

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 0,5 mg comprimate  
Enyglid 1 mg comprimate  
Enyglid 2 mg comprimate

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

*Enyglid 0,5 mg*  
Fiecare comprimat conține repaglinidă 0,5 mg.

*Enyglid 1 mg*  
Fiecare comprimat conține repaglinidă 1 mg

*Enyglid 2 mg*  
Fiecare comprimat conține repaglinidă 2 mg

Pentru lista tuturor excipientilor, vezi pct 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat.

*Enyglid 0,5 mg*  
Comprimate de culoare albă, rotunde și biconvexe, cu margini teșite.

*Enyglid 1 mg*  
Comprimate de culoare brun-gălbui, rotunde, biconvexe, cu margini teșite și, posibil, cu puncte de culoare mai închisă.

*Enyglid 2 mg*  
Comprimate de culoare roz, marmorate, rotunde, biconvexe, cu margini teșite și, posibil, cu puncte de culoare mai închisă.

## **4. DATE CLINICE**

### **4.1 Indicații terapeutice**

Repaglinida este indicată la adulți cu diabet zaharat de tip 2 a căror hiperglicemie nu mai poate fi controlată satisfăcător prin dietă, scădere în greutate și exerciții fizice. De asemenea, repaglinida este indicată în asociere cu metformina la adulți cu diabet zaharat de tip 2, în cazul în care metformina în monoterapie nu realizează un control glicemic satisfăcător.

Tratamentul trebuie inițiat complementar dietei și exercițiului fizic pentru a reduce glicemia post-prandială.

### **4.2 Doze și mod de administrare**

#### Doze

Repaglinida se administrează preprandial și doza este stabilită individual pentru a optimiza controlul glicemic. Pe lângă automonitorizarea de către pacient a glucozei din sânge și/sau urină, monitorizarea glicemiei trebuie efectuată periodic și de către medic, pentru a stabili doza minimă eficace. De asemenea, valorile de hemoglobină glicozilată sunt importante în monitorizarea răspunsului

pacientului la terapie. Monitorizarea periodică este necesară pentru a determina scăderile inadecvate ale glicemiei la doza maximă recomandată (eșecul primar) și pentru a determina lipsa scăderii corespunzătoare a glicemiei după o perioadă inițială de eficacitate a tratamentului (eșecul secundar).

Administrarea pe termen scurt a repaglinidei poate fi suficientă în perioadele de pierdere temporară a controlului glicemiei la pacienții cu diabet zaharat de tip 2, la care controlul glicemic este realizat de obicei prin dietă.

#### Doza inițială

Dozajul trebuie stabilit de către medic în funcție de necesarul pacientului.

Doza inițială recomandată este de 0,5 mg. Între ajustările dozei (determinate prin răspunsul glicemiei) sunt necesare intervale de una până la două săptămâni.

Dacă pacienții sunt transferați de pe un alt medicament antidiabetic oral, doza inițială recomandată este de 1 mg.

#### Doze de întreținere

Doza maximă recomandată pe priză este de 4 mg, administrată la mesele principale.

Doza totală maximă zilnică nu trebuie să depășească 16 mg repaglinidă.

#### Grupe speciale de pacienți

##### *Vârstnici*

Nu au fost efectuate studii clinice la pacienții cu vârstă peste 75 ani.

##### *Insuficiență renală*

Repaglinida nu este influențată de tulburările renale (vezi pct. 5.2)..

Opt procente dintr-o singură doză de repaglinidă este eliminată prin rinichi și clearance-ul total plasmatic al medicamentului este scăzut la pacienții cu insuficiență renală. Se recomandă prudență în stabilirea dozei la pacienții cu diabet zaharat și insuficiență renală, deoarece sensibilitatea lor la insulină este crescută.

##### *Insuficiență hepatică*

Nu au fost efectuate studii clinice la pacienții cu insuficiență hepatică.

##### *Pacienții malnutriți sau cu dizabilități*

La pacienții malnutriți sau cu dizabilități, dozele inițială și de întreținere trebuie să fie conservatoare și este necesară titrarea cu prudență a dozelor, pentru a evita reacțiile hipoglicemice.

##### *Pacienți care utilizează alte medicamente antidiabetice orale*

Pacienții pot fi transferați direct de pe alte medicamente antidiabetice orale pe repaglinidă. Totuși, nu există o corelație exactă între dozajul cu repaglinidă și alte medicamente antidiabetice orale. Doza inițială maximă recomandată pentru pacienții transferați pe repaglinidă este de 1 mg, administrată înainte de mesele principale.

Repaglinida poate fi administrată în asociere cu metformină în cazul în care metformina în monoterapie nu realizează un control glicemic satisfăcător. În acest caz, se continuă administrarea dozelor de metformină și se administrează concomitent repaglinidă. Doza inițială de repaglinidă este de 0,5 mg, administrată înainte de mesele principale; stabilirea dozei este corelată cu răspunsul glicemic la fel ca în cazul monoterapiei.

##### *Copii și adolescenți*

Siguranța și eficacitatea repaglinidei la copiii cu vârstă sub 18 ani nu au fost stabilite. Nu sunt disponibile date.

#### Mod de administrare

Repaglinida trebuie administrată înainte de mesele principale (preprandial).

De obicei, dozele se administrează cu 15 minute înainte de masă, dar momentul administrării poate varia de la imediat înainte de masă până la 30 de minute înainte de masă (preprandial, înaintea celor 2, 3 sau 4 mese din zi). Pacienții care omit o masă (sau care servesc o masă în plus) trebuie instruiți să renunțe la (sau să își adauge) o doză, în funcție de masa respectivă.

În cazul administrării concomitente și a altor substanțe active, a se vedea pct. 4.4 și 4.5 pentru stabilirea dozei.

#### **4.3 Contraindicații**

- Hipersensibilitate la repaglinidă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.
- Diabet zaharat de tip 1, peptid C-negativ.
- Cetoacidoză diabetică, cu sau fără comă.
- Tulburare funcțională hepatică gravă.
- Utilizare concomitentă cu gemfibrozil (vezi pct. 4.5).

#### **4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare**

##### General

Repaglinida trebuie prescrisă numai în cazurile în care controlul glicemiei este deficitar și simptomele caracteristice diabetului zaharat persistă în ciuda unei diete corespunzătoare, a exercițiilor fizice și a scăderii în greutate.

