

FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion për përdoruesin

GLIBENKLAMID
Tableta – 5 mg
(Glibenklamid)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përpara se të filloni përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar për ju. Mos e jepni tek persona të tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësohet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Glibenklamid dhe përse përdoret
- Përpara se të merrni Glibenklamid
- Si ta merrni Glibenklamid
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Glibenklamid
- Informacion i mëtejshëm

1. ÇFARË ËSHTË GLIBENKLAMID DHE PËRSE PËRDORET
Glibenklamid është një hipoglicemiant oral, derivat i sulfoniluresë. Ullja e përqëndrimit të sheqerit në gjak prej tij lidhet me stimulimin e sekretimit të insulinës nga pankreasi. Ky veprim kërkon praninë e qelizave beta funksionale.
Glibenklamid indikohet në diabetin melitus të tipit II (diabeti jo - insulinovartës).
Mjeku juaj mund ta ketë dhënë Glibenklamid për një qëllim tjetër. Pyesni mjekun tuaj në qoftë se doni të dini pse ju është dhënë Glibenklamid.

2. PËRPARA SE TË MERRNI GLIBENKLAMID
Mos merrni Glibenklamid në qoftë se:

- keni mbindjeshmëri ndaj lëndës aktive glibenklamid, ndaj antidiabetikëve të tjerë sulfonilureikë ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të tabletave Glibenklamid;
- keni kaluar ketoacidozë diabetike ose komë / prekomë diabetike;
- vuani nga diabeti melitus insulino - vartës;
- vuani nga dëmtime serioze të funksionit të veshkave;
- vuani nga dëmtime serioze të funksionit hepatic ose adrenokortikal;
- kaloni periudha të stresit jo të zakonshëm si p.sh.: ndërhyrje kirurgjikale ose gjatë shtatzënisë dhe gjatë ushqimit me gji, atëherë kur vlerat e insulinës janë shumë të rëndësishme;
- vuani nga porfiria akute;
- jeni duke u trajtuar me bosentan.

Tregoni kujdes të veçantë me Glibenklamid
Pyesni mjekun tuaj përpara se të merrni Glibenklamid në qoftë se:

- keni një dëmtim të funksionit të veshkave ose të funksionit hepatic të cilët mund të rrisin riskun për hipoglicemi;
- bëni pjesë në grupet e pacientëve që kanë një probabilitet të lartë për efektin e mësipërm siç janë: të moshuarit, pacientët e kequshqyer dhe ata që vuajnë nga insuficienca adrenale ose hipofizare;
- konsumoni alkool, duhet ta ndërprisni konsumin e tij gjatë trajtimit me glibenklamid sepse mund të provokojë hipoglicemi;

- vuani nga sëmundjet kardiovaskulare;
- keni pamjaftueshmëri të glukozë - 6 - fosfat dehidrogenazës.

Marrja e barnave të tjera
Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjera mund të ndikojë ose të ndikohet nga Glibenklamid. Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj për trajtimin me Glibenklamid në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit. Ndodh një zvogëlim i efektit hipoglicemiant, i cili mund të kërkojë një dozë më të madhe të sulfonilureikut për të dhënë të njëjtin efekt, nëse administrohet Glibenklamid së bashku me:

- adrenalinën;
 - aminoglutetimidin;
 - klorpromazinën;
 - kortikosteroidët;
 - diazoksidin;
 - kontraceptivët oralë;
 - rifampicinën;
 - diuretikët tiazidikë;
 - hormonet e tiroides.
- Një efekt hipoglicemiant i shtuar vihet re ose pritët pas përdorimit të:
- ACE - inhibitorëve;
 - alkoolit;
 - alopurinolit;
 - disa analgjezikëve si: azapropazoni, fenilbutazoni dhe salicilatet;
 - azoleve si: flukonazoli, ketokonazoli dhe mikonazoli;
 - kloramfenikolit;
 - cimetidinës;
 - klofibratit dhe përbërjeve të ngjashme;
 - antikoagulantëve kumarinikë;
 - fluorokinoloneve;
 - heparinës;
 - frenuesve të MAOs;
 - oktreotidit (megjithëse ai mund të shkaktojë edhe hiperglicemi);
 - ranitidinës;
 - sulfonipirazonit;
 - sulfonamideve (duke përfshirë ko - trimoksazolin);
 - tetraciklinave;
 - antidepresivëve triciklikë.

Është vënë re se beta-blokuesit mund të rrisin hipogliceminë. Ka patur raportime sporadike dhe kundërshtuese të njëra - tjetrës përsa i përket ndërveprimit me blokuesit e kanaleve të kalçiumit, por në fund është arritur në konkluzionin se nuk ka ndonjë efekt me rëndësi klinike.

Marrja e Glibenklamid me ushqim dhe pije
Glibenklamid nuk duhet marrë së bashku me pije alkoolike sepse marrja e njëkohshme e tyre mund të çojë në hipoglicemi.

Shtatzënia
Glibenklamid nuk rekomandohet të përdoret gjatë shtatzënisë.

Ushqimi me gji
Përdorimi i Glibenklamid gjatë ushqimit me gji duhet të shmangët për shkak të riskut për hipoglicemi tek fëmijët.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive
Duhet të keni kujdes nga ataku i hipoglicemisë gjatë drejtimit të automjetit dhe përdorimit të makinerive. Nëse nuk arrini të kontrolloni atakun ose keni episode të vazhdueshme të hipoglicemisë, nuk duhet të drejtoni automjetin apo të përdorni makineri.

