

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка Приложение 2	
Листовка № 20220105/06	
Разрешение №	- 67598-9
BG/MA/MP	/
Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/850 mg филмирани таблетки /	
Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/1000 mg филмирани таблетки /	
Одобрение №	22-01-2025

**Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg film-coated tablets
Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/1000 mg film-coated tablets**

ситаглиптин/метформинов хидрохлорид
(sitagliptin/metformin hydrochloride)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ситаглиптин/Метформин Гриндекс
3. Как да приемате Ситаглиптин/Метформин Гриндекс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ситаглиптин/Метформин Гриндекс
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и за какво се използва

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс съдържа две различни лекарства, наречени ситаглиптин и метформин.

- ситаглиптин принадлежи към клас лекарства, наречени DPP-4 инхибитори (дипептидил пептидаза-4 инхибитори);
- метформин принадлежи към клас лекарства, наречени бигванидини.

Те действат едновременно, за да контролират нивото на кръвната захар при възрастни пациенти с форма на диабет, наречен „захарен диабет тип 2“. Това лекарство повишава нивата на инсулин, произведен след хранене, и намалява количеството захар, произведено от Вашия организъм.

Заедно с диета и упражнения, това лекарство подпомага намалението на Вашата кръвна захар.

Това лекарство може да се използва самостоятелно или с определени други лекарства за диабет, (инсулин, сулфонилурея или глитазон).

Какво представлява диабет тип 2?

Диабет тип 2 е състояние, при което Вашият организъм не произвежда достатъчно инсулин, или произвежданият инсулин не действа така добре както би трявало. Освен това организъмът може да произвежда твърде много захар. При това положение, захарта (глюкозата) се намира в кръвта. Това може да причини сериозни медицински проблеми като сърдечно зърно, бъбречно заболяване, слепота и ампутация.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Ситаглиптин/Метформин Гриндекс

Не приемайте Ситаглиптин/Метформин Гриндекс:

- ако сте алергични към ситаглиптин или метформин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако имате силно намалена бъбречна функция.
- ако имате неконтролиран диабет, например с тежка хипергликемия (висока кръвна захар), гадене, повръщане, диария, бърза загуба на тегло, лактатна ацидоза (вижте „Риск от лактатна ацидоза“ по-долу) или кетоацидоза. Кетоацидозата е състояние, при което веществата, наречени „кетонни тела“, се натрупват в кръвта и това може да доведе до диабетна прекома. Симптомите включват болки в stomаха, учестено и дълбоко дишане, сънливост или необичаен плодов аромат на дъха Ви.
- ако имате тежка инфекция или сте дехидратирани.
- ако Ви предстои изследване с рентгенови лъчи, където ще Ви инжектират контрастно вещество. Трябва да спрете да приемате Ситаглиптин/Метформин Гриндекс по време на изследване с рентгенови лъчи и два или повече дни след това, както Ви е предписал Вашият лекар, в зависимост от това как работят Вашите бъбреци.
- ако насърко сте получили сърден инфаркт или имате тежки циркулаторни проблеми, като „шок“ или проблеми с дишането.
- ако имате чернодробни проблеми.
- ако пиеете алкохол в големи количества (всеки ден или само от време на време).
- ако кърмите.

Не приемайте Ситаглиптин/Метформин Гриндекс, ако нещо от по-горе изброените се отнася за Вас и говорете с Вашия лекар за други начини на лечение на Вашия диабет. Ако не сте сигурни, консултирайте се с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра преди да приемете Ситаглиптин/Метформин Гриндекс.

Предупреждения и предпазни мерки

При пациенти, получаващи Ситаглиптин/Метформин Гриндекс, са съобщавани случаи на възпаление на панкреаса (панкреатит) (вижте точка 4).

Ако получите мехури по кожата, това може да е признак на състояние, наречено булозен пемфигоид. Вашият лекар може да Ви посъветва да спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс.

