

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Metformiini 500 mg kalvopäällysteiset tabletit
Metformiini 850 mg kalvopäällysteiset tabletit
Metformiini 1000 mg kalvopäällysteiset tabletit
Metformiinihydrokloridi

Lue tämä seloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön, koska se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä seloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle. Älä anna sitä muille. Se voi vahingoittaa heitä, vaikka heidän oireensa olisivat samat kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa. Katso kohta 4.

Mitä tämä seloste sisältää

1. Mitä Metformiini kalvopäällysteiset tabletit ovat ja mihin niitä käytetään
 2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja
 3. Miten Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja otetaan
 4. Mahdolliset haittavaikutukset
 5. Metformiini kalvopäällysteisten tablettien säilyttäminen
 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa
-
1. Mitä Metformiini kalvopäällysteiset tabletit ovat ja mihin niitä käytetään

Metformiini kalvopäällysteiset tabletit sisältää metformiini, lääke diabeteksen hoitoon. Se kuuluu biguanidien lääkeyhmään.

Metformiini kalvopäällysteiset tabletit on käytetään tyypin 2 diabetesta sairastavien potilaiden hoitoon (myös 'insuliinista riippumaton diabetes'), kun pelkkä ruokavalio ja liikunta eivät ole riittäneet verensokeritasojen hallintaan. Sitä käytetään erityisesti ylipainoisilla potilailla. Insuliini on haiman tuottama hormoni, joka saa kehosi ottamaan glukoosia (sokeria) verestä. Kehosi käyttää glukoosia energian tuottamiseen tai varastoi sen tulevaa käyttöä varten. Jos sinulla on diabetes, haimasi ei tuota tarpeeksi insuliinia tai kehosi ei pysty käyttämään tuottamaansa insuliinia kunnolla. Tämä johtaa korkeaan glukoositasoon veressäsi. Metformiini kalvopäällysteiset tabletit auttaa alentamaan verensokeriasi mahdollisimman normaalille tasolle. Jos olet ylipainoinen aikuinen, tämän lääkkeen pitkäaikainen käyttö auttaa myös vähentämään diabetekseen liittyvien komplikaatioiden riskiä. Metformiini kalvopäällysteiset tabletit on yhteydessä joko vakaaseen painoon tai lievään painonlaskuun.

Aikuiset voivat ottaa metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja yksinään tai yhdessä muiden diabeteslääkkeiden kanssa (suun kautta otettavat lääkkeet tai insuliini).

Lapset 10-vuotiaat ja vanhemmat sekä nuoret voivat ottaa metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja yksinään tai yhdessä insuliinin kanssa.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja Älä ota Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja :
- jos olet allerginen metformiinille tai jollekin tämän lääkkeen muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
 - jos sinulla on maksavaivoja.
 - jos sinulla on vakavasti heikentynyt munuaisten toiminta.
 - jos sinulla on hallitsematon diabetes, esimerkiksi vaikea hyperglykemia (korkea verensokeri), pahoinvointi, oksentelu, ripuli, nopea painonlasku, maitohappoasidoosi (katso alla oleva kohta "Maitohappoasidoosin riski") tai ketoasidoosi. Ketoasidoosi on tila, jossa veressä kertyy aineita, joita kutsutaan 'ketonirungoiksi', ja joka voi johtaa diabeettiseen esikoomaan. Oireita ovat vatsakipu, nopea ja syvä hengitys, uneliaisuus tai hengityksen epätavallinen hedelmäinen haju.
 - jos olet menettänyt liikaa vettä kehostasi (kuivuminen) pitkäkestoisen tai vakavan ripulin vuoksi tai jos olet oksentanut useita kertoja peräkkäin. Kuivuminen voi johtaa munuaisongelmiin, mikä voi altistaa sinut maitohappoasidoosille (katso 'Varoitukset ja varotoimet').
 - jos sinulla on vakava infektio, kuten keuhkoihin tai keuhkoputkistoon tai munuaisiin vaikuttava infektio. Vakavat infektiot voivat johtaa munuaisongelmiin, mikä voi altistaa sinut maitohappoasidoosille (katso 'Varoitukset ja varotoimet').
 - jos sinua hoidetaan akuutin sydämen vajaatoiminnan vuoksi tai olet äskettäin saanut sydänkohtauksen, sinulla on vakavia verenkiertohäiriöitä (kuten sokki) tai hengitysvaikeuksia. Tämä voi johtaa kudosten hapenpuutteeseen, mikä voi altistaa sinut maitohappoasidoosille (katso 'Varoitukset ja varotoimet').
 - jos juot paljon alkoholia.