Informacion i rëndësishëm për disa nga përbërësit e Glibenklamid
Ky bar përmban laktozë. Në qoftë se keni intolerancë ndaj disa sheqernave, kontaktoni me mjekun tuaj përpara se të merrni këtë bar.

3. SI TA MERRNI GLIBENKLAMID
Gjithmonë merreni Glibenklamid sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt, kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Glibenklamid janë shumë të forta ose shumë të dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj. Tabletat duhet të çëlliten me një gotë ujë (200 - 250 ml ujë).

Dozimi jepet si më poshtë:
Doza fillestare e zakonshme në formulimet tradicionale në diabetin melitus tip 2 është 2.5 – 5 mg në ditë me mëngjesin dhe rritet çdo 7 ditë me nga 2.5 – 5 mg në ditë deri në 15 mg në ditë. Megjithëse nuk mendohet se rritja e dozës mbi 15 mg rrit përfitimet, jepen doza ditore deri në 20 mg në ditë. Dozat ditore më të larta se 10 mg mund të jepen të ndara në dy doza të veçanta gjatë ditës.
Për shkak të kohëzgjatjes relativisht të gjatë të veprimit, preferohet që glibenklamidi të mos jepet tek të moshuarit.

Në qoftë se keni marrë më shumë Glibenklamid
Në qoftë se keni marrë më shumë Glibenklamid se sasia që duhet të merrnit, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi të kontaktoni mjekun tuaj, spitalin ose të telefononi urgjencën për të marrë një mendim për rrezikun dhe këshillë për veprimet që duhet të ndërmerren. Mbizdozimi nga sulfonilureikët, përfshirë glibenklamidin, mund të shkaktojë hipoglicemi. Hipoglicemia mund të trajtohet tek pacientët e vetëdijshëm duke administruar glukozë ose tre - katër kokrra sheqer tavoline (ose sheqer i zakonshëm) me ujë. Kjo mund të përsëritet sa herë të jetë e nevojshme. Nëse pacienti është në gjendje kome, glukozja mund të jepet në formën e një infuzioni intravenoz dhe pacienti duhet të jetë nën vëzhgimin e personelit shëndetësor. Injeksionet bolus të glukozës nuk rekomandohen për shkak të mundësisë së rikthimit të hipoglicemisë. Në mënyrë alternative mund të administrohet 1 mg glukagon nën lëkurë ose në muskul për të rikthyer ndërgjegjen e pacientit.

Në qoftë se keni harruar të merrni Glibenklamid
Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kur të jetë koha për marrjen e zakonshme të saj.
Mos merrni një dozë të dyfishtë (ose më të lartë) për të plotësuar dozën (dozat) e harruar(a).
Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME
Si të gjitha barnat e tjera, Glibenklamid mund të shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdoqush i manifeston. Glibenklamid tolerohet mirë në dozat e rekomanduara. Njoftoni mjekun tuaj për efektet anësore të mëposhtme që mund t'ju shfaqen:

- çrregullime gastrointestinale të tilla si: të përziera, të vjella, urth, anoreksi, diarre dhe një shije metalike e cila është dozë-vartëse; gjithashtu mund të vihet re rritje e oreksit dhe shtrim në peshe;
- çrregullime në lëkurë si: rash dhe kuarje, skuqe e fytyrës;
- çrregullime në shikim si: fotosensitivitet;
- hipoglicemi;
- reaksione mbindjeshmërie që përfshijnë: vlera të ndryshuara të enzimave hepaticë, hepatit, ictër kolestatik, leukopeni, trombocitopeni, anemi aplastike, agranulocitozë, anemi hemolitike, eritemë multiforme ose sindromi Stevens - Johnson dhe dermatit eksfoliativ;


- retension i ujit, hiponatremi dhe efekte në S.N.Q. për shkak të sindromit të sekretimit të papërshtatshëm të hormonit antidiuretik (SIADH).
- rritje e mortalitetit kardiovaskular i cili është ende në diskutim e sipër. Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përkeqësohet, ose në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk përmenden në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj. Kur shfaqet ndonjë nga efektet anësore të mësipërme, mjekimi me Glibenklamid duhet ndërprerë dhe ju duhet të këshilloheni me mjekun ose me farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI GLIBENKLAMID
Mbajeni larg fëmijëve!
Mos e përdorni Glibenklamid pas datës së skadencës e cila është e shënuar në paketim.
Ruajeni nën temperaturën 25°C!
Ruajeni në paketimin original për ta mbrojtur nga drita dhe nga lagështia!


6. INFORMACION I MËTEJSHËM
Çfarë përmban Glibenklamid - Tableta 5 mg
Lënda vepruese është glibenklamid.
Çdo tabletë përmban 5 mg glibenklamid.
Përbërës të tjerë janë: laktozë monohidrat, celulozë mikrokristalore, stearat magnezit, talk.

Përbajtja e paketimit
Kuti me 60 tableta.


Shpjeguesi i ikonave ilustruese në paketim:




Sipas recetës së mjekut.




Nuk mund të merret gjatë shtatzanisë.



Përbajtja.



Kujdes.



Forma e tabletës.

Mbajtësi i autorizimit të tregtimit (MAT) dhe prodhuesi:



PROFARMA Sh.a.
Rruga "Myslym Keta"
Tel.: 00355 4 23 89 602
Tiranë - SHQIPËRI

Ky fletëudhëzues u rishikua për herë të fundit në Qershor 2015.