

Písomná informácia pre používateľa

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1000 mg filmom obalené tablety sitagliptín/metformínium-chlorid

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečíitali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete

1. Čo je Sitagliptin/Metformin Glenmark a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sitagliptin/Metformin Glenmark
3. Ako užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Sitagliptin/Metformin Glenmark
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Sitagliptin/Metformin Glenmark a na čo sa používa

Sitagliptin/Metformin Glenmark obsahuje dve odlišné liečivá nazývané sitagliptín a metformín.

- sitagliptín patrí do skupiny liečiv nazývaných inhibítory DPP-4 (inhibítory dipeptidyl peptidázy-4),
- metformín patrí do skupiny liečiv nazývaných biguanidy.

Spoločne sa podieľajú na kontrole hladín cukru v krvi u dospelých pacientov s formou cukrovky, ktorá sa nazýva „diabetes mellitus 2. typu“. Tento liek pomáha zvýšiť hladiny inzulínu tvoreného po jedle a znižuje množstvo cukru tvorené vašim organizmom.

Spolu s diétou a cvičením pomáha tento liek znížiť vašu hladinu cukru v krvi. Tento liek sa môže používať samotný alebo s niektorými ďalšími liekmi na liečbu cukrovky (inzulínom, derivátkmi sulfonylmočoviny alebo glitazónmi).

Čo je diabetes 2. typu?

Diabetes 2. typu je ochorenie, pri ktorom váš organizmus netvorí dostatok inzulínu a inzulín, ktorý vaše telo produkuje, nepôsobí tak, ako by mal. Vaše telo môže vytvárať aj príliš veľa cukru. Keď sa tak stane, cukor (glukóza) sa hromadí v krvi. To môže viest k väžnym zdravotným problémom, ako je ochorenie srdca, ochorenie obličiek, slepota a amputácia.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sitagliptin/Metformin Glenmark

Neužívajte Sitagliptin/Metformin Glenmark

- ak ste alergický na sitagliptín alebo metformín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- ak máte závažne zníženú funkciu obličiek,
- ak máte nekontrolovanú cukrovku, napríklad so závažnou hyperglykémiou (vysoká hladina glukózy v krvi), nevoľnosťou, vracaním, hnačkou, rýchlym úbytkom telesnej hmotnosti, laktátovou acidózou (pozri „Riziko laktátovej acidózy“ nižšie) alebo ketoacidózou. Ketoacidóza

je stav, pri ktorom sa látky nazývané „ketolátky“ hromadia v krvi a môžu viest' k diabetickej prekóme. Príznaky zahŕňajú bolesť žalúdka, rýchle a hlboké dýchanie, ospalosť alebo nezvyčajný sladký zápach dychu.

- ak máte ľažkú infekciu alebo ste dehydratovaný,
- ak sa chystáte na röntgenové vyšetrenie, kde vám injekčne podajú kontrastnú látku. V závislosti od funkcie vašich obličiek bude potrebné, aby ste v čase röntgenového vyšetrenia a počas 2 alebo viacerých dní po ňom, podľa pokynov lekára, prestali užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark, ak ste nedávno mali srdcový infarkt alebo máte ľažké problémy s krvným obehom, ako je „šok“ alebo ľažkosti s dýchaním,
- ak máte ľažkosti s pečeňou,
- ak nadmerne pijete alkohol (bud' každý deň alebo len z času na čas),
- ak dojčíte.

Neužívajte Sitagliptin/Metformin Glenmark, ak sa na vás vzťahuje čokoľvek uvedené vyššie a porozprávajte sa so svojím lekárom aj o iných spôsoboch ako zvládať cukrovku. Ak si nie ste istý, porad'te sa so svojím lekárom, lekárnikom alebo zdravotnou sestrou skôr, ako začnete užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark.

Upozornenia a opatrenia

U pacientov, ktorí užívali Sitagliptin/Metformin Glenmark, boli hlásené prípady zápalu pankreasu (pankreatitídy) (pozri časť 4).

Ak sa u vás objavia pluzgiere na koži, môže to byť prejavom ochorenia, ktoré sa nazýva bulózny pemfigoid. Váš lekár vás môže požiadat', aby ste prestali užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark.

Riziko laktátovej acidózy

Sitagliptin/Metformin Glenmark môže spôsobiť veľmi zriedkavý, ale veľmi závažný vedľajší účinok nazývaný laktátová acidóza, najmä, ak vaše obličky nepracujú správne. Riziko vzniku laktátovej acidózy je zvýšené aj pri nekontrolovanej cukrovke, závažných infekciách, dlhotrvajúcim hladovaní alebo požívaní alkoholu, pri dehydratácii (pozri ďalšie informácie nižšie), pri problémoch s pečeňou a akýchkoľvek stavoch, pri ktorých má niektorá časť tela znížený príslun kyslíka (ako napríklad akútne závažné srdcové ochorenie).