Când un pacient sub tratament oral cu medicamente antidiabetice este supus unui stres cum este starea febrilă, traumatismul, infecția sau operația chirurgicală este posibilă pierderea controlului glicemiei. În aceste situații, se recomandă întreruperea tratamentului cu repaglinidă și administrarea pe termen scurt de insulină.

##### Hipoglicemie

Similar altor stimulante ale secreției de insulină, repaglinida poate induce hipoglicemie.

##### Asocierea cu alte stimulante ale secreției de insulină

La mulți pacienți, efectul de scădere al glicemiei al medicamentelor antidiabetice orale scade în timp. Aceasta se poate datora progresiei gravitației diabetului zaharat sau diminuării răspunsului la medicament. Acest fenomen este cunoscut ca eșec secundar, pentru a se diferenția de eșecul primar, caz în care medicamentul este ineficace la un pacient la care a fost administrat pentru prima dată. Înainte de a încadra pacientul în grupa de eșec secundar trebuie evaluate ajustarea dozei și respectarea strictă a dietei și exercițiului fizic.

Repaglinida acționează prin legarea de un situs distinct de la nivelul celulelor  $\beta$ , având acțiune de scurtă durată. În studiile clinice nu a fost investigată utilizarea repaglinidei în cazul eșecului secundar la secretagogii ai insulinei. Nu au fost efectuate studii clinice privind investigarea asocierii cu alți secretagogi ai insulinei și acarboză.

##### Asocierea cu insulină protaminată neutră Hagedorn (NPH) sau tiazolidindione

Au fost efectuate studii clinice privind terapia asociată cu insulină protaminată neutră Hagedorn (NPH) sau tiazolidindionă. Totuși, raportul beneficiu-risc rămâne a fi stabilit în urma comparației cu alte terapii asociate.

##### Asocierea cu metformină

Tratamentul concomitent cu metformină este asociat cu un risc crescut de hipoglicemie.

### Sindromul coronarian acut

Utilizarea repaglinidei poate fi asociată cu o incidență crescută a sindromului coronarian acut (de exemplu infarct miocardic) (vezi pct. 4.8 și 5.1).

### Utilizarea concomitentă

Repaglinida trebuie utilizată cu precauție sau va fi evitată administrarea în cazul pacienților aflați sub tratament cu medicamente care influențează metabolismul repaglinidei (vezi pct. 4.5). Dacă utilizarea concomitentă este necesară, trebuie asigurată o atență monitorizare clinică și a valorii glicemiei.

### Excipienți

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică poate fi considerat „fără sodiu”.

## **4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**

Se cunosc o serie de medicamente care influențează metabolismul repaglinidei. De aceea trebuie luate în considerare de către medic eventualele interacțiuni:

Date *in vitro* au indicat că repaglinida este metabolizată predominant de CYP2C8, dar și de CYP3A4. Datele clinice obținute la voluntari sănătoși sprijină concluzia că CYP2C8 este cea mai importantă enzimă implicată în metabolizarea repaglinidei, pe când CYP3A4 are un rol minor, însă contribuția relativă a CYP3A4 poate să crească dacă CYP2C8 este inhibat. De aceea, metabolismul și, ca urmare, clearance-ul repaglinidei, pot fi afectate de substanțe care influențează activitatea enzimelor citocromului P-450 prin mecanisme de inhibiție sau inducție. Precauții speciale trebuie luate când ambii inhibitori CYP2C8 și 3A4 sunt administrați concomitent cu repaglinida.

Conform datelor obținute *in vitro*, repaglinida pare a fi un substrat pentru prelucrarea hepatică activă (prin intermediul proteinei transportoare de anioni organici, OATP1B1). Substanțele inhibitoare ale OATP1B1 pot determina, de asemenea, creșterea concentrațiilor plasmaticе de repaglinidă, aşa cum se evidențiază în cazul ciclosporinei (vezi mai jos).

Următoarele substanțe pot intensifica și/sau prelungi efectul repaglinidei de scădere a glicemiei: gemfibrozil, claritromicina, itraconazol, ketoconazol, trimetoprim, ciclosporină, deferasirox, clopidogrel, alte substanțe antidiabetice, inhibitori ai monoaminoxidazei (MAO), substanțe blocante beta-adrenergice neselective, inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei (IECA), salicilați, AINS (antinflamatoare nesteroidiene), octreotid, alcool etilic și steroizi anabolizați.

Într-un studiu de interacțiune efectuat la voluntari sănătoși, administrarea concomitentă a gemfibrozilului (600 mg de două ori pe zi), un inhibitor al CYP2C8, și repaglinidei (o singură doză de 0,25 mg) a crescut ASC a repaglinidei de 8,1 ori și  $C_{max}$  de 2,4 ori. Gemfibrozilul a prelungit timpul de înjumătățire plasmatică a repaglinidei de la 1,3 ore la 3,7 ore, rezultând o posibilă amplificare și prelungire a efectului repaglinidei de scădere a glicemiei, și a crescut de 28,6 ori concentrația plasmatică a repaglinidei la 7 ore de la administrare. Utilizarea concomitentă a gemfibrozilului cu repaglinida este contraindicată (vezi pct. 4.3).

Administrarea concomitentă a trimetoprimului (160 mg de două ori zilnic), un inhibitor moderat al CYP2C8, și a repaglinidei (o singură doză de 0,25 mg) a crescut ASC,  $C_{max}$  și t<sub>1/2</sub> a repaglinidei (de 1,6 ori, 1,4 ori, respectiv de 1,2 ori), fără efecte semnificative statistic asupra valorii glicemiei. Această deficit al efectului farmacocinetic a fost observat în cazul administrării unei doze sub-terapeutice de repaglinidă. Deoarece profilul de siguranță al acestei asociieri nu a fost stabilit pentru doze mai mari de 0,25 mg repaglinidă și 320 mg trimetoprim, utilizarea concomitentă a trimetoprimului cu repaglinida trebuie evitată. Dacă este necesară utilizarea concomitentă, trebuie asigurate monitorizarea atentă a

glicemiei și monitorizarea clinică atentă (vezi pct. 4.4).