Риск от лактатна ацидоза

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс може да причини много рядка, но много сериозна нежелана реакция, наречена лактатна ацидоза, особено ако бъбреците Ви не функционират правилно. Рискът от развитие на лактатна ацидоза се увеличава и при неконтролиран диабет, тежки инфекции, продължително гладуване или прием на алкохол, дехидратация (вижте още информация по-долу), чернодробни проблеми и всякакви състояния, при които част от тялото има намалено снабдяване с кислород (като остро противачаща тежка болест на сърцето).

Ако някое от изброените по-горе се отнася за Вас, говорете с Вашия лекар за допълнителни указания.

Спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс за кратък период от време, ако имате състояние, което може да бъде свързано с дехидратация (значителна загуба на телесни течности), като тежко повръщане, диария, треска, излагане на топлина или ако пиеете по-малко течности от нормалното. Говорете с Вашия лекар за допълнителни указания

Спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и незабавно се свържете с лекар, или най-близката болница, ако имате някои от симптомите на лактатна ацидоза, като това състояние може да доведе до кома.

Симптомите на лактатна ацидоза включват:



- повръщане;
- болки в стомаха (коремни болки);
- мускулни спазми;
- общо усещане за неразположение, придружено с тежка умора;
- затруднено дишане;
- понижена телесна температура и пулс.

Лактатната ацидоза е състояние, изискващо спешна медицинска помощ, и трябва да се лекува в болница.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Ситаглиптин/Метформин Гриндекс:

- ако имате или сте имали заболяване на панкреаса (като панкреатит);
- ако имате или сте имали камъни в жълчния мехур, алкохолна зависимост или много високи нива на триглицериди (вид мазнини) в кръвта. Тези заболявания могат да повишат вероятността да получите панкреатит (вижте точка 4);
- ако имате диабет тип 1. Понякога се нарича инсулино-зависим диабет;
- ако имате или сте имали алергична реакция към ситаглиптин, метформин или Ситаглиптин/Метформин Гриндекс (вижте точка 4);
- ако приемате сулфонилурейно производно или инсулин, антидиабетно лекарство, заедно с Ситаглиптин/Метформин Гриндекс, тъй като може да настъпи състояние на ниска кръвна захар (хипогликемия). Вашият лекар може да намали дозата на сулфонилурейното производно или инсулин.

Ако Ви се налага да претърпите сериозна операция, трябва задължително да спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс по време на и известно време след процедурата. Вашият лекар ще реши кога трябва да спрете и кога да възстановите лечението с Ситаглиптин/Метформин Гриндекс.

Ако не сте сигурни дали нещо от изброените по-горе се отнася за Вас, попитайте Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Ситаглиптин/Метформин Гриндекс.

По време на лечението със Ситаглиптин/Метформин Гриндекс Вашият лекар ще проверява бъбрената Ви функция поне веднъж годишно или по-често, ако сте в старческа възраст и/или ако имате влошена бъбренча функция.

Деца и юноши

Деца и юноши под 18 години не трябва да използват това лекарство. То не е ефективно при деца и юноши на възраст между 10 и 17 години. Не е известно дали това лекарство е безопасно и ефикасно при употреба при деца на възраст под 10 години.

Други лекарства и Ситаглиптин/Метформин Гриндекс

Ако трябва да Ви бъде поставена инжекция с контрастно средство, съдържащо йод, в кръвообращението, например при изследване с рентген или скенер, трябва да спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс преди или по време на инжекцията. Вашият лекар ще реши кога трябва да спрете и кога да възстановите лечението с Ситаглиптин/Метформин Гриндекс.