Jos jokin edellä mainituista koskee sinua, keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön.

Varmista, että kysyt lääkäriltäsi neuvoa, jos:

- sinun täytyy tehdä tutkimus, kuten röntgen- tai skannaus, johon liittyy varjoaineen joka sisältää jodia, injektio verenkiertoosi.
- sinun täytyy tehdä suuri leikkaus.

Sinun on lopetettava tämän lääkkeen käyttö tietyn ajanjakson ajaksi ennen tutkimusta tai leikkausta ja sen jälkeen. Lääkärisi päättää, tarvitsetko muuta hoitoa tänä aikana. On tärkeää, että noudatat tarkasti lääkärisi ohjeita.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Metformin kalvopäällysteisiä tabletteja.

Maitohappoasidoosin riski

Metformin kalvopäällysteiset tabletit voivat aiheuttaa erittäin harvinaisen, mutta erittäin vakavan haittavaikutuksen, jota kutsutaan maitohappoasidoosiksi, erityisesti jos munuaisesi eivät toimi kunnolla. Maitohappoasidoosin riski kasvaa myös hallitsemattoman diabeteksen, vakavien infektioiden, pitkittyneen paaston tai alkoholin käytön, kuivumisen, maksaongelmien ja sellaisten

sairauksien yhteydessä, joissa kehon osalla on vähentynyt hapensaanti (kuten akuutti vakava sydänsairaus).

Keskustele lääkärisi kanssa viipymättä saadaksesi lisäohjeita if:

- Sinulla on tiedossa oleva perinnöllinen mitokondrioihin (solujen energiantuotantokomponentteihin) vaikuttava sairaus, kuten MELAS-oireyhtymä (mitokondriaalinen enkefalopatia, myopatia, maitohappoasidoosi ja aivohalvauksen kaltaiset kohtaukset) tai äidiltä periytyvä diabetes ja kuurous (MIDD).
- Sinulla on jokin näistä oireista metformiinin aloittamisen jälkeen: kohtaus, heikentyneet kognitiiviset kyvyt, vaikeudet kehon liikkeissä, hermovaurioon viittaavat oireet (esim. kipu tai tunnottomuus), migreeni ja kuurous.

Lopeta Metformin-kalvopäällysteisten tablettien käyttö lyhyeksi ajaksi, jos sinulla on tila, joka voi liittyä nestehukkaan (merkittävä kehon nesteiden menetys), kuten voimakas oksentelu, ripuli, kuume, altistuminen kuumuudelle tai jos juot vähemmän nestettä kuin normaalisti. Keskustele lääkärisi kanssa saadaksesi lisäohjeita.

Lopeta Metformin-kalvopäällysteisten tablettien käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin tai lähimpään sairaalaan, jos koet maitohappoasidoosin oireita, sillä tämä tila voi johtaa koomaan.

Maitohappoasidoosin oireita ovat:

- oksentelu
- vatsakipu (vatsan alueen kipu)
- lihasnykäykset
- yleinen huonovointisuus ja voimakas väsymys
- hengitysvaikeudet
- alentunut kehon lämpötila ja syke.

Maitohappoasidoosi on lääketieteellinen hätätilanne ja se on hoidettava sairaalassa.

Jos sinun on tehtävä suuri leikkaus, sinun on lopetettava tämän lääkkeen käyttö toimenpiteen aikana ja jonkin aikaa sen jälkeen. Lääkärisi päättää, milloin sinun on lopetettava ja milloin voit aloittaa Metformin-kalvopäällysteisten tablettien käytön uudelleen.

