

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Linagliptin STADA 5 mg kalvopäällysteiset tabletit linagliptiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännyn lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Linagliptin Stada on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Linagliptin Stada -valmistetta
3. Miten Linagliptin Stada -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Linagliptin Stada -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Linagliptin Stada on ja mielin sitä käytetään

Linagliptin Stada sisältää vaikuttavana aineena linagliptiinia, joka kuuluu nieltäviin diabeteslääkkeisiin. Niiden avulla hoidetaan korkeita verensokeriarvoja. Lääkkeet auttavat elimistöä alentamaan veren sokeripitoisuutta.

Linagliptin Stada -tableteilla hoidetaan aikuisten tyypin 2 diabetesta, jos sairautta ei saada riittävästi hallintaan yhdellä suun kautta otettavalla diabeteslääkkeellä (metformiinilla tai sulfonyliureoilla), tai ruokavaliolla ja liikunnalla yksinään. Linagliptin Stada -tabletteja voidaan käyttää yhdessä muiden diabeteslääkkeiden, esimerkiksi metformiinin, sulfonyliureoiden (esimerkiksi glimepiridin tai glipitsidin), empaglifloosiinin tai insuliinin kanssa.

On tärkeää, että noudatat lääkäristä tai hoitajalta saamiasi ruokavalio- ja liikuntaohjeita.

Linagliptiinia, jota Linagliptin Stada sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Linagliptin Stada -valmistetta

Älä ota Linagliptin Stada -valmistetta

- jos olet allerginen linagliptiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Linagliptin Stada -tabletteja, jos

- sinulla on tyypin I diabetes (kehosi ei tuota lainkaan insuliinia) tai diabeettinen ketoasidoosi (diabeteksen komplikaatio, johon liittyy korkea verensokeripitoisuus, nopea painon lasku, pahoinvointi tai oksentelu). Linagliptin Stada -tabletteja ei saa käyttää näiden tilojen hoitoon.

- käytät sulfonyyliureaa (esimerkiksi glimepiridia tai glipitsidia) diabeteslääkkeenä samanaikaisesti Linagliptin Stada -tablettien kanssa. Tällöin lääkäri haluaa ehkä pienentää sulfonyyliurean annosta liian matalan verensokeripitoisuuden välttämiseksi.
- olet saanut allergisen reaktion jostakin muusta lääkkeestä, jota käytät veren sokeripitoisuuden hallintaan
- sinulla on tai on ollut haimasairaus.

Jos sinulla on akuutin haimatulehduksen oireita, kuten pitkittynyt, vaikea vatsakipu, ota yhteyttä lääkäriin.

Jos ihollesi muodostuu rakkuloita, tämä voi olla merkki sairaudesta nimeltä rakkulainen pemfigoidi. Lääkäri saattaa kehottaa sinua lopettamaan Linagliptin Stada -valmisten käytön.

Diabeettiset ihmumuutokset ovat diabeteksen yleisiä komplikaatioita. Noudata lääkärin tai hoitajan antamia ohjeita ihon ja jalkojen hoidosta.

Lapset ja nuoret

Linagliptin Stada -valmistetta ei suositella alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Linagliptin Stada

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Kerro lääkärille erityisesti, jos käytät seuraavia vaikuttavia aineita sisältäviä lääkkeitä:

- karbamatepiini, fenobarbitaali tai fenytoiini. Niitä saatetaan käyttää kouristusten estoon tai pitkittyneen kivun hoitoon.
- rifampisiini. Antibiootti, jota käytetään tulehdusten, kuten tuberkuloosin, hoitoon.

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ei tiedetä, onko linagliptiini haitallista syntymättömälle lapselle. Linagliptin Stada -valmisten käyttöä on suositeltavaa välttää raskauden aikana.

Ei tiedetä erityykö linagliptiini rintamaitoon. Lääkärin on päättäävä, lopetetaanko rintaruokinta vai lopetetaanko Linagliptin Stada -hoito.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Linagliptin Stada -valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn eikä koneidenkäyttökykyyn.