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърто сте приемали или е възможно да приемете други лекарства. Може да се наложи по-често да се изследва глюкозата в кръвта и функционирането на бъбреците или Вашият лекар може да коригира дозата Ситаглиптин/Метформин Гриндекс. Изключително важно е да споменете следното:

- лекарства (приети през устата, приложени чрез инхалация или като инжекция) използвани за лечение на възпалителни заболявания като астма и артрит (кортикостероиди);
- лекарства, които увеличават отделянето на урина (диуретици);



- лекарства, използвани за лечение на болка и възпаление (НСПВС и COX-2 инхибитори, като ибупрофен и целекоксиб);
- някои лекарства за лечение на високо кръвно налягане (ACE-инхибитори и ангиотензин II рецепторни антагонисти);
- специфични лекарства за лечение на бронхиална астма (β -симпатикомиметици);
- йодирани контрастни вещества или лекарства, съдържащи алкохол;
- определени лекарства, използвани за лечение на стомашни проблеми, като циметидин;
- ранолазин, лекарство, използвано за лечение на стенокардия;
- долутегравир, лекарство, използвано за лечение на ХИВ инфекция;
- вандетаниб, лекарство, използвано за лечение на специфичен вид рак на щитовидната жлеза (медуларен карцином на щитовидната жлеза);
- дигоксин (за лечение на неправилен сърден ритъм и други сърдечни проблеми).
Може да се наложи да се провери нивото на дигоксин в кръвта Ви, ако го приемате едновременно с Ситаглиптин/Метформин Гриндекс.

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и алкохол

Избягвайте прекомерната употреба на алкохол по време на приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс, тъй като това може да увеличи риска от лактатна ацидоза (вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“).

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство. Не трябва да приемате това лекарство по време на бременност. Не приемайте това лекарство ако кърмите. Вижте точка 2 „Не приемайте Ситаглиптин/Метформин Гриндекс“.

Шофиране и работа с машини

Това лекарство не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини. Въпреки това са съобщавани случаи на замайване и сънливост при употребата на ситаглиптин, което може да повлияе способността Ви за шофиране или работа с машини.

Приемът на това лекарство в комбинация с лекарства, наречени сулфонилуреини производни или инсулин, може да причини хипогликемия, която може да повлияе Вашата способност да шофирате или работите с машини, или да работите без обезопасена опора за краката.

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс съдържа натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да приемате Ситаглиптин/Метформин Гриндекс

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

- Приемайте една таблетка
 - два пъти дневно през устата
 - с храна, за да намалите риска от стомашно неразположение.
- Вашият лекар може да повиши дозата Ви, за да контролира кръвната Ви захар.
- Ако имате намалена бъбречна функция, Вашият лекар може да Ви предпише да приемате това лекарство и да следите приема на въглехидрати да е равномерно разпределен през деня.

Трябва да продължите диетата, препоръчана от Вашия лекар по време на лечение с това лекарство и да следите приема на въглехидрати да е равномерно разпределен през деня.



Това лекарство самостоятелно е малко вероятно да причини необичайно ниски нива на кръвната захар (хипогликемия). Когато това лекарство се използва със сулфонилурейни лекарства или с инсулин, може да се появят ниски нива на кръвната захар и Вашия лекар може да намали дозата на сулфонилурейното производно или инсулин.

Ако сте приели повече от необходимата доза Ситаглиптин/Метформин Гриндекс
Ако сте приели повече от предписаната доза от това лекарство, незабавно уведомете Вашия лекар. Отидете в болница, ако получите симптоми на лактатна ацидоза, като усещане за студ или дискомфорт, тежко гадене или повръщане, болка в стомаха, необяснима загуба на тегло, мускулни крампи или учестено дишане (вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“).

Ако сте пропуснали да приемете Ситаглиптин/Метформин Гриндекс
Ако сте пропуснали доза, вземете я веднага щом се сетите. Ако не се сетите преди да дойде време за следващата доза, пропуснете забравената доза и се върнете към редовната схема на прием. Не вземайте двойна доза от това лекарство.

Ако сте спрели приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс
Продължавайте да приемате това лекарство толкова дълго, колкото Ви е предписал Вашият лекар, за да може да продължите да контролирате своята кръвна захар. Не трябва да спирате приема на това лекарство, без да се консултирате първо с Вашия лекар. Ако спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс, Вашата кръвна захар може да се повиши отново.