Metformin-kalvopäällysteiset tabletit eivät yksinään aiheuta hypoglykemiaa (liian alhainen verensokeritaso). Kuitenkin, jos otat Metformin-kalvopäällysteisiä tabletteja yhdessä muiden diabeteslääkkeiden kanssa (kuten sulfonyyliureat, insuliini tai meglitinidit) on olemassa riski hypoglykemia. Jos koet hypoglykemian oireita, kuten heikkoutta, huimausta, lisääntyntä hikoilua, nopeaa sydämen sykettä, näköhäiriöitä tai keskittymisvaikeuksia, yleensä auttaa syödä tai juoda jotain sokeripitoista.

Tämän lääkkeen käytön aikana lääkärisi tarkistaa munuaistesi toiminnan vähintään kerran vuodessa tai useammin, jos olet iäkäs ja/tai jos munuaistesi toiminta heikkenee.

Lapset ja nuoret

10–12-vuotiaiden lasten hoitoa suositellaan vain lääkärin erityisohjeiden mukaan, sillä kokemukset tästä ikäryhmästä ovat rajallisia (katso kohta 3 "Käyttö lapsilla ja nuorilla").

Muut lääkkeet ja Metformin kalvopäällysteiset tabletit

Kerro lääkärillesi tai apteekkarillesi, jos käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Saatat tarvita useammin verensokeri- ja munuaistoimintakokeita tai lääkärisi saattaa joutua säätämään Metformin kalvopäällysteisten tablettien annostusta.

Jos tarvitset jodipitoisen varjoaineen injektioon verenkiertoosi, esimerkiksi röntgen- tai skannaustutkimuksen yhteydessä, sinun on lopetettava Metformin kalvopäällysteisten tablettien käyttö ennen injektiota tai sen aikana. Lääkärisi päättää, milloin sinun on lopetettava ja milloin aloitettava hoito uudelleen Metformin kalvopäällysteisillä tableteilla.

On erityisen tärkeää mainita lääkärillesi, jos käytät:

- lääkkeitä, jotka lisäävät virtsan tuotantoa (diureetit).
- lääkkeitä, joita käytetään kivun ja tulehduksen hoitoon (NSAID ja COX-2-estäjät, kuten ibuprofeeni ja selekoksibi).
- tiettyjä lääkkeitä korkean verenpaineen hoitoon (ACE-estäjät ja angiotensiini II -reseptorin salpaajat).
- beeta-2-agonisteja, kuten salbutamolia tai terbutaliinia (käytetään astman hoitoon).
- kortikosteroideja (käytetään erilaisten sairauksien, kuten ihon vaikean tulehduksen tai astman, hoitoon).
- lääkkeitä, jotka voivat muuttaa metformiinin määrää veressäsi, erityisesti jos sinulla on heikentynyt munuaistoiminta (kuten verapamiili, rifampisiini, simetidiini, dolutegraviiri, ranolatsiini, trimetopriimi, vandetanibi, isavukonatsoli, krisotiniibi, olaparibi).
- muut diabeteslääkkeet.

Metformiini kalvopäällysteiset tabletit ja alkoholi

Vältä liiallista alkoholin käyttöä ottaessasi Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja, koska tämä voi lisätä maitohappoasidoosin riskiä (katso kohta 'Varoitukset ja varotoimet').

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana, epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet lapsen hankkimista, keskustele lääkärisi kanssa, jos hoitoosi tai verensokeritasojesi seurantaan tarvitaan muutoksia.