Rifampicina, un inductor potent al CYP3A4, dar și al CYP2C8, acționează atât ca inductor cât și ca inhibitor al metabolizării repaglinidei. Șapte zile de pretratament cu rifampicină (600 mg), urmat de administrarea concomitentă a repaglinidei (o singură doză de 4 mg), a avut ca rezultat în ziua a șaptea o scădere cu 50% a ASC (rezultat al combinării efectelor de inducție și inhibiție). În cazul administrării repaglinidei la 24 de ore după ultima doză de rifampicină s-a observat o scădere cu 80% a ASC a repaglinidei (efect de inducție). De aceea, utilizarea concomitentă a rifampicinei și repaglinidei pot induce nevoie de ajustare a dozei de repaglinidă în funcție de valoarea glicemiei, atent monitorizată atât la inițierea tratamentului cu rifampicină (inhibiție acută), pe durata tratamentului (inhibiție și inducție), întreruperea tratamentului (inducție), cât și până la aproximativ 2 săptămâni după întreruperea tratamentului cu rifampicină, când efectul inductor al rifampicinei nu se mai manifestă. Nu este exclus ca alți inductori, de exemplu, fenitoina, carbamazepina, fenobarbitalul, sunătoarea, să aibă un efect similar.

La subiecți sănătoși a fost studiat efectul ketoconazolului, un prototip de inhibitor potent și competitiv al CYP3A4, asupra farmacocineticii repaglinidei. Administrarea concomitentă a 200 mg ketoconazol a crescut ASC și  $C_{max}$  ale repaglinidei de 1,2 ori, cu profile ale valorii glicemiei modificate cu mai puțin de 8% în cazul administrării concomitente (o singură doză de 4 mg repaglinidă). De asemenea, la voluntari sănătoși s-a studiat administrarea concomitentă de repaglinidă cu 100 mg itraconazol, un inhibitor al CYP3A4, și s-a observat creșterea ASC de 1,4 ori. Nu a fost observat nici un efect semnificativ asupra glicemiei la voluntarii sănătoși. Într-un studiu de interacțiune efectuat la voluntari sănătoși, administrarea concomitentă a 250 mg claritromicină, un inhibitor potent al CYP3A4, a crescut ușor ASC a repaglinidei de 1,4 ori,  $C_{max}$  de 1,7 ori și a crescut media creșterii ASC a insulinei serice de 1,5 ori și concentrația maximă de 1,6 ori. Mecanismul exact al acestei interacțiuni nu este clar.

Într-un studiu efectuat la voluntari sănătoși, administrarea concomitentă a repaglinidei (într-o singură doză de 0,25 mg) și a ciclosporinei (doză repetată de 100 mg) a crescut ASC și  $C_{max}$  ale repaglinidei de 2,5 ori, respectiv de 1,8 ori. Întrucât interacțiunea nu a fost studiată pentru doze mai mari de 0,25 mg repaglinidă, administrarea concomitentă a ciclosporinei și repaglinidei trebuie evitată.

Dacă asocierea este necesară, trebuie asigurate monitorizarea atentă a glicemiei și monitorizarea clinică atentă (vezi pct. 4.4).

Într-un studiu de interacțiune efectuat la voluntari sănătoși, administrarea concomitentă a deferasirox (30 mg/kg/zi, 4 zile), un inhibitor moderat de CYP2C8 și CYP3A4 și a repaglinidei (într-o singură doză de 0,5 mg) a determinat creșterea expunerii sistemică (ASC) a repaglinidei de 2,3 ori (90% II [2,03-2,63]) față de control, o creștere de 1,6 ori (90% II [1,42-1,84]) și a  $C_{max}$  și o scădere mică, semnificativă, a valorilor glicemiei. Deoarece interacțiunea nu a fost stabilită cu doze mai mari de 0,5 mg repaglinidă, trebuie evitată administrarea concomitentă a deferasirox cu repaglinidă. În cazul în care administrarea concomitentă este necesară trebuie monitorizate cu atenție starea clinică și valorile glicemiei (vezi pct 4.4).

Într-un studiu de interacțiune efectuat la voluntari sănătoși, la administrarea concomitentă de clopidogrel (doza inițială de 300 mg), un inhibitor CYP2C8, a crescut expunerea sistemică a repaglinidei ( $ASC_0-\infty$ ) de 5,1 ori și la administrarea continuată (doza zilnică de 75 mg clopidogrel) expunerea sistemică a repaglinidei ( $ASC_0-\infty$ ) a crescut de 3,9 ori. S-a observat o scădere mică, semnificativă a valorilor glicemiei.

Medicamentele blocante beta-adrenergice pot masca simptomele hipoglicemiei.

Administrarea concomitentă a cimetidinei, nifedipinei, estrogenului sau simvastatinei cu repaglinidă, toate substraturi pentru CYP3A4, nu modifică semnificativ parametrii farmacocinetici ai repaglinidei.

Când este administrată la voluntari sănătoși, la starea de echilibru, repaglinida nu are efecte clinice semnificative asupra proprietăților farmacocinetice ale digoxinei, teofilinei sau warfarinei. De aceea,

nu este necesară ajustarea dozei acestor medicamente când sunt administrate concomitent cu repaglinida.

Următoarele medicamente pot reduce efectul repaglinidei de scădere a glicemiei: contraceptive orale, rifampicină, barbiturice, carbamazepină, tiazide, corticosteroizi, danazol, hormoni tiroidieni și simpatomimetice.

În cazul în care se instituie sau se îintrerupe tratamentul cu aceste produse medicamentoase la un pacient care utilizează repaglinidă, acesta trebuie ținut sub observație atentă pentru modificările controlului glicemic.

Când repaglinida este utilizată concomitent cu alte medicamente care sunt secrete în principal pe cale biliară, trebuie luată în considerare orice interacțiune potențială.

#### Copii și adolescenti

Nu au fost efectuate studii privind interacțiunile la copii și adolescenti.

### **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea**

#### Sarcina

Nu există studii privind administrarea repaglinidei la femeile gravide. Repaglinida trebuie evitată în timpul sarcinii.

#### Alăptarea

Nu există studii la femeile care alăptează. Repaglinida nu trebuie utilizată la femeile care alăptează.

#### Fertilitatea

Datele din studiile efectuate la animale cu privire la dezvoltarea embrio-fetală și a puilor nou-născuți precum și la excreția în lapte sunt descrise la pct. 5.3.

