

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Metformina + Sitagliptina Ciclum 850 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película
Metformina + Sitagliptina Ciclum 1000 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película
Cloridrato de metformina + Sitagliptina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Metformina + Sitagliptina Ciclum e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum
3. Como tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Metformina + Sitagliptina Ciclum
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Metformina + Sitagliptina Ciclum e para que é utilizado

Metformina + Sitagliptina Ciclum contém dois medicamentos diferentes denominados sitagliptina e metformina.

- a sitagliptina pertence a uma classe de medicamentos denominados inibidores da DPP-4 (inibidores da dipeptidil peptidase-4)
- a metformina pertence a uma classe de medicamentos denominados biguanidas

Estes medicamentos atuam em conjunto para controlar os níveis de açúcar no sangue em doentes adultos com uma forma de diabetes designada por “diabetes mellitus tipo 2”. Este medicamento ajuda a aumentar os níveis de insulina produzida após uma refeição e reduz a quantidade de açúcar que é produzida pelo seu organismo.

Juntamente com a dieta e o exercício, este medicamento ajuda a baixar os seus níveis de açúcar no sangue. Este medicamento pode ser utilizado isoladamente ou com certos outros medicamentos para a diabetes (insulina, sulfonilureias ou glitazonas).

O que é a diabetes tipo 2?

A diabetes tipo 2 é uma doença em que o organismo não produz insulina suficiente e em que a insulina produzida pelo seu organismo não atua tão bem como deveria. O seu organismo pode também produzir demasiado açúcar. Quando isto acontece, o açúcar

(glucose) acumula-se no sangue. Isto pode dar origem a problemas médicos graves, como doenças de coração, doenças de rins, cegueira e amputação.

2. O que precisa de saber antes de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum

Não tome Metformina + Sitagliptina Ciclum se:

- Tem alergia à sitagliptina ou metformina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- Tem função renal gravemente reduzida.
- Tem diabetes não controlada, com, por exemplo, hiperglicemia grave (glicose elevada no sangue), náuseas, vômitos, diarreia, rápida perda de peso, acidose láctica (ver “Risco de acidose láctica” abaixo) ou cetoacidose. A cetoacidose é um problema que ocorre quando substâncias chamadas “corpos cetónicos” se acumulam no sangue, podendo provocar pré-coma diabético. Os sintomas incluem dor de estômago, respiração rápida e profunda, sonolência ou aparecimento no hálito de um cheiro frutado invulgar.
- Tem uma infeção grave ou sofre de desidratação.
- Tiver de realizar um raio-X que necessite da injeção de um meio de contraste. Terá de parar o tratamento com Metformina + Sitagliptina Ciclum no momento em que realizar o raio-X e só retomar o tratamento 2 ou mais dias depois, conforme indicado pelo seu médico, dependendo de como os seus rins estão a funcionar.
- Teve recentemente um ataque cardíaco ou tem problemas circulatórios graves, como “choque” ou dificuldades respiratórias.
- Tem problemas de fígado.
- Consome álcool em excesso (quer diariamente quer ocasionalmente).
- Está a amamentar.

Não tome Metformina + Sitagliptina Ciclum se alguma das situações acima se aplica a si e fale com o seu médico sobre outras formas de gerir a sua diabetes. Se tiver dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Advertências e precauções

Foram reportados casos de inflamação do pâncreas (pancreatite) em doentes tratados com metformina + sitagliptina (ver secção 4).

Se notar a formação de bolhas na pele, pode ser um sinal de uma situação chamada penfigoide bolhoso. O seu médico poderá pedir-lhe para parar de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Risco de acidose láctica

Metformina + sitagliptina pode causar um efeito indesejável muito raro, mas muito grave, chamado acidose láctica, particularmente se os seus rins não estiverem a funcionar adequadamente. O risco de desenvolver acidose láctica aumenta também em caso de diabetes não controlada, infeções graves, jejum prolongado ou consumo de álcool,

desidratação (ver mais informações abaixo), problemas de fígado e quaisquer problemas médicos em que uma parte do corpo receba menos oxigénio (como nas doenças graves e agudas do coração).

Se alguma destas situações se aplica a si, fale com o seu médico para que lhe dê mais indicações.

