

## Písomná informácia pre používateľa

### Sitagliptin/Metformin CR 50 mg/1000 mg Sitagliptin/Metformin CR 100 mg/1000 mg tablety s riadeným uvoľňovaním 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 prečítali.
- 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 Teva CR a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sitagliptin/Metformin Teva CR
3. Ako užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Sitagliptin/Metformin Teva CR
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

### 1. Čo je Sitagliptin/Metformin Teva CR a na čo sa používa

Sitagliptin/Metformin Teva CR 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 organizmom.

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

Čo je diabetes 2. typu?

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

### 2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sitagliptin/Metformin Teva CR

#### Neužívajte Sitagliptin/Metformin Teva CR

- 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 bolest' žalúdka, rýchle a hlboké dýchanie, ospalosť alebo nezvyčajný sladký zápach dychu,
- ak máte ťažkú infekciu alebo ste dehydratovaný,
- ak sa chystáte na röntgenové vyšetrenie, kde vám injekčne podajú kontrastnú vyšetrovaciu 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 Teva CR,
- ak ste nedávno mali srdcový infarkt alebo máte ťažké problémy s krvným obehom, ako je „šok“ alebo ťažkosti s dýchaním,
- ak máte ťažkosti s pečeňou,
- ak nadmerne pijete alkohol (bud' každý deň alebo len z času na čas),
- ak dojčíte.

Neužívajte Sitagliptin/Metformin Teva CR, ak sa čokoľvek uvedené vyššie na vás vzťahuje a porozprávajte sa so svojím lekárom 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 Teva CR.

### **Upozornenia a opatrenia**

U pacientov, ktorí užívali Sitagliptin/Metformin Teva CR, 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 požiadať, aby ste prestali užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR.

### **Riziko laktátovej acidózy**

Sitagliptin/Metformin Teva CR 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 prísluh kyslíka (ako napríklad akútne závažné srdcové ochorenie).

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

**Krátkodobo prestaňte užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR, 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 svojho lekára, aby vám dal ďalšie pokyny.

**Okamžite prestaňte užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR a kontaktujte lekára alebo vyhľadajte najbližšiu nemocnicu, ak spozorujete niektoré príznaky laktátovej acidózy**, pretože tento stav môže spôsobiť kómu. Príznaky laktátovej acidózy zahŕňajú:

- vracanie,
- bolest' žalúdka (bolest' brucha),
- svalové kŕče,
- celkový pocit nepohodlia so silnou únavou,
- ťažkosti s dýchaním,
- znížená telesná teplota a srdcový pulz.

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

**Ihned' 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, tŕažkosti s pohyblivosťou, príznaky naznačujúce poškodenie nervov (napr. bolesť alebo necitlivosť), migréna a hluchota.

Predtým, ako začnete užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR, 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 triacylglycerolov (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 Teva CR (pozri časť 4),
- ak užívate spolu s liekom Sitagliptin/Metformin Teva CR aj deriváty 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 prestavať užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR. Váš lekár rozhodne, kedy musíte prerušiť a kedy opäť začať liečbu s liekom Sitagliptin/Metformin Teva CR.

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 Teva CR.

Počas liečby liekom Sitagliptin/Metformin Teva CR 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 Teva CR**

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

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 Teva CR. Je obzvlášť dôležité, aby ste oznámili 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 (NSAID – nesteroidové protizápalové lieky a inhibítory COX-2, ako napríklad ibuprofén a celekoxib),
- niektoré lieky na liečbu vysokého krvného tlaku (inhibítory ACE a antagonisti receptora angiotenzínu II),
- špecifické lieky na liečbu bronchiálnej astmy ( $\beta$ -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 pektoris,
- 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 Teva CR, môže byť potrebné skontrolovať hladinu digoxínu v krvi.

### **Sitagliptin/Metformin Teva CR a alkohol**

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

### **Tehotenstvo a dojčenie**

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradťte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek. Počas tehotenstva alebo dojčenia nesmiete užívať tento liek. Pozri časť 2, **Neužívajte Sitagliptin/Metformin Teva CR**.

### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Tento liek nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. Pri sitagliptíne však boli hlásené závrat a ospanlivosť, ktoré môžu ovplyvniť vašu schopnosť viesť vozidlá a 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 Teva CR obsahuje 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 Teva CR**

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. Lekár vám povie, koľko tablet lieku Sitagliptin/Metformin Teva CR máte užiť a kedy ich máte užiť.

Maximálna denná dávka je 100 miligramov sitagliptínu a 2000 miligramov metformínu.

Za normálnych okolností máte užívať tablety jedenkrát denne s večerným jedlom.

V niektorých prípadoch vám lekár môže odporučiť, aby ste užívali tablety dvakrát denne.

Tablety vždy užívajte s jedlom, aby ste znížili pravdepodobnosť žalúdočných tŕažiek.

Tablety prehltnite (perorálne použitie) celé a zapite pohárom vody, nežujte.

Lekár možno bude musieť zvýšiť dávku vášho lieku, aby kontroloval hladinu cukru v krvi.

Ak máte zníženú funkciu obličiek, lekár vám môže predpísť nižšiu dávku.

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

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

### **Ak užijete viac lieku Sitagliptin/Metformin Teva CR, ako máte**

Ak užijete viac, ako je predpísaná dávka tohto lieku, ihned kontaktujte svojho lekára. Ak sa u vás objavia príznaky laktátovej acidózy, ako napr. pocit chladu alebo nepohodlia, silná nevoľnosť alebo vracanie, bolesť žalúdka, nevysvetliteľný úbytok telesnej hmotnosti, svalové kŕče alebo rýchle dýchanie, chod'te do nemocnice (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

### **Ak zabudnete užiť Sitagliptin/Metformin Teva CR**

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

### **Ak prestanete užívať Sitagliptin/Metformin Teva CR**

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 Teva CR, hladina 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 Teva CR a ihned kontaktujte lekára:

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

Sitagliptin/Metformin Teva CR 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 Teva CR a kontaktujte lekára alebo vyhľadajte najbližšiu nemocnicu**, pretože laktátová acidóza môže spôsobiť kómu.

Ak máte závažnú alergickú reakciu (nie je možné odhadnúť z dostupných údajov) zahrňajúcu vyrážku, žihľavku, pľuzgiere na koži/odlupovanie kože a opuch tváre, pier, jazyka a hrdla, ktorý môže spôsobiť tăžkosti s dýchaním alebo prehĺtaním, prestaňte užívať tento liek a okamžite zavolajte lekárovi. Váš lekár vám môže predpísaať liek na liečbu vašej alergickej reakcie a iný liek na liečbu vašej cukrovky.

U niektorých pacientov užívajúcich metformín sa po začiatí 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): bolesť žalúdka, hnačka, zápcha, ospanlivosť

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

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

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

časté: zápcha

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

vedľajšie účinky:

časté: 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 Teva CR) alebo po uvedení na trh počas užívania lieku

Sitagliptin/Metformin Teva CR, 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, upchatý nos alebo výtok z nosa a bolest' hrudia, osteoartritída (zápal kostí a kĺbov), bolest' ramena alebo nohy

menej časté: závrat, zápcha, svrbenie

zriedkavé: znížený počet krvných doštičiek

častosť neznáma: problémy s obličkami (niekedy vyžadujúce dialýzu), vracanie, bolest' kĺbov, bolest' svalov, bolest' chrbta, intersticiálna choroba plúc, bulózny pemfigoid (typ kožného pluzgieru).

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

veľmi časté: nevol'nosť, 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 (vyčerpanosť), boľavý a červený jazyk (glosítida), mravčenie (parestézia) alebo bledú či žltú kožu). Váš lekár môže nariadiť určité vyšetrenia, aby zistil príčinu vašich príznakov, pretože niektoré z nich môžu byť spôsobené aj cukrovkou či inými nesúvisiacimi zdravotnými problémami.

veľmi zriedkavé: znížené hladiny vitamínu B12, hepatitída (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 uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## **5. Ako uchovávať Sitagliptin/Metformin Teva CR**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

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 Teva CR obsahuje**

Liečivá sú sitagliptín a metformín.

