

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка Приложение 2	
Към Рег. № 20220178/89	
Разрешение №	
Листовка: информация за пациента - 6 8287-8 02-07-2025	
Одобрение №	
Джамези 50 mg/850 mg филмирани таблетки Jamesi 50 mg/850 mg film-coated tablets	

**Джамези 50 mg/1000 mg филмирани таблетки
Jamesi 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 или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

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

1. Какво представлява Джамези и за какво се използва

Джамези 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, а произвежданият инсулин не действа така добре както би трявало. Освен това организъмът Ви може да произвежда твърде много захар. При това положение, захарта (глюкозата) се натрупва в кръвта. Това може да причини сериозни медицински проблеми като сърдечно заболяване, бъбречно заболяване, слепота и ампутация.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Джамези

Не приемайте Джамези

- 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 стомаха, 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 Джамези по време на изследване с рентгенови лъчи и 2 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 Джамези, 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 Джамези.

Предупреждения и предпазни мерки

При пациенти, получаващи ситаглиптин/метформин, 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 Джамези.

Риск от лактатна ацидоза

Джамези 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 протичаща тежка болест на сърцето).

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

Спрете приема на Джамези за кратък период от време, ако имате заболяване, 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 Джамези и незабавно се свържете с лекар или най-близка болница, ако имате някои от симптомите на лактатна ацидоза, тъй 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 незабавно за допълнителни указания:

- ако е установено, че страдате от наследствено генетично заболяване, повлияващо митохондриите (компонентите, които произвеждат енергия в клетките), като синдром на митохондриална енцефалопатия с лактатна ацидоза и инсултоподобни епизоди (МЕЛАС синдром) или наследствен диабет и глухота по майчина линия (Maternal inherited diabetes and deafness, MIDD).
- ако имате някой от тези симптоми след започване на лечение с метформин: припадък, намалени познавателни способности, затруднени движения на тялото, симптоми, показателни за увреждане на нервите (напр. болка или изтръпване), мигрена и глухота.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете Джамези:

- 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 Джамези (вижте точка 4),
- ако приемате сулфонилурейно производно или инсулин, антидиабетно лекарство, заедно с Джамези, 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 Джамези по време на и известно време след процедурата. Вашият лекар ще реши кога трябва да спрете и кога да възстановите лечението с Джамези.

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

По време на лечението с Джамези Вашият лекар ще проверява бъбречната Ви функция поне веднъж годишно или по-често, ако сте в старческа възраст и/или ако имате влошена бъбречна 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 ~~без опасност~~ ефективно, когато се използва при деца на възраст под 10 години.



Други лекарства и Джамези

Ако трябва да Ви бъде поставена инжекция с контрастно средство, съдържащо йод, в кръвообръщението, например в случай на рентген или скенер, трябва да спрете приема на Джамези преди или по време на инжекцията. Вашият лекар ще реши кога трябва да спрете и кога да възстановите лечението с Джамези.

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате 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 Джамези.

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 (кортикоステроиди),
- 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 Джамези.

Джамези с алкохол

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

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, 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 Джамези.“

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 със ситаглиптин, което може да повлияе способността Ви за шофиране или работа с машини.

Приемът на това лекарство в комбинация с лекарства, наречени сулфонилурейни производни или инсулин, може да причини хипогликемия, която може да повлияе способността Ви за шофиране или работа с машини или да работите без обезопасена опора за краката.

Джамези 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 Джамези

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 по-ниска доза.

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.

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

Ако сте приели повече от необходимата доза Джамези

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 Джамези

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 Джамези

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 Джамези, 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 Джамези 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 стигне до гръден
със или без гадене и повръщане, тъй като това може да са признаци на възпаление на панкреас (панкреатит).



Джамези може да доведе до много рядка (може да засегне до 1 на 10 000 души), но много сериозна нежелана реакция, наречена лактатна ацидоза (вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“). Ако това се случи, трябва задължително да спрете приема на Джамези 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, сънливост

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 глиемепирид:

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 Джамези), или при използване в периода след разрешаване за употреба на Джамези 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 налагачи 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 прекомерна умора (изтощение), възпален и червен език (глосит), иглички и изтръпване (парестезия) или бледа или жълта кожа). Вашият лекар може да назначи някои тестове, за да установи причината за вашите симптоми, тъй като някои от тях могат да бъдат причинени от диабет или поради други несвързани здравословни проблеми.

