#### GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR PATIENTEN

#### Xelevia® 100 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Sitagliptin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das
- medizinische Fachpersonal.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

#### Was in dieser Packungsbeilage steht 1. Was ist Xelevia und wofür wird es angewendet?

- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Xelevia beachten?
- 3. Wie ist Xelevia einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Xelevia aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### 1. Was ist Xelevia und wofür wird es angewendet? Xelevia enthält den Wirkstoff Sitagliptin und gehört zu einer Klasse von Arzneimitteln,

die bei der Zuckerkrankheit eingenommen werden. Diese Arzneimittelklasse wird als DPP4-Hemmer (Dipeptidyl-Peptidase-4-Inhibitoren) bezeichnet und dient zur Blutzuckerregulierung bei zuckerkranken erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes. Typ-2-Diabetes wird auch als nicht insulinabhängiger Diabetes mellitus bezeichnet. Dieses Arzneimittel trägt zur Verbesserung der Insulinspiegel nach einer Mahlzeit bei

und senkt die vom Körper produzierte Zuckermenge. Ihr Arzt hat Ihnen dieses Arzneimittel zur Blutzuckersenkung verordnet, da aufgrund

Ihres Typ-2-Diabetes Ihr Blutzuckerspiegel zu hoch ist. Dieses Arzneimittel kann allein oder in Kombination mit bestimmten anderen Arzneimitteln zur Blutzuckersenkung (Insulin, Metformin, Sulfonylharnstoffe oder Glitazone) angewendet werden, die Sie möglicherweise bereits zur Behandlung Ihrer Zuckerkrankheit erhalten. Bitte halten Sie zusätzlich das mit Ihrem Arzt vereinbarte Ernährungs- und Bewegungsprogramm ein. Was ist ein Typ-2-Diabetes?

Typ-2-Diabetes ist eine Erkrankung, bei der Ihr Körper das Bauchspeicheldrüsenhormon "Insulin" nicht in genügender Menge herstellt und dieses nicht ausreichend wirkungsvoll in den Stoffwechsel eingreifen kann. Ihr Körper produziert eventuell auch zu viel Zucker. In diesen Fällen steigt der Blutzuckerspiegel (Glukose im Blut) an. Dies kann zu schwerwiegenden gesundheitlichen Folgeschäden führen, wie z. B. Erkrankungen des Herzens, der Nieren, Erblindung und Amputation.

#### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Xelevia beachten? Xelevia darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen Sitagliptin oder einen der in Abschnitt 6 genannten sons-

tigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Fälle von Bauchspeicheldrüsenentzündung (Pankreatitis) wurden bei Patienten beobachtet, die Xelevia einnahmen (siehe Abschnitt 4). Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eine der folgenden Erkrankungen haben oder hat-

• die als Diabetes mellitus Typ 1 (insulinabhängiger Diabetes) bezeichnete Zuckerkrankheit.

- eine Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis), Gallensteine, Alkoholabhängigkeit oder sehr hohe Blutfettwerte (insbesondere *Triglyzeride*). Diese Bedingungen
- können Ihr Risiko für das Auftreten oder Wiederauftreten einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse erhöhen. eine Komplikation der Zuckerkrankheit mit hohen Blutzuckerspiegeln, schnellem Gewichtsverlust, Übelkeit oder Erbrechen (diabetische Ketoazidose).
- alle gegenwärtigen und vergangenen Nierenfunktionsstörungen in Ihrer Krankenge-

 eine allergische Reaktion auf Xelevia (siehe Abschnitt 4). Es ist unwahrscheinlich, dass dieses Arzneimittel zu einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) führt, da es bei niedrigem Blutzuckerspiegel nicht wirkt. Wenn Sie dieses Arzneimittel

jedoch zusammen mit einem Sulfonylharnstoff-haltigen Arzneimittel oder mit Insulin anwenden, kann Ihr Blutzucker stark abfallen (Hypoglykämie). Möglicherweise wird Ihr Arzt die Dosis Ihres Sulfonylharnstoff-haltigen Arzneimittels oder Insulins verringern. Kinder und Jugendliche Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen.

Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel sicher und wirksam ist, wenn es bei Kindern

## Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/

Einnahme von Xelevia zusammen mit anderen Arzneimitteln

und Jugendlichen unter 18 Jahren angewendet wird.

anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Schwangerschaft und Stillzeit

beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Sie sollten dieses Arzneimittel während der Schwangerschaft nicht einnehmen. Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel in die Muttermilch übergeht. Daher sollten

Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel Ihre Verkehrstüchtigkeit oder Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen kann. Jedoch sollte beachtet werden, dass über Schwindel und Schläfrigkeit berichtet wurde, was Ihre Verkehrstüchtigkeit

Sie dieses Arzneimittel nicht einnehmen, wenn Sie stillen bzw. stillen wollen.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder

oder Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen kann.

Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bei Einnahme dieses Arzneimittels in Kombination mit sog. Sulfonylharnstoffen oder mit Insulin kann es zu einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) kommen, die Ihre Verkehrstüchtiakeit und das Bedienen von Maschinen sowie eine Tätigkeit ohne sicheren Stand beeinflussen kann.

Die empfohlene Dosis beträgt: • eine 100-mg-Filmtablette einmal täglich zum Einnehmen.

Falls Sie an einer Nierenerkrankung leiden, kann Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosierung

Sie können dieses Arzneimittel unabhängig von der Nahrungsaufnahme einnehmen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen

Ihr Arzt kann Ihnen dieses Arzneimittel allein oder mit bestimmten anderen Arzneimitteln zur Blutzuckersenkung verordnen.

Ihren Arzt oder Apotheker.

verordnen.

3. Wie ist Xelevia einzunehmen?

Wenn Sie eine größere Menge von Xelevia eingenommen haben, als Sie sollten Wenn Sie mehr als die verordnete Dosierung eingenommen haben, wenden Sie sich sofort an einen Arzt.

Diät und körperliche Betätigung können Ihren Körper unterstützen, den Blutzucker besser zu verwerten. Daher ist es wichtig, während der Einnahme von Xelevia das vom Arzt empfohlene Programm für Diät, Bewegung und Gewichtsabnahme einzuhalten.

Wenn Sie eine Dosis vergessen haben, holen Sie diese nach, sobald Sie sich daran erinnern. Wenn Sie Ihr Versäumnis erst beim nächsten Einnahmezeitpunkt bemerken, lassen Sie die vergessene Dosis aus und setzen Sie dann die Einnahme wie verordnet fort.

Wenn Sie die Einnahme von Xelevia abbrechen Fahren Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels so lange fort, wie Ihr Arzt es Ihnen verschreibt, damit Sie weiterhin dazu beitragen können, Ihren Blutzuckerspiegel zu kontrollieren. Sie sollten die Einnahme dieses Arzneimittels nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt abbrechen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber

Wenn Sie die Einnahme von Xelevia vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis dieses Arzneimittels ein.

## Fälle von Bauchspeicheldrüsenentzündung (Pankreatitis) wurden bei Patienten beob-

nicht bei jedem auftreten müssen.

achtet, die Xelevia einnahmen (Häufigkeit nicht bekannt, sie kann auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abgeschätzt werden). Diese Erkrankung kann schwerwiegend, möglicherweise auch lebensbedrohlich sein. Wenn Sie starke und anhaltende Bauch-

schmerzen mit oder ohne Erbrechen bekommen, nehmen Sie Xelevia nicht weiter ein und wenden Sie sich an Ihren Arzt, denn Sie könnten eine Entzündung der Bauchspeicheldrüse haben. Wenn Sie eine schwerwiegende, allergische Reaktion entwickeln (Häufigkeit nicht bekannt) mit Hautausschlag, Nesselsucht (nässender und juckender Hautausschlag), Schwellungen von Gesicht, Lippen, Zunge oder Rachen, die zu Atem- oder Schluckbe-schwerden führen können, nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht weiter ein und wenden Sie sich sofort an einen Arzt. Ihr Arzt kann Ihnen Arzneimittel gegen Ihre allergische