Sitagliptin/Metformin Teva CR 50 mg/1000 mg: Každá tableta obsahuje monohydrát sitagliptínum-chloridu, čo zodpovedá 50 mg sitagliptínu a 1000 mg metformínum-chloridu.

Sitagliptin/Metformin Teva CR 100 mg/1000 mg: Každá tableta obsahuje monohydrát sitagliptínum-chloridu, čo zodpovedá 100 mg sitagliptínu a 1000 mg metformínium-chloridu.

Ďalšie zložky sú:

- Vrstva metformínu s predĺženým uvoľňovaním: hypromelóza, stearát horečnatý
- Vrstva sitagliptínu s okamžitým uvoľňovaním: hydrogenfosforečnan vápenatý, mikrokryštaličká celulóza, stearyl-fumarát sodný, sodná soľ kroskarmelózy (pozri časť 2 „Sitagliptin/Metformin Teva CR obsahuje sodík“).
- Okrem toho filmový obal obsahuje:
  - v sile 100 mg/1000 mg: polyvinylalkohol čiastočne hydrolyzovaný, oxid titaničitý (E171), makrogol 4000, mastenec, žltý oxid železitý (E172), červený oxid železitý (E172).
  - v sile 50 mg/1000 mg: polyvinylalkohol, oxid titaničitý (E171), makrogol 4000, mastenec.

### Ako vyzerá Sitagliptin/Metformin Teva CR a obsah balenia

Sitagliptin/Metformin Teva CR 50 mg/1000 mg: biele, podlhovasté, dvojvypuklé filmom obalené tablety s veľkosťou 22,2 mm/10,8 mm, s vyrazeným označením „50“ na jednej strane a „1000“ na druhej strane.

Sitagliptin/Metformin Teva CR 100 mg/1000 mg: oranžové, podlhovasté, dvojvypuklé filmom obalené tablety s veľkosťou 22,2 mm/10,8 mm, s vyrazeným označením „100“ na jednej strane a „1000“ na druhej strane.

Blistre PVC/PVDC/hliníková fólia:

Balenia po 14, 28, 30, 56, 60, 98, 112, 180 alebo 200 tablet s riadeným uvoľňovaním.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobcu

#### Držiteľ rozhodnutia o registrácii

TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o., Teslova 26, 821 02 Bratislava, Slovensko

#### Výrobcu

Adamed Pharma S.A., ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 5, 95-200 Pabianice, Poľsko

Merckle GmbH, Graf-Arco-Str. 3, 89079 Ulm, Nemecko

Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Nemecko

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

Česká republika: Sitagliptin/Metformin Teva CR

Bulharsko: Metformax XR Combi 50 mg/1000 mg modified-release tablets

Metformax XR Combi 100 mg/1000 mg modified-release tablets

Chorvátsko: Gluformin Combi 50 mg/1000 mg, 100 mg/1000 mg tablete s prilagođenim oslobođanjem

Luxembursko: Sitagliptin/Metformin-ratiopharm 50 mg/1000 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Sitagliptin/Metformin-ratiopharm 100 mg/1000 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Nemecko: Sitagliptin/Metformin ratiopharm 50 mg/1000 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Sitagliptin/Metformin ratiopharm 100 mg/1000 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Poľsko:	Metformax SR Combi
Portugalsko:	Simedur
Rakúsko:	Sitagliptin/Metformin ratiopharm 50 mg/1000 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung Sitagliptin/Metformin ratiopharm 100 mg/1000 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Slovensko:	Sitagliptin/Metformin Teva CR 50 mg/1000 mg Sitagliptin/Metformin Teva CR 100 mg/1000 mg
Španielsko:	Estequen 50 mg/1000 mg comprimidos de liberación modificada Estequen 100 mg/1000 mg comprimidos de liberación modificada

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 06/2025.**