

**VIÐAUKI I**  
**SAMANTEKT Á EGINLEIKUM LYFS**

## **1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur  
Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur

## **2. INNIHALDSLÝSING**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur

Hver filmuhúðuð tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 850 mg metformin hýdroklóríð (samsvarar 660 mg af metformini).

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur

Hver filmuhúðuð tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 1000 mg metformin hýdroklóríð (samsvarar 780 mg af metformini).

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## **3. LYFJAFORM**

Filmuhúðuð tafla.

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur

Gul, sporöskjulaga filmuhúðuð tafla með sniðbrún, auðkennd með „NVR“ á annarri hliðinni og „SEH“ á hinni hliðinni.

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur

Dökkgul, sporöskjulaga filmuhúðuð tafla með sniðbrún, auðkennd með „NVR“ á annarri hliðinni og „FLO“ á hinni hliðinni.

## **4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

### **4.1 Ábendingar**

Eucreas er ætlað sem viðbót við mataræði og hreyfingu til að bæta blóðsykursstjórnun hjá fullorðnum með sykursýki af tegund 2:

- hjá sjúklingum sem ekki ná fullnægjandi stjórnun með metformin hýdroklóríði einu sér.
- hjá sjúklingum sem eru á samhliða meðferð með vildagliptini og metformin hýdroklóríði í sitt hvorri töflunni.
- samhliða öðrum lyfjum til meðferðar við sykursýki, þar með talið insúlíni, þegar þau veita ekki viðunandi blóðsykursstjórnun (sjá kafla 4.4, 4.5 og 5.1 varðandi fyrirliggjandi upplýsingar um mismunandi samsetningar).

## 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

### Skammtar

#### Fullorðnir með eðlilega nýrnastarfsemi (gaukulsíunarhraði $\geq 90 \text{ ml/mín.}$ )

Skammtar blóðsykurslækkandi meðferðar með Eucreas eiga að vera einstaklingsbundnir og byggjast á þeiri meðferðaráætlun sem gildir hjá sjúklingi, verkun og þolanleika, en eiga ekki að vera hærri en ráðlagður hámarksskammtur vildagliptins á sólarhring sem er 100 mg. Hefja má meðferð með Eucreas töflum annaðhvort af styrkleikanum 50 mg/850 mg eða 50 mg/1000 mg, tvisvar sinnum á sólarhring, ein tafla að morgni og önnur að kvöldi.

- Hjá sjúklingum sem ná ekki viðunandi blóðsykursstjórnun með þeim hámarksskammti sem þeir þola af metformini einu sér:

Upphafsskammtur Eucreas skal gefa vildagliptin sem 50 mg tvisvar á sólarhring (100 mg heildar sólarhringsskammtur) ásamt þeim skammti af metformini sem þegar er verið að taka.

- Hjá sjúklingum sem eru að skipta yfir af samhliða meðferð með vildagliptini og metformini í sitthvorri töflunni:

Hefja skal meðferð með Eucreas sem gefur sömu skammta af vildagliptini og metformini og þegar er verið að taka.

- Hjá sjúklingum sem ekki ná viðunandi blóðsykursstjórnun á tveggja lyfja meðferð með metformini og súlfónylúrealyfi:

Skammtur Eucreas skal gefa vildagliptin sem 50 mg tvisvar á sólarhring (100 mg heildar sólarhringsskammtur) ásamt skammti af metformini sem er svipaður því sem þegar er verið að taka. Þegar Eucreas er notað samhliða súlfónylúrealyfi, skal íhuga að minnka skammt af súlfónylúrealyfinu til að draga úr hættu á blóðsykurslækkun.

- Hjá sjúklingum sem ekki ná viðunandi stjórn á tveggja lyfja meðferð með insúlíni og hámarksskammti af metformini sem þolist:

Skammtur Eucreas skal gefa vildagliptin sem 50 mg tvisvar á sólarhring (100 mg heildar sólarhringsskammtur) ásamt skammti af metformini sem er svipaður því sem þegar er verið að taka.

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun vildagliptins og metformins í þriggja lyfja meðferð til inntöku, ásamt lyfi af flokki thiazolidindionlyfja.

### Sérstakir sjúklingahópar

#### Aldraðir ( $\geq 65$ ára)

Metformin skilst út um nýrun og öldruðum sjúklingum hættir til að vera með skerta nýrnastarfsemi. Því skal hafa reglulegt eftirlit með nýrnastarfsemi hjá öldruðum sjúklingum í meðferð með Eucreas (sjá kafla 4.4 og 5.2).

#### Skert nýrnastarfsemi

Mæla skal gaukulsíunarhraða (GFR) áður en meðferð með lyfjum sem innihalda metformin er hafin og að minnsta kosti árlega eftir það. Hjá sjúklingum í aukinni hættu á frekari versun á nýrnastarfsemi og hjá öldruðum skal meta nýrnastarfsemi oftar, t.d. á 3-6 mánaða fresti.

Æskilegt er að skipta daglega hámarksskammtinum af metformini í 2-3 skammta á dag. Endurmets skal þá áhættuþætti sem geta aukið hættuna á mjólkursýrublóðsýringu (sjá kafla 4.4) áður en íhugað er að byrja meðferð með metformini hjá sjúklingum með gaukulsíunarhraða  $< 60 \text{ ml/mín.}$

Ef enginn hentugur styrkleiki Eucreas er í boði skal nota stök lyf með einu virku efni í stað samsetts lyfs í ákveðnum skömmum.

Gaukulsíunarhraði ml/mín.	Metformin	Vildagliptin
60-89	Hámarksskammtur á dag er 3000 mg Hugsanlega þarf að minnka skammta í tengslum við versnandi nýrnastarfsemi.	Ekki þarf að breyta skömmum.
45-59	Hámarksskammtur á dag er 2000 mg Upphafsskammturinn er í það mesta helmingur af hámarksskammtinum.	Hámarksskammtur á sólarhring er 50 mg.
30-44	Hámarksskammtur á dag er 1000 mg Upphafsskammturinn er í það mesta helmingur af hámarksskammtinum.	
<30	Ekki má nota metformin	

#### *Skert lifrarstarfsemi*

Ekki má nota Eucreas hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi, þar með talið sjúklingum með þéttni alanin aminotransferasa (ALAT) eða aspartat aminotransferasa (ASAT)  $> 3x$  eðlileg efri mörk fyrir meðferð (sjá kafla 4.3, 4.4 og 4.8).

#### *Bönn*

Ekki er mælt með notkun Eucreas fyrir börn og unglunga (< 18 ára). Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Eucreas hjá börnum og unglungum (< 18 ára). Engar upplýsingar liggja fyrir.

#### Lyfjagjöf

Til inntöku.

Með því að taka Eucreas með mat eða rétt eftir mat má draga úr einkennum frá meltingarvegi af völdum metformins (sjá einnig kafla 5.2).

### 4.3 Frábendingar

- Ofnæmi fyrir virku efnunum eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1
- Allar gerðir af bráðri efnaskiptablóðsýringu (svo sem mjólkursýrUBLÓÐSÝRING, ketónBLÓÐSÝRING af völdum sykursýki)
- Fordá (forstigseinkenni meðvitundarleysis (pre-coma)) af völdum sykursýki
- Alvarleg nýrnabilun (gaukulsíunarhraði < 30 ml/mín.) (sjá kafla 4.4)
- Bráðaástand sem getur haft áhrif á nýrnastarfsemi, t.d.:
  - vökvaskortur,
  - alvarleg sýking,
  - lost,
  - notkun skuggaefnis sem inniheldur joð, í bláæð (sjá kafla 4.4).
- Bráður eða langvinnur sjúkdómur sem getur valdið súrefnisskorti í vefjum, t.d.:
  - hjarta- eða öndunarbilun,
  - nýlegt hjartadrep,
  - lost.
- Skert lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2, 4.4 og 4.8)
- Bráð áfengiseitrun, áfengissýki
- Brjósttagjöf (sjá kafla 4.6)

## 4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

### Almennt

Eucreas kemur ekki í stað insúlíns hjá sjúklingum sem þurfa insúlín og á ekki að nota hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 1.

### Mjólkursýrublöðsýring

Mjólkursýrublöðsýring, sem kemur örsjaldan fyrir en er alvarlegur efnaskiptakvilli, kemur oftast fram við bráða versnandi nýrnastarfsemi eða hjarta- og öndunarfærasjúkdóma eða blöðsýkingu. Þegar bráð versnun nýrnastarfsemi á sér stað safnast metformin upp og eykur hættuna á mjólkursýrublöðsýringu.

Ef um vökvaskort er að ræða (alvarlegan niðurgang eða uppköst, hita eða skerta inntöku vökva) skal hætta tímabundið meðferð með metformini og ráðlagt er að hafa samband við heilbrigðisstarfsmann.

Gæta skal varúðar hjá sjúklingum sem fá metformin þegar hefja á meðferð með lyfjum sem geta valdið bráðri skerðingu á nýrnastarfsemi (t.d. blóðþrýstingslækkandi lyf, þvagræsilyf og bólgeyðandi verkjalyf). Aðrir áhættuþættir mjólkursýrublöðsýringar eru óhófleg áfengisneysla, skert lifrarstarfsemi, óviðunandi stjórн á sykursýki, ketóneitrun, langvarandi fasta og hvers kyns ástand sem tengist súrefnisskorti í vefjum, sem og samhliðanotkun lyfja sem geta valdið mjólkursýrublöðsýringu (sjá kafla 4.3 og 4.5).

Upplýsa skal sjúklinga og/eða umönnunaraðila um hættuna á mjólkursýrublöðsýringu.

Mjólkursýrublöðsýring einkennist af mæði (acidotic dyspnoea), kviðverkjum, sinadrætti og hitalækkun sem síðan fylgir dá. Ef grunur leikur á þessum einkennum ætti sjúklingurinn að hætta að taka metformin og leita tafarlaust til læknis. Niðurstöður greininga á rannsóknarstofu sýna fram á lækkað sýrustig blöðs (< 7,35), hækkuð mjólkursýrugildi í plasma (> 5 mmól/l) og aukið hlutfall anjóna-bils og laktats/pýruvats.

### Lyfjagjöf joðskuggaefna

Lyfjagjöf joðskuggaefna í að getur leitt til nýrakvilla af völdum skuggaefnis sem leiðir til metforminuppsöfnunar og aukinnar hættu á mjólkursýrublöðsýringu. Fyrir eða þegar myndgreiningin fer fram skal gera hlé á notkun metformins og ekki hefja notkun á ný fyrr en eftir að minnsta kosti 48 klst., að því tilskildu að nýrnastarfsemi hafi verið endurmetin og staðfest að hún sé stöðug (sjá kafla 4.2 og 4.5).

### Nýrnastarfsemi

Mæla skal gaukulsíunarhraða áður en meðferð er hafin og reglulega eftir það (sjá kafla 4.2). Metformin er ekki ætlað sjúklingum með gaukulsíunarhraða < 30 ml/mín. og hætta skal meðferð tímabundið þegar um er að ræða ástand sem hefur áhrif á nýrnastarfsemi (sjá kafla 4.3).

Gæta skal varúðar við samhliðanotkun lyfja sem geta haft áhrif á nýrnastarfsemi, leitt til marktækrar breytingar á blóðflæði eða hamlað flæði um nýru og aukið altæka útsetningu fyrir metformini (sjá kafla 4.5).

