

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg apvalkotās tabletes Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/1000 mg apvalkotās tabletes

sitagliptinum/metformini hydrochloridum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt

1. Kas ir Sitagliptin/Metformin Grindeks un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanas
3. Kā lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Sitagliptin/Metformin Grindeks
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Sitagliptin/Metformin Grindeks un kādam nolūkam to lieto

Sitagliptin/Metformin Grindeks satur divas dažādas aktīvās vielas, ko sauc par sitagliptīnu un metformīnu.

- Sitagliptīns pieder zāļu grupai, ko sauc par DPP-4 inhibitoriem (dipeptidilpeptidāzes-4 inhibitoriem),
- metformīns pieder zāļu grupai, ko sauc par biguanīdiem.

Šīs aktīvās vielas darbojas kopā, lai kontrolētu cukura līmeni pieaugušajiem pacientiem ar diabēta veidu, ko sauc par "2. tipa cukura diabētu". Šīs zāles palīdz paaugstināt pēc ēdienreizes izdalītā insulīna līmeni un samazināt organismā saražotā cukura daudzumu.

Vienlaikus ar uzturu un fiziskajiem vingrinājumiem šīs zāles palīdz samazināt cukura līmeni Jūsu asinīs. Šīs zāles var lietot vienas pašas vai kopā ar noteiktām citām zālēm diabēta ārstēšanai (insulīnu, sulfonilurīnvielas atvasinājumiem vai glitazoniem).

Kas ir 2. tipa cukura diabēts?

2. tipa cukura diabēts ir stāvoklis, kad Jūsu organisms neražo pietiekami daudz insulīna, un insulīns, ko Jūsu organisms ražo, nedarbojas tik labi, kā tam vajadzētu. Jūsu organisms arī var saražot pārāk daudz cukura. Ja tā notiek, asinīs uzkrājas cukurs (glikoze). Tas var izraisīt nopietnas medicīniskas problēmas, piemēram, sirds slimību, nieru slimību, aklumu un amputāciju.

2. Kas Jums jāzina pirms Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanas

Nelietojiet Sitagliptin/Metformin Grindeks šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret sitagliptīnu vai metformīnu, vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir smagi nieru darbības traucējumi;
- ja Jums ir nekontrolēts cukura diabēts, kas izpaužas, piemēram, ar smagu hiperglikēmiju (augstu glikozes līmeni asinīs), sliktu dūšu, vemšanu, caureju, strauju ķermeņa masas zudumu, laktacidozi (skatīt "Laktacidozes risks" tālāk) vai ketoacidozi. Ketoacidoze ir stāvoklis, kad asinīs uzkrājas

- vielas, kuras sauc par “ketonvielām”, un var sākties diabētiskā precoma. Ketoacidozes simptomi ir sāpes vēderā, ātra un dziļa elpošana, miegainība vai neparasta augļu smarža elpā;
- ja Jums ir smaga infekcija vai dehidratācija (atūdeņošanās);
 - ja Jums tiks veikta rentgenoloģiskā izmeklēšana, ievadot kontrastvielu. Jums būs jāpārtrauc lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks rentgenoloģiskās izmeklēšanas laikā un vēl 2 vai vairāk dienas pēc tam, kā norādījis ārsts, atkarībā no tā, kā darbojas Jūsu nierēs;
 - ja Jums nesēn bijusi sirdslēkme vai smagas asinsrites sistēmas problēmas, kā šoks, vai apgrūtināta elpošana;
 - ja Jums ir aknu darbības traucējumi;
 - ja Jūs pārmērīgi lietojat alkoholu (vai nu katru dienu, vai laiku pa laikam);
 - ja Jūs barojat bērnu ar krūti.

Nelietojiet Sitagliptin/Metformin Grindeks, ja jebkas no iepriekš minētā attiecas uz Jums un konsultējieties ar ārstu par citiem diabēta kontroles veidiem. Ja neesat par to pārliecināts, pirms Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Ziņots par aizkuņģa dziedzera iekaisuma (pankreatīta) gadījumiem pacientiem, kuri lietoja sitagliptīnu un metformīnu (skatīt 4. punktu).

Ja Jums uz ādas veidojas pūšļi, tā var būt slimības, ko sauc par bullozo pemfigoīdu, pazīme. Jūsu ārsts var Jums lūgt pārtraukt lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks.