### **4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje**

Enyglid nu influențează în mod direct capacitatea de a conduce vehicule sau de a utiliza utilaje dar poate cauza hipoglicemie.

Pacienții trebuie sfătuți să ia măsuri de precauție pentru a evita hipoglicemia în timpul conducerii vehiculelor sau folosirii utilajelor. Acest lucru este deosebit de important pentru pacienții la care simptomele de avertizare a hipoglicemiei sunt reduse sau lipsesc sau la pacienții care au episoade frecvente de hipoglicemie. În aceste circumstanțe, recomandarea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje trebuie reconsiderată.

### **4.8 Reacții adverse**

#### Rezumatul profilului de siguranță

Reacțiile adverse raportate cel mai frecvent au fost modificările valorilor glicemiei, de exemplu hipoglicemia. Frecvența apariției unor astfel de reacții depinde de factori individuali, cum sunt obiceiurile alimentare, dozele, exercițiul fizic și stresul.

#### Lista tabelară a reacțiilor adverse

Pe baza experienței cu repaglinidă și cu alte medicamente hipoglicemante au fost evidențiate următoarele evenimente adverse: Frecvențele sunt definite ca fiind:

- Frecvențe ( $\geq 1/100$  și  $< 1/10$ );

- Mai puțin frecvente ( $\geq 1/1000$  și  $< 1/100$ );
- Rare ( $\geq 1/10000$  și  $< 1/1000$ );
- Foarte rare ( $< 1/10000$ );
- Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

Tulburări ale sistemului imunitar	Reacții alergice*	Foarte rare
Tulburări metabolice și de nutriție	Hipoglicemie	Frecvente
	Comă hipoglicemică și stare de inconștiență cauzată de hipoglicemie	Cu frecvență necunoscută
Tulburări oculare	Tulburări de refracție*	Foarte rare
Tulburări cardiace	Boli cardiovasculare	Rare
Tulburări gastro-intestinale	Dureri abdominale, diaree	Frecvente
	Vărsături, constipație	Foarte rare
	Greață	Cu frecvență necunoscută
Tulburări hepato-biliare	Disfuncții hepatice, creșterea valorilor enzimelor hepatice *	Foarte rare
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	Hipersensibilitate *	Cu frecvență necunoscută

\* Vezi mai jos Descrierea reacțiilor adverse selectate

#### Descrierea reacțiilor adverse selectate

##### *Reacții alergice*

Reacții de hipersensibilitate generalizate (de exemplu, reacție anafilactică) sau reacții imunologice, precum vasculita.

##### *Tulburări de refracție*

Se cunoaște faptul că modificările glicemiei induc tulburări tranzitorii ale vederii, în special la începutul tratamentului. Asemenea tulburări au fost observate numai în foarte puține cazuri după inițierea tratamentului cu repaglinidă. În studiile clinice, niciuna dintre aceste situații nu a determinat întreruperea tratamentului cu repaglinidă.

##### *Disfuncții hepatice, creșterea valorilor enzimelor hepatice*

În timpul tratamentului cu repaglinidă au fost raportate cazuri izolate de creștere a valorilor enzimelor hepatice. Majoritatea cazurilor au fost moderate și tranzitorii și numai la câțiva pacienți a fost întrerupt tratamentul cu repaglinidă din cauza creșterii valorilor acestor enzime. În cazuri foarte rare au fost raportate disfuncții hepatice grave.

##### *Hipersensibilitate*

Pot să apară reacții de hipersensibilitate cutanată cum sunt eritem, prurit, erupții cutanate și urticarie. Nu există nici un motiv pentru a suspecta alergii încrucișate cu sulfonilureicele, datorită structurii chimice diferite.

##### Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul **sistemului național de raportare**, așa cum este menționat în Anexa V\*.

## 4.9 Supradoxaj

#### Sимптомы

Repaglinida a fost administrată cu o creștere săptămânală a dozei de 4 - 20 mg, de 4 ori pe zi, timp de 6 săptămâni. Nu au apărut probleme legate de siguranță. Deoarece, în cazurile studiate hipoglicemia a

fost evitată prin creșterea aportului caloric, supradozajul relativ poate să determine un efect de scădere exagerată a glicemiei, cu apariția simptomelor de hipoglicemie (amețeli, transpirații, tremor, cefalee etc.).

### Tratament

Când apar aceste simptome, trebuie luate măsuri adecvate de corectare a valorii mici a glicemiei (administrare pe cale orală de carbohidrați). Cazurile mai grave de hipoglicemie, cu convulsii, pierderea conștiinței sau coma, trebuie tratate prin administrarea intravenoasă de glucoză.

## **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Grupa farmacoterapeutică: Medicamente utilizate în diabetul zaharat, alte antidiabetice orale, codul ATC: A10B X02

#### Mecanism de acțiune

Repaglinida este un secretagog oral nou cu acțiune de scurtă durată. Repaglinida scade rapid glicemia prin stimularea eliberării insulinei din pancreas, efect dependent de funcționarea celulelor  $\beta$  din insulele pancreatiche.

Repaglinida închide canalele de potasiu ATP-dependente din membrana celulelor  $\beta$  prin intermediul unei proteine țintă, într-un mod diferit de alte secretagoge. Aceasta depolarizează celula  $\beta$ , conducând la deschiderea canalelor de calciu. Fluxul crescut de calciu rezultat induce secreția insulinei din celula  $\beta$ .

#### Efecte farmacodinamice

La pacienții cu diabet zaharat de tip 2, răspunsul insulinotrop la o masă apare în decurs de 30 minute după administrarea orală a unei doze de repaglinidă. Acest lucru conduce la scăderea glicemiei pe durata mesei. Valorile ridicate de insulină nu persistă dincolo de timpul afectat mesei. Concentrațiile plasmatiche de repaglinidă scad rapid la pacienții cu diabet zaharat de tip 2, observându-se concentrații plasmatici mici ale medicamentului după 4 ore de la administrare.

#### Eficacitate și siguranță clinică

La pacienții cu diabet zaharat de tip 2, cărora li s-au administrat doze de 0,5 - 4 mg repaglinidă, a fost demonstrată scăderea glicemiei în funcție de doză.

Studiile clinice au evidențiat că administrarea optimă a repaglinidei este în relație cu mesele principale (administrare preprandială).

