

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Velmetia 50 mg/850 mg pilloli miksijin b'rita
Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Velmetia 50 mg/850 mg pilloli miksijin b'rita

Kull pillola fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 850 mg ta' metformin hydrochloride.

Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita

Kull pillola fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 1,000 mg ta' metformin hydrochloride.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola miksija b'rita (pillola).

Velmetia 50 mg/850 mg pilloli miksijin b'rita

Pillola roža miksija b'rita, forma ta' kapsula b' "515" imnaqqxa fuq naħha waħda.

Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita

Pillola ħamra miksija b'rita, forma ta' kapsula b' "577" imnaqqxa fuq naħha waħda.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Għal pazjenti adulti b'dijabete mellitus tip 2:

Velmetia huwa indikat bħala żieda mad-dieta u ma' l-eżerċizzju biex itejjeb il-kontroll għiġiemiku għal pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament, fuq id-doża massima ttollerata ta' metformin waħdu jew għal dawk li digħi qiegħdin jiġi kkurati b'kumbinazzjoni ta' sitagliptin u metformin.

Velmetia huwa indikat f'kumbinazzjoni ma' sulphonylurea (jiġifieri, terapija ta' kumbinazzjoni tripla) bħala żieda mad-dieta u l-eżerċizzju f'pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament fuq id-doża massima ttollerata ta' metformin u sulphonylurea.

Velmetia huwa indikat bħala terapija tripla kombinata ma' agonist ta' peroxisome proliferator-activated receptor gamma (PPAR γ) (jiġifieri, thiazolidinedione) bħala żieda mad-dieta u l-eżerċizzju f'pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament b'metformin u agonist ta' PPAR γ bid-doża massima ttollerata tagħhom.

Velmetia huwa indikat ukoll bħala żieda mal-insulina (jiġifieri, terapija tripla kombinata) bħala żieda mad-dieta u mal-eżerċizzju biex jitjieb il-kontroll taz-zokkor fid-demm f'pazjenti meta doża stabbli ta' insulina u ta' metformin waħdu ma jipprovdix kontroll adegwat.

4.2 Požologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Požologija

Id-doża ta' terapija kontra l-ipergliċemija b'Velmetia għandha tkun individwalizzata fuq il-baži tal-kors kurrenti, l-effettivită, u t-tolerabbilità tal-pazjent waqt li ma tinqabiżx id-doża massima ta' kuljum irrakkomandata ta' 100 mg sitagliptin.

Adulti b'funzjoni renali normali (GFR ≥ 90 mL/min)

Għal pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament fuq id-doża massima ttollerata ta' monoterapija b'metformin

Għal pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament fuq metformin waħdu, id-doża tal-bidu tas-soltu għandha tkun ta' 50 mg sitagliptin darbtejn kuljum (doża totali ta' kuljum 100 mg) kif ukoll id-doża ta' metformin li tkun digħi b'diet tittieħed.

Għal pazjenti li sejrin jaqilbu minn għoti konkomitanti ta' sitagliptin u metformin

Għal pazjenti li sejrin jaqilbu minn għoti konkomitanti ta' sitagliptin u metformin, Velmetia għandu jinbeda fid-doża ta' sitagliptin u metformin li tkun digħi b'diet tittieħed.

Għal pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament fuq terapija doppja kombinata bid-doża massima ttollerata ta' metformin u sulphonylurea

Id-doża għandha tipprovd sitagliptin 50 mg darbtejn kuljum (doża totali ta' kuljum 100 mg) u doża ta' metformin simili għad-doża li digħi qiegħda tittieħed. Meta Velmetia jintuża f'kombinazzjoni ma' sulphonylurea, tista' tkun meħtieġa doża aktar baxxa ta' sulphonylurea biex tnaqqas ir-riskju ta' ipogliċemija (ara sezzjoni 4.4).

Għal pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament fuq terapija doppja kombinata bid-doża massima ttollerata ta' metformin u agonist ta' PPAR γ

Id-doża għandha tipprovd sitagliptin mogħi bhala 50 mg darbtejn kuljum (doża totali ta' kuljum 100 mg) u doża ta' metformin simili għad-doża li digħi qiegħda tittieħed.

Għal pazjenti mhux ikkontrollati adegwatament fuq terapija doppja kombinata b'insulina u d-doża massima ttollerata ta' metformin

Id-doża għandha tipprovd sitagliptin b'doża ta' 50 mg darbtejn kuljum (doża totali ta' kuljum ta' 100 mg) u doża ta' metformin simili għad-doża li digħi qiegħda tittieħed. Meta Velmetia jintuża flimkien mal-insulina, tista' tkun meħtieġa doża aktar baxxa biex jitnaqqas ir-riskju ta' ipogliċemija (ara sezzjoni 4.4).

Għal doži differenti ta' metformin, Velmetia jinsab bħala 50 mg sitagliptin u 850 mg metformin hydrochloride jew 1,000 mg metformin hydrochloride.

Il-pazjenti kollha għandhom ikomplu bid-dieta rrakkomandata tagħħom li tinkludi t-tqassim adegwata ta' karboidrat matul il-jum.

Popolazzjonijiet specjal

Indeboliment renali

Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament fid-doża għal pazjenti b'indeboliment ħafif tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli [GFR - glomerular filtration rate] $\geq 60 \text{ mL/min}$). Il-GFR għandha tiġi evalwata qabel jinbeda t-trattament bi prodotti li jkun fihom metformin u mill-inqas kull sena wara dan. F'pazjenti b'riskju akbar ta' aktar progressjoni ta' indeboliment renali u fl-anzjani, il-funzjoni renali għandha tkun evalwata b'mod aktar frekwenti, eż. kull 3-6 xhur.

Id-doża massima ta' kuljum ta' metformin preferibbilment għandha tinqasam fi 2-3 doži kuljum. F'pazjenti b'GFR $<60 \text{ mL/min}$ fatturi li jistgħu jżidu r-riskju ta' aċidożi lattika (ara sezzjoni 4.4) għandhom jiġu analizzati qabel ma jiġi kkunsidrat il-bidu ta' metformin.

Jekk ma jkun hemm l-ebda qawwa ta' Velmetia, għandhom jiġu użati monokomponenti individwali minflok il-kombinazzjoni ta' doža fissa.

<u>GFR mL/min</u>	<u>Metformin</u>	<u>Sitagliptin</u>
60-89	<i>Doža massima ta' kuljum hi 3,000 mg. F'konnessjoni ma' funzjoni renali li qed tonqos, jista' jiġi kkunsidrat tnaqqis fid-doža.</i>	<i>Doža massima ta' kuljum hi 100 mg.</i>
45-59	<i>Doža massima ta' kuljum hi 2,000 mg. L-ogħla doža inizjali hi daqs nofs id-doža massima.</i>	<i>Doža massima ta' kuljum hi 100 mg.</i>
30-44	<i>Doža massima ta' kuljum hi 1,000 mg. L-ogħla doža inizjali hi daqs nofs id-doža massima.</i>	<i>Doža massima ta' kuljum hi 50 mg.</i>
< 30	<i>Metformin huwa kontraindikat.</i>	<i>Doža massima ta' kuljum hi 25 mg.</i>

Indeboliment tal-fwied

Velmetia m'għandux jintuża f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied (ara sezzjoni 5.2).

Anzjani

Minħabba li metformin u sitagliptin huma eliminati mill-kliewi, Velmetia għandu jintuża b'kawtela fuq pazjenti li huma akbar fl-età. Sorveljanza tal-funzjoni tal-kliewi hija necessarja biex tgħin fil-prevenzjoni ta' aċidozi lattika assoċjata ma' metformin, partikolarmen fl-anzjani (ara sezzjonijiet 4.3 and 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Velmetia m'għandux jintuża fi tfal u adolexxenti b'eta minn 10 snin sa 17-il sena minħabba effikaċja insuffiċjenti. *Data disponibbli attwalment hija deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1, u 5.2.* Velmetia ma giex studjat f'pazjenti pedjatriċi taht l-età ta' 10 snin.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Velmetia għandu jingħata darbejn kuljum mal-ikel sabiex jitnaqqsu r-reazzjonijiet gastrointestinali avversi assoċjati ma' metformin.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Velmetia huwa kontraindikat f'pazjenti b':

- sensittività eċċessiva għas-sustanzi attivi jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1 (ara sezzjonijiet 4.4 and 4.8);
- kull tip ta' aċidozi metabolika akuta (bħal aċidozi lattika, ketoaċidozi dijabetika);
- stat ta' qabel koma tad-dijabete;
- insuffiċjenza renali severa (GFR < 30 mL/min) (ara sezzjoni 4.4);
- kundizzjonijiet akuti bil-potenzjal li jbiddlu l-funzjoni tal-kliewi bħalma huma:
 - deidratazzjoni,
 - infezzjoni severa,
 - xokk,
 - għoti intravaskulari ta' medicini ta' kuntrast li fihom il-jodju (ara sezzjoni 4.4);
- mard akut jew kroniku li jista' jikkäġuna ipoksja tat-tessut bħalma huwa:
 - falliment kardijaku jew respiratorju,
 - infart majokardjali reċenti,
 - xokk;
- indeboliment epatiku;

- intossikazzjoni akuta bl-alkoħol, alkoħoliżmu;
- treddiġħi.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Generali

Velmetia m'għandux jintuża f'pazjenti b'dijabete tip 1 jew għall-kura ta' ketoacidozi dijabetika.

Pankreatite akuta

L-użu ta' inibituri ta' DPP-4 ġie assoċjat ma' riskju li tiżviluppa pankreatite akuta. Il-pazjenti għandhom jiġu infurmati bis-sintomu li huwa karatteristiku tal-pankreatite akuta: ugħiġ addominali persistenti u sever. Riżoluzzjonijiet tal-pankreatite ġew osservati wara l-waqfien ta' sitagliptin (bi jew mingħajr kura ta' appoġġ), iżda ġew irrapportati każżejjiet rari ħafna ta' pankreatite nekrotizzanti jew emorraġika u/jew mewt. Jekk ikun hemm suspect ta' pankreatite, Velmetia u prodotti medċinali ohraji li potenżjalment huma suspettużi għandhom jitwaqqfu; jekk tiġi kkonfermata pankreatite akuta, Velmetia m'għandux jinbeda mill-ġdid. Għandu jkun hemm kawtela f'pazjenti bi storja ta' pankreatite.

Aċidoži lattika

Aċidoži lattika, komplikazzjoni metabolika rari ħafna iżda serja, il-biċċa l-kbira sseħħi ma' aggravar akut tal-funzjoni renali jew mard kardjorespiratorju jew sepsi. Akkumulazzjoni ta' metformin isseħħi ma' aggravar akut tal-funzjoni renali u żżid ir-riskju ta' aċidoži lattika.

F'każ ta' deindratazzjoni (rimettar sever, dijarea, deni jew tnaqqis fit-teħid ta' fluwidu), metformin għandu jitwaqqaf b'mod temporanju u huwa rakkomandat kuntatt ma' professjonist fil-kura tas-saħħha.

Prodotti medċinali li jistgħu jfixxlu l-funzjoni renali b'mod akut (bħal sustanzi kontra l-pressjoni oħra ta' riskju) għandhom jinbdew b'kawtela f'pazjenti trtrattati b'metformin. Fatturi oħra ta' riskju għal aċidoži lattika huma konsum eċċessiv ta' alkoħol, insuffiċjenza epatika, dijabete ikkontrollata b'mod mhux adegwat, ketozi, sawm fit-tul u kwalunkwe kundizzjoni assoċjata ma' nuqqas ta' ossiġġu fit-tessuti, kif ukoll l-użu fl-istess waqt ta' prodotti medċinali li jistgħu jikkawżaw aċidoži lattika (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.5).

Pazjenti u/jew dawk li jikkurawhom għandhom jiġu infurmati dwar ir-riskju ta' aċidoži lattika. Aċidoži lattika hija kkaratterizzata minn qtugħi ta' nifs aċidotiku, uġiġ addominali, bugħawwieg fil-muskoli, astenija u ipotermija segwiti minn koma. F'każ ta' sintomi suspectati, il-pazjent għandu jieqaf jieħu metformin u jfitteż attenzjoni medika immedjata. Sejbiet dijanjostiċi tal-laboratorju huma tnaqqis fil-pH tad-demm (< 7.35), żieda fil-livelli ta' lactate fil-plażma (>5 mmol/l) u żieda fl-anion gap u l-proporzjon ta' lactate/pyruvate.

Funzjoni renali

Il-GFR għandha tiġi evalwata qabel jinbeda t-trattament u b'mod regolari wara dan (ara sezzjoni 4.2). Velmetia huwa kontraindikat f'pazjenti b'GFR <30 mL/min u għandu jitwaqqaf temporanjament fil-preżenza ta' kundizzjoni jiet li jibdlu l-funzjoni renali (ara sezzjoni 4.3).

Ipogliċemija

Pazjenti li qegħdin jirċievu Velmetia flimkien ma' sulphonylurea jew mal-insulina, jistgħu jkunu f'riskju għal ipogliċemija. Għaldaqstant, jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża tas-sulphonylurea jew tal-insulina.

Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva

Wara t-tqegħid fis-suq kien hemm rapporti ta' reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva serji f'pazjenti kkurati b'sitagliptin. Dawn ir-reazzjonijiet inkludew analiflassi, angħoedima, u kundizzjoni esfoljattivi tal-ġilda nkluż is-sindrom ta' Stevens-Johnson. Dawn ir-reazzjonijiet seħħew fi żmien l-ewwel 3 xhur wara l-bidu ta' kura b'sitagliptin, b'xi rapporti li ġraw ukoll wara l-ewwel doża. Jekk tkun issuspettata reazzjoni ta' sensitività eċċessiva, Velmetia għandu jitwaqqaf, għandhom jiġi stmati

kawżi potenzjali oħrajn għall-avveniment, u għandha tinbeda kura alternattiva għad-dijabete (ara sezzjoni 4.8).

Pemfigojd bulluż

Wara t-tqegħid fis-suq kien hemm rapporti ta' pemfigojd bulluż f'pazjenti li kienu qed jieħdu inibituri ta' DPP-4 inkluż sitagliptin. Jekk ikun issuspettat pemfigojd bulluż, Velmetia għandu jitwaqqaf.

Kirurgija

Velmetia għandu jitwaqqaf fil-ħin ta' kirurgija taħt anestesija generali, fis-sinsla tad-dahar jew epidurali. It-terapija tista' terġa' tinbeda mill-ġdid mhux qabel 48 siegħa wara l-kirurgija jew wara li tinbeda mill-ġdid nutrizzjoni orali u bil-patt li l-funzjoni renali tkun ġiet evalwata mill-ġdid u nstabet li hija stabbli.

Għoti ta' sustanzi ta' kuntrast jodinati

Għoti intravaskulari ta' sustanzi ta' kuntrast jodinati jista' jwassal għal nefropatija kkawżata mill-kuntrast, li twassal għal akkulazzjoni ta' metformin u riskju akbar ta' aċidożi lattika. Velmetia għandu jitwaqqaf qabel jew fil-ħin tal-proċedura tat-teħid tal-immaġni u m'għandux jerġa' jinbeda qabel mill-inqas 48 siegħa wara, bil-patt li l-funzjoni renali tkun ġiet evalwata mill-ġdid u nstabet li hija stabbli (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.5).

Bidla fl-istat kliniku ta' pazjenti b'dijabete tip 2 li digà kien ikkontrollat

Pazjent b'dijabete tip 2 li digà kien ikkontrollat sewwa fuq Velmetia li jiżviluppa abnormalitajiet tal-laboratorju jew mard kliniku (specjalment mard vag u mard mhux ċar bizzżejjed) għandu jiġi evalwat minnufih għal evidenza ta' ketoacidożi jew aċidożi lattika. L-evalwazzjoni għandha tinkludi elettroliti u ketoni fis-serum, zokkor fid-demm, u, jekk indikati, livelli ta' pH, lactate, pyruvate, u metformin fid-demm. Jekk isseħħ aċidożi ta' forma waħda jew l-oħra, il-kura għandha titwaqqaf minnufih u jinbdew miżuri korrettivi adattati.

Defičjenza tal-vitamina B12

Metformin jista' jnaqqas il-livelli tal-vitamina B12 fis-serum. Ir-riskju ta' livelli baxxi tal-vitamina B12 jiżdied ma' żieda fid-doża ta' metformin, mat-tul ta' żmien tat-trattament, u/jew f'pazjenti b'fatturi ta' riskju magħrufa li jikkawżaw defičjenza tal-vitamina B12. F'każ ta' suspect ta' defičjenza tal-vitamina B12 (bħal anemija jew newropatija), għandhom jiġu mmonitorjati l-livelli tal-vitamina B12 fis-serum. Monitoraġġ kull tant żmien tal-vitamina B12 jista' jkun meħtieg f'pazjenti b'fatturi ta' riskju għal defičjenza tal-vitamina B12. It-terapija b'metformin għandha titkompli sakemm tibqa' ttollerata u ma tkunx kontraindikata u għandu jiġi provdut trattament korrettiv xieraq għad-defičjenza tal-vitamina B12 skont il-linji gwida kliniči kurrenti.

Sodium

Dan il-prodott mediciinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

L-ġhoti konkomitanti ta' doži multipli ta' sitagliptin (50 mg darbejn kuljum) u metformin (1,000 mg darbejn kuljum) ma biddilx b'mod sinifikanti l-farmakokinetika ta' sitagliptin jew ta' metformin f'pazjenti b'dijabete tip 2.

Ma sarux studji farmakokinetici ta' interazzjoni ta' mediciini b'Velmetia; madankollu, studji bħal dawn saru individwalment bis-sustanzi attivi, sitagliptin u metformin.

Użu fl-istess waqt mhuwiex rakkomandat

Alkoħol

Intossikazzjoni bl-alkoħol hija assoċjata ma' risku akbar ta' aċidożi lattika, b'mod partikolari f'każijiet ta' sawm, malnutrizzjoni jew indeboliment epatiku.

Sustanzi ta' kuntrast jodinati

Velmetia irid jitwaqqaf qabel jew fil-hin tal-procedura tat-tehid tal-immaġni u m'għandux jerġa' jinbeda qabel mill-inqas 48 siegha wara, bil-patt li l-funzjoni renali tkun ġiet evalwata mill-ġdid u nstabet li hija stabbli (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Taħlillet li jeħtieġ prekawzjonijiet ghall-użu

Xi prodotti medicinali jistgħu jaffettaw il-funzjoni renali b'mod hażin u dan jiġi jidher jidher jidher. Xi prodotti aċidożi l-lattika, eż. NSAIDs, inklużi inibituri selettivi ta' cyclo-oxygenase (COX) II, inibituri ta' ACE, antagonisti tar-riċetturi ta' angiotensin II u dijuretiċi, speċjalment dijuretiċi *loop*. Meta tibda jew tuża prodotti bħal dawn flimkien ma' metformin, huwa meħtieġ monitoraġġ mill-qrib tal-funzjoni renali.

L-użu konkomitanti ta' prodotti medicinali li jinterferixxu mas-sistemi komuni ta' trasport mit-tubuli tal-kliewi involuti fl-eliminazzjoni ta' metformin mill-kliewi (eż., it-transportatur organiku katjoniku 2 [OCT2 - organic cationic transporter-2] / inibituri ta' hafna medicini u ta' estruzjoni ta' tossini [MATE multidrug and toxin extrusion] bħal ranolazine, vandetanib, dolutegravir, u cimetidine) jiġi jidher jidher jidher jidher. Qis il-benefiċċċi u r-riskji tal-użu konkomittanti. Għandu jitqies monitoraġġ mill-qrib tal-kontroll għiex, aġġustament tad-doża fil-pożoġija rrakkomandata u bidliet fit-trattament tad-dijabete meta prodotti bħal dawn jingħataw fl-istess ħin.

Il-glukokortikosterojdi (mogħtija permezz ta' rotot sistemiċi u lokali), agonisti tar-riċetturi ta' beta 2, u dijuretiċi għandhom attività ipergħiex minnha infużhom. Il-pazjenti għandhom ikunu infurmati u għandha ssir sorveljanza aktar frekwenti taz-zokkor fid-demm, speċjalment fil-bidu ta' kura bi prodotti medicinali bħal dawn. Jekk meħtieġ, id-doża ta' prodott medicinali kontra l-ipergħiex bil-prodott medicinali l-ieħor għandha tkun aġġustata waqt it-terapija u wara li jitwaqqaf.

Impedituri-ACE jistgħu jnaqqsu l-livelli ta' zokkor fid-dem. Jekk meħtieġ, id-doża ta' prodott medicinali kontra l-ipergħiex bil-prodott medicinali l-ieħor għandha tkun aġġustata waqt it-terapija u wara li jitwaqqaf.

Effetti ta' prodotti medicinali oħra jen fuq sitagliptin

Dejta *in vitro* u klinika hawn taħt tissuġġerixxi li hemm ffit riskju għal interazzjonijiet klinikament sinifikanti wara l-ghoti ta' prodotti medicinali oħra.

Studji *in vitro* indikaw li l-enzima primarja responsabbli għall-metabolizmu limitat ta' sitagliptin hija CYP3A4, b'kontribuzzjoni minn CYP2C8. F-pazjenti b'funzjoni tal-kliewi normali, il-metabolizmu, inkluż dak permezz ta' CYP3A4, għandu biss rwol żgħir fir-rata ta' eliminazzjoni ta' sitagliptin. Il-metabolizmu jiġi jidher jkollu rwol aktar sinifikanti fl-eliminazzjoni ta' sitagliptin fl-isfond ta' indeboliment tal-kliewi sever jew mard tal-kliewi tal-ahħar faži (ESRD). Għal din ir-raġuni, huwa possibbli li impedituri qawwija ta' CYP3A4 (jigħiġi, ketoconazole, itraconazole, ritonavir, clarithromycin) jistgħu jbiddlu l-farmakokinetika ta' sitagliptin f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi sever jew ESRD. L-effetti ta' impedituri qawwija ta' CYP3A4 fl-isfond ta' indeboliment tal-kliewi ma ġewx stmati fi studju kliniku.

Studji ta' trasport *in vitro* urew li sitagliptin huwa sottostrat għal p-glycoprotein u organic anion transporter-3 (OAT3). Trasport ta' sitagliptin medja minn OAT3 kien imfixxel minn probenecid *in vitro*, għalkemm hemm ffit riskju ta' interazzjoni klinikament sinifikanti. Għoti konkomitanti ta' impedituri OAT3 ma kienx evalwat *in vivo*.

Ciclosporin: Sar studju biex jistma l-effett ta' ciclosporin, impeditur qawwi tal-glikoproteina p, fuq il-farmakokinetika ta' sitagliptin. Għoti flimkien ta' doża orali waħda ta' 100 mg ta' sitagliptin u doża orali waħda ta' 600 mg ta' ciclosporin żiedet 1-AUC u s-C_{max} ta' sitagliptin b'madwar 29 % u 68 %, rispettivament. Dawn il-bidliet fil-farmakokinetika ta' sitagliptin ma kinu ikkunsidrat li għandhom sinifikat kliniku. It-tnejħiha ta' sitagliptin mill-kliewi ma kinitx mibdula b'mod sinifikanti. Għalhekk, mhumiex mistennija interazzjonijiet sinifikanti b'impedituri oħra jen fuq sitagliptin.

Effetti ta' sitagliptin fuq prodotti medicinali oħrajn

Digoxin: Sitagliptin kelly effett żgħir fuq il-konċentrazzjonijiet ta' digoxin fil-plażma. Wara l-ghoti ta' 0.25 mg digoxin flimkien ma' 100 mg ta' sitagliptin kuljum għal 10 ijiem, l-AUC ta' digoxin fil-plażma żidiedet b'medja ta' 11 %, u s-C_{max} tal-plażma b'medja ta' 18 %. Ma huwa rrakkomandat l-ebda aġġustament fid-doża ta' digoxin. Madankollu, pazjenti b'riskju ta' tossiċità ta' digoxin għandhom ikunu mmonitorjati għal dan meta sitagliptin u digoxin jingħataw flimkien.

Dejta *in vitro* tissuġġerixxi li sitagliptin ma jfixkilx u lanqas jinduċi iż-żoenżmi CYP450. Fi studji kliniči, sitagliptin ma bidilx b'mod sinifikanti l-farmkokinetika ta' metformin, glyburide, simvastatin, rosiglitazone, warfarin, jew kontraċettivi orali, li tipprovd evidenza *in vivo* ta' tendenza baxxa f'li jikkagħuna interazzjonijiet ma' sottostrati ta' CYP3A4, CYP2C8, CYP2C9, u t-trasportatur katijoniku organiku (OCT). Sitagliptin jista' jkun impeditur dghajnejf ta' p-glycoprotein *in vivo*.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx dejta adegwata dwar l-użu ta' sitagliptin f'nisa tqal. Studji f'annimali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva b'doži għoljin ta' sitagliptin (ara sezzjoni 5.3).

Dejta limitata tissuġġerixxi li l-użu ta' metformin f'nisa tqal mhuwiex assoċjat ma' żieda fir-riskju ta' formazzjoni difettuża. Studji f'annimali b'metformin ma jurux li hemm effetti ħżiena fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju jew tal-fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3).

Velmetia m'għandux jintuża waqt it-tqala. Jekk pazjenta tixtieq li toħroġ tqila jew jekk isseħħ tqala, il-kura għandha titwaqqaf u l-pazjenta għandha tinqaleb għal kura bl-insulina mill-aktar fis possibbli.

Treddiġħ

Ma sar l-ebda studju b'sustanzi attivi kkombinati ta' dan il-prodott medicinali f'annimali li qegħdin ireddgħu. Fi studji magħmulu bis-sustanzi attivi individwali, kemm sitagliptin u kemm metformin jitfaċċaw fil-ħalib ta' firien li jkunu qiegħdin ireddgħu. Metformin joħroġ fil-ħalib tal-omm f'ammonti żgħar. Velmetia għalhekk m'għandux jintuża f'nisa li qiegħdin ireddgħu (ara sezzjoni 4.3).

Fertilità

Dejta dwar l-annimali ma tindikax li kura b'sitagliptin għandha effett fuq il-fertilità tal-annimali maskili u femminili. M'hemmx dejta dwar il-bnedmin.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Velmetia m'għandu l-ebda effett jew fiti li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, waqt is-sewqan u l-użu ta' magni, wieħed għandu jżomm f'mohħu li ġew irrapportati sturdament u ngħas tqil b'sitagliptin.