Pare de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum durante um curto período de tempo se tiver algum problema que possa estar associado a desidratação (perda significativa de líquidos), tal como vómitos graves, diarreia, febre, exposição ao calor ou se beber menos líquidos do que o normal. Fale com o seu médico para que lhe dê mais indicações.

Pare de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum e contacte imediatamente um médico ou o hospital mais próximo se tiver um ou mais sintomas de acidose láctica, pois esta condição pode levar ao coma.

Os sintomas de acidose láctica incluem:

- Vómitos
- Dor de estômago (dor abdominal)
- Cãibras musculares
- Sensação de mal-estar geral, com grande cansaço
- Dificuldade em respirar
- Diminuição da temperatura do corpo e dos batimentos cardíacos

A acidose láctica é uma emergência médica e tem de ser tratada no hospital.

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum:

- Se tem ou teve uma doença do pâncreas (como pancreatite).
- Se tem ou teve cálculos biliares, dependência do álcool ou valores muito altos de triglicéridos (um tipo de gordura) no seu sangue. Estas situações médicas podem aumentar a sua probabilidade de ter pancreatite (ver secção 4).
- Se tem diabetes tipo 1. Esta é por vezes designada diabetes insulino dependente.
- Se tem ou teve uma reação alérgica à sitagliptina, metformina ou Metformina + Sitagliptina Ciclum (ver secção 4).
- Se está a tomar uma sulfonilureia ou insulina, medicamentos para a diabetes, juntamente com Metformina + Sitagliptina Ciclum, uma vez que poderá apresentar níveis baixos de açúcar no sangue (hipoglicemia). O seu médico poderá reduzir a dose da sua sulfonilureia ou insulina.

Se necessitar de realizar uma grande cirurgia, tem de parar de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum durante e por algum tempo depois do procedimento. O seu médico irá decidir quando tem de parar e quando deve retomar o seu tratamento com Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Se não tiver a certeza se alguma das situações acima se aplica a si, fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Durante o tratamento com Metformina + Sitagliptina Ciclum, o médico irá verificar o funcionamento dos seus rins pelo menos uma vez por ano, ou com mais frequência se for idoso e/ou se os seus rins estiverem a funcionar pior.

Crianças e adolescentes

Crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos não devem utilizar este medicamento. Não é eficaz em crianças e adolescentes com idades entre os 10 e os 17 anos. Não se sabe se este medicamento é seguro e eficaz quando utilizado em crianças com menos de 10 anos.

Outros medicamentos e Metformina + Sitagliptina Ciclum

Se necessitar de levar uma injeção na corrente sanguínea de um meio de contraste que contenha iodo, por exemplo, no contexto de uma raio-X ou cintigrafia, tem de parar de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum antes ou no momento da injeção. O seu médico irá decidir quando tem de parar e quando deve retomar o seu tratamento com Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. Pode necessitar de análises mais frequentes da glicemia e da função renal ou o seu médico pode necessitar de ajustar a dose de Metformina + Sitagliptina Ciclum. É especialmente importante mencionar os seguintes medicamentos:

- Utilizados no tratamento de doenças que envolvam inflamação, como asma e artrite, tomados por via oral, inalação ou injeção (corticosteroides)
- Que aumentam a produção de urina (diuréticos)
- Utilizados para tratar a dor e a inflamação (AINE e inibidores da COX-2, tais como o ibuprofeno e celecoxib)
- Para o tratamento da tensão arterial elevada (inibidores da ECA e antagonistas do recetor da angiotensina II)
- Para o tratamento da asma brônquica (simpaticomiméticos-β)
- Meios de contraste iodados ou medicamentos contendo álcool
- Para tratar problemas do estômago (tais como a cimetidina)
- Para tratar a angina (ranolazina)
- Para tratar a infeção por VIH (dolutegravir)
- Para tratar um tipo específico de cancro da tiroide conhecido por carcinoma medular da tiroide (vandetanib)
- Para tratar o batimento cardíaco irregular e outros problemas de coração (digoxina). O nível de digoxina no sangue pode ter de ser verificado se estiver a tomar com Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Metformina + Sitagliptina Ciclum com álcool

Evite o consumo excessivo de álcool enquanto estiver a tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum, uma vez que isso pode aumentar o risco de acidose láctica (ver secção “Advertências e precauções”).