Tätä lääkettä ei suositella, jos imetät tai suunnittelet imettämistä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Metformiini kalvopäällysteiset tabletit yksinään eivät aiheuta hypoglykemiaa (verensokeritaso, joka on liian alhainen). Tämä tarkoittaa, että se ei vaikuta kykyysi ajaa tai käyttää koneita. Kuitenkin, ole erityisen varovainen, jos otat Metformin kalvopäällysteisiä tabletteja yhdessä muiden diabeteksen hoitoon tarkoitettujen lääkkeiden kanssa, jotka voivat aiheuttaa hypoglykemiaa (kuten sulfonyyliureat, insuliini, meglitinidit). Hypoglykemian oireita ovat heikkous, huimaus, lisääntynyt hikoilu, nopea sydämen syke, näköhäiriöt tai keskittymisvaikeudet. Älä aja tai käytä koneita, jos alat tuntea näitä oireita.

3. Miten ottaa Metformin kalvopäällysteisiä tabletteja

Ota tätä lääkettä aina juuri siten kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista lääkäriiltäsi tai apteekista, jos olet epävarma. Metformin kalvopäällysteiset tabletit eivät voi korvata terveellisen elämäntavan hyötyjä.

Jatka noudattamaan lääkärisi antamia ruokavalio-ohjeita ja harrasta säännöllisesti liikuntaa.

Suositteltu annos on:

Aikuiset aloittavat yleensä 500 mg tai 850 mg Metformin kalvopäällysteisillä tableteilla kaksi tai kolme kertaa päivässä. Suurin vuorokausiannos on 3000 mg jaettuna kolmeen annokseen. Jos sinulla on heikentynyt munuaisten toiminta, lääkärisi saattaa määrätä pienemmän annoksen. Jos käytät myös insuliinia, lääkärisi kertoo, miten ottaa Metformin kalvopäällysteisiä tabletteja.

Käyttö lapsilla ja nuorilla

Yli 10-vuotiaat lapset ja nuoret aloittavat yleensä 500 mg tai 850 mg Metformin kalvopäällysteisillä tableteilla kerran päivässä. Suurin vuorokausiannos on 2000 mg jaettuna 2 tai 3 annokseen.

10–12-vuotiaiden lasten hoitoa suositellaan vain lääkärin erityisohjeiden mukaan, sillä kokemukset tästä ikäryhmästä ovat rajalliset.

Seuranta

- Lääkärisi tekee säännöllisesti verensokeritestejä ja mukauttaa metformiiniannostasi verensokeritasojesi mukaan. Varmista, että keskustelet lääkärisi kanssa säännöllisesti. Tämä on erityisen tärkeää lapsille ja nuorille tai jos olet iäkkäämpi henkilö.
- Lääkärisi tarkistaa myös vähintään kerran vuodessa, kuinka hyvin munuaisesi toimivat. Saatat tarvita useampia tarkastuksia, jos olet iäkkäämpi henkilö tai jos munuaisesi eivät toimi normaalisti.

Metformiini kalvopäällysteiset tabletit:

Ota tämä lääke aterian aikana tai sen jälkeen. Tämä auttaa välttämään ruoansulatukseen liittyviä sivuvaikutuksia. Älä murskaa tai pureskele tabletteja. Niele jokainen tabletti lasillisen vettä kanssa.

- Jos otat yhden annoksen päivässä, ota se aamulla (aamiainen).
- Jos otat kaksi jaettua annosta päivässä, ota ne aamulla (aamiainen) ja illalla (päivällinen).
- Jos otat kolme jaettua annosta päivässä, ota ne aamulla (aamiainen), keskipäivällä (lounas) ja illalla (päivällinen).

Jos jonkin ajan kuluttua ajattelet, että tämän lääkkeen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, keskustele lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa.

Jos otat enemmän Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut enemmän lääkettä kuin sinun pitäisi, saatat kokea maitohappoasidoosia.

Maitohappoasidoosin oireet ovat epäspesifisiä, kuten oksentelu, vatsakipu (vatsakipu) lihaskramppeiden kanssa, yleinen huonovointisuus, voimakas väsymys ja hengitysvaikeudet. Muita oireita ovat alentunut kehon lämpötila ja syke.