Barra minn hekk, il-pazjenti għandhom ikunu mwissija dwar ir-riskju ta' ipogliċemija meta Velmetia jintuża f'kumbinazzjoni ma' sulphonylurea jew mal-insulina.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Ma saru l-ebda studji terapewtici kliniči b'pilloli Velmetia, madankollu ntweriet il-bijoekwalenza ta' Velmetia ma' sitagliptin u metformin mgħotijin flimkien (ara sezzjoni 5.2). Ĝew irrapportati

reazzjonijiet avversi serji inkluż pankreatite u reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva. Ipoglicemija kienet irrapportata flimkien ma' sulphonylurea (13.8 %) u l-insulina (10.9 %).

Listo ta' reazzjonijiet avversi miġbura f'tabu

Sitagliptin u metformin

Reazzjonijiet avversi huma elenkati hawn taħt bhala terminu ppreferut minn MedDRA permezz ta' klassi ta' sistema ta' organi u frekwenza assoluta (Tabella 1). Il-frekwenzi huma ddefiniti bhala: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$) u mhux magħrufa (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

Tabella 1: Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi identifikati minn studji kliniči kkontrollati bi plaċebo ta' sitagliptin u metformin waħedhom, u minn esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq

Reazzjoni avversa	Frekwenza tar-reazzjoni avversa
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
tromboċitopenija	Rari
Disturbi fis-sistema immuni	
reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva inkluż risponsi anafilattici*,†	Frekwenza mhix magħrufa
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	
ipoglicemija†	Komuni
tnaqqis/deficjenza tal-vitamina B ₁₂ †	Komuni
Disturbi fis-sistema nervuża	
ħedla ta' nghas	Mhix komuni
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
mard tal-interstizju tal-pulmūn*	Frekwenza mhix magħrufa
Disturbi gastrointestinali	
dijarea	Mhix komuni
nawsja	Komuni
gass	Komuni
stitikezza	Mhix komuni
uġiġi fin-naħha ta' fuq tal-addome	Mhix komuni
rimettar	Komuni
pankreatite akuta*,†,‡	Frekwenza mhix magħrufa
pankreatite emoragiċka u li tinnekrotizza fatali u mhux fatali*,†	Frekwenza mhix magħrufa
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda	
prurite*	Mhix komuni
anġjoedima*,†	Frekwenza mhix magħrufa
raxx*,†	Frekwenza mhix magħrufa
urtikarja*,†	Frekwenza mhix magħrufa
vaskulite kutanja*,†	Frekwenza mhix magħrufa
kondizzjonijiet ta' taqxir tal-ġilda inkluż is-sindrome ta' Stevens-Johnson*,†	Frekwenza mhix magħrufa
pemfigojd bl-infafet*	Frekwenza mhix magħrufa

Reazzjoni avversa	Frekwenza tar-reazzjoni avversa
Disturbi muskoluskeletretici u tat-tessuti konnettivi	
artralgja*	Frekwenza mhix magħrufa
mijalgja*	Frekwenza mhix magħrufa
uġiġ fl-idejn u fis-saqajn*	Frekwenza mhix magħrufa
uġiġ fid-dahar*	Frekwenza mhix magħrufa
artropatija*	Frekwenza mhix magħrufa
Disturbi fl-kliewi u fis-sistema urinarja	
indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi*	Frekwenza mhix magħrufa
insuffiċjenza akuta tal-kliewi*	Frekwenza mhix magħrufa

*Reazzjonjet avversi li kienu identifikati minn sorveljanza wara t-tqegħid fis-suq.

† Ara sejjoni 4.4.

‡ Ara l-Istudju TECOS dwar Sigurtà Kardiovaskulari hawn taht.

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Xi reazzjonijiet avversi kienu osservati b'mod aktar frekwenti fi studji fejn sitagliptin intuża flimkien ma' metformin u ma' prodotti medicinali oħra kontra d-dijabete milli fi studji ta' sitagliptin u metformin wahedhom. Dawn kienu jinkludu ipogliċemija (frekwenza komuni hafna b'sulphonylurea jew insulin), stitikezza (komuni b'sulphonylurea), edima periferali (komuni b'pioglitazone), u uġiġħ ta' ras u ħalq xott (mhux komuni bl-insulina).

Sitagliptin

Fi studji ta' monoterapija ta' 100 mg ta' sitagliptin mogħti waħdu darba kuljum u mqabbel ma' plaċebo, reazzjonijiet avversi rrappurtati kienu uġiġħ ta' ras, ipogliċemija, stitikezza, u sturdament.

Fost dawn il-pazjenti, il-każijiet avversi rrappurtati mingħajr ma tqies jekk kinux ikkawżati mill-prodott medicinali li seħħew f'tal-anqas 5 % tal-pazjenti kienu jinkludu infezzjoni fin-naħha ta' fuq tal-apparat tan-nifs u nażofaringite. Barra dan, osteoartrite u uġiġħ fl-idejn u fis-saqajn kienu rrappurtati bi frekwenza mhix komuni (> 0.5 % ogħla fost dawk li jużaw sitagliptin minn dawk fil-grupp ta' kontroll).

Metformin

Sintomi gastrointestinali ġew irrapportati b'mod komuni hafna minn studji kliniči ta' metformin u mill-użu tiegħu wara t-tqegħid fis-suq. Sintomi gastrointestinali bħal nawsja, rimettar, dijarea, uġiġħ fl-addome u telf t'aptit iseħħu b'mod l-aktar frekwenti fil-bidu tat-terapija u jitilqu waħedhom fil-biċċa l-kbira tal-każijiet. Reazzjonijiet avversi addizzjonalni assoċjati ma' metformin jinkludu togħma ta' metall (komuni); aċidozi lattika, disturbi fil-funzjoni tal-fwied, epatite, urtikarja, eritema, u ħakk (rari hafna). Il-kategoriji ta' frekwenza huma bbażati fuq tagħrif li hemm fis-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' metformin li jinsab fl-UE.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi studji kliniči b'sitagliptin + metformin f'pazjenti pedjatriċi b'dijabete mellitus tat-tip 2 b'età minn 10 snin sa 17-il sena, il-profil tar-reazzjonijiet avversi kien b'mod ġenerali komparabbi ma' dak osservat fl-adulti. F'pazjenti pedjatriċi bi sfond ta' insulin jew mingħajr insulin, sitagliptin kien assoċjat ma' zieda fir-riskju ta' ipogliċemija.

L-Istudju TECOS dwar Sigurtà Kardiovaskulari

Il-Prova ta' Valutazzjoni tar-Riżultati Kardiovaskulari b'sitagliptin (TECOS - *Trial Evaluating Cardiovascular Outcomes with sitagliptin*) kienet tinkludi 7,332 pazjent ittrattati b'sitagliptin, 100 mg kuljum (jew 50 mg kuljum jekk 1-eGFR fil-linjal baži kienet ≥ 30 u $< 50 \text{ mL/min/}1.73 \text{ m}^2$), u 7,339 pazjent ittrattati bi plaċebo fil-popolazzjoni bl-intenzjoni li tiġi trattata. Iż-żewġ trattamenti żidu mal-kura tas-soltu li l-mira tagħha kienet l-istandards regjonalni għal HbA_{1c} u l-fatturi ta' riskju kardiovaskulari (CV). L-inċidenza totali ta' każijiet avversi serji f'pazjenti li kienu qed jirċievu sitagliptin kienet tixbah dik f'pazjenti li kienu qed jirċievu plaċebo.

Fil-popolazzjoni bl-intenzjoni li tiġi trattata, fost pazjenti li kienet jużaw l-insulina u/jew xi wieħed mis-sulphonylureas fil-linja baži, l-incidenza ta' ipoglicemija severa kienet 2.7 % f'pazjenti trattati b'sitagliptin u 2.5 % f'pazjenti trattati bi plaċebo; fost pazjenti li ma kinux qed jużaw insulina u/jew xi wieħed mis-sulphonylureas fil-linja baži, l-incidenza ta' ipoglicemija severa kienet 1.0 % f'pazjenti trattati b'sitagliptin u 0.7 % f'pazjenti trattati bi plaċebo. L-incidenza ta' kažijiet ta' pankreatite kkonfermati permezz ta' aġġudikazzjoni kienet 0.3 % f'pazjenti trattati b'sitagliptin u 0.2 % f'pazjenti trattati bi plaċebo.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġi rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Waqt studji kliniči kkontrollati f'suġġetti b'saħħithom, ingħataw doži waħdiet sa 800 mg sitagliptin. Żidet minimi fi QTc, mhux ikkunsidrat klinikament relevanti, kienet osservati fi studju f'doża ta' 800 mg sitagliptin. M'hemm l-ebda esperjenza b'doži ta' aktar minn 800 mg fi studji kliniči. Fi studji ta' Fażi I b'doži multipli, ma kien hemm l-ebda reazzjoni avversa klinika relatata mad-doža osservata b'sitagliptin b'doži sa 600 mg kuljum għal perjodi sa 10 ijiem u 400 mg kuljum għal perjodi sa 28 jum.

Tehid żejjed ta' metformin (jew flimkien ma' riskji eżistenti ta' aċidozi lattika) jistgħu jwasslu għal aċidozi lattika li tirriżulta f'emergenza medika li teħtieg kura fl-isptar. L-aktar metodu effettiv biex tneħhi lactate u metformin huwa permezz ta' emodijaliżi.

Fi studji kliniči, madwar 13.5 % tad-doža tneħħiet b'emodejaliżi f'medda ta' 3 sa 4 sigħat. Mhux magħruf jekk sitagliptin huwiex dijalizabbli permezz ta' dijalizi peritonejali.

Fil-każ li tittieħed doža eċċessiva, huwa raġonevoli li tuża l-miżuri ta' appoġġ tas-soltu, eż., tneħħija ta' materjal mhux assorbit mill-istonku u l-imsaren, tuża sorveljanza klinika (inkluż l-użu ta' elettrokardjogramma), u tistitwixxi terapija ta' appoġġ jekk meħtiega.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĆI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Prodotti medicinali użati fid-dījabete, Kumbinazzjonijiet ta' prodotti medicinali orali li jbaxxu z-zokkor, Kodiċi ATC: A10BD07

Velmetia jikkumbina żewġ prodotti medicinali kontra l-iperglicemija b'mekkaniżmi ta' azzjoni kumplimentari biex jitjieb il-kontroll glicemiku f'pazjenti b'dījabete tip 2: sitagliptin phosphate, li hu impeditur dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4), u metformin hydrochloride, li hu membru tal-klassi biguanide.

Sitagliptin

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Sitagliptin phosphate huwa impeditur attiv li jittieħed mill-ħalq, qawwi, ferm selettiv ta' l-enzim dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) għall-kura ta' dījabete tip 2. L-impedituri DPP-4 huma klassi ta' medicini li jaħdmu billi jtebju l-azzjoni ta' incretin. Sitagliptin iżid il-livelli ta' żewġ ormoni incretin attivi magħrufin, glucagon-like peptide-1 (GLP-1) u glucose-dependent insulinotropic polypeptide (GIP), billi jimpiedixxi l-enzima DPP-4. L-incretins huma parti minn sistema endoġena nvoluta li tirregola l-fisjologija ta' l-omejostażi taz-zokkor. Meta konċentrazzjonijiet ta' zokkor fid-demm huma normali jew għoljin, GLP-1 u GIP iżidu s-sintesi u t-tnejxha ta' insulina miċ-ċelloli alfa pankrejati. GLP-1 inaqqas ukoll tnejxha ta' glukagon miċ-ċelloli alfa pankrejati, u jwassal għal tnaqqis fil-

produzzjoni ta' zokkor fil-fwied. Meta l-livelli ta' zokkor fid-demm ikunu baxxi, it-tnixxija ta' insulina ma titjiebx u t-tnixxija ta' glukagon ma tkunx imrażżna. Sitagliptin huwa impeditur qawwi u selettiv bil-bosta ta' l-enzima DPP-4 u f'konċentrazzjonijiet terapewtiċi ma jimpedixxix l-enzimi relatati mill-qrib DPP-8 jew DPP-9. Sitagliptin huwa differenti fl-istruttura kimika u azzjoni farmakoloġika minn analogi GLP-1, insulin, sulphonylureas jew meglitinides, biguanides, agonisti peroxisome proliferator-activated receptor gamma (PPAR γ), impedituri alpha-glucosidase, u analogi amylin.

Fi studju ta' jumejn f'individwi b'saħħithom, sitagliptin żied il-konċentrazzjonijiet attivi ta' GLP-1, filwaqt li metformin waħdu żied il-konċentrazzjonijiet attivi u totali ta' GLP-1 f'livelli simili. L-ghoti fl-istess ħin ta' sitagliptin u metformin kellu effett addittiv fuq il-konċentrazzjonijiet attivi ta' GLP-1. Sitagliptin, iżda mhux metformin, żied il-konċentrazzjonijiet attivi ta' GIP.

Effikaċċja klinika u sigurtà

B'mod ġenerali, sitagliptin tejjeb il-kontroll għicemiku meta użat bħala monoterapija jew f'kura kombinata f'pazjenti adulti b'diċċab tat-tip 2.