Laktacidozes risks

Sitagliptin/Metformin Grindeks var izraisīt ļoti reti sastopamu, bet ļoti nopietnu blakusparādību, ko sauc par laktacidozi, jo īpaši, ja Jūsu nierēs nedarbojas pareizi. Laktacidozes risks paaugstinās arī nekontrolēta cukura diabēta, smagu infekciju, ilgstošas badošanās vai alkohola lietošanas, dehidratācijas (skatīt sīkāku informāciju tālāk) un aknu problēmu gadījumā, kā arī jebkuros medicīniskos stāvokļos, kuru gadījumā ir traucēta skābekļa piegāde kādai ķermeņa daļai (piemēram, smaga akūta sirds slimība). Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums, konsultējieties ar ārstu, lai saņemtu turpmākus norādījumus.

Īslaicīgi pārtrauciet Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanu, ja Jums ir stāvoklis, kas varētu būt saistīts ar dehidratāciju (nozīmīgu organisma atūdeņošanos), piemēram, smaga vemšana, caureja, drudzis, pārkarsana vai samazināta šķidrums uzņemšana. Konsultējieties ar ārstu, lai saņemtu turpmākus norādījumus.

Pārtrauciet Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanu un nekavējoties sazinieties ar ārstu vai tuvāko slimnīcu, ja Jums rodas kāds no laktacidozes simptomiem, jo šis stāvoklis var izraisīt komu.

Laktacidozes simptomi ietver:

- vemšanu,
- sāpes kuņģa apvidū (sāpes vēderā),
- muskuļu krampjus,
- vispārēju sliktu pašsajūtu ar izteiktu nogurumu,
- elpošanas grūtības,
- pazeminātu ķermeņa temperatūru un sirdsklauves.

Laktacidoze ir neatliekami ārstējams medicīniskais stāvoklis, un tā jāārstē slimnīcā.

Pirms Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja:

- Jums ir vai agrāk ir bijusi aizkuņģa dziedzera slimība (piemēram, pankreatīts);
- Jums ir vai agrāk ir bijuši žultsakmeņi, alkohola atkarība vai ļoti augsts triglicerīdu (tauku veids) līmenis Jūsu asinīs. Šie faktori var Jums paaugstināt pankreatīta rašanās iespējamību (skatīt 4. punktu);
- Jums ir 1. tipa cukura diabēts. Dažreiz to sauc par insulīnkarīgo cukura diabētu;
- Jums ir vai ir bijušas alerģiskas reakcijas pret sitagliptīnu, metformīnu vai Sitagliptin/Metformin Grindeks (skatīt 4. punktu);

- Jūs lietojat sulfonilurīnvielas atvasinājumu vai insulīnu kopā ar Sitagliptin/Metformin Grindeks, Jums varētu samazināties cukura līmenis asinīs (hipoglikēmija). Ārsts var samazināt sulfonilurīnvielas atvasinājuma vai insulīna devu.

Ja Jums ir nepieciešama liela apjoma ķirurģiska operācija, Jums ir jāpārtrauc lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks procedūras laikā un kādu laiku pēc tās. Ārsts izlems, kad Jums ir jāpārtrauc un kad ir jāatsāk ārstēšana ar Sitagliptin/Metformin Grindeks.

Ja neesat pārliecināts, ka iepriekš minētais attiecas uz Jums, pirms Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Ārstēšanas ar Sitagliptin/Metformin Grindeks laikā, ārsts pārbaudīs Jūsu nieru darbību vismaz reizi gadā vai biežāk, ja esat gados vecāks cilvēks un/vai, ja Jums ir pavājināta nieru darbība.

Bērni un pusaudži

Bērni un pusaudži vecumā līdz 18 gadiem nedrīkst lietot šīs zāles. Tās nav efektīvas bērniem un pusaudžiem vecumā no 10 līdz 17 gadiem. Nav zināms, vai šīs zāles ir drošas un efektīvas, lietojot 10 gadu vecumu nesasniegušiem bērniem.

Citas zāles un Sitagliptin/Metformin Grindeks

Ja Jums asinīs ir nepieciešams injicēt kontrastvielu, kas satur jodu, piemēram, saistībā ar rentģenu vai skenēšanu, Jums ir jāpārtrauc lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks pirms injekcijas vai injekcijas laikā. Jūsu ārsts izlems, kad Jums ir jāpārtrauc un kad ir jāatsāk ārstēšana ar Sitagliptin/Metformin Grindeks.

