

**I** FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:  
Informacion pér 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 të lexi përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar pér ju. Mos e jepni tek persona të tjerrë. Mund t'i dëmtoj si edhe pse mund të keni të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqështos 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 përsë përdoret
- Përparrë se t'ë mermi Glibenklamid
- Si ta mermi Glibenklamid
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Glibenklamid
- Informacion i mëtejshëm

### 1. ÇFARË ËSHTË GLIBENKLAMID DHE PËRSE PËRDORET

Glibenklamid është një hipoglicemant oral, derivat i sulfonylureos. Ulja e përgjendrimi të sheqerit në gjak prej tij lidhet me stimulimin e sekretimit të insulinës nga pankreasi. Ky veprim kërkon praninë e qellizave funksionale.

Glibenklamid indikohet në diabetin mellitus të tipit II (diabeti jo-insulinoartës).

Mjeku juaj mundi ta këtë dhënë Glibenklamid pér një qellim 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 tjerrë sulfonylureosë ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të tabelave Glibenklamid;
- keni kaluar ketoacidozë diabetike ose komë / prekomë diabetike;
- vuani nga diabeti mellitus insulino - vartës;
- vuani nga dëmtimi serioze të funksionit të veshkave;
- vuani nga dëmtimi serioze të funksionit hepatik ose adenokortikal;
- kaloni periudha të stresit jo t'ë zakonshëm si p.sh.: ndërrhyje kirurgjikale ose gjata shtatzënisë dha 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 përparrë se t'ë mermi Glibenklamid në qoftë se:

- keni një dëmtim të funksionit të veshkave ose të funksionit hepatik të cilët mund t'ërisin rishkun pér hipoglicemi;
- bëni pjesë në grupet e pacientëve që kanë një probabilitet t'ë lartë pér efektin e mësiperës së janë: t'ë moshuari, pacientë e kequshayor dhe ata që vuajnë nga insuficiencia adrenale ose hipofizare;
- konsumoni alkool; duhet ta ndëprisni konsumin e lij gjatë trajtimit me glibenklamid sepse mund t'ë provokoj hipoglicemi;

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

### Marrja e barnave të tjera

Trajtimi i njekoshëm me barna të tjera mund t'ë ndikojë ose t'ë ndikohet nga Glibenklamidi. Ju lutemi t'ë kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohë e fundit barna të tjera, përfshirë ato t'ë marra pa recetë. Mos harroni t'ë informoni mjekun tuaj pér trajtimin me Glibenklamid në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit. Nodoch një zvogëlim i efektit hipoglicemant, i cili mund t'ë kërkojë një dozë më të madhe të sulfonylureikut pér t'ë dhënë t'ë njëjtun efekt, nëse administrohet Glibenklamid së bashku me:

- adrenalinë;
- aminoglutetimidin;
- klorpromazinën;
- kortikosteroidët;
- diazoksidin;
- kontraceptiveve orale;
- rifampicinën;
- diureliket tiazidikë;
- hormonet e tiroïdes.

Një efekt hipoglicemant i shtuar vihet re ose pritet pas përdorimit të:

- ACE - inhibitorëve;
- alkoolit;
- allopurinolit;
- disa analjezikëve si: azapropazoni, fenilbutazoni dhe salicilatet;
- azoleve si: flukonazoli, ketokonazoli dhe mikonazoli;
- kloramfenikolit;
- cimetidinës;
- klofibratit dhe përbërjeve të ngjashme;
- antioksidantëve kumarinike;
- fluorokinoloneve;
- heparinës;
- frenuesve të MAOs;
- oktrentidit (megjithëse ai mund t'ë shkaktojë edhe hiperglicemi);
- ranitidinës;
- sulfonpirazonit;
- sulfonamideve (duke përfshirë ko - trimoksazolin);
- tetraciklinave;
- antidepressivë triciklikë.

Është vënë se beta-blockuesit mund t'ërisin hipoglicemini. Ka patur raportave sporadike dhe kundërshtuese të njëra - tjetrës përsa i përk jetëve përvizit 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 t'ë çojë në hipoglicemi.

### Shtatzënia

Glibenklamid nuk rekandomdohet t'ë përdoret gjatë shtatzënisë.

### Ushqimi me gji

Përdorimi i Glibenklamid gjatë ushqimit me gji duhet t'ë shmanget pér shkak t'ë rishkut pér hipoglicemë tek fëmijët.

### Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Duhet t'ë keni kujdes nga ataku i hipoglicemisë gjatë drejtimit të automjetit dhe përdorimit të makinerive. Nëse nuk arrini t'ë kontrolloni ataku ose keni episode t'ë vazhdueshme të hipoglicemisë, nuk duhet t'ë drejtoni automjetin apo t'ë përdorni makineri.

Informacion i rëndësishëm pér disa nga përbëreshët e Glibenklamid  
Ky bar përmban laktozë. Në qoftë se keni intolerancë ndaj disa sheqernave, kontaktoni me mjekun tuaj përparrë se t'ë mermi këtë bar.

### 3. SI TA MERRNI GLIBENKLAMID

Gjithmonë merrni 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 t'ë forta ose shumë t'ë dobëta, fisi mi me mjekun ose farmacistin tuaj. Tabuletat duhet t'ë gjelliten me një gotë ujë (200 - 250 ml ujë).