Fi studji klinici, sitagliptin bħala monoterapija jtejjeb il-kontroll għicemiku bi tnaqqis sinifikanti fl-emoglobin A_{1c} (HbA_{1c}) u z-zokkor imkejjel wara sawm jew wara l-ikel. Tnaqqis fiz-zokkor fi stat ta' sawm (FPG) kien osservat fi 3 ġimħat, l-ewwel darba meta tkejjel l-FPG. L-inċidenza osservata ta' ipogliċemija f'pazjenti kkurati b'sitagliptin kien simili għal plaċebo. Il-piż tal-ġisem ma żdiedx mil-linjal baži b'terapija bi sitagliptin. Kien osservat titjib f'markers sostituti tal-funzjoni taċ-ċelloli beta, inklużi HOMA-β (Stima ta' Mudell ta' Homeostażi-β), fil-proporzjon ta' proinsulina għal insulin, u f'miżuri ta' reazzjoni ta' ċcelloli beta mit-test ta' tolleranza għall-ikla b'kampjuni meħudin spiss.

Studji ta' sitagliptin f'kombinazzjoni ma' metformin

Fi studju kliniku kkontrollat bi plaċebo ta' 24 ġimħa biex jevalwa l-effikaċċja u s-sigurtà taż-żieda ta' 100 mg sitagliptin darba kuljum ma' metformin li digħi jkun qiegħed jittieħed, sitagliptin ġab titjib sinifikanti f'parametri għicemici meta mqabbel ma' plaċebo. Bidla mil-linjal baži fil-piż kienet simili għal pazjenti kkurati b'sitagliptin meta mqabbha ma' plaċebo. F'dan l-istudju kien hemm inċidenza simili ta' ipogliċemija rrapporata f'pazjenti kkurati bi sitagliptin jew bi plaċebo.

Fi studju fattorjali kkontrollat bi plaċebo ta' 24 ġimħa ta' terapija tal-bidu, sitagliptin 50 mg darbejn kuljum f'kombinazzjoni ma' metformin (500 mg jew 1,000 mg darbejn kuljum) ġab titjib sinifikanti f'parametri għicemici meta mqabbel ma' monoterapija kemm wieħed u kemm bl-ieħor. It-tnaqqis fil-piż korporali bil-kombinazzjoni ta' sitagliptin u metformin kien simili għal dak osservat b'metformin waħdu jew bi plaċebo; ma kien hemm l-ebda bidla mil-linjal baži għal pazjenti fuq sitagliptin waħdu. L-inċidenza ta' ipogliċemija kienet simili fuq il-medda taż-żewġ gruppi ta' kura.

Studji ta' sitagliptin f'kombinazzjoni ma' metformin u sulphonylurea

Ġie mfassal studju kkontrollat bi plaċebo ta' 24 ġimħa biex jevalwa l-effikaċċja u s-sigurtà ta' sitagliptin (100 mg darba kuljum) miżjud ma' glimepiride (waħdu jew f'kombinazzjoni ma' metformin). Iż-żieda ta' sitagliptin ma' glimepiride u metformin ġab titjib sinifikanti fil-parametri għicemici. Pazjenti kkurati b'sitagliptin kellhom żieda modesta fil-piż (+1.1 kg) meta mqabbha ma' dawk li ngħataw plaċebo.

Studju ta' sitagliptin f'kombinazzjoni ma' metformin u agonist ta' PPAR γ

Ġie mfassal studju ta' 26 ġimħa kkontrollat bil-plaċebo sabiex jiġu evalwati l-effikaċċja u s-sigurtà ta' sitagliptin (100 mg darba kuljum) miżjud mal-kombinazzjoni ta' pioglitazone u metformin. Iż-żieda ta' sitagliptin ma' pioglitazone u metformin ġab titjib sinifikanti fil-parametri glikemici. Il-bidla mil-linjal baži fil-piż tal-ġisem kienet simili ghall-pazjenti kkurati b'sitagliptin meta mqabbha mal-plaċebo. L-inċidenza ta' ipogliċemija kienet ukoll simili f'pazjenti kkurati b'sitagliptin jew bi plaċebo.

Studju ta' sitagliptin f'kombinazzjoni ma' metformin u l-insulina

Ġie mfassal studju kkontrollat bi plaċebo ta' 24 ġimħa sabiex jevalwa l-effikaċċja u s-sigurtà ta' sitagliptin (100 mg darba kuljum) miżjud ma' insulin (f'doża stabbli għal mill-inqas 10 ġimħat) flimkien ma' jew mingħajr metformin (għallinqas 1,500 mg). F'pazjenti li kienu qiegħdin jieħdu

insulina mhallta minn qabel, id-doža medja ta' kuljum kienet 70.9 U/kuljum. F'pazjenti li kienu qegħdin jieħdu insulina mhux imħallta minn qabel (intermedja/tagixxi fit-tul), id-doža medja ta' kuljum kienet 44.3 U/kuljum. Ma kien hemm ebda bidla sinifikanti mil-linja baži fil-piż tal-ġisem fi grupp jew ieħor. Dejta minn 73% tal-pazjenti li kienu qegħdin jieħdu metformin hija ppreżentata fit-Tabella 2. Iż-żieda ta' sitagliptin mal-insulina ġabett titjib sinifikanti fil-parametri għiġem-i. Ma kien hemm ebda bidla sinifikanti mil-linja baži fil-piż tal-ġisem fi grupp jew ieħor.

Tabella 2: Riżultati ta' HbA_{1c} fi studji ta' terapija ta' kumbinazzjoni kkontrollata bi plaċebo ta' sitagliptin u metformin*

Studju	Linja baži medja HbA _{1c} (%)	Bidla medja minn HbA _{1c} fil-linja baži (%)	Bidla medja f'HbA _{1c} ikkoreġuta bi plaċebo (%) (95 % CI)
Sitagliptin 100 mg darba kuljum miżjud ma' terapija b'metformin li digà tkun qegħda tittieħed (N=453)	8.0	-0.7 [†]	-0.7 ^{†,‡} (-0.8, -0.5)
Sitagliptin 100 mg darba kuljum miżjud ma' terapija bi glimepiride + metformin li digà tkun qegħda tittieħed (N=115)	8.3	-0.6 [†]	-0.9 ^{†,‡} (-1.1, -0.7)
Sitagliptin 100 mg darba kuljum miżjud ma' terapija b'pioglitazone + metformin [¶] li digà tkun qiegħda tittieħed (N=152)	8.8	-1.2 [†]	-0.7 ^{†,‡} (-1.0, -0.5)
Sitagliptin 100 mg darba kuljum miżjud ma' terapija konkomitanti b'insulina u metformin (N=223)	8.7	-0.7 [§]	-0.5 ^{§,‡} (-0.7, -0.4)
Terapija tal-bidu (darbtejn kuljum) : Sitagliptin 50 mg + metformin 500 mg (N=183)	8.8	-1.4 [†]	-1.6 ^{†,‡} (-1.8, -1.3)
Terapija tal-bidu (darbtejn kuljum) : Sitagliptin 50 mg + metformin 1,000 mg (N=178)	8.8	-1.9 [†]	-2.1 ^{†,‡} (-2.3, -1.8)

* Popolazzjoni Pazjenti Kollha Ikkurati (analizi intenzjoni-li-tikkura).

† Least squares tfisser aġġustat għal status ta' qabel kontra l-ipergħiġemja u l-valur fil-linja baži.

‡ p<0.001 imqabel ma' plaċebo jew plaċebo + kura ta' kumbinazzjoni.

^{||} HbA_{1c} (%) f'għimha 24.

[¶] HbA_{1c} (%) f'għimha 26.

[§] Least squares tfisser aġġustat għall-użu tal-insulina fi Żjara 1 (imħallta minn qabel vs. mhux imħallta minn qabel [tagħixxi f'hin intermedju – jew tagħixxi għal hin twil]), u valur tal-linja baži.

Fi studju ta' 52 ġimħa, li qabbel l-effikaċja u s-sigurtà taż-żieda ta' sitagliptin 100 mg darba kuljum jew glipizide (sulphonylurea) f'pazjenti b'kontroll għiġemiku inadegwat fuq monoterapija b'metformin, sitagliptin kien simili għal glipizide fit-tnaqqis ta' HbA_{1c} (-0.7 % bidla medja mil-linja baži f'għimha 52, b' HbA_{1c} fil-linja baži ta' madwar 7.5 % fiż-żewġ gruppi). Id-doža medja ta' glipizide użata fil-grupp ta' tqabbil kienet ta' 10 mg kuljum b'madwar 40 % tal-pazjenti jeħtiegu doža

ta' glipizide ta' \leq 5 mg/kuljum matul l-istudju. Madankollu, aktar pazjenti fil-grupp sitagliptin waqqfu minħabba nuqqas ta' effikaċja milli fil-grupp ta' glipizide. Pazjenti kkurati b'sitagliptin urew tnaqqis sinifikanti fil-piż (-1.5 kg) mill-medja tal-linja baži meta imqabel ma' żieda fil-piż f'pazjenti mogħtijin glipizide (+1.1 kg). F'dan l-istudju, il-proporzjon ta' proinsulina għal insulina, marker ta' effiċjenza ta' sintesi u tnixxija ta' insulina, tjieb b'sitagliptin u mar għall-aġħar b'kura bi glipizide. L-inċidenza ta' ipogliċemija fil-grupp ta' sitagliptin (4.9 %) kienet ferm aktar baxxa minn dik fil-grupp ta' glipizide (32.0 %).

Studju ta' 24 ġimġha kkontrollat bi plaċebo li kien jinvolvi 660 pazjent ġie mfassal biex jevalwa l-effikaċja u s-sigurtà ta' kif sitagliptin (100 mg darba kuljum) inaqqs il-bżonn tal-insulina meta jiżdied ma' insulin glargine flimkien ma' metformin (mill-inqas 1,500 mg) jew mingħajru waqt terapija aktar intensa bl-insulina. Fost pazjenti li jieħdu metformin, l-HbA_{1c} fil-linja baži kien ta' 8.70 % u d-doża tal-insulina fil-linja baži kienet ta' 37 IU/jum. Il-pazjenti ġew mghallma biex jagħmlu titrazzjoni tad-doża tagħhom ta' insulin glargine abbaži tal-valuri taz-zokkor fid-demm waqt is-sawm miksuba minn titqib tas-saba'. Fost pazjenti li kienu qed jieħdu metformin, f'Gimġha 24, iż-żieda fid-doża ta' kuljum tal-insulina kienet ta' 19 IU/jum f'pazjenti kkurati b'sitagliptin u ta' 24 IU/jum f'pazjenti kkurati bi plaċebo. It-naqqis fl-HbA_{1c} għall-pazjenti kkurati b'sitagliptin, metformin, u insulina kien ta' -1.35 % meta mqabel ma' -0.90 % għall-pazjenti kkurati bi plaċebo, metformin, u insulina, differenza ta' -0.45 % [CI ta' 95 %: -0.62, -0.29]. L-inċidenza ta' ipogliċemija kienet ta' 24.9 % għall-pazjenti kkurati b'sitagliptin, metformin, u insulina u ta' 37.8 % f'pazjenti kkurati bi plaċebo, metformin, u insulina. Id-differenza kienet l-aktar minħabba perċēntwal oħla ta' pazjenti fil-grupp ta' plaċebo li kellhom 3 episodji jew aktar ta' ipogliċemija (9.1 vs. 19.8 %). Ma kien hemm l-ebda differenza fl-inċidenza ta' ipogliċemija qawwija.

Metformin

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Metformin huwa biguanide b'effetti kontra l-ipergliċemija, li jnaqqas kemm iz-zokkor bażali fil-plażma kif ukoll dak ta' wara l-ikel. Huwa ma jqanqalx tnixxija ta' insulina u għaldaqstant ma jiproduċix ipogliċemija.

Metformin jista' jaħdem permezz ta' tliet mekkaniżmi:

- bi tnaqqis fil-produzzjoni ta' zokkor fil-fwiedbilli jimpedixxi glukoneoġenesi u glajkoġenoliżi
- fil-muskolu, billi jżid kemxejn is-sensittività ta' l-insulina, itejjeb it-teħid u l-użu ta' zokkor fil-periferija
- billi jittardja l-assorbiment ta' zokkor intestinali.

Metformin jistimola sintesi ta' glajkoġen intraċellolari billi jaħdem fuq glycogen synthase. Metformin iżid il-kapaċitā ta' trasport minn ġol-membrana ta' tipi specifici ta' trasportaturi ta' zokkor (GLUT-1 and GLUT-4).

Effikaċja u sigurtà klinika

Fil-bnedmin, metformin għandu effetti favorevoli fuq il-metabolizmu tal-lipidi, indipendentement mill-azzjoni tiegħi fuq il-gliċemija. Dan intwera f'doži terapewtiċi fi studji klinici kkontrollati, ta' zmien medju jew żmien twil: metformin inaqqs il-kolesterol totali, LDLc u l-livelli ta' trigliċeridi.

L-istudju prospettiv randomizzat (UKPDS) stabbilixxa l-benefiċċju ta' tul ta' zmien fuq kontroll intensiv ta' zokkor fid-demm f'diabete tip 2. Analizi tar-riżultati għal pazjenti b'piż eċċessiv ikkurati b'metformin wara falliment ta' dieta wahidha wrew:

- tnaqqis sinifikanti fir-riskju assolut ta' kwalunkwe kumplikazzjoni relatata mad-diabete fil-grupp ta' metformin (29.8 episodju/1,000 pazjenti-snin) kontra dieta wahidha (43.3 episodju/1,000 pazjenti-snin), p=0.0023, u kontra l-gruppi ta' monoterapija ta' kumbinazzjoni ta' sulphonylurea u insulina (40.1 episodju/1,000 pazjenti-snin), p=0.0034
- tnaqqis sinifikanti fir-riskju assolut ta' kwalunkwe mortalità relatata mad-diabete: metformin 7.5 episodji/1,000 pazjenti-snin, dieta wahidha 12.7-il episodju /1,000 pazjenti-snin, p=0.017
- tnaqqis sinifikanti fir-riskju assolut ta' mortalità totali: metformin 13.5-il episodju/1,000 pazjenti-snin kontra dieta wahidha 20.6 episodju/1,000 pazjenti-snin,

($p=0.011$), u kontra l-gruppi ta' monoterapija ta' kumbinazzjoni ta' sulphonylurea u insulina 18.9-il episodju/1,000 pazjenti-snин ($p=0.021$)

- tnaqqis sinifikanti fir-riskju assolut ta' infart majokardjali: metformin

11-il episodju/1,000 pazjenti-snин, dieta waħidha 18-il episodju/1,000 pazjenti-snин, ($p=0.01$).