De regulă, dozele se administrează cu 15 minute înainte de masă, dar intervalul poate varia de la administrarea chiar înainte de masă la administrarea cu 30 minute înainte de masă.

Un studiu epidemiologic a indicat un risc crescut de sindrom coronarian acut la pacienții tratați cu repaglinidă, comparativ cu cei aflați sub tratament cu sulfoniluree (vezi pct. 4.4 și 4.8).

### **5.2 Proprietăți farmacocinetice**

#### Absorbție

Repaglinida este rapid absorbită din tractul gastro-intestinal, ceea ce conduce la o creștere rapidă a concentrației plasmatici a substanței active. Concentrația plasmatică maximă este atinsă în decurs de o oră de la administrare. După atingerea valorii maxime, concentrația plasmatică scade rapid.

Farmacocinetica repaglinidei este caracterizată de o biodisponibilitate absolută medie de 63% (VC 11%).

Nu au fost observate diferențe semnificative clinic în farmacocinetica repaglinidei, atunci când s-a administrat cu 0, 15 sau 30 minute înaintea unei mese sau în condiții de repaus alimentar.

În studiile clinice a fost observată o variabilitate interindividuală mare (60%) a concentrațiilor plasmatici de repaglinidă. Variabilitatea intraindividuală este mică până la moderată (35%) și, deoarece doza de repaglinidă trebuie ajustată în funcție de răspunsul clinic, eficacitatea nu este afectată de variabilitatea interindividuală.

#### Distribuție

La om, farmacocinetica repaglinidei este caracterizată de un volum mic de distribuție, de 30 l (în concordanță cu distribuția în lichidul intracelular) și se leagă în proporție mare de proteinele plasmatici (peste 98%).

#### Eliminare

Repaglinida este eliminată rapid din sânge, în 4 - 6 ore. Timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare este de aproximativ o oră.

Repaglinida este metabolizată aproape complet și nu s-au identificat metaboliți care să aibă un efect hipoglicemiant semnificativ din punct de vedere clinic.

Metaboliții repaglinidei sunt excretați în principal pe cale biliară. Numai o proporție mică din doza administrată (mai puțin de 8%) apare în urină, în principal sub formă de metaboliți. Mai puțin de 1% din repaglinidă se regăsește în materialele fecale.

#### Grupe speciale de pacienți

La pacienții cu insuficiență hepatică și la pacienții vârstnici cu diabet zaharat de tip 2, expunerea la repaglinidă este crescută. După expunerea la o doză unică de 2 mg (4 mg la pacienții cu insuficiență hepatică) AUC (DS) a fost de 31,4 ng/ml x oră (28,3) la voluntari sănătoși, de 304,9 ng/ml x oră (228,0) la pacienții cu insuficiență hepatică și de 117,9 ng/ml x oră (83,8) la pacienții vârstnici cu diabet zaharat de tip 2. La pacienții cu insuficiență renală gravă (clearance-ul creatininei: 20-39 ml/min) după 5 zile de tratament cu repaglinidă (2 mg de 3 ori pe zi), rezultatele au evidențiat o creștere semnificativă, de 2 ori, a timpului de înjumătățire plasmatică (t<sub>1/2</sub>), comparativ cu pacienții cu funcție renală normală.

#### Copii și adolescenți

Nu sunt disponibile date.

### **5.3 Date preclinice de siguranță**

Datele non-clinice nu au evidențiat niciun risc special pentru om pe baza studiilor convenționale farmacologice privind evaluarea siguranței, toxicitatea după doze repetitive, genotoxicitatea și carcinogenitatea.

În studiile efectuate la animale, repaglinida nu a prezentat efecte teratogene. La fetușii și puii nou-născuți de șobolan, care au fost expuși unor doze mari de repaglinidă administrate în ultimul trimestru de gestație și în timpul alăptării, a fost observată embriotoxicitate și dezvoltarea anormală a membrelor. Repaglinida a fost detectată în laptele animalelor.

## **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Celuloză microcristalină (E460)  
Hidrogenofosfat de calciu  
Croscarmeloză sodică  
Povidonă K25  
Glicerol  
Stearat de magneziu  
Meglumină  
Poloxamer  
Oxid galben de fer (E172) - numai în Enyglid 1 mg  
Oxid roșu de fer (E172) - numai în Enyglid 2 mg

## **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

## **6.3 Perioada de valabilitate**

3 ani.

## **6.4 Precauții speciale pentru păstrare**

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

## **6.5 Natura și conținutul ambalajului**

Blistere (OPA/Al/PVC-Al): cutie a 30, 60, 90, 120, 180, 270 și 360 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

## **6.6 Instrucțiuni speciale pentru eliminarea reziduurilor**

Fără cerințe speciale la eliminare.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

## **8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Enyglid 0,5 mg30 comprimate: EU/1/09/580/001  
60 comprimate: EU/1/09/580/002  
90 comprimate: EU/1/09/580/003  
120 comprimate: EU/1/09/580/004  
180 comprimate: EU/1/09/580/019  
270 comprimate: EU/1/09/580/005  
360 comprimate: EU/1/09/580/006

Enyglid 1 mg  
30 comprimate: EU/1/09/580/007  
60 comprimate: EU/1/09/580/008  
90 comprimate: EU/1/09/580/009  
120 comprimate: EU/1/09/580/010  
180 comprimate: EU/1/09/580/020  
270 comprimate: EU/1/09/580/011

360 comprimate: EU/1/09/580/012

Enyglid 2 mg

30 comprimate: EU/1/09/580/013

60 comprimate: EU/1/09/580/014

90 comprimate: EU/1/09/580/015

120 comprimate: EU/1/09/580/016

180 comprimate: EU/1/09/580/021

270 comprimate: EU/1/09/580/017

360 comprimate: EU/1/09/580/018

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: 14/10/2009

Data ultimei reînnoiri a autorizației: 22 august 2014

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului (EMA) <http://www.ema.europa.eu/>.

## **ANEXA II**

- A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI**
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA**
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE  
PIAȚĂ**
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA  
SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI**

## **A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI**

Numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriei

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenia

TAD Pharma GmbH  
Heinz-Lohmann-Straße 5  
27472 Cuxhaven  
Germania

KRKA - FARMA d.o.o.  
V. Holjevca 20/E  
10450 Jastrebarsko

Republika Croația

Prospectul medicamentului trebuie să conțină numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriei respective.