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento. Não deve tomar este medicamento durante a gravidez ou se estiver a amamentar. Ver secção 2, Não tome Metformina + Sitagliptina Ciclum.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Os efeitos deste medicamento sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis. No entanto, foram comunicadas tonturas e sonolência com sitagliptina, que podem afetar a sua capacidade para conduzir ou utilizar máquinas.

A toma deste medicamento em associação com medicamentos denominados sulfonilureias ou com insulina pode causar níveis baixos de açúcar no sangue (hipoglicemia), que poderá afetar a sua capacidade de conduzir e utilizar máquinas ou trabalhar de modo seguro.

Metformina + Sitagliptina Ciclum contém sódio

Este medicamento contém 27,6 mg de sódio (principal componente do sal de cozinha/sal de mesa) em cada comprimido. Isso equivale a 1,38% da ingestão diária máxima recomendada de sódio para um adulto.

Este medicamento contém 32,5 mg de sódio (principal componente do sal de cozinha/sal de mesa) em cada comprimido. Isso é equivalente a 1,63% da ingestão diária máxima recomendada de sódio para um adulto.

Metformina + Sitagliptina Ciclum contém lactose

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte o seu médico antes de tomar este medicamento.

3. Como tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Posologia

A dose recomendada é de um comprimido duas vezes por dia.

O seu médico poderá necessitar de aumentar a sua dose para controlar os seus níveis de açúcar no sangue.

Modo de administração

Para tomar por via oral às refeições, para reduzir a probabilidade de sentir desconforto no estômago.

Problemas renais

Se tiver uma função renal reduzida, o seu médico poderá receitar-lhe uma dose mais baixa.

Outros medicamentos e recomendações

Deverá continuar a dieta recomendada pelo seu médico durante o tratamento com este medicamento e procurar que a sua ingestão de hidratos de carbono seja uniformemente distribuída ao longo do dia.

É improvável que este medicamento isoladamente provoque níveis excessivamente baixos de açúcar no sangue (hipoglicemia). Quando este medicamento é utilizado com uma sulfonilureia ou com insulina, podem registar-se níveis baixos de açúcar no sangue e o seu médico pode reduzir a sua dose da sulfonilureia ou da insulina.

Se tomar mais Metformina + Sitagliptina Ciclum do que deveria

Se tomar mais do que a dose prescrita deste medicamento, contacte imediatamente o seu médico. Dirija-se ao hospital se apresentar sintomas de acidose láctica, tais como sensação de frio ou desconforto, náusea ou vômitos graves, dor de estômago, perda de peso inexplicável, câibras musculares ou respiração rápida (ver secção “Advertências e precauções”).

Caso se tenha esquecido de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum

Se se esquecer de uma dose, tome-a assim que se lembrar. Se não se lembrar até ao momento de tomar a próxima dose, esqueça a dose que não tomou e retome o seu esquema habitual. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum

Continue a tomar este medicamento durante o tempo indicado pelo seu médico, para que possa continuar a ajudar a controlar o seu açúcar no sangue. Não deve parar de tomar este medicamento sem falar primeiro com o seu médico. Se parar de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum, o seu açúcar do sangue pode voltar a subir.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

PARE de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum e contacte um médico ou o hospital mais próximo imediatamente se notar algum dos seguintes efeitos secundários muito graves:

Muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)

- Acidose láctica (ver secção “Advertências e precauções”). Acidose láctica pode provocar coma.

PARE de tomar Metformina + Sitagliptina Ciclum e contacte um médico imediatamente se notar algum dos seguintes efeitos secundários graves:

Desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis)

- Dor grave e persistente no abdómen (área do estômago) que pode atingir as suas costas com ou sem náuseas e vômitos, uma vez que estes podem ser sinais de pâncreas inflamado (pancreatite).
- Reação alérgica grave, incluindo erupção na pele, urticária, bolhas na pele/descamação da pele e inchaço da face, lábios, língua e garganta, podendo causar dificuldade em respirar ou engolir. O seu médico pode receitar-lhe um medicamento para tratar a reação alérgica e um medicamento diferente para a diabetes.