Reaktion verschreiben und ein anderes Arzneimittel gegen Ihre Zuckerkrankheit (Typ-2-Diabetes) verordnen. Bei einigen Patienten kam es zu folgenden Nebenwirkungen, wenn sie Sitagliptin, den Wirkstoff von Xelevia, zusätzlich zu einer laufenden Behandlung mit Metformin einnahmen:



Häufig (kann bis zu 1 von 10 Anwendern betreffen): erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie), Übelkeit, Blähungen, Erbrechen

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Anwendern betreffen): Bauchschmerzen, Durchfall,

Verstopfung, Schläfrigkeit Bei einigen Patienten kam es zu Magenbeschwerden, wenn die Behandlung mit Sitag-

liptin und Metformin gleichzeitig begonnen wurde.

Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme von Sitagliptin mit einem Sulfonylharnstoff zu folgenden Nebenwirkungen:

Häufig: erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie)

Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme von Sitagliptin mit einem Sulfonylharnstoff und Metformin zu folgenden Nebenwirkungen: Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Anwendern betreffen): erniedrigter Blutzucker

(Hypoglykämie) Häufig: Verstopfung

Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme von Sitagliptin mit Pioglitazon zu folgenden Nebenwirkungen:

Häufig: erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie) und Blähungen. Zusätzlich berichteten einige Patienten während der Einnahme von Sitagliptin mit Pioglitazon über Schwel-

lungen an den Füßen. Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme von Sitagliptin mit Pioglitazon und

Metformin zu folgenden Nebenwirkungen: Häufig: erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie), Schwellungen an Händen oder Beinen

Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme von Sitagliptin in Kombination mit der Anwendung von Insulin (mit oder ohne Metformin) zu folgenden Nebenwirkungen: Häufig: Kopfschmerzen, erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie), grippeähnliche Be-

schwerden Gelegentlich: trockener Mund, Verstopfung

tin als einziges blutzuckersenkendes Arzneimittel oder nach Markteinführung unter der Einnahme von Xelevia als einziges blutzuckersenkendes Arzneimittel und/oder in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln zu folgenden Nebenwirkungen:

Bei einigen Patienten kam es in klinischen Studien während der Einnahme von Sitaglip-

Häufig: erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie), Kopfschmerzen, Infektion der oberen Atemwege, verstopfte oder laufende Nase und Halsschmerzen, degenerative Gelenkerkrankung (Osteoarthrose), Schmerzen in den Armen oder Beinen Gelegentlich: Schwindel, Verstopfung

Häufigkeit nicht bekannt: Nierenfunktionsstörungen (in manchen Fällen wurde eine Blutwäsche [Dialyse] erforderlich), Erbrechen, Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen, Rückenschmerzen, interstitielle Lungenkrankheit.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

## 5. Wie ist Xelevia aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung (Durchdrückpackung) und dem Umkarton nach "Verwendbar bis:" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie das Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker oder bei Ihrem örtlichen Entsorger, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

### Der Wirkstoff ist Sitagliptin. Jede Filmtablette enthält Sitagliptinphosphat 1 H<sub>2</sub>O ent-

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# Was Xelevia enthält

sprechend 100 mg Sitagliptin. • Die sonstigen Bestandteile sind: Mikrokristalline Cellulose (E 460), Calciumhydrogen-

phosphat (E 341), Croscarmellose-Natrium (E 468), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E 470b) und Natriumstearylfumarat (Ph.Eur.). Der Tablettenüberzug enthält Poly(vinylalkohol), Macrogol (3350), Talkum (E 553b), Titandioxid (E 171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x  $H_2O$  (E 172) und Eisen(III)-oxid (E 172).