Dozimi jepet si më poshtë:

Dozë filastare e zakonshme në formulimet tradicionale në diabetin mellitus tip 2 është 2.5 - 5 mg në ditë me mëngjesin dhe rritet qdo 7 ditë me nga 2.5 - 5 mg në ditë deri 15 mg në ditë. Megjithëse nuk mendohet se rritja e dozës mbi 15 mg n'm përfitimet, jepen doza ditore deri në 20 mg në ditë. Dozat ditore më të larta se 10 mg mund t'ë jepen t'ë ndara në dy doza t'ë veçanta gjatë ditës.

Për shkak t'ë kohëzgjaljeve relativiste t'ë gjatë t'ë veprimit, preferohet që glibenklamidi t'ë mos jepet tek t'ë moshuari.

### Në qoftë se keni marrë më shumë Glibenklamid

Në qoftë se keni marrë më shumë Glibenklamid se sasia që duhet t'ë merrni, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi t'ë kontaktoni mejekun tuaj, spitalin ose t'ë telefononi urgencën pér t'ë marrë një mendim pér rrezikun dhe këshillë pér veprimet që duhet t'ë ndërmerrni. Mbidozimi nga sulfonylureikët, përfshirë glibenklamidin, mund t'ë shkaktojë hipoglicemi. Hipoglicemia mund t'ë trajtohet tek pacientit e vetëdijshëm duke administruar glukozë ose tre - katër kokrra shëger tavoline (ose sheqer i zakonshëm) me ujë. Kjo mund t'ë përsërtet sa herë t'ë jetë e nevojshme. Nës pacienti është në gjendje kome, glukoza mund t'ë jepet në formën e një infuzioni intravenoz dhe pacienti duhet t'ë jetë nën vezhgimin e personelit shëndëteloris.

Injekzionet bolus të glukozës nuk rekandomohen pér shkak t'ë

mundësishë së rikthimit të hipoglicemisë. Në mënyrë alternative mund t'ë administrohen 1 mg glukagon nën lëkurë ose nën muskul pér t'ë rikthyer ndërgjegjen e pacientit.

Në qoftë se keni harruar t'ë merrni Glibenklamid  
Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kur t'ë jetë koha pér marrjen e zakonshme të saj.  
Mos merrni një dozë të dyfishët (ose më të lartë) pér t'ë plotësuar dozën (dozat) e harruar(a).  
Në qoftë se keni pyetje t'ë mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

### 4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

S'i t'ë gjitha bannat e tjera, Glibenklamid mund t'ë shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo qodkush i manifeston. Glibenklamid tolerohet mirë në dozat e rekandomduara. Njoftoni mjekun tuaj pér efekten anësore t'ë mëposhtme që mund t'ju shfaqen:

- gregullime gastrointestinale t'ë tillë si: t'ë përziera, t'ë vjella, urth, anoreksi, diarrei dhe një shije metalike e cila është dozë-vartëse; gjithashtu mund t'ë vijet e rritje e oreksit dhe shthim në peshtë;
- gregullime në lëkurë si: rash dhe kruarje, skruaje e fytrës;
- gregullime në shikim si: fotosensibilitet;
- hipoglicemi;
- reaksione mbindjeshmëre që përfshijnë: vlera t'ë ndryshuara t'ë enzimave hepatike, hepatit, iktër kolesterolistik, leukenopeni, 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. pér shkak t'ë sindromit t'ë sekretimit t'ë papërshtatshëm t'ë hormonit antidiuretik (SIADH).

- rrjje e mortalitet kardiovaskular i cili është ende në diskutim e sipër. Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përkëqeshet, ose në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk përmenden në këtë fletëudhëzues, ju lutemi t'ë lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj. Kur shfaqet ndonjë nga efektet anësore t'ë mësipërme, mjekimi me Glibenklamid duhet ndërrprerë dhe ju duhet t'ë këshilloheni me mjekun ose me farmacistin tuaj.

### 5. SI TA RUANI GLIBENKLAMID

Mbajeni larg fëmijëve!

Mos e përdoni Glibenklamid pas datës së skadencës e cila është e shënuar në paketim.

Ruajeni në temperaturën 25°C !

Ruajeni në paketimin original pér ta mbrojtur nga drita dhe nga lagështia!

### 6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përmban Glibenklamid - Tableta 5 mg

Lënda vepruese është glibenklamid.

Cdo tabletë përmban 5 mg glibenklamid.

Përbërës t'ë tjerë janë: laktozë monohidrat, celulozë mikrokristalore,

stearat magnezi, talk.

Përbajtja e paketimit

Kuti me 60 tabletë.

Shpjegues i ikonave ilustruese në paketim:

 Sipas recetës së mjekut.

 Nuk mund t'ë merret gjatë shtatzanisë.

 Përbajtja.  Kujdes.  Forma e tabletës.

Mbajtësi i autorizimit t'ë tregtimit (MAT) dhe prodhuesi:

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

Ky fletëudhëzues u rishikuva pér herë t'ë fundit në Qershori 2015.