Ak sa na vás vzťahuje niektoré z vyššie uvedeného, kontaktujte svojho lekára, aby vám dal ďalšie pokyny.

Ihneď povedzte svojmu lekárovi, ktorý vám poskytne ďalšie pokyny, ak:

- viete, že máte geneticky dedičné ochorenie postihujúce mitochondrie (zložky v bunkách produkujúce energiu) ako je syndróm MELAS (mitochondriálna encefalopatia, myopatia, laktátová acidóza a stroke-like epizódy) alebo maternálne dedičný diabetes a hluchota (MIDD),
- sa u vás po začatí liečby metformínom vyskytnú niektoré z nasledujúcich príznakov: záchvat, znížené poznávacie schopnosti, ľažkosti s pohyblivosťou, príznaky naznačujúce poškodenie nervov (napr. bolesť alebo necitlivosť), migréna a hluchota.

Nakrátko prestaňte užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark ak trpíte stavom, ktorý môže byť spojený s dehydratáciou (výrazná strata telesných tekutín), ako napríklad silné vracanie, hnačka, horúčka, vystavenie sa teplu alebo ak pijete menej tekutín ako obvykle. Kontaktujte lekára, aby vám dal ďalšie pokyny.

Okamžite prestaňte užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark a kontaktujte lekára alebo vyhľadajte najbližšiu nemocnicu, ak spozorujete niektoré príznaky laktátovej acidózy, pretože tento stav môže spôsobiť kómu.

Príznaky laktátovej acidózy zahŕňajú:

- vracanie,
- bolesť žalúdka (bolesť brucha),
- svalové kŕče,
- celkový pocit nepohodlia so silnou únavou,

- ťažkosti s dýchaním,
- znížená telesná teplota a srdcový pulz.

Laktátová acidóza je vážny zdravotný stav a musí sa liečiť v nemocnici.

Predtým, ako začnete užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika:

- ak máte alebo ste mali ochorenie pankreasu (ako je pankreatítida),
- ak máte alebo ste mali žľcové kamene, závislosť od alkoholu alebo veľmi vysoké hladiny triglyceridov (typ tuku) v krvi. Tieto zdravotné stavy môžu zvýšiť možnosť vzniku pankreatítidy (pozri časť 4),
- ak máte diabetes 1. typu. Niekedy sa nazýva diabetes mellitus závislý od inzulínu,
- ak máte alebo ste mali alergickú reakciu na sitagliptín, metformín alebo Sitagliptin/Metformin Glenmark (pozri časť 4),
- ak užívate spolu s liekom Sitagliptin/Metformin Glenmark aj derivát sulfonylmočoviny alebo inzulín, lieky na cukrovku, pretože u vás môže dôjsť k nízkym hladinám cukru v krvi (hypoglykémii). Lekár vám môže znížiť dávku derivátu sulfonylmočoviny alebo inzulínu.

Ak potrebujete podstúpiť veľký chirurgický zákrok, v čase zákroku a určitý čas po zákroku musíte prestaviť užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark. Váš lekár rozhodne, kedy musíte prerušiť a kedy opäť začať liečbu s liekom Sitagliptin/Metformin Glenmark.

Ak si nie ste istý, či sa niektoré z horeuvedených bodov vzťahujú na vás, poradte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark.

Počas liečby liekom Sitagliptin/Metformin Glenmark váš lekár skontroluje funkciu vašich obličiek minimálne raz ročne alebo častejšie, ak ste staršia osoba a/alebo ak sa vaša funkcia obličiek zhoršuje.

Deti a dospevajúci

Deti a dospevajúci mladší ako 18 rokov nesmú užívať tento liek. U detí a dospevajúcich vo veku 10 až 17 rokov nie je účinný. Nie je známe, či je tento liek bezpečný a účinný, ak sa používa u detí mladších ako 10 rokov.

Iné lieky a Sitagliptin/Metformin Glenmark

Ak je potrebné, aby vám do krvného obehu injekčne podali kontrastnú látku, ktorá obsahuje jód, napríklad pri vykonaní röntgenového vyšetrenia alebo pri snímaní, musíte prestaviť užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark pred alebo v čase podania injekcie. Váš lekár rozhodne, kedy musíte prerušiť a kedy opäť začať liečbu s liekom Sitagliptin/Metformin Glenmark.