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot. Jums varētu būt nepieciešams veikt biežākus glikozes līmeņa noteikšanas un nieru darbības testus, vai arī Jūsu ārstam var rasties nepieciešamība pielāgot Sitagliptin/Metformin Grindeks devu. It īpaši svarīgi ir pastāstīt par šādām zālēm:

- zālēm (iekšķīgi lietojamām, inhalējamām vai injicējamām), ko lieto ar iekaisumu saistītu slimību ārstēšanā, tādu kā astma un artrīts (kortikosteroīdiem);
- zālēm, kas palielina urīna izdalīšanos (diurētiskajiem līdzekļiem);
- zālēm, ko lieto sāpju un iekaisuma ārstēšanai (NSPL un COX-2 inhibitoriem, piemēram, ibuprofēnu un celekoksību);
- noteiktām zālēm augsta asinsspiediena ārstēšanai (AKE inhibitoriem un angiotensīna II receptoru antagonistiem);
- specifiskām zālēm bronhiālās astmas ārstēšanai (β -simpatomimētiskajiem līdzekļiem);
- jodu saturošām kontrastvielām un etilspirtu saturošām zālēm;
- noteiktām zālēm, ko lieto kuņģa slimību ārstēšanai, piemēram, cimetidīnu;
- ranolazīnu - zālēm, ko lieto stenokardijas ārstēšanai;
- dolutegravīru - zālēm, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai;
- vandetanību - zālēm, ko lieto noteikta veida vairogdziedzera vēža (medulārā vairogdziedzera vēža) ārstēšanai;
- digoksīnu (lieto neregulāras sirdsdarbības un citu sirds traucējumu ārstēšanai). Ja vienlaikus tiek lietots Sitagliptin/Metformin Grindeks, var būt jākontrolē digoksīna līmenis asinīs.

Sitagliptin/Metformin Grindeks kopā ar alkoholu

Sitagliptin/Metformin Grindeks terapijas laikā izvairieties no pārmērīgas alkohola lietošanas, jo tas var palielināt laktacidozes risku (skatīt sadaļu "Brīdinājumi un piesardzība lietošanā").

Grūtniecība un barošana ar krūti

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Jūs nedrīkstat lietot šīs zāles grūtniecības laikā vai barošanas ar krūti laikā (skatīt 2. punktu "Nelietojiet Sitagliptin/Metformin Grindeks šādos gadījumos").

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Šīs zāles neietekmē vai nedaudz ietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus vai apkalpot mehānismus. Tomēr ir ziņots par reiboni un miegainību, kas var ietekmēt Jūsu spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

Šo zāļu lietošana kopā ar zālēm, ko sauc par sulfonilurīnvielas atvasinājumiem vai ar insulīnu, var izraisīt hipoglikēmiju, kas var ietekmēt Jūsu spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus, vai strādāt vietās bez droša atbalsta.

Sitagliptin/Metformin Grindeks satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

- Lietojiet vienu tableti:
 - divas reizes dienā, iekšķīgi
 - ēšanas laikā, lai izvairītos no gremošanas traucējumiem.
- Ārsts var palielināt Jūsu zāļu devu, lai kontrolētu cukura līmeni asinīs.
- Ja Jums ir pavājināta nieru darbība, ārsts var parakstīt mazāku devu.

Ārstēšanas laikā ar šīm zālēm Jums jāturpina noteiktās diētas ievērošana un jāuzmanās, lai visas dienas laikā vienmērīgi tiktu uzņemti ogļhidrāti.

Maz ticams, ka šīs zāles vienas pašas radīs patoloģiski zemu cukura līmeni asinīs (hipoglikēmiju). Ja šīs zāles lieto kombinācijā ar sulfonilurīnvielas atvasinājumiem vai ar insulīnu, var samazināties cukura līmenis asinīs un ārsts var samazināt sulfonilurīnvielas vai insulīna devu.

Ja esat lietojis Sitagliptin/Metformin Grindeks vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis šīs zāles vairāk nekā norādīts, nekavējoties sazinieties ar ārstu. Dodieties uz slimnīcu, ja Jums ir laktacidozes simptomi, piemēram, saaukstēšanās vai diskomforta sajūta, izteikti slikta dūša vai vemšana, vēdergrauzes, neizskaidrojams svara zudums, muskuļu krampji vai paātrināta elpošana (skatīt sadaļu “Brīdinājumi un piesardzība lietošanā”).

Ja esat aizmirsis lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks

Ja esat izlaidis devu, lietojiet to tiklīdz atceraties. Ja neatceraties par to līdz nākamās devas lietošanas laikam, izlaidiet aizmirsto devu pavisam un atgriezieties pie parastās lietošanas shēmas. Nelietojiet dubultu šo zāļu devu.

Ja pārtraucat lietot Sitagliptin/Metformin Grindeks

Turpiniet lietot šīs zāles tik ilgi, cik ārsts norādījis, jo tā Jūs varat palīdzēt arī turpmāk kontrolēt cukura līmeni asinīs. Jūs nedrīkstat pārtraukt šo zāļu lietošanu, iepriekš nekonsultējoties ar ārstu. Ja Jūs pārtraucat Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanu, Jūsu cukura līmenis asinīs var atkal paaugstināties.