### Skert lifrarstarfsemi

Ekki má nota Eucreas hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi, þar með talið sjúklingum með þéttni ALAT eða ASAT > 3x eðlileg efri mörk fyrir meðferð (sjá kafla 4.2, 4.3 og 4.8).

### Eftirlit með lifrarensínum

Greint hefur verið frá mjög sjaldgæfum tilvikum um truflun á lifrarstarfsemi (þar með talið lifrabólgu) í tengslum við notkun vildagliptins. Í þessum tilvikum voru sjúklingarnir yfirleitt einkennalausir, án klínískra afleiðinga og niðurstöður úr rannsóknum á lifrarstarfsemi urðu aftur eðlilegar eftir að meðferð var hætt. Gera skal rannsóknir á lifrarstarfsemi áður en meðferð með

Eucreas er hafin til þess að finna grunngildi sjúklingsins. Hafa skal eftirlit með lifrarstarfsemi meðan á meðferð með Eucreas stendur, á þriggja mánaða fresti fyrsta árið og með reglulegu millibili eftir það. Hjá sjúklingum sem hafa hækkuð transamínasagildi skal staðfesta niðurstöðurnar með því að endurtaka rannsóknir á lifrarstarfsemi og eftir það skal gera tíðar rannsóknir á lifrarstarfsemi þar til gildin verða aftur innan eðlilegra marka. Ef hækkun á ASAT eða ALAT sem nemur þrefoldum eðlilegum efri mörkum eða meira er viðvarandi, er mælt með því að hætta meðferð með Eucreas. Hjá sjúklingum sem fá gulu eða önnur einkenni sem benda til truflunar á lifrarstarfsemi skal hætta meðferð með Eucreas.

Eftir að meðferð með Eucreas hefur verið hætt og niðurstöður úr rannsóknum á lifrarstarfsemi eru orðnar eðlilegar, skal ekki hefja aftur meðferð með Eucreas.

### Húðkvillar

Greint hefur verið frá húðvandamálum í tengslum við notkun vildagliptins, m.a. blöðrum og sáramyndunum á útlínum apa í forklínískum eiturefnafræðilegum rannsóknum (sjá kafla 5.3). Þó að tíðni húðvandamála hafi ekki verið aukin í klínískum rannsóknum var takmörkuð reynsla fyrir hendi hjá sjúklingum með fylgikvilla í húð vegna sykursýki. Ennfremur hefur verið greint frá sárum með blöðrum og flagnandi húð eftir markaðssetningu lyfsins. Því er mælt með því að fylgst sé með húðvandamálum s.s. blöðrumyndun og sáramyndun i hefðbundnu eftirliti með sykursýkisjúklingum.

### Bráð brisbólga

Notkun vildagliptins hefur verið tengd við aukna hættu á bráðri brisbólgu. Upplýsa skal sjúklinga um einkenni bráðrar brisbólgu.

Ef grunur er um brisbólgu skal hætta meðferð með vildagliptini. Ef bráð brisbólga er staðfest skal ekki hefja meðferð með vildagliptini að nýju. Gæta skal varúðar hjá sjúklingum með sögu um bráða brisbólgu.

### Blóðsykurslækkun

Vitað er að súlfónylúrealyf geta valdið blóðsykurslækkun. Sjúklingar á meðferð með vildagliptini ásamt súlfónylúrealyfi geta verið í hættu á að fá blóðsykurslækkun. Því skal hafa í huga að minnka skammt súlfónylúrealyfs til að draga úr hættu á blóðsykurslækkun.

### Skurðaðgerð

Við skurðaðgerð með svæfingu, mænu- eða utanbastsdeyfingu verður að gera hlé á metforminmeðferð. Meðferðina skal ekki hefja að nýju fyrr en 48 klukkustundum eftir aðgerð eða þegar sjúklingur getur nærst á ný og að því tilskildu að nýrnastarfsemi hafi verið endurmetin og að hún sé stöðug.

## **4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Engar formlegar rannsóknir á milliverkunum hafa verið gerðar fyrir Eucreas. Eftirfarandi yfirlit sýnir þær upplýsingar sem til eru varðandi hvort virka efnið fyrir sig.

### Vildagliptin

Vildagliptin hefur litla tilhneicingu til milliverkana við önnur lyf sem gefin eru samhliða. Þar sem vildagliptin er ekki hvarfefni fyrir cýtókróm P (CYP) 450 ensímið og hindrar hvorki né hvetur CYP 450 ensím, er ekki líklegt að það hafi milliverkanir við virk efni sem eru hvarfefni, hemlar eða hvatar þessara ensíma.

Niðurstöður klínískra rannsókna sem gerðar voru á sykursýkilyfum til inntöku, pioglitazoni, metformini og glyburidi samhliða vildagliptini hafa ekki sýnt neinar milliverkanir af klínískri þýðingu m.t.t. lyfjahvarfa hjá markhópnum.

Rannsóknir á milliverkunum við digoxin (P-glycoprótein hvarfefni) og warfarin (CYP2C9 hvarfefni) hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum hafa ekki sýnt neinar milliverkanir af klínískri þýðingu m.t.t. lyfjahvarfa eftir samhliða gjöf vildagliptins.

Rannsóknir á milliverkunum við amlodipin, ramipril, valsartan og simvastatin voru gerðar hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum. Í þessum rannsóknum komu ekki fram neinar milliverkanir af klínískri þýðingu m.t.t. lyfjahvarfa eftir samhliða gjöf vildagliptins. Hins vegar hefur þetta ekki verið staðfest hjá markhópnum.

#### *Samhliðameðferð með ACE-hemlum*

Aukin hætta getur verið á ofnæmisbjúg hjá sjúklingum á samhliðameðferð með ACE-hemlum (sjá kafla 4.8).

Eins og á við um önnur sykursýkilyf til inntöku geta tiltekin virk efni dregið úr blóðsykurslækkandi áhrifum vildagliptins, s.s. tíazíð, barksterar, skjaldkirtilslyf og adrenavirk lyf.

#### *Metformin*

##### *Ekki er mælt með samhliða notkun*

###### *Áfengi*

Afengiseitrun tengist aukinni hættu á mjólkursýrublóðsýringu, einkum í þeim tilvikum sem um föstu, vannæringu eða skerta lifrarstarfsemi er að ræða.

###### *Joðskuggaefni*

Fyrir eða þegar myndgreiningin fer fram skal gera hlé á notkun metformins og ekki hefja notkun á ný fyrr en eftir að minnsta kosti 48 klst., að því tilskildu að nýrnastarfsemi hafi verið endurmetin og staðfest að hún sé stöðug (sjá kafla 4.2 og 4.4).

##### *Samsetningar sem krefjast varúðar við notkun*

Sum lyf geta haft neikvæð áhrif á nýrnastarfsemi, sem getur aukið hættuna á mjólkursýrublóðsýringu, t.d. bólgeyðandi verkjalyf, þar með taldir sértækir cýkló-oxýgenasa (COX) II-hemlar, ACE-hemlar, angiotensín II-viðtakablokkar og þvagræsilyf, einkum hávirkni þvagræsilyf. Nauðsynlegt er að fylgjast náið með nýrnastarfsemi þegar notkun slíkra lyfja samhliða metformini er hafin eða við samhliða notkun þeirra og metformins.

Sykursterar, beta-2-örvar og þvagræsilyf hafa sykurlækkandi eiginleika. Upplýsa skal sjúklinginn og framkvæma tíðari mælingar á blóðsykri, einkum í upphafi meðferðar. Ef þörf er á, má vera að aðlaga þurfi skammta Eucreas meðan á samhliða meðferð stendur og við lok hennar.

ACE-hemlar (angiotensin converting enzyme) geta dregið úr magni blóðsykurs. Ef þörf er á, skal aðlaga skammta sykursýkilyfsins meðan á meðferð með öðrum lyfjum stendur og við lok meðferðar með þeim.

Samhliðanotkun með lyfjum sem hafa áhrif á sameiginleg flutningskerfi í nýrnapíplunum sem taka þátt í brotthvarfi metformins um nýru (t.d. flutningsprótein lífrænna katjóna-2 [OCT2] / MATE hemlar [multidrug and toxin extrusion inhibitors] svo sem ranolazin, vandetanib, dolutegravir og cimetidin) getur aukið altæka útsetningu fyrir metformini.

## **4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf**

### Meðganga

Engar fullnægjandi upplýsingar liggja fyrir um notkun Eucreas á meðgöngu. Hvað vildagliptin varðar hafa dýrarannsóknir sýnt eiturverkanir stórra skammta á æxlun. Hvað metformin varðar hafa dýrarannsóknir ekki sýnt eiturverkanir á æxlun. Rannsóknir á dýrum sem gerðar hafa verið á vildagliptini og metformini hafa ekki sýnt fram á vansköpunaráhrif, en hafa sýnt eiturverkanir á fóstur við skammta sem hafa eiturverkanir á móður (sjá kafla 5.3). Hugsanleg áhætta fyrir menn er ekki þekkt. Ekki má nota Eucreas á meðgöngu.

### Brjósttagjöf

Dýrarannsóknir sýna að bæði metformin og vildagliptin skiljast út í móðurmjólk. Ekki er þekkt hvort vildagliptin skilst út í brjóstamjólk, en metformin skilst út í brjóstamjólk í litlu magni. Bæði vegna hugsanlegrar hættu á blóðsykurslækkun hjá nýburum í tengslum við notkun metformins og skorts á upplýsingum um notkun vildagliptins hjá mönnum, eiga konur sem hafa barn á brjósti ekki að nota Eucreas (sjá kafla 4.3).

### Frjósemi

Engar rannsóknir hafa verið gerðar til að kanna áhrif Eucreas á frjósemi hjá mönnum (sjá kafla 5.3).

## **4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Engar rannsóknir hafa verið gerðar til að kanna áhrif lyfsins á hæfni til aksturs og notkunar véla. Sjúklingar sem finna fyrir aukaverkun eins og sundli ættu að forðast að aka farartækjum eða nota vélar.

## **4.8 Aukaverkanir**

### Samantekt á upplýsingum um öryggi

Upplýsingar um öryggi voru fengnar frá alls 6.197 sjúklingum sem fengu vildagliptin/metformin í slembuðum samanburðarrannsóknum með lyfleysu. Af þessum sjúklingum fengu 3.698 sjúklingar vildagliptin/metformin og 2.499 sjúklingar fengu lyfleysu/metformin.

Engar klínískar rannsóknir hafa verið gerðar á meðferð með Eucreas. Hins vegar hefur verið sýnt fram á jafngildi aðgengis (bioequivalence) Eucreas og vildagliptins og metformins sem gefin eru samhliða (sjá kafla 5.2).

Meirihluti aukaverkananna var vægur og tímabundinn, þannig að ekki var þörf að hætta meðferð. Engin tengsl komu fram milli aukaverkana og aldurs, kynþáttar, tímalengdar meðferðar eða daglegrar skammtastaerðar. Notkun vildagliptins tengist hættu á brisbólgu. Greint hefur verið frá mjólkursýrublöðsýringu í kjölfar notkunar metformins, einkum hjá sjúklingum með undirliggjandi skerta nýrnastarfsemi (sjá kafla 4.4).