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi. Môže byť potrebné, aby vám častejšie vyšetrili hladinu glukózy v krvi a funkciu obličiek alebo váš lekár bude musieť upraviť dávku lieku Sitagliptin/Metformin Glenmark. Je obzvlášť dôležité, aby ste oznamili nasledovné:

- lieky (užívané ústami, vdychovaním alebo formou injekcie) používané na liečbu ochorení, ktoré zahŕňajú zápal, ako astma a artrítida (kortikosteroidy),
- lieky, ktoré zvyšujú tvorbu moču (diuretiká),
- lieky na liečbu bolesti a zápalov (NSA – nesteroidové protizápalové lieky a inhibítory COX-2, ako napríklad ibuprofén a celekoxib),
- niektoré lieky na liečbu vysokého krvného tlaku (inhibítory ACE a antagonisty receptora angiotenzínu II),
- špecifické lieky na liečbu bronchiálnej astmy (β -sympatomimetiká),
- jódované kontrastné látky alebo lieky obsahujúce alkohol,
- určité lieky používané na liečbu problémov so žalúdkom, ako napr. cimetidín,
- ranolazín, liek používaný na liečbu angíny pectoris,
- dolutegravir, liek používaný na liečbu infekcie HIV,

- vandetanib, liek používaný na liečbu špecifického typu rakoviny štítnej žľazy (medulárny karcinóm štítnej žľazy),
- digoxín (na liečbu nepravidelného tlkotu srdca a iných problémov so srdcom). Ak užívate digoxín spolu s liekom Sitagliptin/Metformin Glenmark, môže byť potrebné skontrolovať hladinu digoxínu vo vašej krvi.

Sitagliptin/Metformin Glenmark a alkohol

Vyhnite sa nadmernej konzumácií alkoholu, ak užívate Sitagliptin/Metformin Glenmark pretože to môže zvyšovať riziko laktátovej acidózy (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Tehotenstvo a dojčenie

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek. Neužívajte tento liek počas tehotenstva. Neužívajte tento liek počas dojčenia. Pozri časť 2, **Neužívajte Sitagliptin/Metformin Glenmark.**

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Tento liek nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať vozidlá a obsluhovať stroje. Avšak v súvislosti so sitagliptínom boli hlásené závraty a ospalosť, ktoré môžu ovplyvniť vašu schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje.

Užívanie tohto lieku v kombinácii s liekmi nazývanými deriváty sulfonylmočoviny alebo s inzulínom môže spôsobiť hypoglykémiu, ktorá môže ovplyvniť vašu schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje alebo pracovať bez bezpečnej opory.

Sitagliptin/Metformin Glenmark obsahuje sodík

Sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v tablete, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

- Užite jednu tabletu:
 - dvakrát denne ústami,
 - s jedlom, aby sa znížila pravdepodobnosť žalúdočných ťažkostí.
- Môže byť potrebné, aby na kontrolu vašej hladiny cukru v krvi lekár zvýšil vašu dávku.
- Ak máte zníženú funkciu obličiek, váš lekár vám môže predpísat nižšiu dávku.

Pri užívaní tohto lieku pokračujte aj nadalej v diéte, ktorú vám odporučil lekár a dbajte na to, aby bol váš príjem sacharidov rovnomerne rozložený počas celého dňa.

Nie je pravdepodobné, aby tento liek užívaný samostatne, spôsobil neobvykle nízku hladinu cukru v krvi (hypoglykémiu). Ked' sa tento liek používa s derivátom sulfonylmočoviny alebo s inzulínom, môže dôjsť k nízkej hladine cukru v krvi a váš lekár môže znížiť dávku derivátu sulfonylmočoviny alebo inzulínu.

Ak užijete viac lieku Sitagliptin/Metformin Glenmark, ako máte

Ak užijete viac, ako je predpísaná dávka tohto lieku, ihneď sa spojte so svojím lekárom. Ak sa u vás objavia príznaky laktátovej acidózy, ako napr. pocit chladu alebo nepohodlia, silná nevoľnosť alebo vracanie, bolest žalúdka, nevysvetliteľný úbytok telesnej hmotnosti, svalové

kŕče alebo rýchle dýchanie, chodťte do nemocnice (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Ak zabudnete užiť Sitagliptin/Metformin Glenmark

Ak vynecháte dávku, užite ju ihned, ako si na to spomeniete. Ak si nespomeniete až do času pre nasledujúcu dávku, vynechanú dávku už neužite a pokračujte vo svojom zvyčajnom režime. Neužívajte dvojnásobnú dávku tohto lieku.