Käytettäessä Linagliptin Stada -tabletteja yhdessä muiden, sulfonyyliureoiksi kutsuttujen lääkkeiden ja/tai insuliinin kanssa voi veren sokeripitoisuus laskea liian matalaksi (hypoglykemia), joka voi vaikuttaa ajokykyysi tai koneidenkäyttökykyysi tai työhön ilman tukevaa alustaa. Sinulle saatetaan kuitenkin suositella tiheämmin toistuvaa verensokerin mittausta, jotta hypoglykemian riski olisi mahdollisimman pieni, erityisesti kun Linagliptin Stada -valmistetta käytetään yhdessä sulfonyyliurean ja/tai insuliinin kanssa.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikuttuksia ja haittavaikkuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Linagliptin Stada -valmistetta otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määäränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Annostus

Suositeltu Linagliptin Stada -annos on yksi 5 mg:n tabletti kerran vuorokaudessa.

Antotapa

Suun kautta. Voit ottaa Linagliptin Stada -tabletin joko ruuan kanssa tai ilman.

Lääkäri saattaa määräätä Linagliptin Stada -tabletteja yhdessä jonkin toisen suun kautta otettavan diabeteslääkkeen kanssa. Muista ottaa kaikki lääkkeet lääkärin ohjeiden mukaisesti saadaksesi parhaimman hoitotuloksen.

Jos otat enemmän Linagliptin Stada -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina välittömästi yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokesukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Linagliptin Stada -valmistetta

- Jos unohdat ottaa Linagliptin Stada -annoksen, ota se niin pian kuin muistat. Jos kuitenkin seuraavan lääkeannoksen ottamisen aika on lähellä, jätä unohtunut annos ottamatta.
- Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Älä koskaan ota kahta annosta samana päivänä.

Jos lopetat Linagliptin Stada -valmisteen käytön

Älä lopeta Linagliptin Stada -valmisteen käyttöä keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Verensokeriarvot saattavat nousta, jos lopetat Linagliptin Stada -valmisteen käytön.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jotkin oireet vaativat välitöntä yhteydenottoa lääkäriin

LOPETA Linagliptin Stada -valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos seuraavia vakavia haittavaikutuksia ilmenee:

Hyvin yleinen (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä):

- matalaan verensokeriin liittyviä oireita: vapina, hikoilu, ahdistuneisuus, näköhäiriöt, kihelmöinti huulissa, kalpeus, mielialan vaihtelut tai sekavuus (hypoglykemia). Hypoglykemia on todettu haittavaikutus, kun linagliptiinin kanssa käytetään samanaikaisesti metformiinia ja sulfonyyliureaa.

Harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):

- vaikea ja jatkuva vatsakipu (vatsan alueella), joka saattaa levitä selkäpuolelle sekä pahoinvoiointi ja oksentelu, koska oireet voivat olla merkki haimatulehduksesta (pankreatiitti).

LOPETA Linagliptin Stada -valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos seuraavia allergisen reaktion merkkejä tai oireita ilmenee:

Melko harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta):

- allergisia reaktioita (yliherkkyyss) kuten hengityksen vinkumista ja hengenahdistusta (keuhkoputkien hyperreaktiivisuus)

- ihottuma.

Harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):

- nokkosrokko (urtikaria)
- kasvojen, hulften, kielen ja kurkun turpoaminen, mikä saattaa vaikeuttaa hengittämistä tai nielemistä (angioedeema).

⇒ Lääkäri saattaa määräätä lääkettä allergisen reaktion hoitoon ja vaihtaa diabeteslääkkeen toiseen.

Muut haittavaikutukset

Yleinen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- kohonnut veren lipaasipitoisuus.

Melko harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- nenä- tai nielutulehdus (nasofaryngiitti)
- yskä
- ummetus (yhteiskäytössä insuliinin kanssa)
- kohonnut veren amyylaasipitoisuus.

Harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta)

- ihorakkulat (rakkulainen pemfigoidi).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkien henkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Linagliptin Stada -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhaita.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Linagliptin Stada sisältää

Vaikuttava aine on linagliptiini. Yksi kalvopäälysteinen tabletti sisältää 5 mg linagliptiinia.

Muut aineet ovat:

Tablettiyydin: mikrokiteinen selluloosa, hypromelloosi 2208, krospovidoni typpi A, kolloidinen vedetön piidioksidi, magnesiumstearaatti.

Kalvopäälys: hypromelloosi 2910, talkki, titaanidioksidi (E171), makrogoli (typpi 3350), punainen rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Linagliptin Stada 5 mg tabletit ovat harmahtavanpunaisia, pyöreitä, kaksoiskuperia kalvopäälysteisiä tabletteja.