### Aukaverkanir settar upp í töflu

Aukaverkanir sem greint var frá hjá sjúklingum sem fengu vildagliptin í tvíblindum klínískum rannsóknum, eitt sér og sem viðbótarmeðferð, eru talðar upp hér að neðan eftir líffærakerfum og rauntíðni. Tíðnin er skilgreind sem mjög algengar ( $\geq 1/10$ ), algengar ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ), sjaldgæfar ( $\geq 1/1.000$  til  $< 1/100$ ), mjög sjaldgæfar ( $\geq 1/10.000$  til  $\leq 1/1.000$ , koma örsjaldan fyrir ( $< 1/10.000$ ), tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum). Innan tíðniflokka eru alvarlegustu aukaverkanirnar talðar upp fyrst.

**Tafla 1 Aukaverkanir sem greint var frá hjá sjúklingum sem fengu vildagliptin og metformin (hvort í sínu lagi eða sem fasta samsetningu) eða ásamt annarri sykursýkimeðferð, í klínískum rannsóknum og eftir markaðssetningu**

Líffæraflokkur - aukaverkun	Tíðni
<b>Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra</b>	
Sýking í efri öndunarvegi	Algengar
Nefkoksþólgja	Algengar
<b>Efnaskipti og næring</b>	
Blóðsykurslækkun	Sjaldgæfar
Minnkuð matarlyst	Sjaldgæfar
Minnkað frásog B <sub>12</sub> -vítamíns og mjólkursýrubleðsýring	Koma örsjaldan fyrir*
<b>Taugakerfi</b>	
Sundl	Algengar
Höfuðverkur	Algengar
Skjálfti	Algengar
Málmbragð í munni	Sjaldgæfar
<b>Meltingarfæri</b>	
Uppköst	Algengar
Niðurgangur	Algengar
Ógleði	Algengar
Vélindabakflæði	Algengar
Uppþemba	Algengar
Hægðatregða	Algengar
Kviðverkir, þ.m.t. í efri hluta kviðar	Algengar
Brisbólga	Sjaldgæfar
<b>Lifur og gall</b>	
Lifrarbólga	Sjaldgæfar
<b>Húð og undirhúð</b>	
Ofsviti	Algengar
Kláði	Algengar
Útbrot	Algengar
Húðbólga	Algengar
Hörundsroði	Sjaldgæfar
Ofsakláði	Sjaldgæfar
Flagnandi húðskemmdir með blöðrum, þar með talið bólublöðrusóttarlíki	Tíðni ekki þekkt†
Húðæðabólga	Tíðni ekki þekkt†
<b>Stoðkerfi og bandvefur</b>	
Liðverkir	Algengar
Vöðvaverkir	Sjaldgæfar
<b>Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað</b>	
Máttleysi	Algengar
Þreyta	Sjaldgæfar
Kuldahrollur	Sjaldgæfar
Bjúgur á útlínum	Sjaldgæfar
<b>Rannsóknaniðurstöður</b>	
Óeðlilegar niðurstöður úr prófum á lifrarstarfsemi	Sjaldgæfar
* Aukaverkanir sem greint var frá hjá sjúklingum sem fengu einlyfjameðferð með metformini og komu ekki fram hjá sjúklingum sem fengu fasta samsetningu með vildagliptini+metformini. Vísað er í samantekt á eiginleikum lyfs fyrir metformin fyrir frekari upplýsingar.	
† Byggð á reynslu eftir markaðssetningu.	

## Lýsing á völdum aukaverkunum

### Vildagliptin

#### Skert lifrarstarfsemi

Greint hefur verið frá mjög sjaldgæfum tilvikum truflunar á lifrarstarfsemi (þar með talið lifrabólgu) við notkun vildagliptins. Í þessum tilvikum voru sjúklingarnir yfirleitt einkennalausir, án klínískra afleiðinga og lifrarstarfsemin varð aftur eðlileg eftir að meðferð var hætt. Samkvæmt upplýsingum úr samanburðarrannsóknunum þar sem lyfið var gefið sem einlyfjameðferð eða sem viðbótarmeðferð, sem stóðu yfir í allt að 24 vikur, var tíðni hækkanar á ALAT eða ASAT  $\geq 3x$  eðlileg eftir mörk (skilgreind sem til staðar við a.m.k. tvær mælingar samfleyst eða í síðustu læknisheimsókn meðan á meðferð stóð) 0,2% fyrir vildagliptin 50 mg einu sinni á sólarhring, 0,3% fyrir vildagliptin 50 mg tvísvar sinnum á sólarhring og 0,2% fyrir öll samanburðarlyfin. Pessar hækkanir á transamínösum voru almennt án einkenna, voru ekki stigvaxandi í eðli sínu og tengdust hvorki gallteppu né gulu.

### Ofnæmisbjúgur

Mjög sjaldgæf tilfelli ofnæmisbjúgs við vildagliptinmeðferð hafa verið skráð af svipaðri tíðni og hjá samanburðarhópi. Hærra hlutfall var skráð þegar vildagliptin var gefið samhlíða ACE-hemli.

Meirihluti tilvika var vægur og gekk til baka þegar meðferð með vildagliptini var haldið áfram.

### Blóðsykurslækkun

Blóðsykurslækkun var sjaldgæf þegar vildagliptin (0,4%) var gefið sem einlyfjameðferð í samanburðarrannsóknum á einlyfjameðferð og virku samanburðarlyfi eða lyfleysu (0,2%). Ekki var tilkynnt um nein veruleg eða alvarleg tilvik blóðsykurslækkunar. Þegar lyfið var notað sem viðbót við metformin kom blóðsykurslækkun fyrir hjá 1% sjúklinga sem fengu vildagliptin og hjá 0,4% sjúklinga sem fengu lyfleysu. Þegar pioglitazoni var bætt við kom blóðsykurslækkun fyrir hjá 0,6% sjúklinga sem fengu vildagliptin og hjá 1,9% sjúklinga sem fengu lyfleysu. Þegar súlfónylúrealyfi var bætt við kom blóðsykurslækkun fyrir hjá 1,2% sjúklinga sem fengu vildagliptin og hjá 0,6% sjúklinga sem fengu lyfleysu. Þegar súlfónylúrealyfi og metformini var bætt við kom blóðsykurslækkun fyrir hjá 5,1% sjúklinga sem fengu vildagliptin og hjá 1,9% sjúklinga sem fengu lyfleysu. Hjá sjúklingum sem fengu vildagliptin ásamt insúlini var tíðni blóðsykurslækkunar 14% hjá þeim sem fengu vildagliptin og 16% hjá þeim sem fengu lyfleysu.

### Metformin

#### Minnkað frásog B<sub>12</sub>-vítamíns

Minnkað frásog B<sub>12</sub>-vítamíns ásamt lækkaðri sermisþéttini hefur örsjaldan komið fyrir hjá sjúklingum í langtímaðferð með metformini. Ráðlagt er að lhuga slíka orsök ef sjúklingurinn fær risakímfrumnablóðleysi (megaloblastic anaemia).

### Lifrarstarfsemi

Greint hefur verið frá einstökum tilvikum óeðlilegra lifrarprófa eða lifrabólgu sem gengu til baka þegar meðferð með metformini var hætt.

### Meltingarfæri

Aukaverkanir á meltingarfæri koma oftast fyrir í upphafi meðferðar og hverfa í flestum tilvikum af sjálfu sér. Til að koma í veg fyrir þessar aukaverkanir er mælt með því að taka metformin í tveimur skömmum á sólarhring með mat eða eftir mat. Einnig má bæta þol meltingarfæranna með því að auka skammtana smám saman.

### Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

## **4.9 Ofskömmtu**

Engar upplýsingar liggja fyrir um ofskömmtu Eucreas.

### Vildagliptin

Upplýsingar varðandi ofskömmtu vildagliptins eru takmarkaðar.

#### *Einkenni*

Upplýsingar um líkleg einkenni ofskömmtnar eru fengnar úr rannsókn á þoli við aukna skammta hjá heilbrigðum einstaklingum sem fengu vildagliptin í 10 daga. Við 400 mg komu fram þrjú tilvik vöðvaverka og einstök tilvik vægra, tímabundinna húðskyntruflana, hita, bjúgs og tímabundinnar hækjunar á lípasa gildum. Við 600 mg fékk einn einstaklingur bjúg á fætur og hendur og hækjun á kreatinfosfókínasa (CPK), ASAT, CRP (C-reactive protein) og myóglóbíngildum. Þrír aðrir einstaklingar fengu bjúg á fætur með húðskyntruflunum í tveimur tilvikum. Öll einkenni og óeðlilegar niðurstöður blóðrannsókna gengu til baka án meðferðar eftir að að inntöku rannsóknarlyfsins var hætt.

### Metformin

Mikil ofskömmtu metformins (eða samhlíða hætta á mjólkursýrublöðsýringu) getur leitt til mjólkursýrublöðsýringar, sem er lífshættulegt ástand og verður að meðhöndla á sjúkrahúsí.

#### Meðhöndlun

Áhrifaríkasta leiðin til að fjarlægja metformin er blóðskilun. Vildagliptin er hins vegar ekki hægt að fjarlægja með blóðskilun þrátt fyrir að hægt sé að fjarlægja helsta umbrotsefni þess (LAY 151), sem myndast við vatnsrof, með blóðskilun. Stuðningsmeðferð er ráðlögð.

## **5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Sykursýkilyf, blóðsykurslækkandi lyf til inntöku í blöndum, ATC-flokkur: A10BD08

#### Verkunarháttur

Eucreas er blanda tveggja sykursýkilyfa með samleggjandi verkun til að bæta blóðsykursstjórn hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Vildagliptin tilheyrir flokki lyfja sem bæta virkni briseyja og metformin hýdróklóríð tilheyrir flokki biguaníða.

Vildagliptin, sem tilheyrir flokki lyfja sem bæta virkni briseyja, er öflugur og sértækur DPP-4 (dipeptidyl-peptidase-4) hemill. Meginverkun metformins er að draga úr framleiðslu glúkósa í lifur.

#### Lyfhrif

##### Vildagliptin

Meginverkun vildagliptins er að hamla DPP-4 (dipeptidyl-peptidase-4), ensíminu sem ber ábyrgð á niðurbroti innkirtlahormónanna GLP-1 (glucagon-like peptide 1) og GIP (glucose-dependent insulinotropic polypeptide).

Gjöf vildagliptins leiðir til hraðrar og algjörrar hömlunar á DPP-4 virkni, sem leiðir til hækkaðra innlægra (endogenous) gilda innkirtlahormónanna GLP-1 (glucagon-like peptide 1) og GIP (glucose-dependent insulinotropic polypeptide), við föstu og eftir máltíðir.

Með því að auka innlægt magn þessara innkirtlahormóna eykur vildagliptin næmi betafrumna fyrir glúkósa, sem leiðir til aukinnar glúkósaháðrar insúlinseytingar. Meðferð með vildagliptini, 50-100 mg á sólarhring hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 bætti marktækt vísa um starfsemi betafrumna þ.á m. HOMA-β (Homeostasis Model Assessment-β), proinsulín/insúlin hlutfallið og mælingar á svörun betafrumna úr sýnum sem tekin voru með stuttu millibili í prófi á þoli fyrir máltíðum (meal tolerance test). Hjá einstaklingum sem ekki eru sykursjúkir (hafa eðlilegan blóðsykur) örvar vildagliptin ekki insúlinseytingu og dregur ekki úr þéttni glúkósa.

Með því að auka innlæg GLP-1 gildi, eykur vildagliptin einnig næmi alfafrumna fyrir glúkósa, sem leiðir til glúkagonseytingar sem hæfir glúkósamagninu.

Aukin hækkun á insúlin/glúkagon hlutfallinu við blóðsykurstækkan vegna hækkunar innkirtlahormónagilda leiðir til minnkunar á framleiðslu glúkósa í lifur, við föstu og eftir máltíðir, sem leiðir til lækkunar blóðsykurs.