Jos koet joitakin näistä oireista, sinun tulee hakeutua välittömästi lääkärin hoitoon, sillä maitohappoasidoosi voi johtaa koomaan. Lopeta Metformiini kalvopäällysteisten tablettien käyttö välittömästi ja ota yhteyttä lääkäriin tai lähimpään sairaalaan heti.

Jos unohdat ottaa Metformiini kalvopäällysteisiä tabletteja

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtuneen annoksen. Ota seuraava annos tavanomaiseen aikaan.

Jos sinulla on kysyttävää tämän lääkkeen käytöstä, kysy lääkäriltäsi tai apteekista.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia, vaikka kaikki eivät niitä saakaan.

Metformiini kalvopäällysteiset tabletit voivat aiheuttaa erittäin harvinaisen (saattaa vaikuttaa enintään 1 henkilöön 10 000:sta), mutta erittäin vakavan haittavaikutuksen nimeltä maitohappoasidoosi (katso kohta 'Varoitukset ja varotoimet'). Jos näin tapahtuu, sinun on lopetettava Metformiini kalvopäällysteisten tablettien käyttö ja otettava välittömästi yhteyttä lääkäriin tai lähimpään sairaalaan, sillä maitohappoasidoosi voi johtaa koomaan.

Muita mahdollisia haittavaikutuksia:

Erittäin yleinen (saattaa vaikuttaa useampaan kuin 1 henkilöön 10:stä)

- ruoansulatusongelmat, kuten pahoinvointi (nausea), oksentelu (vomiting), ripuli, vatsakipu (vatsakipu) ja ruokahaluttomuus. Nämä haittavaikutukset ilmenevät useimmiten metformiinin kalvopäällysteisten tablettien hoidon alussa. Auttaa, jos jaat annokset päivän aikana ja otat tämän lääkkeen aterian yhteydessä tai heti sen jälkeen. Jos oireet jatkuvat, lopeta Metformin kalvopäällysteisten tablettien käyttö ja ota yhteys lääkäriisi.

Yleinen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- muutokset maussa.
- alentuneet tai matalat B12-vitamiinitasot veressä (oireita voivat olla äärimmäinen väsymys (uupumus), kipeä ja punainen kieli (glossiitti), pistely (parestesia) tai kalpea tai keltainen iho). Lääkärisi saattaa järjestää joitakin testejä selvittääkseen oireidesi syyn, koska jotkut näistä voivat johtua myös diabeteksestä tai muista terveysongelmista.

Hyvin harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta)

- maitohappoasidoosi. Tämä on hyvin harvinainen mutta vakava komplikaatio erityisesti, jos munuaisesi eivät toimi kunnolla. Maitohappoasidoosin oireet ovat epäspesifisiä (katso kohta 'Varoitukset ja varotoimet').
- poikkeavuudet maksan toimintakokeissa tai hepatiitti (maksan tulehdus; tämä voi aiheuttaa väsymystä, ruokahaluttomuutta, painonlaskua, keltaisuudella tai ilman ihon tai silmänvalkuaisten keltaisuutta). Jos näin tapahtuu, lopeta Metformin kalvopäällysteisten tablettien käyttö ja ota yhteys lääkäriisi.
- ihoreaktiot, kuten ihon punoitus (eryteema), kutina tai kutiava ihottuma (nokkosihottuma).

Lisähaittavaikutukset lapsilla ja nuorilla

Rajoitetut tiedot lapsilla ja nuorilla osoittivat, että haittavaikutukset olivat luonteeltaan ja vakavuudeltaan samanlaisia kuin aikuisilla raportoitu.

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos saat haittavaikutuksia, ota yhteys lääkäriisi tai apteekkiin. Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä esitteessä. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Yellow Card -järjestelmän kautta osoitteessa www.mhra.gov.uk/yellowcard tai etsi MHRA Yellow Card Google Playsta tai Apple App Storesta. Ilmoittamalla haitta vaikutuksista voit auttaa tarjoamaan lisätietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. Metformiini kalvopäällysteisten tablettien säilyttäminen

Pidä tämä lääke poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta. Jos lasta hoidetaan metformiini kalvopäällysteisillä tableteilla, vanhempia ja hoitajia kehoitetaan valvomaan, miten tätä lääkettä otetaan. otetaan. Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita. Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on merkitty pakkaukseen tai pulloon tai läpipainopakkaukseen 'EXP' jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä viittaa kyseisen kuukauden viimeiseen päivään. kuukausi. Älä heitä lääkkeitä viemäriin tai talousjätteisiin. Kysy apteekista, miten hävität lääkkeet, joita et enää käytä. Nämä toimenpiteet auttavat suojelemaan ympäristöä.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Metformiini kalvopäällysteiset tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on metformiinihydrokloridi.

Yksi Metformiini 500 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 500 mg metformiinihydrokloridia, joka vastaa 390 mg metformiinia.

Yksi Metformiini 850 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 850 mg metformiinihydrokloridia, joka vastaa 662,9 mg metformiinia.

Yksi Metformiini 1000 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 1000 mg metformiinihydrokloridia, joka vastaa 780 mg metformiinia. pohja .

- Muut aineosat ovat: Natriumtärkkelysglykolaatti (Tyyppi A), povidoni K-30, maissitärkkelys, kolloidinen vedetön piidioksidi, magnesiumstearaatti, isopropyylialkoholi, hypromelloosi
Miltä Metformiini kalvopäällysteiset tabletit näyttävät ja pakkauksen sisältö

Metformiini 500 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat valkoisia, pyöreitä 11,00 mm, kaksoiskuperia kalvopäällysteisiä tabletteja, joihin on kaiverrettu '500' yhdelle puolelle ja toinen puoli on sileä.

Metformiini 850 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat valkoisia, pyöreitä 13,50 mm, kaksoiskuperia kalvopäällysteisiä tabletteja, joihin on kaiverrettu '850' yhdelle puolelle ja toinen puoli on sileä.

Metformiini 850 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat valkoisia, pyöreitä 13,50 mm, kaksoiskuperia kalvopäällysteisiä tabletteja, joihin on kaiverrettu '850' yhdelle puolelle ja toinen puoli on sileä.

Metformiini 1000 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat valkoisia tai luonnonvalkoisia, soikeita, kooltaan 19,00 mm x 10,50 mm, kaksoiskuperia, kalvopäällysteisiä tabletteja, joissa on syvässä lovessa toisella puolella merkintä '10' ja 00 ja jakouurre toisella puolella.

Metformiini 500 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan kirkaassa PVC/PVDC/alumiini läpipainopakkauksessa, jossa on 14 tablettia. Pakkaukset: 14, 28, 56 tai 84 tablettia.

Metformiini 500 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan HDPE-pullossa. Pakkauskoot: 100, 105, 112, 336, 400 ja 1000 tablettia.

Metformiini 850 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan kirkaassa PVC/PVDC/alumiini läpipainopakkauksessa, jossa on 14 tablettia. Pakkauskoot: 14, 28, 56 tai 84 tablettia.

Metformiini 850 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan HDPE-pullossa. Pakkauskoot: 250 ja 500 tablettia.

Metformiini 1000 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan kirkaassa PVC/PVDC/alumiini läpipainopakkauksessa, jossa on 14 tablettia. Pakkauskoot: 14, 28, 56 tai 84 tablettia.

Metformiini 1000 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan HDPE-pullossa. Pakkauskoot: 30, 63, 210 ja 1000 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Markkinointi Myyntilupa Haltija ja Valmistaja

Ipsa Laboratories UK Ltd.,
Yksikkö 97-98, Silverbriar, Sunderland Enterprise Park East, Sunderland, SR5 2TQ,
Yhdistynyt kuningaskunta
Puhelin: +44 (0) 1915166517
Faksi: +44 (0) 1915166526
Sähköposti: regulatoryfrm.mumbai@ipca.com

Valmistaja:
Elara Pharmservices Limited
Iron Farm,
7 Grimes Gates,
Diseworth,
DE74 2QD,
Yhdistynyt kuningaskunta

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty 03/2025