Много редки: хепатит (проблем с черния дроб), копривна треска, зачеряване 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.: 02 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 Джамези

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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

Да не се съхранява над 30°C.

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

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Джамези

- Активните вещества са ситаглиптин и метформин. Всяка филмирана таблетка съдържа ситаглиптинов хидрохлоридmonoхидрат, еквивалентен на 50 mg ситаглиптин, и 850 mg метформинов хидрохлорид.
- Активните вещества са ситаглиптин и метформин. Всяка филмирана таблетка съдържа ситаглиптинов хидрохлорид monoхидрат, еквивалентен на 50 mg ситаглиптин, и 1000 mg метформинов хидрохлорид.
- Другите съставки са:
Ядро – микрокристална целулоза (Avicel PH 102), повидон, натриев лаурилсулфат, магнезиев стеарат;
Филмово покритие за Джамези 50 mg/850 mg (Opadry QX Pink (321A640002)) - макрогол (PEG) поливинилов алкохол, присаден съполимер (E1209); талк (E553b); титанов диоксид (E171); моно- и диглицериди на мастни киселини (E471); поливинилов алкохол (E4203); железен оксид, червен (E172).



Филмово покритие за Джамези 50 mg/1000 mg (Opadry QX Brown (321A265038)) –
макрогол (PEG) поливинилов алкохол, присаден съполимер (E1209); талк (E553b); титанов
диоксид (E171); железен оксид, червен (E172); моно- и диглицериди на мастните киселини
(E471); поливинилов алкохол (E1203); железен оксид, черен (E172).

Как изглежда Джамези и какво съдържа опаковката

Джамези 50 mg/850 mg филмирани таблетки са с овална форма, двойноизпъкнали, с размер приблизително 20,5 mm на 9,5 mm, розови, с вдълбнато релефно означение “S476” от едната страна и гладки от другата.

Джамези 50 mg/1000 mg филмирани таблетки са с овална форма, двойноизпъкнали, с размер приблизително 21,5 mm на 10,0 mm, кафяви, с вдълбнато релефно означение “S477” от едната страна и гладки от другата.

Продуктът може да бъде опакован в картонена кутия.

PVC/PVdC-алуминиеви блистери

Опаковка: 14, 28, 56, 60 и 196 филмирани таблетки.

Бутилка от HDPE с капачка от полипропилен (PP), съдържаща силикагел за сушител.

Опаковка: 196 филмирани таблетки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба:

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

Dolní Měcholupy

102 37 Prague 10

Чешка република

Производител:

LABORATORIOS LICONSA S.A.,

Avda. Miralcampo, № 7

Pol. Ind. Miralcampo

19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Испания

Това лекарство е разрешено за употреба в държавите членки на Европейското икономическо пространство под следните имена:

Чешка република	Jamesi
Австрия	Jamesi 50 mg/850 mg Filmtabletten
	Jamesi 50 mg/1000 mg Filmtabletten
България	Джамези 50 mg/850 mg филмирани таблетки
	Джамези 50 mg/1000 mg филмирани таблетки
Хърватия	Jamesi 50 mg/850 mg filmom obložene tablete
	Jamesi 50 mg/1000 mg filmom obložene tablete
Естония	Jamesi
Гърция	Jamesi
Унгария	Jamesi 50 mg/850 mg filmtabletta
	Jamesi 50 mg/1000 mg filmtabletta
Литва	Jamesi 850 mg/50 mg plèvele dengtos tabletės



Латвия	Jamesi 1000 mg/50 mg plēvele dengtos tabletēs Jamesi 50 mg/850 mg apvalkotās tabletes Jamesi 50 mg/1000 mg apvalkotās tablets
Полша	Jamesi
Румъния	Jamesi 50 mg/850 mg comprimate filmate Jamesi 50 mg/1000 mg comprimate filmate
Словакия	Jamesi 50 mg/850 mg Jamesi 50 mg/1000 mg
Естония	Jamesi + 50 mg/850 mg + comprimidos recubiertos con película Jamesi + 50 mg/1000 mg + comprimidos recubiertos con película

Дата на последно преразглеждане на листовката:

11.03.2025 г.