Alguns doentes apresentaram os seguintes efeitos secundários após adicionar sitagliptina à metformina:

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

- Nível baixo açúcar no sangue.
- Náuseas.
- Gases intestinais (flatulência).
- Vômitos.

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

- Dor no estômago.
- Diarreia.
- Prisão de ventre.
- Sonolência.

Alguns doentes apresentaram o seguinte efeito secundário quando iniciaram a associação de sitagliptina e metformina:

Frequentes

- Diarreia.
- Náuseas.
- Gases intestinais (flatulência).
- Prisão de ventre.
- Dor de estômago.
- Vômitos.

Alguns doentes apresentaram os seguintes efeitos secundários enquanto tomavam este medicamento em associação com uma sulfonilureia como a glimepirida:

Muito frequentes (podem afetar mais do que 1 em 10 pessoas)

- Nível baixo de açúcar no sangue.

Frequentes

- Prisão de ventre.

Alguns doentes apresentaram os seguintes efeitos secundários enquanto tomavam este medicamento em associação com pioglitazona:

Frequentes

- Inchaço das mãos ou das pernas.

Alguns doentes apresentaram os seguintes efeitos secundários enquanto tomavam este medicamento em associação com insulina:

Muito frequentes

- Nível baixo de açúcar no sangue.

Pouco frequentes

- Boca seca.
- Dor de cabeça.

Alguns doentes apresentaram os seguintes efeitos secundários durante estudos clínicos enquanto tomavam sitagliptina isoladamente (um dos medicamentos de Metformina + Sitagliptina Ciclum) ou durante a utilização pós-aprovação isoladamente e/ou com outros medicamentos para a diabetes:

Frequentes

- Nível baixo de açúcar no sangue.
- Dor de cabeça.
- Infecção das vias respiratórias superiores.
- Congestão ou corrimento nasal e garganta irritada.
- Osteoartrite.
- Dor nos braços ou pernas.

Pouco frequentes

- Tonturas.
- Prisão de ventre.
- Comichão.

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

- Número reduzido de plaquetas.

Desconhecido

- Problemas renais (por vezes a necessitar de diálise).
- Vômitos.
- Dor nas articulações.
- Dor muscular.
- Dor nas costas.

- Doença intersticial dos pulmões.
- Penfigoide bolhoso (um tipo de bolhas na pele).

Alguns doentes apresentaram os seguintes efeitos secundários enquanto tomavam metformina isoladamente:

Muito frequentes

- Náuseas.
- Vómitos.
- Diarreia.
- Dor de estômago.
- Perda de apetite.

Esses sintomas podem ocorrer quando começa a tomar metformina e geralmente desaparecem.

Frequentes

- Um sabor metálico.

Muito raros

- Diminuição dos níveis de vitamina B12.
- Hepatite (um problema de fígado).
- Urticária.
- Vermelhidão da pele (erupção cutânea).
- Comichão.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004

Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Metformina + Sitagliptina Ciclum

Manter este medicamento fora da vista e do alcance e das crianças.

[Fracos]

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no frasco ("VAL"). O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

[Blister]

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e blister ("VAL"). O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O prazo de validade refere-se ao último dia do mês.

Não conservar acima de 30°C.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Metformina + Sitagliptina Ciclum

- As substâncias ativas são cloridrato de sitagliptina e de metformina. Cada comprimido revestido por película (comprimido) contém cloridrato de sitagliptina mono-hidratado equivalente a 50 mg de sitagliptina e 850 mg de cloridrato de metformina.
- As substâncias ativas são cloridrato de sitagliptina e de metformina. Cada comprimido revestido por película (comprimido) contém cloridrato de sitagliptina mono-hidratado equivalente a 50 mg de sitagliptina e 1000 mg de cloridrato de metformina.

• Os outros componentes são:

Núcleo do comprimido:

Celulose microcristalina, povidona (K29/32), laurilsulfato de sódio, fumarato sódico de estearilo.

Revestimento por película:

Lactose mono-hidratada, hipromelose E464, dióxido de titânio E171, triacetina, óxido de ferro vermelho E172.