Wie Xelevia aussieht und Inhalt der Packung Runde, beige Filmtablette mit der Aufschrift "277" auf einer Seite.

Lichtundurchlässige Blisterpackungen (PVC/PE/PVDC und Aluminium).

Packungen zu 14, 28, 56, 84 oder 98 Filmtabletten sowie 50 x 1 Filmtablette in perforier-

ten Blistern zur Abgabe von Einzeldosen. Möglicherweise werden nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller **Pharmazeutischer Unternehmer:** 

**Hersteller:** Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A. Merck Sharp & Dohme Ltd. Hertford Road, Hoddesdon Via Emilia, 21

Hertfordshire, EN11 9BU 27100 Pavia Vereinigtes Königreich Italien Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

dpoc\_belux@merck.com България

Belgique/België/Belgien MSD Belgium BVBA/SPRL

Мерк Шарп и Доум България ЕООД Тел.: +359 2 819 3737 info-msdbg@merck.com

Tél/Tel: 0800 38 693 (+32 (0)27766211)

Ceská republika Merck Sharp & Dohme s.r.o.

Tlf: +45 4482 4000

Tel.: +420 233 010 111 msd\_cr@merck.com Danmark MSD Danmark ApS

dkmail@merck.com Deutschland BERLIN-CHEMIE AG Tel: +49 (0) 30 67070

Merck Sharp & Dohme OÜ

Tel: +372 6144 200

msdeesti@merck.com Ελλάδα

Eesti

MSD A. Φ.B.E.E. Τηλ: + 30 210 98 97 300 cora.greece.gragcm@merck.com

Ferrer Internacional, S.A.

Tel: +34 93 600 37 00 medicaldep@ferrergrupo.com

España

Pierre Fabre Médicament Tél: +33 (0) 1 49 10 80 00

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited

**Ireland** 

Tel: +353 (0)1 2998700 medinfo\_ireland@merck.com

Italia

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Neopharmed Gentili S.r.l.

Tel: +39 02891321 regulatory@mediolanum-farma.com

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija

**UAB Merck Sharp & Dohme** Tel.: +370 5 278 02 47 msd\_lietuva@merck.com

Κύπρος Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Τηλ: 80000 673 (+357 22866700) cyprus\_info@merck.com Latvija

Tel: +371 67364224 msd\_lv@merck.com Lietuva

dpoc\_belux@merck.com Magyarország

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL

EGIS Gyógyszergyár NyRT Tel.: + 36 1 265 55 55 mailbox@egis.hu

Tél/Tel: 0800 38 693 (+32 (0)27766211)

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited

Tel: 8007 4433 (+356 99917558) malta\_info@merck.com Nederland

Merck Sharp & Dohme BV

medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS Tlf: +47 32 20 73 00 msdnorge@msd.no

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

Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)

msd-medizin@merck.com

Tel: +43 (0) 1 26 044

Österreich

POLPHARMA Biuro Handlowe Sp. z o.o. Tel. +48 22 364 61 01

Tel: +351 800204661 medinfar@medinfar.pt România

Farmacêuticos, SA

**Portugal** 

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L. Tel: +4021 529 29 00 msdromania@merck.com

LABORATÓRIO MEDINFAR, Produtos

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila

Slovenija

d.o.o. Tel: + 386 1 5204 201 msd\_slovenia@merck.com

Merck Sharp & Dohme, s. r. o. Tel.: +421 2 58282010 msd\_sk@merck.com

Suomi/Finland Orion Oyj Puh./Tel: +358 10 4261

Sverige

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB Tel: +46 77 5700488 medicinskinfo@merck.com

**United Kingdom** 

Merck Sharp & Dohme Limited Tel: +44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2012.

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu verfügbar.