## **B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA**

Medicament cu eliberare pe bază de prescripție medicală.

## **C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

- Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)**

Deținătorul autorizației de punere pe piață depune pentru acest medicament RPAS, conform cerințelor din lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD) menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și publicată pe portalul web european privind medicamentele.

## **D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII CU PRIVIRE LA UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI**

- Planul de management al riscului (PMR)**

Nu este cazul.

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 0,5 mg comprimate

repaglinidă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare comprimat conține repaglinidă 0,5 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimat

30 comprimate

60 comprimate

90 comprimate

120 comprimate

180 comprimate

270 comprimate

360 comprimate

**5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTE ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACĂ SUNT NECESARE****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

**12. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

30 comprimate: EU/1/09/580/001

60 comprimate: EU/1/09/580/002

90 comprimate: EU/1/09/580/003

120 comprimate: EU/1/09/580/004

180 comprimate: EU/1/09/580/019

270 comprimate: EU/1/09/580/005

360 comprimate: EU/1/09/580/006

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Enyglid 0,5 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC  
SN  
NN

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE****Blister****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 0,5 mg comprimate

repaglinidă

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 1 mg comprimate

repaglinidă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare comprimat conține repaglinidă 1 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimat

30 comprimate  
60 comprimate  
90 comprimate  
120 comprimate  
180 comprimate  
270 comprimate  
360 comprimate

**5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTE ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACĂ SUNT NECESARE****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

**12. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

30 comprimate: EU/1/09/580/007

60 comprimate: EU/1/09/580/008

90 comprimate: EU/1/09/580/009

120 comprimate: EU/1/09/580/010

180 comprimate: EU/1/09/580/020

270 comprimate: EU/1/09/580/011

360 comprimate: EU/1/09/580/012

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Enyglid 1 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC  
SN  
NN

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE**

**Blister**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 1 mg comprimate

repaglinidă

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 2 mg comprimate

repaglinidă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare comprimat conține repaglinidă 2 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimat

30 comprimate  
60 comprimate  
90 comprimate  
120 comprimate  
180 comprimate  
270 comprimate  
360 comprimate

**5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILORILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTE ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACĂ SUNT NECESARE****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

**12. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

30 comprimate: EU/1/09/580/013

60 comprimate: EU/1/09/580/014

90 comprimate: EU/1/09/580/015

120 comprimate: EU/1/09/580/016

180 comprimate: EU/1/09/580/021

270 comprimate: EU/1/09/580/017

360 comprimate: EU/1/09/580/018

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Enyglid 2 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC  
SN  
NN

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE****Blister****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Enyglid 2 mg comprimate

repaglinidă

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

KRKA

**3. DATA DE EXPIRARE**

Lot

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

## **B. PROSPECTUL**

## Prospect: Informații pentru pacient

**Enyglid 0,5 mg comprimate  
Enyglid 1 mg comprimate  
Enyglid 2 mg comprimate  
repaglinidă**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

### Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Enyglid și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Enyglid
3. Cum să luați Enyglid
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Enyglid
6. Continutul ambalajului și alte informații

#### 1. Ce este Enyglid și pentru ce se utilizează

Enyglid este un *medicament antidiabetic oral care conține repaglinidă*, care vă ajută pancreasul să producă mai multă insulină, scăzând astfel cantitatea de zahăr (glucoză) din sângele dumneavoastră.

**Diabetul zaharat de tip 2** este o afecțiune în care pancreasul nu produce suficientă insulină pentru a controla concentrația de zahăr din sângele dumneavoastră, sau în care corpul nu prezintă un răspuns normal față de insulina secretată.

Enyglid este folosit pentru a controla diabetul zaharat de tip 2 ca o completare a dietei și a exercițiului fizic: tratamentul se inițiază de regulă dacă dieta, exercițiul fizic și scăderea în greutate singure nu au reușit să controleze (sau să reducă) concentrația de zahăr din sângele dumneavoastră.

Enyglid poate fi administrat împreună cu metformină, un alt medicament folosit în tratamentul diabetului zaharat.

S-a demonstrat că Enyglid scade concentrația de zahăr din sângele dumneavoastră, ceea ce previne apariția complicațiilor cauzate de diabet.

#### 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Enyglid

##### Nu utilizați Enyglid

- Dacă sunteți **alergic** la repaglinidă sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- Dacă aveți **diabet zaharat de tip 1** (diabet zaharat insulino-dependent).
- Dacă aciditatea din sânge este crescută (**cetoacidoză diabetică**).
- Dacă aveți o **afecțiune severă a ficatului**.
- Dacă luați **gemfibrozil** (un medicament cu rol de reducere a cantității de grăsimi din sânge).

##### Atenționări și precauții

Înainte să luați Enyglid, adresați-vă medicului dumneavoastră:

### Aveți grijă deosebită când utilizați Enyglid

- Dacă aveți **probleme cu ficatul**. Enyglid nu este recomandat pacienților cu afecțiuni moderate ale ficatului. Enyglid nu trebuie luat dacă aveți o afecțiune severă a ficatului (vezi pct. *Nu utilizați Enyglid*).
- Dacă aveți **probleme cu rinichii**. Enyglid trebuie luat cu prudentă.
- Dacă sunteți programat pentru o **intervenție chirurgicală majoră** sau ați avut recent o **boală sau o infecție gravă**. În aceste cazuri se poate pierde controlul asupra diabetului zaharat.
- Dacă aveți vârsta **sub 18 sau peste 75 de ani**. Repaglinida nu a fost studiată la pacienți din cadrul acestor grupe de vîrstă, de aceea nu este recomandată.

**Spuneți medicului dumneavoastră** dacă vă încadrați într-una dintre situațiile de mai sus. S-ar putea ca Enyglid să nu fie potrivit pentru dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă va sfătui în acest sens.

### Copii și adolescenți

Nu luați acest medicament dacă aveți vârsta sub 18 ani.

### Dacă aveți un episod de hipoglicemie (scăderea concentrației zahărului din sânge)

Aveți hipoglicemie dacă concentrația de zahăr din sânge este prea mică. Aceasta se poate întâmpla în următoarele situații:

- Dacă luați prea mult Enyglid,
- Dacă depuneți un efort fizic mai mare decât de obicei,
- Dacă luați alte medicamente sau dacă suferiți de afecțiuni ale ficatului sau rinichilor (vezi pct. 2 *Înainte să utilizați Enyglid*).