Þekkt áhrif hækkaðra GLP-1 gilda, að seinka magatæmingu, koma ekki fram við vildagliptin meðferð.

### Metformin

Metformin er biguaníð með blóðsykurstækkan áhrif. Það dregur bæði úr glúkósa í plasma í upphafi og eftir máltíðir. Það örvar ekki seytí insúlins og veldur þar af leiðandi ekki blóðsykurstækkan eða aukinni þyngdaraukningu.

Blóðsykurstækkan áhrif metformins eru þrennskonar:

- það dregur úr framleiðslu glúkósa í lifur með því að hamla nýmyndun glúkósa og glýkógenlosun;
- í vöðva, það eykur lítillega insúlín næmni, bætir upptöku glúkósa og nýtingu;
- það seinkar frásogi glúkósa úr þörmunum.

Metformin örvar framleiðslu innanfrumuglykógens með því að verka á glýkógen syntasa og eykur flutningsgetu ákveðinna flutningsefna glúkósa í frumuhimnu (GLUT-1 og GLUT-4).

Óháð verkun þess á blóðsykur, hefur metformin jákvæð áhrif á umbrot fitu hjá mönnum. Sýnt hefur verið fram á þetta við ráðlagða skammta í klínískum samanburðarrannsóknum á meðallangri og langtímaðferð. Metformin dregur úr magni heildarkólesteróls, LDL kólesteróls og þríglýseríða í sermi.

Í framsýnu slembirannsókninni UKPDS (UK Prospective Diabetes Study) hefur verið sýnt fram á langtímaávinning af öflugri blóðsykurstjórn hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Greining á niðurstöðum fyrir of þunga sjúklinga sem fengu meðferð með metformini eftir að breyting á mataræði einu sér dugði ekki, sýndi:

- marktæka minnkun á raunáhættu (absolute risk) á öllum sykursýkitengdum fylgikvillum hjá hópnum sem fékk metformin (29,8 tilvik/1.000 sjúklingaár) samanborið við breytt mataræði eitt sér (43,3 tilvik/1.000 sjúklingaár), p=0,0023, og samanborið við samanlagðar niðurstöður úr hópunum sem fengu súlfónylúrea eða insúlín eitt sér (40,1 tilvik/1.000 sjúklingaár), p=0,0034;
- marktæka minnkun á raunáhættu á dauðsföllum tengdum sykursýki: Metformin 7,5 tilvik/1.000 sjúklingaár, breytt mataræði eitt sér 12,7 tilvik/1.000 sjúklingaár, p=0,017;
- marktæka minnkun á raunáhættu á dauðsföllum í heild: Metformin 13,5 tilvik/1.000 sjúklingaár samanborið við breytt mataræði eitt sér 20,6 tilvik/1.000 sjúklingaár (p=0,011), og samanborið við samanlagðar niðurstöður úr hópunum sem fengu súlfónylúrea eða insúlín eitt sér 18,9 tilvik/1.000 sjúklingaár (p=0,021);
- marktæka minnkun á raunáhættu á hjartadrep: Metformin 11 tilvik/1.000 sjúklingaár, breytt mataræði eitt sér 18 tilvik/1.000 sjúklingaár (p=0,01).

## Verkun og öryggi

Þegar meðferð með vildagliptini var bætt við hjá sjúklingum sem ekki tókst að ná fullnægjandi blóðsykursstjórn hjá þrátt fyrir meðferð með metformini einu sér, leiddi það til tölfræðilega marktækra lækkana á meðaltali HbA<sub>1c</sub>, samanborið við lyfleysu (mismunur milli hópa var -0,7% hjá þeim sem fengu vildagliptin 50 mg og -1,1% hjá þeim sem fengu vildagliptin 100 mg) eftir 6 mánaða viðbótarmeðferð. Hlutfall sjúklinga sem náði  $\geq 0,7\%$  lækkun á HbA<sub>1c</sub> miðað við upphafsgildi var tölfræðilega marktækt hærra í báðum hópunum sem fengu vildagliptin ásamt metformini (46% og 60%, tilgreint í sömu röð) en í hópnum sem fékk metformin ásamt lyfleysu (20%).

Í 24 vikna rannsókn var vildagliptin (50 mg tvisvar sinnum á sólarhring) boríð saman við pioglitazon (30 mg einu sinni á sólarhring) hjá sjúklingum sem ekki náðu viðunandi blóðsykursstjórn með metformini (meðal dagsskammtur: 2020 mg). Meðalminnkun frá upphafsgildi HbA<sub>1c</sub>, sem var 8,4%, var -0,9% þegar vildagliptini var bætt við metformin og -1,0% þegar pioglitazoni var bætt við metformin. Meðalþyngdaraukning um +1,9 kg kom fram hjá sjúklingum sem fengu pioglitazon til viðbótar við metformin boríð saman við +0,3 kg hjá þeim sem fengu vildagliptin til viðbótar við metformin.

Í klínískri rannsókn sem stóð yfir í 2 ár var vildagliptin (50 mg tvisvar á sólarhring) boríð saman við glimepirid (allt að 6 mg/sólarhring – meðalskammtur eftir 2 ár: 4,6 mg) hjá sjúklingum sem voru á meðferð með metformini (meðal dagsskammtur: 1894 mg). Upphafsgildi HbA<sub>1c</sub> var að meðaltali 7,3%, eftir 1 ár var meðalminnkun HbA<sub>1c</sub> -0,4% þegar vildagliptini var bætt við metformin og -0,5% þegar glimepiridi var bætt við metformin. Þyngdarbreyting hjá þeim sem fengu vildagliptin var -0,2 kg samanborið við +1,6 kg hjá þeim sem fengu glimepirid. Tíðni blóðsykurslækkunar var marktækt lægri hjá hópnum sem fékk vildagliptin (1,7%) en hjá hópnum sem fékk glimepirid (16,2%). Við lok rannsóknarinnar (2 ár) var HbA<sub>1c</sub> sambærilegt við upphafsgildi hjá báðum meðferðarhópunum og þyngdarbreytingar og munur á tíðni blóðsykurslækkunar héldust áfram.

Í 52 vikna rannsókn var vildagliptin (50 mg tvisvar sinnum á sólarhring) boríð saman við gliclazid (meðalsólarhringsskammtur: 229,5 mg) hjá sjúklingum sem ekki náðu viðunandi blóðsykursstjórn með metformini (skammtur metformins í upphafi var 1928 mg/sólarhring). Eftir 1 ár var meðalminnkun HbA<sub>1c</sub> -0,81% þegar vildagliptini var bætt við metformin (upphafsgildi HbA<sub>1c</sub> var að meðaltali 8,4%) og -0,85% þegar gliclazidi var bætt við metformin (upphafsgildi HbA<sub>1c</sub> var að meðaltali 8,5%); tölfræðilegt jafngildi (non-inferiority) náðist (95% CI -0,11 – 0,20). Þyngdarbreyting hjá þeim sem fengu vildagliptin var +0,1 kg samanborið við +1,4 kg þyngdaraukningu hjá þeim sem fengu gliclazid.

Í 24 vikna rannsókn var lagt mat á verkun staðlaðrar samsetningar vildagliptins og metformins (smám saman aukið upp í 50 mg/500 mg skammt tvisvar á sólarhring eða 50 mg/1000 mg tvisvar á sólarhring) sem upphafsmeðferð hjá sjúklingum sem ekki höfðu áður verið á lyfjameðferð. Vildagliptin/metformin 50 mg/1000 mg tvisvar á sólarhring lækkaði HbA<sub>1c</sub> um -1,82%, vildagliptin/metformin 50 mg/500 mg tvisvar á sólahring um -1,61%, metformin 1000 mg tvisvar á sólarhring um -1,36% og vildagliptin 50 mg um -1,09%, frá upphafsgildi HbA<sub>1c</sub> sem var að meðaltali 8,6%. Lækkun HbA<sub>1c</sub> sem kom fram hjá sjúklingum sem voru með upphafsgildi  $\geq 10,0\%$  var meiri.

Gerð var 24 vikna slembiröðuð, tvíblind, samanburðarrannsókn með lyfleysu hjá 318 sjúklingum til þess að meta verkun og öryggi vildagliptins (50 mg tvisvar á sólarhring), í samsettri meðferð með metformini ( $\geq 1500$  mg á sólarhring) og glimepiridi ( $\geq 4$  mg á sólarhring). Samsett meðferð með vildagliptini, metformini og glimepiridi lækkaði HbA<sub>1c</sub> marktækt samanborið við lyfleysu. Lyfleysuaðlöguð meðallækkun frá meðalupphafsgildi HbA<sub>1c</sub> 8,8%, var -0,76%.

Gerð var fimm ára fjöldum, slembiröðuð, tvíblind rannsókn (VERIFY) hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 til þess að meta verkun snemmtækrar samsettar meðferðar með vildagliptini og metformini (N=998) samanborið við hefðbundna meðferð sem er hafin með metformini einu sér og síðan vildagliptini bætt við (runubundinn meðferðarhópur) (N=1.003) hjá nýlega greindum sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Samsett meðferð með vildagliptini 50 mg tvisvar á sólarhring ásamt metformini leiddi til tölfræðilegrar og klínískt marktækrar hlutfallslegrar minnkunar á áhættu hvað varðar „tíma þar til staðfest er að meðferðarbrestur varð á upphaflegri meðferð“ (HbA<sub>1c</sub> gildi  $\geq 7\%$ ) samanborið við meðferð með metformini einu sér hjá sjúklingum með sykursýki af tegund 2 sem ekki höfðu áður fengið meðferð, á 5 ára rannsóknartímanum (HR [95%CI]: 0,51 [0,45; 0,58]; p<0,001). Tíðni meðferðarbrests á upphaflegu meðferðinni (HbA<sub>1c</sub> gildi  $\geq 7\%$ ) var 429 (43,6%) sjúklingar í hópnum sem fékk samsetta meðferð og 614 (62,1%) sjúklingar í runubundna meðferðarhópnum.

Gerð var 24 vikna slembiröðuð, tvíblind, samanburðarrannsókn með lyfleysu hjá 449 sjúklingum til þess að meta verkun og öryggi vildagliptins (50 mg tvisvar á sólarhring) í samsettri meðferð með föstum skammti af grunninsúlíni eða fyrirfram blönduðu insúlíni (sólarringsskammtur var að meðaltali 41 eining), ásamt metformini (N=276) eða án metformins (N=173). Vildagliptin í samsettri meðferð með insúlíni lækkaði HbA<sub>1c</sub> marktækt samanborið við lyfleysu. Í rannsóknarhópnum í heild var lyfleysuaðlöguð meðallækkun frá meðalupphafsgildi HbA<sub>1c</sub> 8,8%, -0,72%. Í undirhópnum sem fékk meðferð með insúlíni og metformini var lyfleysuaðlöguð meðallækkun HbA<sub>1c</sub> -0,63% og hjá undirhópnum sem fékk meðferð með insúlíni án samhliða meðferðar með metformini var lyfleysuaðlöguð meðallækkun HbA<sub>1c</sub> -0,84%. Tíðni blóðsykurslækkunar í rannsóknarhópnum í heild var 8,4% í vildagliptin hópnum en 7,2% í lyfleysuhópnum. Sjúklingar sem fengu vildagliptin þyngdust ekki (+0,2 kg) en þeir sem fengu lyfleysu léttust (-0,7 kg).

