva ApS

- om du är allergisk mot sitagliptin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Fall av inflammation i bukspottkörteln (pankreatit) har rapporterats hos patienter som får sitagliptin (se avsnitt 4).

Om du får blåsor i huden kan det vara ett tecken på ett tillstånd som kallas bullös pemfigoid. Din läkare kan säga till dig att sluta ta Sitagliptin Zentiva ApS.

Tala om för din läkare om du har eller har haft:

- en sjukdom i bukspottkörteln (såsom pankreatit)
- gallsten, alkoholberoende eller mycket höga nivåer av triglycerider (en typ av fett) i blodet. Dessa medicinska tillstånd kan öka risken att få pankreatit (se avsnitt 4).
- typ 1-diabetes
- ökad halt ketoner i blod och urin (diabetesketoacidosis; en komplikation vid diabetes med högt blodsocker, snabb viktminskning, illamående eller kräkning)
- några tidigare eller nuvarande problem med njurarna
- en allergisk reaktion mot sitagliptin (se avsnitt 4).

Detta läkemedel verkar inte när blodsockret är lågt och orsakar därför sannolikt inte alltför lågt blodsocker. När detta läkemedel används i kombination med en sulfonureid eller insulin kan dock lågt blodsocker (hypoglykemi) förekomma. Din läkare kan då minska dosen av din sulfonureid eller ditt insulin.

Barn och ungdomar

Barn och ungdomar under 18 år bör inte använda detta läkemedel. Det är inte effektivt hos barn och ungdomar mellan 10 och 17 år. Det är inte känt om detta läkemedel är säkert och effektivt när det används hos barn och ungdomar under 10 år.

Andra läkemedel och Sitagliptin Zentiva ApS

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Tala särskilt om för din läkare om du tar digoxin (ett läkemedel för behandling av oregelbunden hjärttrytm och andra hjärtproblem). Nivån av digoxin i blodet kan behöva kontrolleras om det tas tillsammans med Sitagliptin Zentiva ApS.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Du bör inte använda detta läkemedel under graviditet.

Det är inte känt om detta läkemedel passerar över i bröstmjölk. Du bör inte använda detta läkemedel om du ammar eller planerar att amma.

Körförmåga och användning av maskiner

Detta läkemedel har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Yrsel och sömnighet har dock rapporterats, som kan påverka din förmåga att framföra fordon och använda maskiner.

Samtidig användning av detta läkemedel tillsammans med läkemedel som kallas sulfonureider eller med insulin kan orsaka hypoglykemi, vilket kan påverka din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa

effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Sitagliptin Zentiva ApS innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Sitagliptin Zentiva ApS

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig rekommenderad dos är:

- en filmdragerad tablett å 100 mg
- en gång dagligen
- genom munnen.

Om du har njurbesvär är det möjligt att läkaren förskriver lägre doser till dig (såsom 25 mg eller 50 mg).

Du kan ta detta läkemedel med eller utan mat och dryck.

Din läkare kan förskriva detta läkemedel ensamt eller tillsammans med vissa andra läkemedel som sänker blodsockret.

Kost och motion kan hjälpa din kropp att bättre utnyttja blodsockret. Det är viktigt att fortsätta med den kost och motion som läkaren rekommenderat under tiden du tar Sitagliptin Zentiva ApS.

Om du har tagit för stor mängd av Sitagliptin Zentiva ApS

Kontakta omedelbart läkare om du har tagit mer än den ordinerade dosen av detta läkemedel.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Sitagliptin Zentiva ApS

Om du har glömt att ta en dos, ta den så snart du kommer ihåg. Om du inte kommer ihåg det förrän det är dags för nästa dos, ta då inte den glömda dosen utan fortsätt det vanliga doseringsschemat. Ta inte dubbla doser av detta läkemedel under en och samma dag.

Om du slutar att ta Sitagliptin Zentiva ApS

För att hålla ditt blodsocker under kontroll ska du fortsätta att ta detta läkemedel så länge som din läkare ordinerat behandlingen. Du bör inte sluta ta läkemedlet utan att prata med din läkare först.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

SLUTA ta Sitagliptin Zentiva ApS och kontakta läkare omedelbart om du märker någon av följande allvarliga biverkningar:

- Svår och ihållande smärta i buken (magen) som kan stråla ut i ryggen, med eller utan illamående och kräkningar, då dessa kan vara tecken på en inflammerad bukspottkörtel (pankreatit)(ingen känd frekvens: frekvens kan inte estimeras utifrån tillgänglig data).