Ja Jums rodas kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nekavējoties PĀRTRAUCIET Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanu un sazinieties ar ārstu, ja Jums rodas kāda no šīm nopietnajām blakusparādībām:

- stipras un nepārejošas sāpes vēderā (kuņģa apvidū), kas var izstarot uz muguru, kopā ar vemšanu vai bez tās, jo tās var būt aizkuņģa dziedzera iekaisuma (pankreatīta) pazīmes.

Sitagliptin/Metformin Grindeks var izraisīt *ļoti retu* (var skart līdz 1 no 10 000 cilvēkiem), bet *ļoti* nopietnu blakusparādību, ko sauc par laktacidozi (skatīt sadaļu “Brīdinājumi un piesardzība lietošanā”). Ja tas notiek, **pārtrauciet Sitagliptin/Metformin Grindeks lietošanu un nekavējoties sazinieties ar ārstu vai tuvāko slimnīcu**, jo laktacidoze var izraisīt komu.

Ja Jums ir smaga alergiska reakcija (sastopamības biežums *nav zināms*), tajā skaitā izsitumi, nātrene, pūslīšu veidošanās uz ādas/ādas lobīšanās un sejas, lūpu, mēles un rīkles tūska, kas var apgrūtināt elpošanu vai rīšanu, pārtrauciet šo zāļu lietošanu un nekavējoties sazinieties ar ārstu. Ārsts var Jums nozīmēt zāles alergiskas reakcijas ārstēšanai un citas zāles cukura diabēta ārstēšanai.

Dažiem pacientiem pēc sitagliptīna pievienošanas metformīnam radās šādas blakusparādības:
bieži (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem): zems cukura līmenis asinīs, slikta dūša, vēdera uzpūšanās, vemšana;
retāk (var skart līdz 1 no 100 cilvēkiem): sāpes vēderā, caureja, aizcietējums, miegainība.

Dažiem pacientiem, uzsākot kombinētu terapiju ar sitagliptīnu un metformīnu, radās caureja, slikta dūša, vēdera uzpūšanās, aizcietējums, sāpes vēderā vai vemšana (*bieži* sastopama blakusparādība).

Dažiem pacientiem šo zāļu un sulfonilurīnvielas atvasinājumu (piemēram, glimepirīda) kombinētās lietošanas laikā radās šādas blakusparādības:
ļoti bieži (var skart vairāk nekā 1 no 10 cilvēkiem): zems cukura līmenis asinīs;
bieži: aizcietējums.

Dažiem pacientiem šo zāļu un pioglitazona kombinētās lietošanas laikā radās šādas blakusparādības:
bieži: roku un kāju tūska.

Dažiem pacientiem šo zāļu un insulīna kombinētās lietošanas laikā radās šādas blakusparādības:
ļoti bieži: zems cukura līmenis asinīs;
retāk: sausa mute, galvassāpes.

Dažiem pacientiem, lietojot tikai sitagliptīnu (vienu no Sitagliptin/Metformin Grindeks aktīvajām vielām) klīniskajos pētījumos vai pēcreģistrācijas periodā lietojot Sitagliptin/Metformin Grindeks vai sitagliptīnu vienu pašu vai kopā ar citām zālēm cukura diabēta ārstēšanai, radās šādas blakusparādības:
bieži: zems cukura līmenis asinīs, galvassāpes, augšējo elpceļu infekcija, aizlikts deguns vai iesnas un iekaisis kakls, osteoartrīts, sāpes rokās vai kājās;
retāk: reibonis, aizcietējums, nieze;
reti: samazināts trombocītu skaits.
Biežums nav zināms: nieru darbības traucējumi (dažreiz nepieciešama dialīze), vemšana, sāpes locītavās, muskuļu sāpes, muguras sāpes, intersticiāla plaušu slimība, bullozais pemfigoīds (ādas pūšļu veids).

Dažiem pacientiem, lietojot tikai metformīnu, ziņots par sekojošām blakusparādībām:
ļoti bieži: slikta dūša, vemšana, caureja, vēdera sāpes un ēstgribas zudums. Šie simptomi var parādīties tad, kad Jūs sākat lietot metformīnu un parasti laika gaitā tie izzūd;
bieži: metāliska garša;
ļoti reti: pazemināts vitamīna B12 līmenis, hepatīts (aknu problēmas), nātrene, ādas apsārtums (izsitumi) vai nieze.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Sitagliptīn/Metformin Grindeks

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz blistera un kartona kastītes pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija**Ko Sitagliptīn/Metformin Grindeks satur**

- Aktīvās vielas ir sitagliptīns un metformīna hidrohlorīds.