Í annarri 24 vikna rannsókn hjá sjúklingum með langt gengna sykursýki af tegund 2 sem ekki hefur náðst viðunandi stjórn á með insúlíni (stuttverkandi eða langverkandi, meðalskammtur insúlíns 80 a.e./sólarhring), var meðallækkun HbA<sub>1c</sub> þegar vildagliptin (50 mg tvisvar á sólarhring) var bætt við insúlín, tölfræðilega marktækt meiri en þegar lyfleysu var bætt við insúlín (0,5% samanborið við 0,2%). Tíðni blóðsykurslækkunar var lægri hjá hópnum sem fékk vildagliptin en hjá lyfleysuhópnum (22,9% samanborið við 29,6%).

#### Áhættuþættir hjarta- og æðasjúkdóma

Safngreining á hjarta- og æðatilvikum með óháðum hætti og framsýnum niðurstöðum úr 37 III og IV stigs klínískum rannsóknum á einlyfjameðferð og samhliðameðferð sem stóðu yfir lengur en í 2 ár (meðaltímalengd meðferðar með vildagliptini var 50 vikur og 49 vikur fyrir samanburðarmeðferð) sýndi að meðferð með vildagliptini tengdist ekki aukinni hættu á hjarta- og æðasjúkdómum samanborið við samanburðarmeðferð. Samsettur endapunktur staðfestra alvarlegra hjarta- og æðatilvika (major adverse cardiovascular events) þar með talið bráðs hjartadreps, heilaslags eða dauðsfalls af völdum hjarta- og æðasjúkdóms var svipaður fyrir vildagliptin og fyrir samþland af virkum samanburði og lyfleysu [Mantel-Haenszel áhættuhlutfall (M-H RR) 0,82 (95% öryggisbil 0,61-1,11)]. Alvarlegt hjarta- og æðatilvik kom fyrir hjá 83 af 9.599 (0,86%) sjúklingum á meðferð með vildagliptini og hjá 85 af 7.102 (1,20%) sjúklingum á samanburðarmeðferð. Mat á hverju hjarta- og æðatilviki fyrir sig sýndi enga aukna áhættu (svipað M-H RR). Greint var frá staðfestum tilvikum hjartabilunar, sem skilgreind voru sem hjartabilun sem krafðist sjúkrahúsinnlagnar eða ný tilvik hjartabilunar, hjá 41 (0,43%) sjúklingi á meðferð með vildagliptini og 32 (0,45%) sjúklingum á samanburðarmeðferð þar sem M-H RR er 1,08 (95% öryggisbil 0,68-1,70).

#### Börn

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á vildagliptini í samsetningu með metformini hjá öllum undirhópum barna með sykursýki af tegund 2 (sjá upplýsingar í kafla 4.2 um notkun handa börnum).

## 5.2 Lyfjahvörf

### Eucreas

#### Frásog

Sýnt hefur verið fram á jafngildi aðgengis Eucreas í þremur skammtastyrkleikum (50 mg/500mg, 50 mg/850 mg og 50 mg/1000 mg) og samsetninga vildagliptins og metformin hýdroklóríð taflna í samsvarandi skömmum.

Matur hefur ekki áhrif á magn og hraða frásogs vildagliptins úr Eucreas. Hraði og magn frásogs metformins úr Eucreas 50 mg/1000 mg minnkaði þegar það var gefið með mat eins og sést á því að  $C_{max}$  minnkaði um 26%, AUC um 7% og  $T_{max}$  seinkaði (2,0-4,0 klst.).

Eftirfarandi niðurstöður sýna lyfjahvörf hvors virka efnisins í Eucreas fyrir sig.

### Vildagliptin

#### Frásog

Eftir inntöku á fastandi maga, frásogast vildagliptin hratt, með hámarksblóðþéttini eftir 1,7 klukkustundir. Matur seinkar hámarksplasmaþéttini örlítið, eða í 2,5 klukkustundir, en breytir ekki heildarútsetningu fyrir lyfinu (AUC). Inntaka vildagliptins með mat leiddi til lækkunar á  $C_{max}$  (19%) samanborið við inntöku á fastandi maga. Hins vegar er umfang breytingarinnar ekki klínískt marktækt, þannig að vildagliptin má taka með eða án matar. Raunaðgengi er 85%.

#### Dreifing

Próteinbinding vildagliptins í plasma er lítil (9,3%) og vildagliptin dreifist jafnt milli plasma og rauðra blóðkorna. Meðaldreifingarrúmmál vildagliptins við jafnvægi eftir gjöf í bláæð ( $V_{ss}$ ) er 71 lítri, sem bendir til dreifingar utan æðakerfis.

#### Umbrot

Útskilnaður vildagliptins hjá mönnum verður að mestu leyti með umbroti, þ.e. 69% af skammtinum. Meginumbrotsefnið (LAY 151) er lyfjafræðilega óvirk og myndast við vatnsrof á cýanóhlutanum, en það gildir fyrir 57% af skammtinum og því næst er umbrotsefnið sem myndast með amíð vatnsrofi (4% af skammtinum). DPP-4 tekur að hluta til þátt í vatnsrofi vildagliptins, en það er byggt á *in vivo* rannsókn á rottum með DPP-4 skort. Vildagliptin umbrotnar ekki fyrir tilstilli CYP 450 ensíma í mælanlegu magni. Af þeiri ástæðu er ekki gert ráð fyrir að samhliða gjöf lyfja sem eru CYP 450 hemlar og/eða hvatar hafi áhrif á úthreinsun vildagliptins vegna umbrota. *In vitro* rannsóknir hafa sýnt að vildagliptin hvorki hamlar né hvetur CYP 450 ensím. Því er ólíklegt að vildagliptin hafi áhrif á úthreinsun vegna umbrota lyfja sem gefin eru samhliða og umbrotna fyrir tilstilli CYP 1A2, CYP 2C8, CYP 2C9, CYP 2C19, CYP 2D6, CYP 2E1 eða CYP 3A4/5.

#### Brotthvarf

Eftir inntöku [ $^{14}\text{C}$ ] vildagliptins var útskilnaður í þvagi um það bil 85% af skammtinum og 15% komu fram í hægðum. Útskilnaður óbreytts vildagliptins um nýru var 23% af skammtinum, eftir inntöku. Eftir gjöf í æð hjá heilbrigðum einstaklingum var heildarúthreinsun úr plasma 41 l/klst. og um nýru 13 l/klst. Helmingunartími brothvarfs eftir gjöf í æð var að meðaltali u.þ.b. 2 klukkustundir. Helmingunartími brothvarfs eftir inntöku er u.þ.b. 3 klukkustundir.

#### Línulegt/ólínulegt samband

$C_{max}$  fyrir vildagliptin og svæðið undir plasmaþéttini á tíma línuritinu (AUC) jókst á um það bil skammtaháðan hátt á því bili sem meðferðarskammtar eru.

#### Ákveðnir sjúklingahópar

Kyn: Enginn klínískt mikilvægur munur á lyfjahvörfum vildagliptins kom fram milli heilbrigðra karla og kvenna á breiðu bili m.t.t. aldurs og líkamsþyngdarstuðuls (BMI). Kyn hefur ekki áhrif á DPP-4 hömlun vildagliptins.

Aldur: Hjá heilbrigðum öldruðum einstaklingum ( $\geq 70$  ára) jókst heildarútsetning fyrir vildagliptini í líkamanum (100 mg einu sinni á sólarhring) um 32%, ásamt 18% aukningu á hámarksplasmaþéttini samanborið við heilbrigða unga einstaklinga (18-40 ára). Pessar breytingar eru hins vegar ekki taldar hafa klíniska þýðingu. Aldur hefur ekki áhrif á DPP-4 hömlun vildagliptins.

Skert lifrarstarfsemi: Engar klíniskt marktækar breytingar (hámark ~30%) á útsetningu fyrir vildagliptini komu fram hjá einstaklingum með vægt skerta, í meðallagi alvarlega og alvarlega skerta lifrarstarfsemi (Child-Pugh A-C).

Skert nýrnastarfsemi: Hjá einstaklingum með vægt skerta, í meðallagi alvarlega eða alvarlega skerta nýrnastarfsemi, jókst almenn (systemic) útsetning fyrir vildagliptini ( $C_{max}$  8-66%; AUC 32-134%) og heildarúthreinsun úr líkamanum minnkaði samanborið við einstaklinga með eðlilega nýrnastarfsemi.

Kynþáttur: Takmarkaðar upplýsingar benda til þess að kynþáttur hafi engin veruleg áhrif á lyfjahvörf vildagliptins.

### Metformin

#### Frásog

Eftir inntöku metformins, næst hámarks plasmaþéttni ( $C_{max}$ ) eftir um það bil 2,5 klst. Raunaðgengi 500 mg metformin töflu er um það bil 50-60% hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum. Eftir inntöku var hlutfall ófrásogaðs efnis sem fram kom í hægðum 20-30%.

Eftir inntöku er frásog metformins mettanlegt og ófullkomlið. Gert er ráð fyrir að lyfjahvörf frásogs metformins séu ekki línuleg. Við hefðbundna skammta metformins og skammtaáætlanir, næst jafnvægi í plasmaþéttni innan 24-48 klst. og er yfirleitt innan við 1  $\mu\text{g}/\text{ml}$ . Í klínískum samanburðarrannsóknum fór hámarksplasmaþéttni metformins ( $C_{max}$ ) ekki yfir 4  $\mu\text{g}/\text{ml}$ , jafnvel við hámarksskammta.

Matur seinkar lítillega og minnkar frásog metformins. Eftir notkun 850 mg skammts, var hámarks-plasmaþéttin 40% lægri. AUC minnkaði um 25% og tíminn þar til hámarksplasmaþéttni náðist jókst um 35 mínútur. Klíniskt mikilvægi þessarar minnkunar er ekki þekkt.

#### Dreifing

Binding við plasmaprótein er hverfandi. Metformin fer inn í rauðu blóðkornin. Meðal-dreifingarrúmmál ( $V_d$ ) er á bilinu 63-276 lítrar.

#### Umbrot

Metformin skilst út á óbreyttu formi með þvagi. Ekki hefur verið gerð grein fyrir neinum umbrotsefnum hjá mönnum.

#### Brotthvarf

Brotthvarf metformins verður með útskilnaði um nýru. Úthreinsun metformins í nýrum er  $> 400 \text{ ml/mín.}$ , sem bendir til þess að brotthvarf metformins verði með gauklasíun og pípluseyti. Eftir inntöku er lokahelmingunartími brotthvarfs um það bil 6.5 klst. Þegar nýrnastarfsemi er skert, minnkar úthreinsun um nýru í réttu hlutfalli við útskilnað kreatinins og því lengist helmingunartími brotthvarfs, sem leiðir til aukinnar þéttni metformins í plasma.

### **5.3 Forklínískar upplýsingar**

Gerðar voru dýrarannsóknir sem stóðu yfir í allt að 13 vikur, með samsetningu efnanna í Eucreas. Ekki komu fram nein ný eiteturáhrif í tengslum við samsetninguna. Eftirfarandi upplýsingar eru niðurstöður úr rannsóknum sem gerðar voru á vildagliptini og metformini sitt í hvoru lagi.

## Vildagliptin

Seinkun á leiðni rafboða innan hjarta kom fram hjá hundum sem fengu 15 mg/kg skammt án áhrifa (no-effect dose) (7-föld útsetning hjá mönnum, miðað við C<sub>max</sub>).