Ако имате някакви допълнителни въпроси при употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

ПРЕКРАТЕТЕ приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и незабавно се свържете с Вашия лекар, ако забележите някои от следните сериозни нежелани реакции:

- силна и постоянна болка в корема (областта на стомаха), която може да стига до гърба, със или без гадене и повръщане, тъй като това може да са признания на възпален панкреас (панкреатит).

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс може да доведе до много рядка (може да засегне до 1 потребител на 10 000), но много сериозна нежелана реакция, наречена лактатна ацидоза (вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“). Ако това се случи, трябва задължително да спрете приема на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и незабавно да се свържете с лекар или най-близката болница, тъй като лактатната ацидоза може да доведе до кома.

Ако получите сериозна алергична реакция (с неизвестна честота), включително обрив, уртикария, мехури по кожата/белеща се кожа и подуване на лицето, устните, езика и гърлото, което може да предизвика затруднение в дишането или гълтането, прекратете приема на това лекарство и веднага се свържете с Вашия лекар. Вашият лекар може да Ви предпише лекарство за лечение на алергичната реакция и друго лекарство за Вашия диабет.

Някои пациенти, които приемат метформин, получават следните нежелани реакции при добавяне на ситаглиптин:

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души): ниска кръвна захар, гадене, газове, повръщане
Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души): болка в стомаха, диария, запек, съниливост

Някои пациенти получават диария, гадене, газове, запек, болка в стомаха или повръщане, когато започнат да приемат комбинацията ситаглиптин и метформин (честотата е чести).



Някои пациенти получават следните нежелани реакции докато приемат това лекарство със сулфонилурейно производно като глиметирид:

Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души): ниски нива на кръвната захар

Чести: запек

Някои пациенти получават следните нежелани реакции докато приемат това лекарство в комбинация с пиоглитазон:

Чести: подуване на ръцете или краката

Някои пациенти получават следните нежелани реакции, докато приемат това лекарство в комбинация с инсулин:

Много чести: ниски нива на кръвната захар

Нечести: сухота в устата, главоболие

Някои пациенти получават следните нежелани реакции по време на клинични проучвания, докато приемат ситаглиптин самостоятелно (едно от лекарствата в Ситаглиптин/Метформин Гриндекс), или при използване в периода след разрешаване за употреба на Ситаглиптин/Метформин Гриндекс или ситаглиптин самостоятелно, или с други антидиабетни лекарства:

Чести: ниски нива на кръвната захар, главоболие, инфекция на горните дихателни пътища, запущен или течащ нос и възпалено гърло, остеоартрит, болка в ръцете или краката

Нечести: замайване, запек, сърбеж

Редки: намален брой тромбоцити

С неизвестна честота: проблеми с бъбреците (понякога налагащи диализа), повръщане, ставна болка, мускулна болка, болка в гърба, интерстициална белодробна болест, булозен пемфигоид (вид мехури по кожата)

Някои пациенти получават следните нежелани реакции докато приемат метформин самостоятелно:

Много чести: гадене, повръщане, диария, болка в стомаха и загуба на апетит. Тези симптоми може да се появят при започване на приема на метформин и обикновено отшумяват.

Чести: метален вкус, намалени или ниски нива на витамин B12 в кръвта (симптомите могат да включват прекалена умора (отпадналост), възпален и зачервен език (глосит), боцкане (парестезия) или бледа или жълта кожа). Вашият лекар може да назначи някои изследвания, за да се открие причината за Вашите симптоми, тъй като някои от тях може също да са причинени от диабет или други несвързани здравословни проблеми.

Много редки: хепатит (проблем с черния дроб), копривна треска, зачевяване на кожата (обрив) или сърбеж

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Ситаглиптин/Метформин Гриндекс

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.



Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху блистера и картонената опаковка след „EXP“ и „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.
Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Ситаглиптин/Метформин Гриндекс

- Активните вещества са ситаглиптин и метформинов хидрохлорид.

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/850 mg филмирани таблетки

Всяка филмирена таблетка съдържа ситаглиптин хидрохлоридmonoхидрат, еквивалентен на 50 mg ситаглиптин, и 850 mg метформинов хидрохлорид.