**Semnele de avertizare ale hipoglicemiei** pot să apară brusc și pot include: transpirații reci, piele palidă și rece, dureri de cap, bătaie rapide ale inimii, senzație de rău, senzație intensă de foame, tulburări de vedere trecătoare, somnolență, oboseală și senzație de slăbiciune neobișnuite, nervozitate sau tremor, stare de neliniște, confuzie, dificultăți de concentrare.

**Dacă glicemia dumneavoastră scade sau simțiți că urmează un episod hipoglicemic:** mâncăți tablete de glucoză sau alimente sau băuturi care conțin mult zahăr, apoi odihniți-vă.

**Când simptomele hipoglicemiei au dispărut sau când valorile glicemiei s-au stabilizat**, continuați tratamentul cu repaglinidă.

**Informați-i pe cei din jur că aveți diabet zaharat și că, în cazul în care vă pierdeți conștiința** din cauza unui episod hipoglicemic, trebuie să vă așezeze pe o parte și să vă acorde imediat asistență medicală. Nu trebuie să vă administreze mâncare sau băuturi pentru că vă puteți îneca.

- **Dacă hipoglicemia severă** nu este tratată, aceasta poate provoca leziuni ale creierului (temporare sau permanente) și chiar moarte.
- **Dacă ați avut un episod hipoglicemic** și v-ați pierdut conștiința sau aveți frecvent episoade de hipoglicemie, informați-l pe medicul dumneavoastră. Doza de Enyglid, dieta sau exercițiul fizic pot necesita ajustări.

### Dacă concentrația de zahăr din sânge crește prea mult

Concentrația de zahăr din sânge poate crește prea mult (hiperglicemie). Aceasta se poate întâmpla în următoarele situații:

- Dacă vă administrați prea puțin Enyglid,
- Dacă aveți o infecție sau febră,
- Dacă mâncăți mai mult decât de obicei,
- Dacă depuneți mai puțin efort fizic decât de obicei.

**Semnele de avertizare ale concentrațiilor mari de zahăr în sânge** apar treptat. Acestea includ: urinare frecventă, senzație de sete, piele uscată, gură uscată. Adresați-vă medicului. Doza de Enyglid, dieta sau exercițiul fizic pot necesita ajustări.

### Enyglid împreună cu alte medicamente

**Spuneți medicului dumneavoastră** sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați

orice alte medicamente.

Puteți să luați Enyglid în asociere cu metformina, un alt medicament pentru diabet, dacă medicul dumneavoastră v-a prescris acest tratament.

Dacă urmați un tratament cu gemfibrozil (utilizat pentru reducerea cantității de grăsimi din sânge), nu trebuie să luați Enyglid.

Răspunsul organismului dumneavoastră față de Enyglid se poate modifica dacă utilizați alte medicamente și în special dintre cele enumerate mai jos:

- Inhibitori ai monoaminoxidazei (MAO) (utilizați în tratamentul depresiilor).
- Beta-blocante (utilizate în tratamentul hipertensiunii arteriale sau al unor afecțiuni cardiace).
- Inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei (ECA) (utilizați în tratamentul anumitor afecțiuni cardiace).
- Salicilați (de exemplu acidul acetilsalicilic).
- Octreotidă (utilizată în tratamentul cancerului).
- Antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), utilizate în diminuarea durerii.
- Steroizi (steroizi anabolanți și corticosteroizi – utilizați în anemie sau pentru tratarea inflamațiilor).
- Contraceptive orale (folosite pentru prevenirea sarcinii).
- Tiazide (diuretice sau medicamente pentru eliminarea apei).
- Danazol (utilizat în tratamentul chisturilor mamare și al endometriozei).
- Producători tiroidieni (folosiți în tratamentul cantităților scăzute de hormoni tiroidieni).
- Simpatomimetice (folosite în tratamentul astmului bronșic).
- Claritromicina, trimetoprim, rifampicina (antibiotice).
- Itraconazol, ketoconazol (medicamente antifungice).
- Gemfibrozil (utilizat în tratamentul valorilor crescute de grăsimi din sânge).
- Ciclosporină (folosită pentru suprimarea sistemului imunitar).
- Deferasirox (utilizat pentru a reduce acumularea cronică de fier).
- Clopidogrel (previne formarea cheagurilor de sânge)
- Fenitoină, carbamazepină, fenobarbital (utilizate în tratamentul epilepsiei).
- Sunătoare (medicament din plante medicinale).

### **Enyglid împreună cu alcool**

Alcoolul poate modifica acțiunea Enyglid de reducere a cantității de zahăr din sânge. Fiți atenți la semnele de avertizare a hipoglicemiei.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu trebuie să vă administrați Enyglid dacă sunteți gravidă sau doriți să deveniți.

Nu trebuie să luați Enyglid dacă alăptăți.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Capacitatea dumneavoastră de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje poate fi afectată în cazul în care cantitatea de zahăr din sânge este crescută sau scăzută. Înțelegeți cont de faptul că v-ați putea pune în pericol pe dumneavoastră sau pe cei din jur. Întrebați-vă medicul dacă puteți conduce vehicule în următoarele situații:

- dacă prezentați des episoade de hipoglicemie,
- dacă aveți puține semne de avertizare ale hipoglicemiei sau dacă acestea sunt absente.

### **Enyglid conține sodiu**

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică poate fi considerat „fără sodiu”.

### **3. Cum să luați Enyglid**

Luați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dacă nu sunteți sigur.

Medicul dumneavoastră vă va stabili doza.

- **Doza inițială recomandată** este de 0,5 mg administrată înainte de fiecare masă principală. Comprimatele trebuie înghițite cu un pahar de apă, cu cel mult 30 de minute înainte de masă.
- Doza poate fi ajustată de către medicul dumneavoastră cu până la 4 mg, iar administrarea se va efectua imediat înainte sau cu cel mult 30 de minute înaintea fiecărei mese principale. Doza maximă recomandată zilnic este de 16 mg.

Nu luați mai mult Enyglid decât v-a recomandat medicul dumneavoastră.