Uppsöfnun froðukenndra átfrumna í lungnablöðrum sást hjá rottum og músum. Skammtur án áhrifa hjá rottum var 25 mg/kg (5-föld útsetning hjá mönnum, miðað við AUC) og 750 mg/kg hjá músum (142-föld útsetning hjá mönnum).

Einkenni frá meltingarvegi, sérstaklega mjúkar hægðir, slímkenndar hægðir, niðurgangur og blóð í hægðum við stærri skammta, komu fram hjá hundum. Hámarksstærð skampta án áhrifa (no-effect level) var ekki staðfest.

Vildagliptin olli ekki stökkbreytingum í hefðbundnum *in vitro* og *in vivo* rannsóknum á eiturverkunum á erfðaefni.

Rannsókn á frjósemi og þroska snemma á fósturskeiði hjá rottum sýndi ekkert sem benti til skaðlegra áhrifa á frjósemi, æxlunargetu eða þroska snemma á fósturskeiði af völdum vildagliptins. Eiturverkanir á fósturvísí/fóstur voru metnar hjá rottum og kanínum. Aukin tíðni hlykkjóttra rifbeina sást hjá rottum í tengslum við minnkaða líkamsþyngd mæðra og skammt án áhrifa sem var 75 mg/kg (10-föld útsetning hjá mönnum). Minnkuð fósturþyngd og beinabreytingar sem sýndu tafir á þroska komu fram hjá kanínum, en aðeins þegar um verulegar eiturverkanir á móður var að ræða og var skammtur án áhrifa 50 mg/kg (9-föld útsetning hjá mönnum). Rannsókn á þroska fyrir og eftir fæðingu var gerð á rottum. Áhrifin komu eingöngu fram í tengslum við eiturverkanir á móður við  $\geq 150$  mg/kg og voru tímabundin minnkun á líkamsþyngd og minnkuð hreyfivirkni hjá F1 kynslóðinni.

Tveggja ára rannsókn á krabbameinsvaldandi áhrifum var gerð á rottum með skömmatum til inntöku sem voru allt að 900 mg/kg (u.þ.b. 200-föld útsetning hjá mönnum við ráðlagða hámarksskammta). Engin aukning á tíðni æxla af völdum vildagliptins kom fram. Önnur tveggja ára rannsókn á krabbameinsvaldandi áhrifum var gerð á músum með skömmatum til inntöku sem voru allt að 1000 mg/kg. Aukin tíðni kirtirkrabba meina í mjólkurkirtlum og æðasarkmeina kom fram af skömmatum án áhrifa sem voru 500 mg/kg (59-föld útsetning hjá mönnum) og 100 mg/kg (16-föld útsetning hjá mönnum), tilgreint í sömu röð. Aukin tíðni þessara æxla hjá músum er ekki talin benda til marktækrar hættu fyrir menn, en það er byggt á því að vildagliptin og aðalumbrotsefni þess hafa ekki eiturverkanir á erfðaefni, því að æxlin áttu sér aðeins stað hjá einni tegund og því að æxlin sáust við svo háá þéttni lyfsins í líkamanum.

Í 13 vikna eiturefnafræðilegri rannsókn á öpum (cynomolgus monkeys) hafa sár á húð verið skráð við skammta sem voru  $\geq 5$  mg/kg/sólarrhring. Þau voru staðfastlega staðsett á útlínum (höndum, fótum, eyrum og skotti). Við 5 mg/kg/sólarrhring (u.þ.b. samsvarandi AUC útsetningu hjá mönnum við 100 mg skammt) sáust einungis blöðrur. Þær gengu til baka þrátt fyrir áframhaldandi meðferð og tengdust ekki sjúklegum vefjafræðilegum breytingum. Flagnandi húð (flaking/peeling), hrúður og sár á rófu með sjúklegum vefjafræðilegum breytingum komu fram við skammta sem voru  $\geq 20$  mg/kg/sólarrhring (u.þ.b. 3-föld AUC útsetning hjá mönnum við 100 mg skammt). Sár með drepi á rófu, sáust við  $\geq 80$  mg/kg/sólarrhring. Sár á húð gengu ekki til baka hjá öpunum sem fengu meðferð með 160 mg/kg/sólarrhring á 4 vikna batatímabili.

## Metformin

Forklínískar upplýsingar um metformin benda ekki til neinnar sérstakrar hættu fyrir menn, á grundvelli hefðbundinna rannsókna á lyfjafræðilegu öryggi, eiturverkunum eftir endurtekna skammta, eiturverkunum á erfðaefni, krabbameinsvaldandi áhrifum og eiturverkunum á æxlun.

## **6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **6.1 Hjálparefni**

#### Töflukjarni

Hýdroxýprópylcellulósi  
Magnesíumsterat

#### Filmuhúð

Hýprómellósa  
Títantvíoxíð (E171)  
Járnoxíð, gult (E172)  
Macrogol 4000  
Talkúm

### **6.2 Ósamrýmanleiki**

Á ekki við.

### **6.3 Geymsluþol**

PA/ál/PVC/ál 2 ár  
PCTFE/PVC/ál 18 mánuðir  
PVC/PE/PVDC/ál 18 mánuðir

### **6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Geymið við lægri hita en 30°C.

Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

### **6.5 Gerð íláts og innihald**

Ál/ál (PA/ál/PVC/ál) þynnur

Fáanlegt í pakkningum sem innihalda 10, 30, 60, 120, 180 eða 360 filmuhúðaðar töflur og fjölpakkningum sem innihalda 120 (2 öskjur með 60), 180 (3 öskur með 60) og 360 (6 öskjur með 60) filmuhúðaðar töflur.

Polychlorotrifluoroetylén (PCTFE)/PVC/ál þynnur

Fáanlegt í pakkningum sem innihalda 10, 30, 60, 120, 180 eða 360 filmuhúðaðar töflur og fjölpakkningum sem innihalda 120 (2 öskjur með 60), 180 (3 öskur með 60) og 360 (6 öskjur með 60) filmuhúðaðar töflur.

Polyvinylklóríð/polyethylen/polyvinylidenklóríð/ál (PVC/PE/PVDC/ál) þynnur

Fáanlegt í pakkningum sem innihalda 10, 30, 60, 120, 180 eða 360 filmuhúðaðar töflur og fjölpakkningum sem innihalda 120 (2 öskjur með 60), 180 (3 öskur með 60) og 360 (6 öskjur með 60) filmuhúðaðar töflur.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir og styrkleikar séu markaðssett.

### **6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun**

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

### Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur

EU/1/07/425/001-006  
EU/1/07/425/013-015  
EU/1/07/425/019-024  
EU/1/07/425/031-033  
EU/1/07/425/037-045

### Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur

EU/1/07/425/007-012  
EU/1/07/425/016-018  
EU/1/07/425/025-030  
EU/1/07/425/034-036  
EU/1/07/425/046-054

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS / ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 14. nóvember 2007  
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 23. júlí 2012

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>

## **VIÐAUKI II**

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**
- C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**
- D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

## A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVA  
Trimlini 2D  
Lendava, 9220  
Slóvenía

Novartis Pharma GmbH  
Roonstraße 25  
D-90429 Nürnberg  
Pýskaland

Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC  
Verovškova ulica 57  
1000 Ljubljana  
Slóvenía

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcelona  
Spánn

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í prentuðum fylgiseðli.

## B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN

Lyfið er lyfseðilsskylt.

## C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

- **Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)**

Skilyrði um hvernig leggja skal fram samantektir um öryggi lyfsins koma fram í lista yfir viðmiðunardagsetningar Evrópusambandsins (EURD lista) sem gerð er krafa um í grein 107c(7) í tilskipun 2001/83/EB og öllum síðari uppfærslum sem birtar eru í evrópsku lyfjavefgáttinni.

## D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS

- **Áætlun um áhættustjórnun**

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

- Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu.
- Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmörkun áhættu) næst.

**VIÐAUKI III**  
**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

## **A. ÁLETRANIR**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
ASKJA FYRIR STAKAR PAKKNINGAR**

**1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklóríð

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 850 mg metformin hýdroklóríð (sem samsvarar 660 mg af metformini).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Filmuhúðuð tafla

10 filmuhúðaðar töflur  
30 filmuhúðaðar töflur  
60 filmuhúðaðar töflur  
120 filmuhúðaðar töflur  
180 filmuhúðaðar töflur  
360 filmuhúðaðar töflur

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til inntöku

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT PAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ PARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

## **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKIL YRÐI**

Geymið við lægri hita en 30°C.

Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

## **10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAÐANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS PAR SEM VIÐ Á**

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

## **12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/07/425/001	10 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/002	30 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/003	60 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/004	120 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/005	180 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/006	360 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/019	10 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/020	30 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/021	60 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/022	120 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/023	180 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/024	360 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/037	10 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/038	30 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/039	60 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/040	120 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/041	180 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/042	360 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)

## **13. LOTUNÚMER**

Lot

## **14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

## **15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

## **16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Eucreas 50 mg/850 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á PYNNUM EÐA STRIMLUM  
PYNNUR**

**1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklórið

**2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. ANNAD**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
INNRI ASKJA FJÖLPAKKNINGA (ÁN „BLUE BOX“)**

**1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklóríð

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 850 mg metformin hýdroklóríð (sem samsvarar 660 mg af metformini).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Filmuhúðuð tafla

60 filmuhúðaðar töflur. Hluti af fjölpakkningu sem ekki má selja stakan.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til inntöku

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT PAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ PARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið við lægri hita en 30°C.  
Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS PAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/07/425/013	120 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/014	180 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/015	360 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/031	120 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/032	180 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/033	360 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/043	120 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/044	180 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/045	360 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Eucreas 50 mg/850 mg

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **YTRI ASKJA FYRIR FJÖLPAKKNINGAR (MEÐ „BLUE BOX“)**

#### **1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklóríð

#### **2. VIRK(T) EFNI**

Hver tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 850 mg metformin hýdroklóríð (sem samsvarar 660 mg af metformini).

#### **3. HJÁLPAREFNI**

#### **4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Filmuhúðuð tafla

Fjölpakkning: 120 (2 öskjur sem hver inniheldur 60) filmuhúðaðar töflur.

Fjölpakkning: 180 (3 öskjur sem hver inniheldur 60) filmuhúðaðar töflur.

Fjölpakkning: 360 (6 öskjur sem hver inniheldur 60) filmuhúðaðar töflur.

#### **5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku

#### **6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

#### **7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

#### **8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

#### **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið við lægri hita en 30°C.

Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/07/425/013	120 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/014	180 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/015	360 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/031	120 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/032	180 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/033	360 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/043	120 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/044	180 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/045	360 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Eucreas 50 mg/850 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
ASKJA FYRIR STAKAR PAKKNINGAR**

**1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklóríð

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 1000 mg metformin hýdroklóríð (sem samsvarar 780 mg af metformini).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Filmuhúðuð tafla

10 filmuhúðaðar töflur  
30 filmuhúðaðar töflur  
60 filmuhúðaðar töflur  
120 filmuhúðaðar töflur  
180 filmuhúðaðar töflur  
360 filmuhúðaðar töflur

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til inntöku

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT PAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ PARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

## **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKIL YRÐI**

Geymið við lægri hita en 30°C.

Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

## **10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAÐANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS PAR SEM VIÐ Á**

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

## **12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/07/425/007	10 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/008	30 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/009	60 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/010	120 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/011	180 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/012	360 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/025	10 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/026	30 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/027	60 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/028	120 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/029	180 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/030	360 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/046	10 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/047	30 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/048	60 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/049	120 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/050	180 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/051	360 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)

## **13. LOTUNÚMER**

Lot

## **14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

## **15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

## **16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Eucreas 50 mg/1000 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á PYNNUM EÐA STRIMLUM  
PYNNUR**

**1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklórið

**2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. ANNAD**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
INNRI ASKJA FJÖLPAKKNINGA (ÁN „BLUE BOX“)**

**1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklóríð

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 1000 mg metformin hýdroklóríð (sem samsvarar 780 mg af metformini).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Filmuhúðuð tafla

60 filmuhúðaðar töflur. Hluti af fjölpakkningu sem ekki má selja stakan.

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til inntöku

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT PAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ PARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið við lægri hita en 30°C.  
Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS PAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/07/425/016	120 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/017	180 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/018	360 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/034	120 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/035	180 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/036	360 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/052	120 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/053	180 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/054	360 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Eucreas 50 mg/1000 mg

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **YTRI ASKJA FYRIR FJÖLPAKKNINGAR (MEÐ „BLUE BOX“)**

#### **1. HEITI LYFS**

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur  
vildagliptin/metformin hýdroklóríð

#### **2. VIRK(T) EFNI**

Hver tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 1000 mg metformin hýdroklóríð (sem samsvarar 780 mg af metformini).

#### **3. HJÁLPAREFNI**

#### **4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Filmuhúðuð tafla

Fjölpakkning: 120 (2 öskjur sem hver inniheldur 60) filmuhúðaðar töflur.

Fjölpakkning: 180 (3 öskjur sem hver inniheldur 60) filmuhúðaðar töflur.

Fjölpakkning: 360 (6 öskjur sem hver inniheldur 60) filmuhúðaðar töflur.

#### **5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku

#### **6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

#### **7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

#### **8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

#### **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið við lægri hita en 30°C.

Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/07/425/016	120 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/017	180 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/018	360 filmuhúðaðar töflur (PA/ál/PVC/ál)
EU/1/07/425/034	120 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/035	180 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/036	360 filmuhúðaðar töflur (PCTFE/PVC/ál)
EU/1/07/425/052	120 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/053	180 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)
EU/1/07/425/054	360 filmuhúðaðar töflur (PVC/PE/PVDC/ál)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Eucreas 50 mg/1000 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

## **B. FYLGISEÐILL**

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

**Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur**  
**Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur**  
vildagliptin/metformin hýdróklóríð

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

### Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar

1. Upplýsingar um Eucreas og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Eucreas
3. Hvernig nota á Eucreas
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Eucreas
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

#### 1. Upplýsingar um Eucreas og við hverju það er notað

Virku efnin í Eucreas, vildagliptin og metformin, tilheyra flokki lyfja sem kallast „sykursýkilyf til inntöku“.

Eucreas er notað til meðferðar hjá fullorðnum sjúklingum með sykursýki af tegund 2. Þessi tegund sykursýki er einnig kölluð insúlínóháð sykursýki. Eucreas er notað þegar ekki er hægt að hafa stjórn á sykursýkinni með mataræði og hreyfingu eingöngu og/eða með öðrum lyfjum sem notuð eru til meðferðar við sykursýki (insúlín eða súlfónylúrealyf).

Sykursýki af tegund 2 myndast ef líkaminn framleiðir ekki nægilegt insúlín eða ef insúlínin sem líkaminn framleiðir verkar ekki eins vel og það ætti að gera. Hún getur einnig myndast ef líkaminn framleiðir of mikið glúkagon.

Bæði insúlín og glúkagon myndast í brisinu. Insúlín hjálpar til við að minnka magn sykurs í blóði, einkum eftir máltíðir. Glúkagon veldur því að lifrin framleiðir sykur, sem leiðir til þess að magn sykurs í blóðinu eykst.

#### Hvernig Eucreas verkar

Bæði virku efnin, vildagliptin og metformin, hjálpa til við að hafa stjórn á sykurmagni í blóði. Vildagliptin verkar þannig að það lætur brisið framleiða meira insúlín og minna glúkagon. Metformin verkar þannig að það hjálpar líkamanum að nýta betur insúlínin. Sýnt hefur verið fram á að lyfið dregur úr magni sykurs í blóðinu, sem getur hjálpað til við að fyrirbyggja fylgikvilla sykursýkinnar.

## 2. Áður en byrjað er að nota Eucreas

### Ekki má nota Eucreas

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir vildagliptini, metformini eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6). Ef þú telur að þú gætir haft ofnæmi fyrir einhverju af þessu, skaltu hafa samband við lækninn áður en þú tekur Eucreas.
- ef þú ert með ómeðhöndlaða sykursýki, til dæmis með alvarlega blóðsykurshækkun (háan blóðsykur), ógleði, uppköst, niðurgang, hratt þyngdartap, mjólkursýrublóðsýringu (sjá „Hættu á mjólkursýrublóðsýringu“ hér á eftir) eða ketónblóðsýringu. Ketónblóðsýring er ástand þar sem efni sem kallast ketón safnast fyrir í blóði og geta leitt til fordás af völdum sykursýki. Einkennin eru m.a. magaverkur, hröð og djúp öndun, syfja eða óvenjuleg ávaxtalykt af andardrætti.
- ef þú hefur nýlega fengið hjartaáfall eða ef þú ert með hjartabilun, alvarleg vandamál í tengslum við blóðrás eða öndunarerfiðleika sem gætu verið einkenni hjartasjúkdóma.
- ef þú ert með alvarlega skerta nýrnastarfsemi.
- ef þú ert með alvarlega sýkingu eða ert með alvarlegan vökvaskort (hefur misst mikið af vatni úr líkamanum).
- ef þú þarf að fara í röntgenmyndatöku með skuggaefni (sérstök tegund röntgenmyndatöku þar sem litarefni er gefið í æð). Sjá einnig upplýsingar um þetta í kaflanum „Varnaðarorð og varúðarreglur“.
- ef þú ert með lifrarsjúkdóm.
- ef þú neytir áfengis í óhóflegu magni (hvort sem það er á hverjum degi eða við einstaka tækifæri).
- ef þú ert með barn á brjósti (sjá einnig „Meðganga og brjósttagjöf“).

### Varnaðarorð og varúðarreglur

#### Hættu á mjólkursýrublóðsýringu

Eucreas getur valdið aukaverkun sem kemur örsjaldan fyrir, en er mjög alvarleg, og kallast mjólkursýrublóðsýring, einkum ef nýrun starfa ekki eðlilega. Hættan á að fá mjólkursýrublóðsýringu eykst einnig þegar um er að ræða ómeðhöndlaða sykursýki, alvarlegar sýkingar, langvarandi föstu eða neyslu áfengis, vökvaskort (sjá nánari upplýsingar hér á eftir), lifrarsjúkdóma og hvers kyns heilsufarsvandamál þar sem hluti líkamans verður fyrir súrefnisskorti (svo sem við bráðan alvarlegan hjartasjúkdóm).

Ef eitthvað af ofangreindu á við um þig skaltu leita ráða hjá lækninum.

**Hættu að taka Eucreas í stuttan tíma ef þú ert með sjúkdóm sem tengja má við vökvaskort**  
(verulegt tap á líkamsvökvum) svo sem svæsin uppköst, niðurgangur, hiti, mikil útsetning fyrir hita eða ef þú drekkur minni vökva en venjulega. Leitaðu ráða hjá lækninum.

**Hættu að taka Eucreas og hafðu tafarlaust samband við lækni eða næsta sjúkrahús ef þú færð einhver einkenni mjólkursýrublóðsýringar**, þar sem þetta ástand getur leitt til dás.

Einkenni mjólkursýrublóðsýringar eru m.a.:

- uppköst
- magaverkur (kviðverkur)
- sinadráttur
- almenn vanlíðunartilfinning og mikil preyta
- öndunarerfiðleikar
- lækkaður líkamshiti og hjartsláttur

Mjólkursýrublóðsýring er neyðarástand sem verður að meðhöndla á sjúkrahúsi.

Eucreas kemur ekki í staðinn fyrir insúlín. Þú átt því ekki að fá Eucreas til að meðhöndla sykursýki af tegund 1.

Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum áður en Eucreas er notað ef þú ert með eða hefur verið með sjúkdóm í brisi.

Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum áður en Eucreas er notað ef þú tekur sykursýkilyf sem tilheyrir lyfjaflokki sem kallast súlfónylúrea. Hugsanlega vill læknirinn minnka skammt súlfónylúrealyfsins ef þú tekur það samhliða Eucreas til að forðast lágan blóðsykur.

Ef þú hefur áður notað vildagliptin en þurft að hætta notkun þess vegna lifrarsjúkdóms átt þú ekki að nota þetta lyf.

Húðvandamál eru algengur fylgikvilli sykursýki. Mælt er með því að þú fylgir ráðleggingum læknis eða hjúkrunarfræðings varðandi umhirðu húðar og fóta. Einnig er mælt með því að þú gætir sérstaklega að nýtilkomnum blöðrum eða sárum á húð á meðan þú tekur Eucreas. Ef þetta kemur fram skalt þú ráðfæra þig við lækninn eins fljótt og auðið er.

Ef þú þarf að fara í stóra skurðaðgerð verðurðu að hætta að taka Eucreas meðan hún fer fram og í einhvern tíma eftir aðgerðina. Læknirinn mun ákveða hvenær þú átt að hætta og hvenær á að hefja meðferð að nýju með Eucreas.

Áður en meðferð með Eucreas hefst eru gerð próf til að meta lifrarstarfsemina, þau eru gerð á þriggja mánaða fresti fyrsta árið og með reglulegu millibili eftir það. Þetta er gert svo hægt sé að greina merki um hækkun lifrarensíma svo fljótt sem auðið er.

Meðan á meðferð með Eucreas stendur mun læknirinn athuga nýrnastarfsemina a.m.k. einu sinni á ári eða oftar ef þú ert í hópi aldraðra og/eða ef nýrnastarfsemi þín fer versnandi.

Læknirinn mun reglulega rannsaka blóð og þvag með tilliti til sykurmagns.

## Börn og unglungar

Ekki er mælt með notkun Eucreas hjá börnum og unglungum yngri en 18 ára.

## Notkun annarra lyfja samhliða Eucreas

Ef þú þarf að fá inndælingu með skuggaeftini, sem inniheldur joð, í blóðrásina, til dæmis í tengslum við röntgenmyndatöku eða skönnun, verðurðu að hætta að taka Eucreas fyrir inndælinguna eða þegar hún er framkvæmd. Læknirinn mun ákveða hvenær þú átt að hætta og hvenær á að hefja meðferð að nýju með Eucreas.