Sitagliptīn/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg apvalkotās tabletes:

Katra apvalkotā tablete satur sitagliptīna hidrohlorīda monohidrātu, kas atbilst 50 mg sitagliptīna, un 850 mg metformīna hidrohlorīda.

Sitagliptīn/Metformin Grindeks 50 mg/1000 mg apvalkotās tabletes:

Katra apvalkotā tablete satur sitagliptīna hidrohlorīda monohidrātu, kas atbilst 50 mg sitagliptīna, un 1000 mg metformīna hidrohlorīda.

- Citas sastāvdaļas ir:

Tabletes kodols: povidons, nātrijs laurilsulfāts, mikrokristāliskā celuloze, nātrijs stearilfumarāts.

Tabletes apvalks:

50 mg/850 mg tabletes:

Makrogola un polivinilspirta kopolimērs (E1209)
Talks (E553b)
Titāna dioksīds (E171)
Glicerīna monokaprīlkaprāts (E471)
Polivinilspirts (E1203)
Dzeltenais dzelzs oksīds (E172)
Sarkanais dzelzs oksīds (E172)

50 mg/1000 mg tabletes:

Makrogola un polivinilspirta kopolimērs (E1209)
Talks (E553b)
Titāna dioksīds (E171)
Glicerīna monokaprīlkaprāts (E471)
Polivinilspirts (E1203)
Dzeltenais dzelzs oksīds (E172)
Sarkanais dzelzs oksīds (E172)
Melnais dzelzs oksīds (E172)

Sitagliptīn/Metformin Grindeks ārējais izskats un iepakojums

Sitagliptīn/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg apvalkotās tabletes: oranžas, ovālas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes ar marķējumu "SM85" vienā pusē. Tabletes izmērs – aptuveni 20 mm x 6,7 mm.

Sitagliptīn/Metformin Grindeks 50 mg/1000 mg apvalkotās tabletes: brūnas, ovālas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes ar marķējumu "SM100" vienā pusē. Tabletes izmērs – aptuveni 21 mm x 7,2 mm.

Sitagliptin/Metformin Grindeks ir pieejams blisteros iepakojumos, kas satur 28, 56, 98 apvalkotās tabletes vai vairāku kastīšu iepakojumā, kas satur 196 (2 iepakojumi pa 98) apvalkotās tabletes.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un ražotājs

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53,

Rīga, LV-1057,

Latvija

Tālrunis: +371 67083205

Fakss: 371 67083505

E-pasts: grindeks@grindeks.lv

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs un Apvienotajā Karalistē (Ziemeļīrijā) ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Zviedrija	Sitagliptin/Metformin Grindeks
Austrija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg Filmtabletten
Beļģija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg comprimés pelliculés
Bulgārija	СИТАГЛИПТИН/МЕТФОРМИН Гриндекс 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg филмирани таблетки
Horvātija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg film-coated tablets Sitagliptin/metforminklorid Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmom obložene tablete
Čehija	Sitagliptin/Metformin Grindeks
Dānija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmovertrukne tabletter
Igaunija	Metformin hydrochloride/Sitagliptin Grindeks
Somija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francija	SITAGLIPTINE/METFORMINE GRINDEKS 50 mg/850 mg, comprimé pelliculé SITAGLIPTINE/METFORMINE GRINDEKS 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé
Vācija	Sitagliptin/Metformin Ethypharm 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg Filmtabletten
Grieķija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Ungārija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmtabletta
Īrija	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg film-coated tablets
Itālija	Sitagliptin/Metformina Grindeks
Latvija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg apvalkotās tabletes
Lietuva	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg plėvele dengtos tabletės
Luksemburga	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmbeschichtete Pellen
Nīderlande	Sitagliptine/Metformine hydrochloride Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmomhulde tabletten
Norvēģija	Sitagliptin/Metformin Grindeks
Polija	Sitagliptin + Metformin hydrochloride Grindeks
Portugāle	Metformina + Sitagliptina Grindeks 50 mg + 850 mg, 50 mg + 1000 mg comprimidos revestidos por película

Rumānija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg comprimate filmate
Slovākija	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmom obalené tablety
Slovēnija	Sitagliptin/metforminijev klorid Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmsko obložene tablete
Spānija	Sitagliptina/Metformina Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg comprimidos recubiertos con película
Apvienotā Karaliste (Ziemeļīrija)	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg film-coated tablets

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 2023. gada martā