- Om du får en allvarlig allergisk reaktion, såsom utslag, nässelfeber, blåsor på huden/fjällande hud och svullnad av ansikte, läppar, tunga och svalg som kan orsaka andnings- eller sväljsvårigheter. Din läkare kan ordnera ett läkemedel för att behandla din allergiska reaktion och ett annat läkemedel för din diabetes (**ingen känd frekvens**: frekvens kan inte estimeras utifrån tillgänglig data).

En del patienter har upplevt följande biverkningar vid tillägg av sitagliptin till metformin:

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- lågt blodsocker
- illamående
- väderspänning
- kräkningar
- olika typer av magbesvär vid start av kombinationsbehandling med sitagliptin och metformin

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- magsmärta
- diarré
- förstoppling
- dåsighet

En del patienter har upplevt följande biverkningar när de tagit sitagliptin i kombination med en sulfonureid och metformin:

Mycket vanliga: kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare

- lågt blodsocker

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- förstoppling

En del patienter har upplevt följande biverkningar när de tagit sitagliptin och pioglitazon:

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- väderspänning
- svullna händer och ben

En del patienter har upplevt följande biverkningar när de tagit sitagliptin i kombination med pioglitazon och metformin:

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- svullna händer och ben

En del patienter har upplevt följande biverkningar när de tagit sitagliptin i kombination med insulin (med eller utan metformin):

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- influensa

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- muntorrhet

En del patienter har upplevt följande biverkningar när de tagit enbart sitagliptin i kliniska studier eller vid uppföljning efter godkännandet, vid användning av sitagliptin enbart och/eller i kombination med andra diabetesläkemedel:

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- lågt blodsocker
- huvudvärk
- övre luftvägsinfektion
- täppt eller rinnande näsa
- halsont
- artros
- smärta i armar eller ben

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- yrsel
- förstopning
- klåda

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare

- minskat antal blodplättar

Ingen känd frekvens: frekvens kan inte estimeras utifrån tillgänglig data

- njurbesvär (som ibland kräver dialys)
- kräkningar
- ledväck
- muskelsmärta
- ryggsmärta
- interstitiell lungsjukdom
- bullös pemfigoid (en sorts blåsor i huden)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se uppgifter nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Sitagliptin Zentiva ApS ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blisterkartan och kartongen efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

PVC/PVDC/Aluminium blister:

Förvaras under 30°C. Förvaras i originalförpackningen för att skydda mot fukt.

PVC/PE/PVDC/Aluminium blister:

Detta läkemedel kräver inga speciella temperaturförvaringsförhållanden. Förvaras i originalförpackningen för att skydda mot fukt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration för Sitagliptin Zentiva ApS

- Den aktiva substansen är sitagliptin.
- Sitagliptin Zentiva ApS 25 mg filmdragerad tablett: Varje filmdragerad tablett innehåller sitagliptin fosfatmonohydrat motsvarande 25 mg sitagliptin.
- Sitagliptin Zentiva ApS 50 mg filmdragerad tablett: Varje filmdragerad tablett innehåller sitagliptin fosfatmonohydrat motsvarande 50 mg sitagliptin.

- Sitagliptin Zentiva ApS 100 mg filmdragerad tablett: Varje filmdragerad tablett innehåller sitagliptin fosfatmonohydrat motsvarande 100 mg sitagliptin.
- Övriga innehållsämnen är:
Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa (E460), kalciumvätefosfat, kroskarmellosnatrium, kolloidal vattenfri kiseldioxid, natriumstearylffumarat (E485), magnesiumstearat (E470b).
Filmdragering: polyvinylalkohol (E1203), titandioxid (E171), makrogol, talk (E553b), gul järnoxid (E172), röd järnoxid (E172).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

- Sitagliptin Zentiva ApS 25 mg filmdragerade tablett är runda, bikonvexa, rosa med en diameter på cirka 5,6 mm.
- Sitagliptin Zentiva ApS 50 mg filmdragerade tablett är runda, bikonvexa, beige med en diameter på cirka 7,1 mm, märkta med "Z" på ena sidan.
- Sitagliptin Zentiva ApS 100 mg filmdragerade tablett är runda, bikonvexa, orange till brun med en diameter på cirka 9,1 mm.

PVC/PVDC-aluminium blisterförpackning
PVC/PE/PVDC-aluminium blistertakning

Förpackningsstorlekar: 14, 28, 30, 56, 60, 90, 98, 100 filmdragerade tablett

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Zentiva, k.s.
U kabelovny 130, Dohní Měcholupy,
10237 Prag 10
Tjeckien

Lokal företrädare

Zentiva Denmark ApS
Høffdingsvej 34
DK-2500 Valby
Danmark
Info.nordics@zentiva.com

Denna bipacksedel ändrades senast

12.06.2024