It-TECOS kien studju każwali f' 14,671 pazjent fil-popolazzjoni bl-intenzjoni li tiġi trattata b'HbA_{1c} ta' ≥ 6.5 sa 8.0 % b'mard CV stabbilit li rċivew sitagliptin (7,332) 100 mg kuljum (jew 50 mg kuljum jekk l-eGFR fil-linja baži kienet ≥ 30 u < 50 mL/min/1.73 m²) jew plaċebo (7,339) miżjud mal-kura tas-soltu li l-mira tagħha kienet l-standards regionali għal HbA_{1c} u fatturi ta' riskju CV. Pazjenti b'eGFR < 30 mL/min/1.73 m² ma kellhomx jiġu rregistrati fl-istudju. Il-popolazzjoni tal-istudju kienet tinkludi 2,004 pazjenti ta' ≥ 75 sena u 3,324 pazjent b'indeboliment tal-kliewi (eGFR < 60 mL/min/1.73 m²).

Matul l-istudju, il-medja totali stmata (SD) tad-differenza f'HbA_{1c} bejn il-gruppi ta' sitagliptin u l-plaċebo kienet 0.29 % (0.01), CI ta' 95 % (-0.32, -0.27); $p < 0.001$.

L-iskop finali kardjavaskulari primarju kien kompost tal-ewwel okkorrenza ta' mewt kardjavaskulari, infart mijokardjaku mhux fatali, puplesija mhux fatali, jew rikoverar l-isptar minħabba anġina mhux stabbli. Skopijiet finali kardjavaskluari sekondarji kienu jinkludu l-ewwel okkorrenza ta' mewt kardjavaskulari, infart mijokardjaku mhux fatali, jew puplesija mhux fatali; l-ewwel okkorrenza tal-komponenti individuali tal-kompost primarju; mortalità minn kull kawża; u rikoverar l-isptar minħabba insuffiċjenza konġestiva tal-qalb.

Wara medjan ta' segwit sa 3 snin, sitagliptin, meta żdied mal-kura tas-soltu, ma żiedx ir-riskju ta' każijiet kardjavaskulari avversi kbar jew ir-riskju ta' rikoverar l-isptar minħabba insuffiċjenza tal-qalb meta mqabbel mal-kura tas-soltu mingħajr sitagliptin f'pazjenti b'diabete tat-tip 2 (Tabella 3).

Tabella 3: Rati tar-Riżultati Komposti Kardjavaskulari u Riżultati Sekondarji l-Aktar Importanti

	Sitagliptin 100 mg		Plaċebo		Proporzjon ta' Periklu (CI ta' 95 %)	Valur p [†]
	Rata ta' incidenza għal kull 100 sena ta' pazjent*	N (%)	Rata ta' incidenza għal kull 100 sena ta' pazjent*	N (%)		
Analizi fil-Popolazzjoni bl-Intenzjoni li tiġi Trattata						
Numru ta' pazjenti	7,332		7,339			
Skop Finali Kompost Primarju (Mewt kardjavaskulari, infart mijokardjaku mhux fatali, puplesija mhux fatali, jew rikoverar l-isptar għal anġina mhux stabbli)	839 (11.4)	4.1	851 (11.6)	4.2	0.98 (0.89–1.08)	<0.001
Skop Finali Kompost Sekondarju (Mewt kardjavaskulari, infart mijokardjaku mhux fatali, jew	745 (10.2)	3.6	746 (10.2)	3.6	0.99 (0.89–1.10)	<0.001
Riżultat Sekondarju						
Mewt kardjavaskulari	380 (5.2)	1.7	366 (5.0)	1.7	1.03 (0.89–1.19)	0.711
L-infarti mijokardjaci kollha (fatali u mhux fatali)	300 (4.1)	1.4	316 (4.3)	1.5	0.95 (0.81–1.11)	0.487
Il-puplesiji kollha (fatali u mhux fatali)	178 (2.4)	0.8	183 (2.5)	0.9	0.97 (0.79–1.19)	0.760
Rikoverar l-isptar minħabba anġina mhux stabbli	116 (1.6)	0.5	129 (1.8)	0.6	0.90 (0.70–1.16)	0.419
Mewt minn kull kawża	547 (7.5)	2.5	537 (7.3)	2.5	1.01 (0.90–1.14)	0.875

	Sitagliptin 100 mg		Plaćebo		Proporzjon ta' Periklu (CI ta' 95 %)	Valur p [†]
	N (%)	Rata ta' inċidenza għal kull 100 sena ta' pazjent*	N (%)	Rata ta' inċidenza għal kull 100 sena ta' pazjent*		
Rikoverar l-isptar minħabba insuffiċjenza tal-qalb [‡]	228 (3.1)	1.1	229 (3.1)	1.1	1.00 (0.83–1.20)	0.983

* Rata ta' inċidenza għal kull 100 sena ta' pazjent hija kkalkulata bhala $100 \times (\text{in-numru totali ta' pazjenti b'każ} \geq 1 \text{ matul il-perjodu eliġibbli ta' esponiment għas-snin totali ta' segwitu tal-pazjenti).$

[†] Ibbażat fuq il-mudell Cox stratifikat skont ir-regju. Ghall-iskopijiet finali komposti, il-valuri p jaqblu ma' test ta' nuqqas ta' inferiorità li jfitter li juri li l-proporzjon ta' periklu huwa inqas minn 1.3. Ghall-iskopijiet finali l-ohrajn kollha, il-valuri p jaqblu ma' test ta' differenzi fir-rati ta' periklu.

[‡] L-analiżi ta' rikoverar l-isptar għal insuffiċjenza tal-qalb ġiet aġġustata għal storja ta' insuffiċjenza tal-qalb fil-linja baži.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini irrinunzjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji b'Velmetia f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fid-dijabete mellitus ta' tip 2 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

Is-sigurtà u l-effikaċċja taż-żieda ta' sitagliptin f'pazjenti pedjatriċi b'età minn 10 snin sa 17-il sena b'dijabete tat-tip 2 u kontroll għiġiem kien adegwat fuq metformin flimkien ma' insulina jew mingħajrha ġew stmati f'żewġ studji fuq perjodu ta' 54 ġimgħa. Iż-żieda ta' sitagliptin (mogħti bħala sitagliptin + metformin jew sitagliptin + metformin li jintreħha fit-tul (XR, extended release)) tqabblet maż-żieda ta' plaćebo ma' metformin jew metformin XR.

Filwaqt li ntweriet superiorità fit-tnaqqis ta' HbA_{1c} għal sitagliptin + metformin / sitagliptin + metformin XR fuq metformin f'Għimgħa 20 fil-ġabrab ta' analiżi ta' dawn iż-żewġ studji, riżultati mill-istudji individwali ma kinux konsistenti. Barra minn hekk, ma kinitx osservata, effikaċċja akbar għal sitagliptin + metformin / sitagliptin + metformin XR meta mqabbla ma' metformin f'Għimgħa 54. Għalhekk, Velmetia m'għandux jintuża f'pazjenti pedjatriċi b'età minn 10 snin sa 17-il sena minħabba effikaċċja insuffiċjenti (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Velmetia

Studju ta' bijoekwivalenza f'suġġetti b'saħħithom wera li pilloli ta' kumbinazzjoni Velmetia (sitagliptin/metformin hydrochloride) huma bijoekwivalenti għal għoti konkomitanti ta' sitagliptin phosphate u metformin hydrochloride bħala pilloli individwali.

L-istqarrijiet li ġejjin jirriflettu l-kwalitajiet tas-sustanzi attivi individwali ta' Velmetia.

Sitagliptin

Assorbiment

Wara għotxi orali ta' doża ta' 100 mg lil suġġetti b'saħħithom, sitagliptin kien assorbit malajr, bl-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plaźma (T_{max} medjan) jseħħu 1 sa 4 sīghat wara d-doża, l-AUC fil-plaźma medja ta' sitagliptin kienet ta' 8.52 $\mu\text{M} \cdot \text{sieħgħa}$, is-C_{max} kienet ta' 950 nM. Il-bijodisponibbiltà ta' sitagliptin hija madwar 87 %. Sitagliptin jista' jingħata ma' l-ikel jew fuq stonku vojt, minħabba li l-ghoti konkomitanti ma' ikel b'hafna xaham ma' sitagliptin ma kelleu l-ebda effett fuq il-farmkinetika.

L-AUC ta' sitagliptin żdied b'mod proporzjonal għad-doża. Il-proporzjonalitā tad-doża ma kinitx stabbilita għas-S-C_{max} u s-C_{24hr} (C_{max} żdiedet b'mod akbar mill-mod proporzjonal għad-doża u s-C_{24hr} żdiedet b'mod inqas mill-mod proporzjonal għad-doża).

Distribuzzjoni

Il-medja tal-volum ta' distribuzzjoni fi stat fiss wara doža waħda intravenuža ta' 100 mg sitagliptin lil suġġetti b'saħħithom huwa madwar 198 litru. Il-frazzjoni ta' sitagliptin marbut riversibbilment mal-proteini fil-plażma huwa wieħed baxx (38 %).

Bijotrasformazzjoni

Sitagliptin huwa primarjament eliminat mhux mibdul fl-awrina, u l-metabolizmu huwa passaġġ minuri. Madwar 79% ta' sitagliptin huwa eliminat mhux mibdul fl-awrina.

Wara doža orali ta' [¹⁴C]sitagliptin, madwar 16 % tar-radjuattività kienet eliminata bħala metaboliti ta' sitagliptin. Instabu tracċi ta' sitt metaboliti u mhumiex mistennija li jikkontribwixxu għall-attività inibitorja ta' DPP-4 fil-plażma kontra sitagliptin. Studji *in vitro* indikaw li l-enzima primarja responsabbli għall-metabolizmu limitat ta' sitagliptin kienet CYP3A4, b'kontribuzzjoni minn CYP2C8.

Tagħrif *in vitro* wera li sitagliptin mhuwiex impeditur ta' iżoenzimi CYP CYP3A4, 2C8, 2C9, 2D6, 1A2, 2C19 jew 2B6, u mhuwiex induttur ta' CYP3A4 u CYP1A2.

Eliminazzjoni

Wara għoti ta' doža [¹⁴C]sitagliptin orali lil suġġetti b'saħħithom, madwar 100 % tar-radjuattività kienet eliminata fl-ippurgar (13 %) jew l-awrina (87 %) fi żmien ġimħa mid-dožagg. It-t_½ terminali apparenti wara doža orali ta' 100 mg ta' sitagliptin kienet madwar 12.4-il siegħa. Sitagliptin jakkumula minimament biss b'doži multipli. Ir-rata ta' eliminazzjoni tal-kliewi kienet ta' madwar 350 mL/min.

Eliminazzjoni ta' sitagliptin isseħħi primarjament permezz ta' eliminazzjoni mil-kliewi u tinvolvi tnixxija tubulari. Sitagliptin huwa sottostrat għal trasportatur-3 anijonju organiku tal-bniedem (hOAT-3), li jista' jkun involut f'eliminazzjoni ta' sitagliptin mill-kliewi. Ir-relevanza klinika ta' hOAT-3 fit-trasport ta' sitagliptin ma ġietx stabbilita. Sitagliptin huwa wkoll sottostrat ta' p-glycoprotein, li jista' jkun ukoll involut fil-medjazzjoni ta' l-eliminazzjoni ta' sitagliptin mill-kliewi. Madankollu, ciclosporine, impeditur ta' p-glycoprotein, ma naqqasx ir-rata ta' eliminazzjoni ta' sitagliptin mill-kliewi. Sitagliptin mhuwiex sottostrat għal trasportaturi OCT2 jew OAT1 jew PEPT1/2. *In vitro*, sitagliptin ma impedixxiex trasport medjat minn OAT3 (IC₅₀=160 μM) jew p-glycoprotein (sa 250 μM) f'konċentrazzjonijiet fil-plażma terapewtikament relevanti. Fi studju kliniku, sitagliptin kellu effett żgħir fuq konċentrazzjonijiet ta' digoxin fil-plażma li jindika li sitagliptin jista' jkun impeditur dghajnejf ta' p-glycoprotein.

Karatteristici f'pazjenti

Il-farmakokinetika ta' sitagliptin kienet ġeneralment simili f'suġġetti f'saħħithom u f'pazjenti b'dijabete tip 2.