Ak prestanete užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark

Pokračujte v užívaní tohto lieku tak dlho, ako vám ho lekár predpisuje, aby ste sústavne pomáhali kontrolovať vašu hladinu cukru v krvi. Tento liek nesmiete prestať užívať bez toho, aby ste sa najprv neporozprávali so svojím lekárom. Ak prestanete užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark, hladina vášho cukru v krvi sa môže opäť zvýšiť.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ak spozorujete ktorýkoľvek z nasledujúcich závažných vedľajších účinkov, PRESTAŇTE užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark a ihned kontaktujte lekára:

- silná a pretrvávajúca bolest' v bruchu (oblasť žalúdka), ktorá môže vyžarovať až do vášho chrbta s nevoľnosťou a vracaním alebo bez nich, pretože to môžu byť prejavy zápalu pankreasu (pankreatítida).

Sitagliptin/Metformin Glenmark môže spôsobiť veľmi zriedkavý (môže postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb), ale veľmi závažný vedľajší účinok nazývaný laktátová acidóza (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“). Ak sa tak stane, **okamžite prestaňte užívať Sitagliptin/Metformin Glenmark a kontaktujte lekára alebo vyhľadajte najbližšiu nemocnicu**, pretože laktátová acidóza môže spôsobiť kómu.

Ak máte závažnú alergickú reakciu (častosť neznáma) zahŕňajúcu vyrážku, žihľavku, pľuzgiere na koži/odlupovanie kože a opuch tváre, pier, jazyka a hrdla, ktorý môže spôsobiť t'ažkosti s dýchaním alebo prehĺtaním, prestaňte užívať tento liek a okamžite zavolajte lekárovi. Váš lekár vám môže predpísť liek na liečbu vašej alergickej reakcie a iný liek na liečbu vašej cukrovky.

U niektorých pacientov užívajúcich metformín sa po začatí užívania sitagliptínu vyskytli nasledujúce vedľajšie účinky:

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb): nízka hladina cukru v krvi, nevoľnosť, plynatosť, vracanie.

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb): bolest' žalúdka, hnačka, zápcha, ospalivosť.

U niektorých pacientov sa na začiatku podávania kombinácie sitagliptínu a metformínu vyskytli hnačka, nevoľnosť, plynatosť, zápcha, bolest' žalúdka alebo vracanie (výskyt je častý).

U niektorých pacientov sa pri užívaní tohto lieku s derivátom sulfonylmočoviny, ako napr. glimepirid, vyskytli nasledujúce vedľajšie účinky:

Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb): nízka hladina cukru v krvi.

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb): zápcha.

U niektorých pacientov sa pri užívaní tohto lieku v kombinácii s pioglitazónom vyskytli nasledujúce vedľajšie účinky:

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb): opuch rúk alebo nôh.

U niektorých pacientov sa pri užívaní tohto lieku v kombinácii s inzulínom vyskytli nasledujúce vedľajšie účinky:

Veľmi časté: nízka hladina cukru v krvi.

Menej časté: sucho v ústach, bolest' hlavy.

U niektorých pacientov sa počas klinických štúdií pri užívaní samotného sitagliptínu (jedného z liečiv lieku Sitagliptin/Metformin Glenmark) alebo po uvedení na trh počas užívania lieku

Sitagliptin/Metformin Glenmark, či samotného sitagliptínu alebo sitagliptínu s inými liekmi na cukrovku, vyskytli nasledujúce vedľajšie účinky:

Časté: nízka hladina cukru v krvi, bolest' hlavy, infekcia horných dýchacích ciest, plný nos alebo výtok z nosa a bolest' hrdla, osteoartróza, bolest' ramena alebo nohy.

Menej časté: závrat, zápcha, svrbenie.

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 zo 1000 osôb): znížený počet krvných doštíčiek.

Častosť neznáma (nedá sa odhadnúť z dostupných údajov): problémy s obličkami (niekedy vyžadujúce dialýzu), vracanie, bolest' kĺbov, bolest' svalov, bolest' chrbta, intersticiálna choroba plúc, bulózny pemfigoid (typ kožného pľuzgieru).

U niektorých pacientov sa pri užívaní samotného metformínu vyskytli nasledujúce vedľajšie účinky:

Veľmi časté: nevoľnosť, vracanie, hnačka, bolest' žalúdka a strata chuti do jedla. Tieto príznaky sa môžu objaviť, keď začíname užívať metformín a zvyčajne vymiznú.