Tabletit (mitat 8 mm x 5 mm) on pakattu oPA-Alu-PVC-läpipainopakkuksiin, joiden toisella puolella on alumiinikalvo.

Pakkauskoot:

Läpipainopakkaus: 10, 28, 30, 56, 90, 100 tablettia.

Yksittäispakattu läpipainopakkaus: 10x1, 28x1, 30x1, 56x1, 90x1, 100x1 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

Muut valmistajat

STADA Arzneimittel GmbH

Muthgasse 36/2

1190 Wien

Itävalta

Clonmel Healthcare Limited

3 Waterford Road

Clonmel

Co. Tipperary, E91 D768

Irlanti

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

PL 1310

00101 Helsinki

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 23.4.2021

Bipacksedel: Information till användaren

Linagliptin STADA 5 mg filmdragerade tabletter linagliptin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Linagliptin Stada är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Linagliptin Stada
3. Hur du tar Linagliptin Stada
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Linagliptin Stada ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Linagliptin Stada är och vad det används för

Linagliptin Stada innehåller den verksamma ingrediensen linagliptin. Den tillhör en grupp läkemedel som kallas ”orala diabetesläkemedel”. Orala diabetesläkemedel används för behandling av höga blodsockernivåer. De fungerar genom att hjälpa din kropp att minska sockernivån i blodet.

Linagliptin Stada används vid typ 2-diabetes hos vuxna, om sjukdomen inte kan kontrolleras tillräckligt med ett diabetesläkemedel (metformin eller sulfonureider) eller enbart kost och motion. Linagliptin Stada kan användas tillsammans med andra diabetesläkemedel t.ex. metformin, sulfonureider (t.ex. glimepirid, glipizid), empagliflozin eller insulin.

Det är viktigt att följa råden om kost och motion som du har fått av din läkare eller sjuksköterska.

Linagliptin som finns i Linagliptin Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Linagliptin Stada

Ta inte Linagliptin Stada

- om du är allergisk mot linagliptin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Linagliptin Stada om du:

- har typ 1-diabetes (din kropp inte producerar något insulin) eller diabetisk ketoacidosis (en komplikation vid diabetes med högt blodsocker, snabb viktförlust, illamående och kräkningar). Linagliptin Stada ska inte användas vid behandling av dessa tillstånd.
- om du använder ett antidiabetesmedel som kallas sulfonureid (t.ex. glimepirid, glipizid) kan din läkare vilja sänka dosen av sulfonureid när du använder det tillsammans med Linagliptin Stada för att undvika att ditt blodsocker blir för lågt.

- om du haft allergiska reaktioner mot andra läkemedel som du använt för att kontrollera mängden socker i blodet.
- har eller har haft en sjukdom i bukspottkörteln.

Kontakta din läkare om du har symptom på akut pankreatit, såsom svår och ihållande magsmärta (buksmärta).

Om du får blåsor i huden kan det vara ett tecken på ett tillstånd som kallas bullös pemfigoid. Din läkare kan säga till dig att sluta ta Linagliptin Stada.

Diabetiska hudskador är en vanlig komplikation vid diabetes. Du bör följa de rekommendationer om hud- och fotvård du får av din läkare eller sjuksköterska.

Barn och ungdomar

Linagliptin Stada rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 års ålder.

Andra läkemedel och Linagliptin Stada

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Det är särskilt viktigt att tala om för läkaren om du använder läkemedel som innehåller någon av följande aktiva substanserna:

- karbamazepin, fenobarbital eller fenytoin. De är läkemedel som används vid kramper eller kronisk smärta.
- rifampicin. Det är ett antibiotikum som används för att behandla infektioner som tuberkulos.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Det är inte känt om linagliptin är skadligt för det ofödda barnet. Därför bör användning av Linagliptin Stada undvikas om du är gravid.

Det är inte känt om linagliptin passerar över till modersmjölk. Din läkare måste ta ett beslut ifall amningen bör avbrytas eller om du bör avbryta/avstå från Linagliptin Stada behandling.

Körförstående och användning av maskiner

Linagliptin Stada har ingen eller försumbar påverkan på körförstående eller användning av maskiner.