Indeboliment tal-kliewi

Sar studju b'doža waħda, b'tikketta miftuħa biex jevalwa l-farmakokinetika ta' doža mnaqqsa ta' sitagliptin (50 mg) f'pazjenti bi gradi li jvarjaw ta' indeboliment tal-kliewi kroniku meta mqabbla ma' suġġetti ta' kontroll normali b'saħħithom. L-istudju inkluda pazjenti b'indeboliment tal-kliewi ħafif, moderat u sever, kif ukoll pazjenti b'ESRD fuq l-emodijalisi. Barra dan, l-effetti ta' indeboliment tal-kliewi fuq il-farmakokinetika ta' sitagliptin f'pazjenti b'dijabete tat-tip 2 u indeboliment tal-kliewi, ħafif, moderat jew qawwi (inkluż ESRD) gew ivvalutati bl-użu ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni.

Meta mqabbla ma' individwi normali f'saħħithom bħala kontroll, l-AUC ta' sitagliptin fil-plażma zdiedet b'madwar 1.2 drabi u 1.6 drabi f'pazjenti b'indeboliment ħafif tal-kliewi (GFR \geq 60 sa < 90 mL/min) u pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (GFR \geq 45 sa < 60 mL/min), rispettivament. Minħabba li zidiet ta' dan il-kobor mhumiex rilevanti b'mod kliniku, mhuwiex meħtieġ aġġustament fid-doža ta' dawn il-pazjenti.

L-AUC ta' sitagliptin fil-plažma ždiedet b'madwar darbtejn f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi ($\text{GFR} \geq 30 \text{ mL/min}$ sa $< 45 \text{ mL/min}$) u b'madwar 4 darbiet f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi ($\text{GFR} < 30 \text{ mL/min}$), inkluzi pazjenti b'ESRD li kienu fuq l-emodijalisi. Sitagliptin kien modestament imneħħi permezz ta' emodijaliżi (13.5 % fuq sessjoni ta' emodijaliżi ta' 3 sa 4 sīgħat li jibdew 4 sīgħat wara d-doża).

Indeboliment tal-fwied

L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa neċċessarju għal sitagliptin għal pazjenti b'indeboliment tal-fwied ħafif għal moderat (puntegg Child-Pugh ≤ 9). Ma hemm l-ebda esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment sever tal-fwied (puntegg Child-Pugh > 9). Madankollu, minħabba li sitagliptin huwa primarjament eliminat mill-kliewi, indeboliment sever tal-fwied mhuwiex mistenni li jaffettwa l-farmakokinetika ta' sitagliptin.

L-anzjani

L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa meħtieg ibbażat fuq l-età. L-età ma kellhiex impatt klinikament sinifikanti fuq il-farmakokinetika ta' sitagliptin ibbażat fuq analiżi farmakokinetika ta' popolazzjoni ta' dejta Faži I u Faži II. Suġġetti anzjani (65 sa 80 sena) kellhom konċentrazzjonijiet ta' sitagliptin fil-plažma madwar 19 % aktar għoljin meta mqabbla ma' suġġetti iż-ġħar.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetika ta' sitagliptin (doża waħda ta' 50 mg, 100 mg jew 200 mg) ġiet investigata f'pazjenti pedjatriċi (b'età minn 10 snin sa 17-il sena) b'dijabete tat-tip 2. F'din il-popolazzjoni, l-AUC aġġustata għad-doża ta' sitagliptin fil-plažma kienet madwar 18 % inqas meta mqabbla ma' pazjenti adulti b'dijabete tat-tip 2 għal doża ta' 100 mg. Ma saru l-ebda studji b'sitagliptin f'pazjenti pedjatriċi b'età ta' < 10 snin.

Karatteristici ta' pazjenti oħrajn

L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa meħtieg abbaži tas-sess, razza, jew indiċi tal-piż (BMI). Dawn il-karatteristiki ma kellhom l-ebda effett klinikament sinifikanti fuq il-farmakokinetika ta' sitagliptin abbaži ta' analiżi ta' dejta farmakokinetika mhallta ta' Faži I u fuq analiżi farmakokinetika ta' popolazzjoni ta' dejta ta' Faži I u Faži II.

Metformin

Assorbiment

Wara doża orali ta' metformin, T_{\max} jintlaħaq f'2.5 sīgħat. Il-bijodisponibbiltà assoluta ta' pillola ta' 500 mg metformin hija madwar 50-60 % f'suġġetti b'saħħithom. Wara doża orali, il-frazzjoni mhux assorbita rkuprata mill-purgar kienet 20-30 %.

Wara għoti orali, assorbiment ta' metformin jieqaf malajr u mhux komplut. Wieħed jassumi li l-farmakokinetika ta' assorbiment ta' metformin mhix linejari. Fid-doži u skedi ta' l-iddożar tas-soltu ta' metformin, konċentrazzjonijiet ta' stat fiss fil-plažma jintlaħqu fi żmien 24-48 siegħa u huma ġeneralment inqas minn 1 µg/mL. Fi studji kliniči kkontrollati, livelli massimi ta' metformin fil-plažma (C_{\max}) ma qabżux 5 µg/mL, anke b'doži massimi.

L-ikel inaqqsas il-kwantita' u jittardja xi fit il-assorbiment ta' metformin. Wara l-ghoti ta' doża ta' 850 mg, kienet osservata konċentrazzjoni massima fil-plažma ta' 40 % inqas, tnaqqis ta' 25 % fl-AUC u 35 min titwil fil-ħin għal konċentrazzjoni massima fil-plažma. Ir-relevanza klinika ta' dan it-tnaqqis mhijex magħrufa.

Distribuzzjoni

L-irbit ma' proteini fil-plažma huwa negliġibbli. Metformin jinqasam għal ġol-eritroċiti. Il-massimu fid-demm huwa aktar baxx mill-massimu fil-plažma u jidher bejn wieħed u ieħor fl-istess ħin. Iċ-ċelloli tad-demm ħomor x'aktarx jirrappreżentaw kompartiment sekondarju ta' distribuzzjoni. Il-Vd medju jvarja bejn 63 – 276 L.

Bijotrasformazzjoni

Metformin huwa eliminat mhux mibdul fl-awrina. L-ebda metaboliti ma ġew identifikati fil-bnedmin.

Eliminazzjoni

Ir-rata ta' eliminazzjoni ta' metformin mill-kliewi hija ta' > 400 mL/min, li tindika li metformin huwa eliminat permezz ta' filtrazzjoni glomerulari u tnixxija tubulari. Wara doża orali, il-half-life ta' l-eliminazzjoni terminali apparenti hija madwar 6.5 sīghat. Meta l-funzjoni tal-kliewi hija anqas min-normal, ir-rata ta' eliminazzjoni mill-kliewi tonqos skond il-kreatinin u għalhekk il-half-life ta' l-eliminazzjoni titwal, li twassal għal żidiet fil-livelli ta' metformin fil-plażma.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Ma sar l-ebda studju fl-annimali b'Velmetia.

Fi studji ta' 16-il ġimġha li fihom il-klieb ġew ittrattati jew b'metformin waħdu jew b'kombinazzjoni ta' metformin u sitagliptin, ebda tossiċità addizzjonali ma ġiet osservata mill-kombinazzjoni. Il-NOEL f'dawn l-istudji ġie osservat f'espōżizzjonijiet għal sitagliptin ta' madwar 6 darbiet l-espōżizzjoni umana u għal metformin ta' madwar 2.5 drabi l-espōżizzjoni umana.

It-tagħrif li ġej huwa ta' riżultati fi studji magħmula bi sitagliptin jew metformin individwalment.

Sitagliptin

Tossiċitajiet tal-kliewi u tal-fwied kienu osservati f'annimali gerriema f'valuri ta' esponiment sistemiku ta' 58 darba l-livell ta' esponiment tal-bniedem, waqt li livell bla effett instab fi 19-il darba l-livell ta' esponiment tal-bniedem. Anormalitajiet fis-snien ta' quddiem kienu osservati f'firien f'livelli ta' esponiment ta' 67 darba l-livell ta' esponiment sistemiku; il-livell ta' bla effett għal din is-sejba kien ta' 58 darba, ibbażat fuq studju ta' 14-il ġimġha fil-firien. Ir-relevanza ta' dawn is-sejbiet għall-bniedmin mhijiex magħrufa. Sinjali fizċi ta' qasir żmien relatati mal-kura, xi wħud minnhom jissuġġerixxu tossiċità newrali, bħalma huma teħid ta' nifs b'halq misfuħ, tnixxija ta'saliva, emesi ta' ragħwa bajda, atassja, tregħid, tnaqqis fl-attività, u/jew qagħda mħattba kienu osservati fi klieb f'livelli ta' esponiment ta' madwar 23 darba l-livell ta' esponiment kliniku. Barra minn hekk, degenerazzjoni minn żgħira għal żgħira ħafna tal-muskolu skeletrali kienet ukoll osservata taħt il-mikroskopju f'doži li jirriżultaw f'esponiment sistemiku ta' madwar 23 darba l-livell ta' esponiment fil-bniedem. Livell ta' bla effett għal dawn is-sejbiet instab f'esponiment ta' 6 darbiet il-livell ta' esponiment kliniku.

Sitagliptin ma ntweriex li huwa ġenotossiku fi studji ta' qabel l-użu kliniku. Sitagliptin ma kienx karċinoġenu fil-ġrieden. Fil-firien, kien hemm żieda fl-inċidenza ta' adenomi u karċinomi tal-fwied fil-livelli ta' esponiment sistemiku ta' 58 darba l-livell ta' esponiment fil-bniedem. Minħabba li t-tossiċità fil-fwied ntweriet li tikkorrispondi ma' induzzjoni ta' neoplejżja tal-fwied fil-firien, din iż-żieda fl-inċidenza ta' tumuri tal-fwied fil-firien x'aktarx kienet sekondarja għal tossiċità kronika tal-fwied f'din id-doża għolja. Minħabba l-margini għoli ta' sigurtà (19-il darba f'dan il-livell bla effett), dawn it-tibdiliet neoplaстиci mhumiex ikkunsidrati relevanti għas-sitwazzjoni fil-bniedmin.

L-ebda effett relatati mal-kura ma kien osservat fuq il-fertilità f'firien irġiel u nisa li nghataw sitagliptin qabel jew matul it-tħammir.

Fl-istudju ta' žvilupp ta' qabel/ta' wara t-twelid magħmul fil-firien, sitagliptin ma wera l-ebda reazzjonijiet avversi.

Studji ta' tossiċità riproduttiva wrew żieda żgħira fl-inċidenza ta' malformazzjoni jiet tal-kustilji fetali (nuqqas, ipoplastici u kustilji mmewwġin) relatati mad-doża, fil-wild ta' firien f'livelli ta' esponiment sistemiku aktar minn 29 darba l-livelli ta' esponiment fil-bniedem. Minħabba l-margini għoljin ta' sigurtà, dawn is-sejbiet ma jissuġġerixx riskju relevanti għar-riproduzzjoni fil-bniedem. Sitagliptin jitfaċċa f'ammonti konsiderevoli ġol-ħalib ta' firien li jkunu qiegħdin ireddgħu (proporzjon halib/plażma: 4:1).

Metformin

Dejta ta' qabel l-užu kliniku għal metformin ma turi l-ebda riskju speċjali għal bnedmin abbaži tal-farmakoloġja ta' sigurtà, tossiċità ta' doża ripetuta, ġenotossiċità, potenzjal karċinoġenetiku, tossiċità għar-riproduzzjoni.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola

microcrystalline cellulose (E460)
povidone K29/32 (E1201)
sodium lauryl sulfate
sodium stearyl fumarate

Kisja b'rita

poly(vinyl alcohol)
macrogol 3350
talc (E553b)
titanium dioxide (E171)
iron oxide red (E172)
iron oxide black (E172)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Sentejn.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25 °C.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fih

Folji opaki (PVC/PE/PVDC u aluminju).

Pakketti ta' 14, 28, 56, 60, 112, 168, 180, 196 pillola miksija b'rita, pakketti multipli li fihom 196 (2 pakketti ta' 98) u 168 (2 pakketti ta' 84) pillola miksija b'rita. Pakkett ta' 50 x 1 pilloli miksijin b'rita f'folji pperforati b'doża singola.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitbolu l-ligħiġiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
L-Olanda

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Velemtia 50 mg/850 mg pilloli miksijin b'rita

EU/1/08/456/001
EU/1/08/456/002
EU/1/08/456/003
EU/1/08/456/004
EU/1/08/456/005
EU/1/08/456/006
EU/1/08/456/007
EU/1/08/456/015
EU/1/08/456/017
EU/1/08/456/019
EU/1/08/456/020

Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita

EU/1/08/456/008
EU/1/08/456/009
EU/1/08/456/010
EU/1/08/456/011
EU/1/08/456/012
EU/1/08/456/013
EU/1/08/456/014
EU/1/08/456/016
EU/1/08/456/018
EU/1/08/456/021
EU/1/08/456/022

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 16 ta' Lulju 2008

Data tal-aħħar tiġid: 13 ta' Marzu 2013

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ
TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD
IL-PROVVISTA U L-UŽU.**
- Ċ. KONDIZZJONIJIET U REKWIŽITI OHRA TAL-
AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD
TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDICINALI**

A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbi għall-hruġ tal-lott

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
L-Olanda

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

Č. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

- Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)**

Ir-rekwiżiti biex jiġu ppreżentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

- Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)**

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidha li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintla haq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Pilloli miksin b'rita Velmetia 50 mg/850 mg
sitagliptin/metformin hydrochloride

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 850 mg ta' metformin hydrochloride.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

14-il pillola miksin b'rita

28 pillola miksija b'rita

56 pillola miksija b'rita

60 pillola miksija b'rita

112-il pillola miksija b'rita

168 pillola miksija b'rita

180 pillola miksija b'rita

196 pillola miksija b'rita

50 x 1 pillola miksija b'rita

Pakkett multiplu li fih 196 (2 pakketti ta' 98) pillola miksija b'rita

Pakkett multiplu li fih 168 (2 pakketti ta' 84) pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Tahżinx f'temperatura oħħla minn 25 °C.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
L-Olanda

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/08/456/001 14-il pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/002 28 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/003 56 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/019 60 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/004 112-il pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/005 168 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/020 180 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/006 196 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/007 50 x 1 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/015 196 (2 pakketti ta' 98) pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/017 168 (2 pakketti ta' 84) pillola miksija b'rita

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Velmetia
50 mg/850 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TAN-NOFS għal Pakketti multipli 2 pakketti – mingħajr kaxxa blu - 50 mg/850 mg pilloli miksija b'rita

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Velmetia 50 mg/850 mg pillola miksija b'rita
sitagliptin/metformin hydrochloride

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 850 mg ta' metformin hydrochloride.