#### **Dacă luați mai mult Enyglid decât trebuie**

Dacă ati luat prea multe comprimate, glicemia dumneavoastră poate deveni prea mică, ducând la hipoglicemie. Vezi pct. *Dacă aveți un episod de hipoglicemie* pentru descrierea hipoglicemiei și a tratamentului acesteia.

#### **Dacă uitați să luați Enyglid**

Dacă ati uitat să luați o doză, administrați următoarea doză ca de obicei.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să luați Enyglid**

Țineți cont de faptul că efectul dorit nu poate fi atins dacă întrerupeți tratamentul cu Enyglid. Diabetul dumneavoastră se poate agrava. Dacă este nevoie de modificarea tratamentului, contactați-l întâi pe medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

#### Hipoglicemie

Cea mai frecventă reacție adversă este hipoglicemie, care poate afecta până la 1 din 10 persoane (vezi pct. 2 *Dacă aveți un episod de hipoglicemie*). Reacțiile hipoglicemice sunt de regulă ușoare sau moderate dar ocazional pot evolua la inconștiență sau comă hipoglicemică. În acest caz, aveți nevoie de asistență medicală imediată.

#### Alergia

Alergia apare foarte rar (poate afecta 1 din 10000 persoane). Simptome cum sunt umflăturile, dificultate la respirație, ritm rapid al bătăilor inimii, amețeala și transpirațiile pot fi semne ale unei reacții anafilactice. Adresați-vă imediat medicului.

#### Alte reacții adverse

**Frecvențe** (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Dureri abdominale
- Diaree

**Rare** (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- Sindrom coronarian acut (dar poate să nu fie cauzat de medicament)

**Foarte rare** (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- Vârsături
- Constipație
- Tulburări de vedere
- Probleme severe la nivelul ficatului, funcționare anormală a ficatului cum este creșterea valorilor enzimelor hepatice în sânge.

**Cu frecvență necunoscută**

- Hipersensibilitate (erupții trecătoare pe piele, mâncărime, roșeață, umflături)
- Senzație de rău (greață)

**Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul **sistemului național de raportare, așa cum este menționat în Anexa V\***. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament..

## 5. Cum se păstrează Enyglid

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## 6. Conținutul ambalajului și alte informații

**Ce conține Enyglid**

- Substanța activă este repaglinidă. Fiecare comprimat conține 0,5 mg, 1 mg, sau 2 mg repaglinidă.
- Celealte componente sunt: celuloză microcristalină (E460), hidrogenofosfat de calciu, croscarmeloză sodică, povidonă K25, glicerol, stearat de magneziu, meglumină, poloxamer, oxid galben de fer (E172) numai în comprimatele de 1 mg și oxid roșu de fer (E172) numai în comprimatele de 2 mg. Vezi pct. 2 „Enyglid conține sodiu”.

**Cum arată Enyglid și conținutul ambalajului**

Comprimatele de 0,5 mg sunt de culoare albă, rotunde, biconvexe cu margini teșite.

Comprimatele de 1 mg sunt de culoare brun-gălbui, rotunde, biconvexe cu margini teșite și posibil cu puncte de culoare mai închisă.

Comprimatele de 2 mg sunt de culoare roz, marmorate, rotunde, biconvexe cu margini teșite și posibil cu puncte de culoare mai închisă.

Cutii cu blistere a 30, 60, 90, 120, 180, 270 sau 360 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

**Deținătorul autorizației de punere pe piață**  
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

**Producători**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia  
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Germania  
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Republica Croația

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanții locali ai deținătorului autorizației de punere pe piață:

**België/Belgique/Belgien**

KRKA Belgium, SA.  
Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

**Lietuva**

UAB KRKA Lietuva  
Tel: + 370 5 236 27 40

**България**

KRKA България ЕООД  
Тел.: + 359 (02) 962 34 50

**Luxembourg/Luxemburg**

KRKA Belgium, SA.  
Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

**Česká republika**

KRKA ČR, s.r.o.  
Tel: + 420 (0) 221 115 150

**Magyarország**

KRKA Magyarország Kereskedelmi Kft.  
Tel.: + 36 (1) 355 8490

**Danmark**

KRKA Sverige AB  
Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**Malta**

E.J. Busuttil Ltd.  
Tel: + 356 21 445 885

**Deutschland**

TAD Pharma GmbH  
Tel: + 49 (0) 4721 606-0

**Nederland**

KRKA Belgium, SA.  
Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

**Eesti**

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filial  
Tel: + 372 (0) 6 671 658

**Norge**

KRKA Sverige AB  
Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**Ελλάδα**

KRKA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ  
Τηλ: +30 2100101613

**Österreich**

KRKA Pharma GmbH, Wien  
Tel: + 43 (0)1 66 24 300

**España**

KRKA Farmacéutica, S.L.  
Tel: + 34 911 61 03 80

**Polska**

KRKA-POLSKA Sp.z o.o.  
Tel.: + 48 (0)22 573 7500

**France**

KRKA France EurL  
Tél: + 33 (0)1 57 40 82 25

**Portugal**

KRKA Farmacêutica, Sociedade Unipessoal Lda.  
Tel: + 351 (0)21 46 43 650

**Hrvatska**

KRKA – FARMA d.o.o.  
Tel: + 385 1 6312 101

**România**

KRKA Romania S.R.L., Bucharest  
Tel: + 4 021 310 66 05

**Ireland**

KRKA Pharma Dublin, Ltd.  
Tel: + 353 1 413 3710

**Slovenija**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Tel: + 386 (0) 1 47 51 100

**Ísland**

LYFIS ehf.

**Slovenská republika**

KRKA Slovensko, s.r.o.,

Sími: + 354 534 3500

Tel: + 421 (0) 2 571 04 501

**Italia**

KRKA Farmaceutici Milano S.r.l.  
Tel: + 39 02 3300 8841

**Κύπρος**

KI.PA. (PHARMACAL) LIMITED  
Τηλ: + 357 24 651 882

**Suomi/Finland**

KRKA Finland Oy  
Puh/Tel: +358 20 754 5330

**Sverige**

KRKA Sverige AB  
Tel: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**Latvija**

KRKA Latvija SIA  
Tel: + 371 6 733 86 10

**Acest prospect a fost revizuit în**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului (EMA) <http://www.ema.europa.eu/>.