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/1000 mg филмирани таблетки

Всяка филмирена таблетка съдържа ситаглиптин хидрохлорид monoхидрат, еквивалентен на 50 mg ситаглиптин, и 1000 mg метформинов хидрохлорид.

- Другите съставки са:

Ядро на таблетката: повидон, натриев лаурилсулфат, микрокристална целулоза, натриев стеарил фумарат.

Филмово покритие на таблетката:

50 mg/850 mg таблетки:

Съполимер на поли(винилов алкохол), присаден върху макрогол (E1209)

Талк (E553b)

Титанов диоксид (E171)

Глицерол монокаприлокапрат (E471)

Поли(винилов алкохол) (E1203)

Жълт железен оксид (E172)

Червен железен оксид (E172)

50 mg/1000 mg таблетки:

Съполимер на поли(винилов алкохол), присаден върху макрогол (E1209)

Талк (E553b)

Титанов диоксид (E171)

Глицерол монокаприлокапрат (E471)

Поли(винилов алкохол) (E1203)

Червен железен оксид (E172)

Жълт железен оксид (E172)

Черен железен оксид (E172)

Как изглежда Ситаглиптин/Метформин Гриндекс и какво съдържа опаковката

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/850 mg филмирани таблетки: оранжеви, овални, двойно-изпъкнали филмирани таблетки, с маркировка "SM85" от едната страна. Размерът на таблетката е приблизително 20 mm x 6,7 mm.

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/1000 mg филмирани таблетки: кафяви, овални, двойно-изпъкнали филмирани таблетки, с маркировка "SM100" от едната страна. Размерът на таблетката е приблизително 21 mm x 7,2 mm.

Ситаглиптин/Метформин Гриндекс се предлага в блистери, съдържащи 28, 56, 98 филмирани таблетки или многодозова опаковка, съдържаща 196 (2 опаковки по 98) филмирани таблетки.



Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53

Rīga, LV-1057

Латвия

Телефон: +371 67083205

Факс: +371 67083505

E-mail: grindeks@grindeks.com

Производител

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53

Rīga, LV-1057

Латвия

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на Европейското икономическо пространство под следните имена

Швеция	Sitagliptin/Metformin Grindeks
Австрия	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg Filmtabletten
Белгия	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg comprimés pelliculés
България	Ситаглиптин/Метформин Гриндекс 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg филмирани таблетки
	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg film-coated tablets
Хърватска	Sitagliptin/metforminklorid Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmom obložene tablete
Чехия	Sitagliptin/Metformin Grindeks
Дания	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmovertrukne tabletter
Естония	Metformin hydrochloride/Sitagliptin Grindeks
Финландия	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg kalvopäällysteiset tabletit
Франция	SITAGLIPTINE/METFORMINE GRINDEKS 50 mg/850 mg, comprimé pelliculé
	SITAGLIPTINE/METFORMINE GRINDEKS 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé
Германия	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg Filmtabletten
Гърция	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Унгария	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmtabletta
Ирландия	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg film-coated tablets
Италия	Sitagliptin/Metformina Grindeks
Латвия	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg apvalkotās tabletas
Литва	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg plēvele dengtos tabletēs
Люксембург	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmbeschichtete Pöllel
Нидерландия	Sitagliptine/Metformine hydrochloride Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmomhulde tabletten
Норвегия	Sitagliptin/Metformin Grindeks
Полша	Sitagliptin + Metformin hydrochloride Grindeks



Португалия	Metformina + Sitagliptina Grindeks 850 mg + 50 mg, 1000 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película
Румъния	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg comprimate filmate
Словакия	Sitagliptin/Metformin Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmom obalené tablety
Словения	Sitagliptin/metforminijev klorid Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg filmsko obložene tablete
Испания	Sitagliptina/Metformina Grindeks 50 mg/850 mg, 50 mg/1.000 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Дата на последно преразглеждане на листовката:

Август 2024 г.