3. LISTA TA' EĆċIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

98 pillola miksija b'rita. Komponent ta' pakkett multiplu, ma jistax jinbiegħi waħdu.
84 pillola miksija b'rita. Komponent ta' pakkett multiplu, ma jistax jinbiegħi waħdu.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Tahżinx f'temperatura oghla minn 25 °C.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
L-Olanda

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

EU/1/08/456/015
EU/1/08/456/017

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Velmetia
50 mg/850 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Mhux applikabbli.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

Mhux applikabbli.

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pilloli Velmetia 50 mg/850 mg
sitagliptin/metformin hydrochloride

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

MSD

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Pilloli miksin b'rita Velmetia 50 mg/1,000 mg
sitagliptin/metformin hydrochloride

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 1,000 mg ta' metformin hydrochloride.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

14-il pillola miksin b'rita

28 pillola miksija b'rita

56 pillola miksija b'rita

60 pillola miksija b'rita

112-il pillola miksija b'rita

168 pillola miksija b'rita

180 pillola miksija b'rita

196 pillola miksija b'rita

50 x 1 pillola miksija b'rita

Pakkett multiplu li fih 196 (2 pakketti ta' 98) pillola miksija b'rita

Pakkett multiplu li fih 168 (2 pakketti ta' 84) pillola miksija b'rita

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Tahżinx f'temperatura oħħla minn 25 °C.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
L-Olanda

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/08/456/008 14-il pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/009 28 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/010 56 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/021 60 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/011 112-il pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/012 168 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/022 180 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/013 196 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/014 50 x 1 pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/016 196 (2 pakketti ta' 98) pillola miksija b'rita
EU/1/08/456/018 168 (2 pakketti ta' 84) pillola miksija b'rita

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Velmetia
50 mg/1,000 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

**KARTUNA TAN-NOFS għal Pakketti multipli 2 pakketti – mingħajr kaxxa blu -
50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita
sitagliptin/metformin hydrochloride

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull pillola fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 1,000 mg ta' metformin hydrochloride.

3. LISTA TA' EĆċIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

98 pillola miksija b'rita. Komponenti ta' pakkett multiplu, ma jistax jinbiegħ waħdu.
84 pillola miksija b'rita. Komponenti ta' pakkett multiplu, ma jistax jinbiegħ waħdu.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Tahżinx f'temperatura oħġla minn 25 °C.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
L-Olanda

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

EU/1/08/456/016
EU/1/08/456/018

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Velmetia
50 mg/1,000 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Mhux applikabbli.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

Mhux applikabbli.

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Pilloli Velmetia 50 mg/1,000 mg
sitagliptin/metformin hydrochloride

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

MSD

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

**Velmetia 50 mg/850 mg pilloli miksijin b'rita
Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksijin b'rita**
sitagliptin/metformin hydrochloride

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabbib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anke jekk għandhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabbib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Velmetia u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Velmetia
3. Kif għandek tieħu Velmetia
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Velmetia
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Velmetia u għalxiex jintuża

Velmetia fih żewġ mediċini differenti msejhin sitagliptin u metformin.

- sitagliptin jappartieni għall-klassi ta' mediċini msejhin impedituri DPP-4 (impedituri dipeptidyl peptidase-4)
- metformin jappartieni għall-klassi ta' mediċini msejhin biguanides.

Huma jaħdumu flimkien biex jikkontrollaw livelli ta' zokkor fid-demm f'pazjenti adulti b'tip ta' dijabete msejħa 'dijabete mellitus tip 2'. Din il-mediċina tgħin biex iż-żid il-livelli ta' insulina li l-ġisem tiegħek jiproduċi wara ikla u tbaxxi l-ammont ta' zokkor li huwa jagħmel.

Flimkien ma' dieta u eżerċizzju, din il-mediċina tgħin biex tbaxxi z-zokkor f'demmek. Din il-mediċina tista' tintuża waħedha jew flimkien ma' ċerti mediċini oħrajn għad-dijabete (insulin, sulphonylureas, jew glitazones).

X'inh dijabete tip 2?

Dijabete tip 2 hija kondizzjoni fejn il-ġisem ma jagħmilx biżżejjed insulina, u l-insulina li jiproduċi ma taħdimx daqshekk tajjeb kif suppost. Ĝismek jista' wkoll jagħmel zokkor aktar milli jeħtieg. Meta jiġi dan, iz-zokkor (glucose) jakkumula fid-demm. Dan jista' jwassal għal problemi medici serji bħal mard tal-qalb, mard tal-kliewi, għama, u amputazzjoni.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Velmetia

Tiħux Velmetia

- jekk inti allerġiku għal sitagliptin jew metformin jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa b'mod sever
- jekk għandek dijabete mhux ikkontrollata, b'pereżempju ipergličemija severa (glucose għoli fid-demm), dardir, rimettar, dijarea, telf mgħażżeġ fil-piż, acidożi lattika (ara "Riskju ta' acidożi lattika" hawn taħt) jew ketoacidożi. Ketoacidożi hija kundizzjoni fejn sustanzi msejħha 'korpi ta' ketomi' jakkumulaw fid-demm u jistgħu jwasslu għal prekoma dijabetika. Sintomi jinkludu

wġiġħ fl-istonku, teħid ta' nifs mgħaqgħel u fil-fond, ngħas jew in-nifs tiegħek jiżviluppa riħha ta' frott mhux tas-soltu.

- jekk għandek infel-żonijoni severa jew inti deidratat
- jekk sejjer tieħu raġġi-X fejn ikun hemm bżonn tkun injettat bi speċi ta' kulur għal kuntrast. Trid tieqaf tieħu Velmetia fil-hin tar-raġġi-X u għal jumejn oħra wara kif ornat mit-tabib tiegħek, u skont kif ikunu qed jaħdmu l-kliewi tiegħek
- jekk riċentement kellek attakk tal-qalb jew għandek problemi severi taċ-ċirkulazzjoni, bħalma huwa 'xokk' jew diffikulta biex tieħu n-nifs
- jekk għandek problemi tal-fwied
- jekk tixrob ħafna alkohol (jew kuljum jew minn żmien għal żmien biss)
- jekk qiegħda tredd'

Tihux Velmetia jekk xi waħda minn dawn t'hawn fuq tapplika għalik u tkellem mat-tabib tiegħek dwar modi oħra ta' kif timmaniġġja d-dijabete tiegħek. Jekk m'intix čert, kellem lit-tabib, l-ispizjar jew l-infermier tiegħek qabel tieħu Velmetia.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Każiżiet ta' infammazzjoni tal-frixa (pankreatite) ġew irrapportati f'pazjenti li kienu qegħdin jirċievu Velmetia (ara sezzjoni 4).

Jekk ikollok infafet fil-ġilda dan jista' jkun sinjal ta' kondizzjoni msejħha pemfigojd bulluż. It-tabib tiegħek jista' jgħidlek twaqqaf Velmetia.

Riskju ta' aċidoži lattika

Velmetia jista' jikkawża effett sekondarju rari ħafna, iżda serju ħafna li jissejjah aċidoži lattika, b'mod partikulari jekk il-kliewi tiegħek ma jkunux qed jaħdmu sew. Ir-riskju li wieħed jiżviluppa aċidoži lattika jiżdied ukoll b'dijabete mhux ikkontrollata, infel-żonijiet serji, sawm fit-tul jew konsum ta' alkohol, deidratazzjoni (ara aktar informazzjoni hawn taħt), problemi fil-fwied u kwalunkwe kundizzjonijiet medici li fihom xi parti tal-ġisem jkollha provvista ta' ossiġġu mnaqqsa (bħal mard tal-qalb sever u akut).

Jekk xi waħda minn dawn t'hawn fuq tapplika għalik, kellem lit-tabib tiegħek għal aktar istruzzjonijiet.

Waqqaf it-teħid ta' Velmetia għal żmien qasir jekk għandek kundizzjoni li tista' tkun assoċjata ma' deidratazzjoni (telf sinifikanti ta' fluwidi tal-ġisem) bħal rimettar sever, dijarea, deni, esponenti għal shana jew jekk tixrob inqas fluwidu min-normal. Kellem lit-tabib tiegħek għal aktar istruzzjonijiet.

Waqqaf it-teħid ta' Velmetia u kkuntattja lit-tabib jew l-eqreb sptar immedjatament jekk ikollok xi whud mis-sintomi ta' aċidoži lattika, għax din il-kundizzjoni tista' twassal għal koma.

Sintomi ta' aċidoži lattika jinkludu:

- rimettar
- uġiġħ fl-istonku (uġiġħ addominali)
- buġħawwieg fil-muskoli
- sensazzjoni generali li ma tiflaħx flimkien ma' għeja severa
- diffikultà biex tieħu n-nifs
- temperatura tal-ġisem u taħbi tal-qalb imnaqqsa

Aċidoži lattika hija emerġenza medika u għandha tiġi ttrattata fi sptar.

Kellem lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek qabel tieħu Velmetia:

- jekk għandek jew kellek marda tal-frixa (bħal pankreatite)
- jekk għandek jew kellek ġebla fil-marrara, dipendenza fuq l-alkohol jew livelli għoljin ħafna ta' trigliceridi (forma ta' xaham) fid-demm tiegħek. Dawn il-kundizzjoni jistgħu jididek iċ-ċans li taqbdek pankreatite (ara sezzjoni 4)
- jekk għandek dijabete tat-tip 1. Din xi drabi tisseqja ħafna wara' kif idher tiegħi

- jekk għandek jew kellek reazzjoni allegika għal sitagliptin, metformin, jew Velmetia (ara sezzjoni 4)
- jekk barra Velmetia qiegħed tieħu wkoll sulphonylurea jew insulinina, medicini ta' kontra d-dijabete, flimkien ma' Velmetia, ghaliex jista' jkollok livelli ta' zokkor fid-demmin baxxi (ipogliċemija). It-tabib tiegħek jista' jnaqqas id-doža ta' sulphonylurea jew tal-insulina li tkun qed tieħu

Jekk għandek bżonn kirurġija maġġuri għandek tieqaf tieħu Velmetia matul u għal xi żmien wara l-proċedura. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi meta għandek tieqaf u meta għandek tibda t-trattament tiegħek b'Velmetia mill-ġdid.

Jekk m'intix cert jekk wieħed minn dawn il-punti ta' hawn fuq japplika ġħalik, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tieħu Velmetia.

Waqt it-trattament b'Velmetia, it-tabib tiegħek se jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek mill-inqas darba fis-sena jew aktar ta' spiss jekk inti anzjan/a u/jew jekk għandek funzjoni tal-kliewi li qed tmur għall-agħar.

Tfal u adolexxenti

Tfal u adoloxxenti li għandhom inqas minn 18-il sena m'għandhomx jużaw din il-mediċina. Mhuwiex effettiv fi tfal u adoloxxenti bejn l-etajet ta' 10 u 17-il sena. Mhx magħruf jekk din il-mediċina hijex mingħajr periklu u effettiva jekk tintuża fi tfal iż-ġħar minn 10 snin.

Mediċini oħra u Velmetia

Jekk għandek bżonn tieħu injezzjoni ta' mezz ta' kuntrast li fih il-jodju fid-demmin tiegħek, pereżempju f'kuntest ta' *X-ray* jew skan, inti trid tieqaf tieħu Velmetia qabel jew fil-ħin tal-injezzjoni. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi meta għandek tieqaf u meta għandek tibda t-trattament tiegħek b'Velmetia mill-ġdid.

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ħad dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra. Jista' jkollok bżonn testijiet tal-glucose fid-demmin u tal-funzjoni tal-kliewi aktar ta' spiss, jew it-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn jaġġusta d-doža ta' Velmetia. Huwa importanti ħafna li wieħed isemmi dan li ġej:

- mediċini (li jittieħdu mill-ħalq, jingibdu man-nifs, jew jingħataw permezz ta' injezzjoni) użati għall-kura ta' mard li jinvolvi infjammazzjoni, bħal ażma u artrite (kortikosterojdi)
- mediċini li jżidu l-produzzjoni ta' l-awrina (dijuretiċi)
- mediċini użati biex jittrattaw l-ugħiġi u l-infjammazzjoni (NSAID u inibituri ta' COX-2, bħal ibuprofen u celecoxib)
- certi mediċini għat-trattament ta' pressjoni għolja (inibituri ta' ACE u antagonisti tar-riċetturi ta' angiotensin II)
- mediċini specifiċi għall-kura ta' ażma fil-bronki (simpatomimetici-β)
- mediċini ta' kuntrast li fihom il-jodju jew mediċini li fihom l-alkohol
- certi mediċini li jintużaw għall-kura ta' problemi fl-istonku bħal cimetidine
- ranolazine, mediċina użata għat-trattament tal-angġina
- dolutegravir, mediċina użata għat-trattament ta' infezzjoni bl-HIV
- vandetanib, mediċina użata għat-trattament ta' tip speċifiku ta' kanċer tat-tirojde (kanċer medullari tat-tirojde)
- digoxin (biex jikkura taħbi irregolari tal-qalb u problemi oħra tal-qalb). Il-livell ta' digoxin fid-demm tiegħek għandu mnejn ikollu bżonn jigi čċekk jat jekk tkun qed tieħdu ma' Velmetia.