Časté: kovová pachut', znížené alebo nízke hladiny vitamínu B12 v krvi (príznaky môžu zahŕňať extrémnu únavu (vyčerpanie), boľavý a červený jazyk (glositídu), mravčenie (parestéziu), bledú alebo žltú pokožku). Vás lekár môže nariadiť niekoľko testov, aby zistil príčinu vašich príznakov, pretože niektoré z nich môžu byť spojené aj s cukrovkou alebo inými nesúvisiacimi zdravotnými problémami.

Veľmi zriedkavé: hepatítida (ochorenie pečene), žihľavka, začervenanie kože (vyrážka) alebo svrbenie.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na **národné centrum hlásenia v Prílohe V**. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispiť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Sitagliptin/Metformin Glenmark

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na blistri a škatuli po EXP. Dátum exspirácie sa vztahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 30°C.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Sitagliptin/Metformin Glenmark obsahuje

- Liečivá sú sitagliptín a metformínium-chlorid.

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg filmom obalené tablety: Každá tableta obsahuje 50 mg of sitagliptínu (ako monohydrát hydrochloridu) a 850 mg metformínium-chloridu.

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1000 mg filmom obalené tablety: Každá tableta obsahuje 50 mg sitagliptínu (ako monohydrát hydrochloridu) a 1000 mg metformínium-

chloridu.

- Ďalšie zložky sú:

Jadro tablety: mikrokryštalická celulóza, povidón (K29/32), laurylsíran sodný a stearyl-fumarát sodný

Filmový obal (50 mg/850 mg): makrogol (PEG) a polyvinylalkohol vrúbľovaný, kopolymér; mastenec; oxid titaničitý; GMDCC (Glycerol-monokaprylokaprát a dikaprylokaprát); GMCC (Glycerol-monokaprylokaprát) Typ 1, mono/diglyceridy, glycerol; polyvinylalkohol, a červený oxid železitý.

Filmový obal (50 mg/1000 mg): makrogol (PEG) a polyvinylalkohol vrúbľovaný, kopolymér; oxid titaničitý; červený oxid železitý; GMDCC (Glycerol-monokaprylokaprát a dikaprylokaprát); GMCC (Glycerol-monokaprylokaprát) Typ 1, mono/diglyceridy, glycerol; polyvinylalkohol, oxid železnato-železitý.

Ako vyzerá Sitagliptin/Metformin Glenmark a obsah balenia

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg filmom obalené tablety: Ružové, oválne, bikonvexné, filmom obalené tablety s rozmermi približne 20,5 mm x 9,5 mm, s vyrazeným „S476“ na jednej strane a hladké na druhej strane.

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1000 mg filmom obalené tablety: Hnedé, oválne, bikonvexné, filmom obalené tablety s rozmermi približne 21,5 mm x 10 mm, s vyrazeným „S477“ na jednej strane a hladké na druhej strane.

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg filmom obalené tablety sú balené v:

- nepriehľadných blistroch (PVC/PVDC-hliník) po 14, 28, 30, 56, 60, 98, 196 a 210,
- bielej HDPE fl'aši so silikagélovou nádobou na vysúšadlo v tesniacom viečku po 100 a 196.

Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1000 mg filmom obalené tablety sú balené v:

- nepriehľadných blistroch (PVC/PVDC-hliník) po 14, 28, 30, 56, 60, 98, 196 a 210,
- bielej HDPE fl'aši so silikagélovou nádobou na vysúšadlo v tesniacom viečku po 100 a 196.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobcovia

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Hvězdova 1716/2b, 140 78 Praha 4, Česká republika

Výrobca

LABORATORIOS LICONSA S.A., Avda. Miralcampo, Nº 7, Polígono Industrial Miralcampo, 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara), Španielsko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Česká republika	Sitagliptin/Metformin Glenmark
Dánsko	Sitagliptin/Metformin Glenmark
Fínsko	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg tabletter, kalvopäällysteinen
	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1 000 mg tabletter, kalvopäällysteinen
Nemecko	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg Filmtabletten, Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1 000 mg Filmtabletten
Nórsko	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg filmdrasjerte tabletter
	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1000 mg filmdrasjerte tabletter

Slovenská republika	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg
Španielsko	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1000 mg
	Sitagliptina/Metformina Viso Farmacéutica 50 mg/850 mg comprimidos recubiertos con película EFG
	Sitagliptina/Metformina Viso Farmacéutica 50 mg/1 000 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Švédsko	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/850 mg filmdragerade tabletter
	Sitagliptin/Metformin Glenmark 50 mg/1 000 mg filmdragerade tabletter

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

GLENMARK PHARMACEUTICALS SK, s. r. o.

E-mail: info-sk@glenmarkpharma.com

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v máji 2025.