Látið lækninn vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Hugsanlega er þörf á fleiri rannsóknum á blóðsykri og nýrnastarfsemi, eða læknirinn gæti þurft að breyta skammtinum af Eucreas. Það er sérstaklega mikilvægt að nefna eftirfarandi:

- sykurstera, yfirleitt notaðir við bólgu
- beta-2 örva, yfirleitt notaðir við öndunarsjúkdómum
- önnur lyf við sykursýki
- lyf sem auka þvagmyndun (þvagræsilyf)
- lyf notuð til meðferðar við verkjum og bólginum (bólgueyðandi verkjalyf og COX-2-hemlar, svo sem íbúrófen og celecoxíb)
- ákveðin lyf til meðferðar við háum blóðþrýstingi (ACE hemlar og angiotensín II- viðtakablokkar)
- ákveðin lyf sem hafa áhrif á skjaldkirtilinn
- ákveðin lyf sem hafa áhrif á taugakerfið
- ákveðin lyf sem notuð eru við hjartaöng (t.d. ranolazin)
- ákveðin lyf sem notuð eru til meðferðar við HIV sýkingu (t.d. dolutegravir)
- ákveðin lyf sem notuð eru til meðferðar við ákveðinni tegund skjaldkirtilskrabbameins (mergrumukrabba meini í skjaldkirtli) (t.d. vandetanib)
- ákveðin lyf sem notuð eru við brjóstsviða og magasári (t.d. cimetidin)

## Notkun Eucreas með áfengi

Forðast skal óhóflega neyslu áfengis meðan Eucreas er tekið þar sem það getur aukið hættuna á mjólkursýrublöðsýringu (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“).

## **Meðganga og brjósttagjöf**

- Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækninum áður en lyfið er notað. Læknirinn mun ræða við þig hugsanlega áhættu sem fylgir því að taka Eucreas á meðgöngu.
- Ekki má nota Eucreas meðan á meðgöngu eða brjósttagjöf stendur (sjá einnig kaflann „Ekki má nota Eucreas“).

Leitið ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en lyf eru notuð.

## **Akstur og notkun vélá**

Ef þig sundlar meðan á meðferð með Eucreas stendur áttu ekki að aka eða stjórna vélum.

### **3. Hvernig nota á Eucreas**

Sá skammtur af Eucreas sem fólk þarf að nota er mismunandi eftir ástandi hvers og eins. Læknirinn segir þér nákvæmlega hvaða skammt af Eucreas þú átt að taka.

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Ráðlagður skammtur er ein filmuhúðuð tafla, annaðhvort 50 mg/850 mg eða 50 mg/1000 mg, tvisvar á sólarhring.

Læknirinn kann að ávísa minni skammti ef þú ert með skerta nýrnastarfsemi. Ef þú tekur sykursýkislyf úr flokki lyfja sem kallast súlfónylúrea getur einnig verið að læknirinn ávísi minni skammti.

Læknirinn getur ávísað þessu lyfi einu sér eða ásamt ákveðnum öðrum lyfjum sem draga úr sykurmagni í blóðinu.

#### **Hvenær og hvernig á að nota Eucreas**

- Gleypíð töflurnar í heilu lagi með glasi af vatni.
- Takið eina töflu að morgni og aðra að kvöldi með mat eða rétt eftir mat. Það að taka töfluna rétt eftir mat dregur úr hættu á meltingartruflunum.

Haltu áfram að fylgja öllum ráðleggingum um mataræði sem læknirinn hefur veitt þér. Einkum ef þú ert á sérstöku mataræði til að hafa stjórн á líkamsþyngd í tengslum við sykursýki. Haltu því áfram meðan þú tekur Eucreas.

#### **Ef tekinn er stærri skammtur af Eucreas en mælt er fyrir um**

Ef þú tekur of margar Eucreas töflur, eða ef einhver annar hefur tekið inn lyfið þitt, **hafðu þá tafarlaust samband við lækni eða lyfjafræðing**. Læknishjálp gæti verið nauðsynleg. Ef þú þarfst að fara til læknis eða á sjúkrahús, taktu þá umbúðirnar og þennan fylgiseðil með þér.

#### **Ef gleymist að taka Eucreas**

Ef gleymist að taka töflu, skal taka hana með næstu máltíð nema ef kominn er tími á að taka töflu hvort sem er. Ekki á að tvöfalta skammt (tvær töflur í einu) til að bæta upp töflu sem gleymst hefur að taka.

#### **Ef hætt er að nota Eucreas**

Haltu áfram að nota lyfið eins lengi og læknirinn ávísar því svo það haldi áfram að hafa stjórн á blóðsykrinum. Ekki hætta að nota Eucreas nema læknirinn segi til um það. Leitaðu til læknisins ef þú hefur spurningar um hversu lengi eigi að nota lyfið.

Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

#### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

**Hættu að nota Eucreas og hafðu tafarlaust samband við lækni** ef þú finnur fyrir eftirfarandi aukaverkunum:

- **Mjólkursýrubleðsýring** (kemur örsjaldan fyrir: getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum): Eucreas getur valdið aukaverkun sem kemur örsjaldan fyrir, en er mjög alvarleg, og kallast mjólkursýrubleðsýring (sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“). Ef þú færð þessa aukaverkun skaltu **hætta að taka Eucreas og hafa tafarlaust samband við lækni eða næsta sjúkrahús**, þar sem mjólkursýrubleðsýring getur leitt til dás.
- Ofsabjúgur (mjög sjaldgæft: getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum): Einkennin geta verið þroti í andliti, á tungu eða í koki, kyngingarerfiðleikar, öndunararerfiðleikar, skyndileg útbrot eða ofsa kláði en þetta getur bent til viðbragða sem nefnast „ofsabjúgur“.
- Lifrarsjúkdómur (lifrarbólga) (sjaldgæft: getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum): Einkennin geta verið gulnun húðar og augna, ógleði, minnkuð matarlyst eða dökkleitt þvag, en þetta getur bent til lifrarsjúkdóms (lifrarbólgu).
- Bólga í brisi (sjaldgæft: getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum): Einkennin eru m.a. slæmur og þrálátur kviðverkur (magasvæðið), sem gæti leitt yfir í bakið, sem og ógleði og uppköst.

#### Aðrar aukaverkanir

Nokkrir sjúklingar hafa fengið eftirfarandi aukaverkanir við notkun Eucreas:

- Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum): særindi í hálsi, nefrennsli, hiti; kláðaútbrot, mikil svitamyndun, liðverkir, sundl, höfuðverkur, skjálfti sem ekki er hægt að hafa stjórn á, hægðatregða, ógleði, uppköst, niðurgangur, vindgangur, brjóstsviði, verkir í eða kringum maga (kviðverkir).
- Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum): þreyta, þróttleysi, málmbragð í munni, lágor blóðsykur, minnkuð matarlyst, þrútnar hendur, ökklar eða fætur (bjúgur), kuldahrollur, brisbólga, vöðvaverkir.
- Koma örsjaldan fyrir (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum): merki um miðið magn mjólkursýru í blóði (bekkt sem mjólkursýrubleðsýring) eins og syfja eða sundl, mikil ógleði eða uppköst, kviðverkir, óreglugleugur hjartsláttur eða djúp, hröð öndun; roði í húð, kláði; minnkað magn B<sub>12</sub>-vitamíns (fölvi, þreyta, geðræn einkenni eins og ringlun og minnistruflanir).

Síðan lyfið var markaðssett hefur einnig verið greint frá eftirfarandi aukaverkunum:

- Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum): staðbundin flögnum húðar eða blöðrur á húð, æðabólga sem getur leitt til útbrotta eða flatra, rauðra, kringlóttra bletta með upphleyptum oddi undir yfirborði húðar eða mars.

#### Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einungis er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## **5. Hvernig geyma á Eucreas**

- Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á þynnunni og öskjunni á eftir „EXP“. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.
- Geymið við lægri hita en 30°C.
- Geymið í upprunalegum umbúðum (þynnu) til varnar gegn raka.
- Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## **6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

### **Eucreas inniheldur**

- Virku innihaldsefnin eru vildagliptin og metformin hýdróklóríð.
- Hver Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðuð tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 850 mg metformin hýdróklóríð (sem samsvarar 660 mg af metformini).
- Hver Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðuð tafla inniheldur 50 mg vildagliptin og 1000 mg metformin hýdróklóríð (sem samsvarar 780 mg af metformini).
- Önnur innihaldsefni eru: Hýdroxýprópylcellulósi, magnesíumsterat, hýprmellósa, titantvíoxíð (E171), gult járnoxíð (E172), macrogol 4000 og talkúm.

### **Lýsing á últiti Eucreas og pakkningastærðir**

Eucreas 50 mg/850 mg filmuhúðaðar töflur eru gular, sporöskjulaga töflur, auðkenndar með „NVR“ á annarri hliðinni og „SEH“ á hinni hliðinni.

Eucreas 50 mg/1000 mg filmuhúðaðar töflur eru dökgular, sporöskjulaga töflur, auðkenndar með „NVR“ á annarri hliðinni og „FLO“ á hinni hliðinni.

Eucreas er fáanlegt í pakkningum sem innihalda 10, 30, 60, 120, 180 eða 360 filmuhúðaðar töflur og fjölpakkningum sem innihalda 120 (2x60), 180 (3x60) eða 360 (6x60) filmuhúðaðar töflur. Ekki er víst að allar pakkningastærðir og styrkleikar séu markaðssett.

### **Markaðsleyfishafi**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Írland

**Framleiðandi**

Lek d.d., PE PROIZVODNJA LENDAVA  
Trimlini 2D  
Lendava, 9220  
Slóvenía

Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
D-90429 Nürnberg  
Pýskaland

Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC  
Verovškova ulica 57  
1000 Ljubljana  
Slóvenía

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcelona  
Spánn

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

**België/Belgique/Belgien**

Novartis Pharma N.V.  
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

**България**

Novartis Bulgaria EOOD  
Тел.: +359 2 489 98 28

**Česká republika**

Novartis s.r.o.  
Tel: +420 225 775 111

**Danmark**

Novartis Healthcare A/S  
Tlf: +45 39 16 84 00

**Deutschland**

Novartis Pharma GmbH  
Tel: +49 911 273 0

**Eesti**

SIA Novartis Baltics Eesti filiaal  
Tel: +372 66 30 810

**Ελλάδα**

Novartis (Hellas) A.E.B.E.  
Τηλ: +30 210 281 17 12

**España**

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Tel: +34 93 306 42 00

**Lietuva**

SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas  
Tel: +370 5 269 16 50

**Luxembourg/Luxemburg**

Novartis Pharma N.V.  
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

**Magyarország**

Novartis Hungária Kft.  
Tel.: +36 1 457 65 00

**Malta**

Novartis Pharma Services Inc.  
Tel: +356 2122 2872

**Nederland**

Novartis Pharma B.V.  
Tel: +31 88 04 52 111

**Norge**

Novartis Norge AS  
Tlf: +47 23 05 20 00

**Österreich**

Novartis Pharma GmbH  
Tel: +43 1 86 6570

**Polska**

Novartis Poland Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 375 4888

**France**

Novartis Pharma S.A.S.  
Tél: +33 1 55 47 66 00

**Hrvatska**

Novartis Hrvatska d.o.o.  
Tel. +385 1 6274 220

**Ireland**

Novartis Ireland Limited  
Tel: +353 1 260 12 55

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: +354 535 7000

**Italia**

Novartis Farma S.p.A.  
Tel: +39 02 96 54 1

**Κύπρος**

Novartis Pharma Services Inc.  
Τηλ: +357 22 690 690

**Latvija**

SIA Novartis Baltics  
Tel: +371 67 887 070

**Portugal**

Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, S.A.  
Tel: +351 21 000 8600

**România**

Novartis Pharma Services Romania SRL  
Tel: +40 21 31299 01

**Slovenija**

Novartis Pharma Services Inc.  
Tel: +386 1 300 75 50

**Slovenská republika**

Novartis Slovakia s.r.o.  
Tel: +421 2 5542 5439

**Suomi/Finland**

Novartis Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0)10 6133 200

**Sverige**

Novartis Sverige AB  
Tel: +46 8 732 32 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Novartis Ireland Limited  
Tel: +44 1276 698370

**Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður****Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>