Álcool polivinílico E1203, macrogol E1521, talco E553b, dióxido de titânio E171, óxido de ferro vermelho E172, óxido de ferro negro E172.

Qual o aspeto de Metformina + Sitagliptina Ciclum e conteúdo da embalagem

Metformina + Sitagliptina Ciclum 850 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película são comprimidos ovais, biconvexos, de cor rosa com aproximadamente 20,5 mm x 9,5 mm e a marcação " S476" numa das faces.

Metformina + Sitagliptina Ciclum 1000 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película são comprimidos ovais, biconvexos, de cor castanha com aproximadamente 21,5 mm x 10 mm e a marcação " S477" numa das faces.

Tamanhos de embalagem:

[Fracos]

Metformina + Sitagliptina Ciclum 850 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película são acondicionados em recipiente de polietileno de alta densidade (HDPE) e tampa de rosca de polipropileno (PP) com anel inviolável e dessecante de sílica gel no interior da tampa de PP.

Metformina + Sitagliptina Ciclum 1000 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película são acondicionados em recipiente de polietileno de alta densidade (HDPE) e tampa de rosca de polipropileno (PP) com anel inviolável e dessecante de sílica gel no interior da tampa de P

Tamanho de embalagem: 100 comprimidos.

[Blister]

Metformina + Sitagliptina Ciclum 850 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película são acondicionados em blisters opacos de PVC/PVdC-Alumínio.

Metformina + Sitagliptina Ciclum 1000 mg + 50 mg comprimidos revestidos por película são acondicionados em blisters opacos de PVC/PVdC-Alumínio.

Tamanhos de embalagem: 14, 28, 30, 56, 60, 196 e 210 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular

Ciclum Farma Unipessoal, Lda.
Quinta da Fonte, Edifício D. Amélia
Piso 1 - Ala B
2770-229 Paço de Arcos

Fabricante

Laboratorios Liconsa S.A.
Avda. Miralcampo, Nº 7
Polígono Industrial Miralcampo
19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)
Espanha

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Alemanha

STADA Arzneimittel GmbH
 Muthgasse 36/2
 1190 Wien
 Áustria

Clonmel Healthcare Ltd.
 Waterford Road
 Clonmel, Co. Tipperary
 Irlanda

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com os seguintes nomes:

Holanda:	Sitagliptine/Metformine hydrochloride STADA 50 mg/850 mg filmomhulde tabletten
	Sitagliptine/Metformine hydrochloride STADA 50 mg/1000 mg filmomhulde tabletten
Áustria:	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/850 mg Filmtabletten
	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/1000 mg Filmtabletten
Rep. Checa:	Sitagliptin/Metformin STADA
Alemanha:	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/850 mg Filmtabletten
	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/1000 mg Filmtabletten
Dinamarca:	Sitagliptin/Metformin STADA
Espanha:	Sitagliptina/ metformina STADA 50 mg/850 mg comprimidos recubiertos con película EFG
	Sitagliptina/ metformina STADA 50 mg/1000 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finlândia:	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/850 mg kalvopäällysteiset tabletit
	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/1000 mg kalvopäällysteiset tabletit
França:	SITAGLIPTINE/METFORMINE EG 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé
Irlanda:	Sitagliptin/Metformin Clonmel 50 mg/850 mg film-coated tablets
	Sitagliptin/Metformin Clonmel 50 mg/1000 mg film-coated tablets
Islândia:	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur
	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur
Itália:	Sitagliptin e Metformina EG
Portugal:	Metformina + Sitagliptina Ciclum
Suécia:	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/850 mg filmdragerade tabletter
	Sitagliptin/Metformin STADA 50 mg/1000 mg filmdragerade tabletter
Eslovénia:	Sitagliptin/metforminijev klorid STADA 50 mg/850 mg filmsko obložene tablete
	Sitagliptin/metforminijev klorid STADA 50 mg/1000 mg filmsko obložene tablete
Eslováquia:	Sitagliptin-Metformin STADA 50mg/850mg filmom obalené tablety
	Sitagliptin-Metformin STADA 50mg/1000mg filmom obalené tablety

APROVADO EM
05-07-2022
INFARMED

Este folheto foi revisto pela última vez em