Velmetia ma' alkoħol

Evita konsum eċċessiv ta' alkoħol waqt li tkun qed tieħu Velmetia peress li dan jista' jžid ir-riskju ta' aċidoži lattika (ara s-sezzjoni "Twissijiet u prekawzjonijiet").

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew qed treddha', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispiżjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina. M'għandekx tieħu din il-mediċina waqt it-tqala. Tihux din il-mediċina jekk tkun qed treddha'. Ara sezzjoni 2, **Tiħux Velmetia**.

Sewqan u thaddim ta' magni

Din il-mediċina m'għandha l-ebda effett jew ffit li xejn għandha effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, ġew irrapportati sturdament u ngħas b'sitagħiġtin, li jistgħu jaffettwaw il-ħila tiegħek li ssuq u thaddem magni.

It-teħid ta' din il-mediċina flimkien ma' mediċini msejhin sulphonylureas jew mal-insulina jista' jikkagħuna ipogliċemja, li tista' taffettwa l-ħila tiegħek li ssuq u tuża magni jew li taħdem f'post mingħajr bażi sikura fejn titpoġġa s-sieq.

Velmetia fih is-sodium

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hiex mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Velmetia

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eżatt tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

- Hu pillola wahda:
 - darbtejn kuljum mill-ħalq
 - ma' l-ikel biex inaqqa iċ-ċans li jkollok taqlib fl-istonku.
- It-tabib tiegħek jista' jkollu bżonn li jžidlek id-doża biex jikkontrollalek iz-zokkor fid-demm
- Jekk għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa, it-tabib tiegħek jista' jipprekskri id-doża aktar baxxa.

Għandek tkompli d-dieta rrakkomanda mit-tabib tiegħek waqt kura b'din il-mediċina u tagħmel mezz li tqassam il-karboidrati ugwalment matul il-jum.

Din il-mediċina waħedha mhijiex mistennija li tikkawża livelli ta' zokkor fid-demm baxxi hafna (ipogliċemja). Meta din il-mediċina tintuża ma' mediċina tat-tip sulphonylurea jew ma' insulina, jista' jseħħi livell baxx ta' zokkor fid-demm u t-tabib tiegħek jista' jnaqqas id-doża ta' sulphonylurea jew tal-insulina li tkun qed tieħu.

Jekk tieħu Velmetia aktar milli suppost

Jekk tieħu aktar medicina mid-doża miktuba fir-riċetta, ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih. Mur l-isptar jekk ikkollok sintomi ta' aċidoži lattika bħal thoss il-bard jew thossok skomdu, dardir jew rimettar qawwi, uġiġi fl-istonku, telf ta' piż mingħajr spjegazzjoni, bugħawwieg fil-muskoli, jew teħid tan-niċċi mgħaġġi (ara s-sezzjoni "Twissijiet u prekawzjonijiet").

Jekk tinsa tieħu Velmetia

Jekk tinsa tieħu doża, ħudha mill-aktar fis malli tiftakar. Jekk ma tiftakarx qabel ma jkun il-waqt għad-doża li jmissek, aqbeż id-doża minsija u mur lura għall-iskeda regolari tiegħek. Tiħux doża doppja ta'din il-mediċina.

Jekk tieqaf tieħu Velmetia

Kompli hu din il-mediċina sakemm idum jordnahielek it-tabib tiegħek biex inti tkompli tħin il-kontroll taz-zokkor fid-demm tiegħek. M'għandekx tieqaf tieħu din il-mediċina qabel ma tkellem lit-tabib tiegħek. Jekk tieqaf tieħu Velmetia, iz-zokkor fid-demm tiegħek jista' jerġa' jogħla.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-mediċina, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

WAQQAF Velmetia u kkuntattja tabib immedjatament jekk tinnota xi wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji li ġejjin:

- Uġiġ qawwi u persistenti fl-addome (fiz-żona tal-istonku) li jista' jibqa' sejjer sa dahrek bin-nawsja u r-rimettar jew mingħajrhom, minħabba li dawn jistgħu jkunu sinjal ta' frixa infjammata (pankreatite).

Velmetia jista' jikkawża effett sekondarju rari ħafna, (jista' jaffettwa sa persuna 1 minn kull 10,000 li qed južawh), iż-żda serju ħafna li jissejja aċidożi lattika (ara s-sezzjoni “Twissijiet u prekawzjonijiet”). Jekk jiġri dan, inti trid **tieqaf tieħu Velmetia u tikkuntattja lit-tabib jew l-eqreb sptar immedjatament**, għax aċidożi lattika tista' twassal għal koma.

Jekk għandek reazzjoni allergika serja (frekwenza mhix magħrufa), inkluż raxx, ħorriqija, infafet fil-għilda/għilda titqaxxar u nefha fil-wiċċi, fix-xufftejn, fl-ilsien, u fil-grizmejn li tista' tikkawża tbatija biex tieħu n-nifs jew biex tibla', waqqaf din il-mediċina u ċempel lit-tabib tiegħek minnufih. It-tabib tiegħek jista' jordnalek mediċina biex tikkura r-reazzjoni allergika tiegħek u mediċina differenti għad-diġabete tiegħek.

Xi pazjenti li kienu qegħdin jieħdu metformin esperjenzaw l-effetti sekondarji li ġejjin wara li bdew sitagliptin:

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10): livell baxx ta' zokkor fid-dem, dardir, gass, rimettar

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 100) : uġiġ fl-istonku, dijarea, stitkezza, ngħas

Xi pazjenti kellhom dijarea, dardir, gass, stitkezza, uġiġ fl-istonku jew rimettar meta bdew kombinazzjoni ta' sitagliptin u metformin flimkien (il-frekwenza hija komuni).

Xi pazjenti kellhom l-effetti sekondarji li ġejjin waqt li kienu qegħdin jieħdu din il-mediċina ma' sulphonylurea bħal ma huwa glimepiride:

Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10): livell baxx ta' zokkor fid-dem

Komuni: stitkezza

Xi pazjenti kellhom l-effetti sekondarji li ġejjin waqt li kienu qegħdin jieħdu din il-mediċina flimkien ma' pioglitazzone:

Komuni: nefha fl-idejn jew fir-riglejn

Xi pazjenti kellhom l-effetti sekondarji li ġejjin waqt li kienu qegħdin jieħdu din il-mediċina flimkien mal-insulina:

Komuni ħafna: livell baxx ta' zokkor fid-dem

Mhux komuni: ħalq xott, uġiġ ta' ras

Xi pazjenti kellhom l-effetti sekondarji li ġejjin waqt studji kliniči waqt li kienu qegħdin jieħdu sitagliptin waħdu (wieħed mill-mediċini li fih Velmetia) jew waqt li Velmetia jew sitagliptin kienu qed jintużaw waħedhom jew ma' mediċini oħra tad-dijabete wara li ġew approvati:

Komuni: livell baxx ta' zokkor fid-demm, uġiġi ta' ras, infezzjoni fil-parti ta' fuq tal-apparat tan-nifs, imnieħer misdud jew inixxi u uġiġi fil-geržuma, osteoartrite, uġiġi fid-dirghajn jew fir-riglejn

Mhux komuni: sturdament, stitikezza, ħakk

Rari: numru mnaqqas ta' plejlets

Frekwenza mhix magħrufa: problemi fil-kliewi (xi drabi jeħtieġu d-dijalisi), rimettar, uġiġi fil-ġogi, uġiġi fil-muskoli, uġiġi fid-dahar, mard tal-interstizju tal-pulmun, pemfigojd bulluż (tip ta' nuffata fil-ġilda)

Xi pazjenti kellhom l-effetti sekondarji li ġejjin waqt li kienu qegħdin jieħdu metformin waħdu:

Komuni ħafna: dardir, rimettar, dijarea, uġiġi fl-istonku u telf t'aptit. Dawn is-sintomi jistgħu jseħħu meta inti tibda tieħu metformin u s-soltu jgħaddu

Komuni: togħma metallika, tnaqqis fil-livell jew livelli baxxi tal-vitamina B₁₂ fid-demm (is-sintomi jistgħu jinkludu għejja estrema, il-sien ahmar u juġġha (glossite), tnemmin (parestesija) jew ġilda pallida jew safra). It-tabib tiegħek jista' jirrangalek biex tagħmel xi testijiet biex issib il-kawża tas-sintomi tiegħek minħabba li xi wħud minn dawn jistgħu jkunu kkawżati wkoll mid-dijabete jew problemi oħra mhux relatati ta' saħħa.

Rari ħafna: epatite (problema tal-fwied), ħorriqja, ħmura tal-ġilda (raxx) jew ħakk

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar, jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbi li muħwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżzla f'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Velmetia

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-folja u l-kartuna wara 'JIS'. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25 °C.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għaddekk tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Velmetia

- Is-sustanzi attivi huma sitagliptin u metformin.
 - Kull pillola mikṣija b'rita (pillola) ta' Velmetia 50 mg/850 mg fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 850 mg ta' metformin hydrochloride.
 - Kull pillola mikṣija b'rita (pillola) ta' Velmetia 50 mg/1,000 mg fiha sitagliptin phosphate monohydrate ekwivalenti għal 50 mg ta' sitagliptin u 1,000 mg ta' metformin hydrochloride.
- Is-sustanzi l-oħra huma:
 - Il-qalba tal-pillola: microcrystalline cellulose (E460), povidone K 29/32 (E1201), sodium lauryl sulfate, u sodium stearyl fumarate.

- Il-kisja b'rita: poly (vinyl alcohol), macrogol 3350, talc (E553b), titanium dioxide (E171), iron oxide red (E172), u iron oxide black (E172).

Kif jidher Velmetia u l-kontenut tal-pakkett

- Velmetia 50 mg/850 mg pilloli miksin b'rita huma pilloli roža, miksin b'rita, forma ta' kapsula, b''515'' imnaqqxa fuq naħha waħda.
- Velmetia 50 mg/1,000 mg pilloli miksin b'rita huma pilloli ħomor, miksin b'rita, forma ta' kapsula, b''577'' imnaqqxa fuq naħha waħda.

Folji opaki (PVC/PE/PVDC u aluminju). Pakketti ta' 14, 28, 56, 60, 112, 168, 180, 196 pillola miksin b'rita, pakketti multipli li fihom 196 (2 pakketti ta' 98) u 168 (2 pakketti ta' 84) pillola miksin b'rita. Pakkett ta' 50 x 1 pilloli miksin b'rita f'folji ipperforati b'doži singoli.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u l-Manifattur

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

2031 BN Haarlem

L-Olanda

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium

Tél/Tel: +32 (0)27766211

dpc_belux@msd.com

Lietuva

UAB "Merck Sharp & Dohme"

Tel. +370 5 278 02 47

msd_lietuva@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД

Тел.: +359 2 819 3737

info-msdbg@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium

Tél: +32 (0)27766211

dpc_belux@msd.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.

Tel.: +420 233 010 111

dpc_czechslovak@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.

Tel.: +36 1 8885300

hungary_msd@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS

Tlf: +45 4482 4000

dkmail@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited

Tel: 8007 4433 (+356 99917558)

malta_info@merck.com

Deutschland

BERLIN-CHEMIE AG

Tel: +49 (0) 30 67070

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.

Tel.: 0800 9999000 (+31 23 5153153)

medicalinfo.nl@merck.com

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ

Tel: +372 6144 200

msdeesti@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS

Tlf: +47 32 20 73 00

msdnorge@msd.no

Ελλάδα

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε

Τηλ: + 30-210 98 97 300

dpoc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.

Tel: +34 91 321 06 00

msd_info@merck.com

France

MSD France

Tél: + 33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.

Tel: + 385 1 6611 333

croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)

Limited

Tel: +353 (0)1 2998700

medinfo_ireland@msd.com

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Italia

Neopharmed Gentili S.p.A.

Tel: +39 02891321

regulatory@neogen.it

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited

Τηλ: 80000 673 (+357 22866700)

cyprus_info@merck.com

Latvija

SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"

Tel: +371 67364 224

msd_lv@merck.com

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.

Tel: +43 (0) 1 26 044

dpoc_austria@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.

Tel.: +48 22 549 51 00

msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda

Tel: +351 21 4465700

inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.

Tel: + 4021 529 29 00

msdromania@merck.com

SlovenijaMerck Sharp & Dohme, inovativna zdravila
d.o.o.

Tel: + 386 1 5204201

msd_slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.

Tel.: +421 2 58282010

dpoc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy

Puh/Tel: +358 (0)9 804 650

info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB

Tel: +46 (0)77 5700488

medicinskinfo@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)

Limited

Tel: +353 (0)1 2998700

medinfoNI@msd.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'{XX/SSSS}.

Informazzjoni dettaljata dwar din il-medicina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.