Användning av Linagliptin Stada tillsammans med läkemedel som kallas sulfonureider och/eller insulin kan orsaka för låg blodsockerhalt (hypoglykemi) vilket kan påverka din förmåga att köra bil och använda maskiner samt arbeta utan säkert fotfäste. Däremot kan tätare testning av blodsockernivån rekommenderas för att minimera risken för hypoglykemi, särskilt när Linagliptin Stada kombineras med sulfonureid och/eller insulin.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Linagliptin Stada

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosering

Rekommenderad dos är en Linagliptin Stada tablett 5 mg en gång per dag.

Administreringssätt

Ska sväljas. Du kan ta Linagliptin Stada med eller utan mat.

Din läkare kan förskriva Linagliptin Stada tillsammans med ett annat oralt diabetesläkemedel. Kom ihåg att använda alla läkemedel enligt läkarens anvisning för att uppnå det bästa resultatet för din hälsa.

Om du har tagit för stor mängd av Linagliptin Stada

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta genast läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Linagliptin Stada

- Om du glömmer att ta en dos av Linagliptin Stada, ta den så snart du kommer ihåg. Om det snart är dags för nästa dos ska du hoppa över den glömda dosen.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Ta aldrig två doser samma dag.

Om du slutar att ta Linagliptin Stada

Sluta inte ta Linagliptin Stada utan att först konsultera din läkare. Dina blodsockernivåer kan öka när du slutar ta Linagliptin Stada.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vissa symtom kräver omedelbart medicinskt omhändertagande

SLUTA ta Linagliptin Stada och kontakta genast läkare om du märker någon av följande allvarliga biverkningar:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- symtom på lågt blodsocker: darrningar, svettningar, oro, dimsyn, stickningar i läpparna, blekhet, humörsvägningar eller förvirring (hypoglykemi).
Hypoglykemi är en identifierad biverkning när linagliptin tas tillsammans med metformin och en sulfonyreid.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- svår och ihållande smärta i buken (magen) som eventuellt strålar ut i ryggen, samt illamående och kräkningar, eftersom detta kan vara ett tecken på inflammation i bukspottkörteln (pankreatit).

SLUTA ta Linagliptin Stada och kontakta genast läkare om du märker någon av följande tecken eller symtom på en allergisk reaktion:

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- allergiska reaktioner (överkänslighet) inklusive väsande andning och andnöd (bronkiell hyperreaktivitet)
- hudutslag.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- nässelfeber (urtikaria)

- samt svullnad i ansikte, läppar, tunga och hals som kan orsaka svårigheter att andas eller svälja (angioödem).

⇒ Din läkare kan ordinera ett läkemedel för att behandla din allergiska reaktion och ett annat läkemedel för din diabetes.

Andra biverkningar

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- ökad nivå av lipas i blodet.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- inflammation i näsa eller hals (nasofaryngit)
- hosta
- förstopning (i kombination med insulin)
- ökad nivå av amylas i blodet.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- blåsbildning i huden (bullös pemfigoid).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till:

i Sverige:
Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

i Finland:
webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Linagliptin Stada ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blistret och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är linagliptin. Varje filmdragerad tablett innehåller 5 mg linagliptin.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa, hypromellos 2208, krospovidon typ A, kolloidal vattenfri kiseldioxid, magnesiumstearat.

Filmdragering: hypromellos 2910, talk, titandioxid (E171), makrogol (typ 3350), röd järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Linagliptin Stada 5 mg tablett(er) är gråaktigt röda, runda, bikonvexa filmdragerade tabletter.

Tabletterna (med dimensionerna 8 mm x 5 mm) finns tillgängliga i en kombinerad oPA-Alu-PVC-folie förseglad med en aluminiumfolie.

Förpackningsstorlekar:

Blister: 10, 28, 30, 56, 90, 100 tablett(er).

Endosblister: 10x1, 28x1, 30x1, 56x1, 90x1, 100x1 tablett(er).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Tyskland

Övriga tillverkare

STADA Arzneimittel GmbH

Muthgasse 36/2

1190 Wien

Österrike

Clonmel Healthcare Limited

3 Waterford Road

Clonmel

Co. Tipperary, E91 D768

Irland

Lokal företrädare

i Sverige:

STADA Nordic ApS

Marielundvej 46A

2730 Herlev

Danmark

i Finland:

STADA Nordic ApS, filial i Finland

PB 1310

00101 Helsingfors

Denna bipacksedel ändrades senast

i Finland: 23.4.2021

i Sverige: