

Příbalová informace: Informace pro uživatele

STADAMET NEO 500 mg potahované tablety
STADAMET NEO 850 mg potahované tablety
STADAMET NEO 1000 mg potahované tablety

metformin-hydrochlorid

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li případně další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek STADAMET NEO a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek STADAMET NEO užívat
3. Jak se přípravek STADAMET NEO užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek STADAMET NEO uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek STADAMET NEO a k čemu se používá

Přípravek STADAMET NEO tablety obsahuje léčivou látku metformin, lék k léčbě cukrovky. Patří do skupiny léků nazývaných biguanidy.

Inzulin je hormon, který je produkován ve slinivce břišní a pomáhá tělu využívat glukózu (cukr) z krve. Tělo používá glukózu k výrobě energie nebo ji ukládá k pozdějšímu použití. Pokud trpíte cukrovkou, slinivka nevyrábí dostatek inzulinu, nebo Vaše tělo není schopno vytvořený inzulin náležitě využít. To vede k vysoké hladině cukru v krvi. STADAMET NEO pomáhá snížit hladinu krevního cukru co nejbližší normální úrovni.

Pokud jste dospělá osoba s nadváhou, pomůže Vám dlouhodobé užívání přípravku STADAMET NEO snížit riziko komplikací souvisejících s cukrovkou. Užívání přípravku STADAMET NEO je spojeno se stabilní tělesnou hmotností, nebo s jejím mírným úbytkem.

STADAMET NEO je užíván k léčbě pacientů trpících diabetem 2. typu (také nazývaný „cukrovka nezávislá na inzulinu“), když se samotná dieta a fyzické cvičení ukázaly jako nedostatečné pro kontrolu Vaší hladiny krevního cukru. Používá se především u pacientů s nadváhou.

Dospělí mohou užívat STADAMET NEO samostatně nebo společně s dalšími léky k léčbě cukrovky (léky užívané perorálně – ústy, nebo inzulin).

Děti od 10 let a dospívající mohou užívat STADAMET NEO samostatně nebo společně s inzulinem.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek STADAMET NEO užívat

NEUŽÍVEJTE STADAMET NEO:

- jestliže jste alergický(á) na metformin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6)
- jestliže máte problémy s játry
- jestliže máte závažnou poruchu funkce ledvin
- jestliže máte nekontrolovanou cukrovku například se závažnou hyperglykemií (vysoká hladina glukózy v krvi), pocitem na zvracení, zvracením, průjemem, rychlým úbytkem tělesné hmotnosti, laktátovou acidózou (viz „Riziko laktátové acidózy“ níže) nebo ketoacidózou. Ketoacidóza je onemocnění, při kterém se látky označované jako „ketolátky“ hromadí v krvi a které může vést k diabetickému prekómatu. Příznaky zahrnují bolest žaludku, rychlé a hluboké dýchání, ospalost nebo neobvyklý ovocný zápach dechu
- jestliže jste ztratil(a) příliš mnoho tělních tekutin (dehydratace), například při dlouhodobém nebo těžkém průjmu, nebo pokud jste zvracel(a) několikrát po sobě. Dehydratace může vést k ledvinovým potížím, které pro Vás mohou znamenat riziko laktátové acidózy (viz „Upozornění a opatření“)
- jestliže máte závažnou infekci, například infekci plic, průdušek nebo ledvin. Závažné infekce mohou vést k ledvinovým potížím, které pro Vás mohou znamenat riziko laktátové acidózy (viz „Upozornění a opatření“)
- jestliže podstupujete léčbu akutního srdečního selhání nebo jste nedávno prodělal(a) srdeční infarkt, máte vážné problémy s krevním oběhem (např. šok) nebo trpíte dýchacími obtížemi. To může vést k nedostatečnému zásobování tkání kyslíkem, což pro Vás může znamenat riziko laktátové acidózy (viz „Upozornění a opatření“)
- jestliže konzumujete mnoho alkoholických nápojů

Jestliže se Vás týká kterýkoli z výše uvedených bodů, informujte svého lékaře před zahájením užívání tohoto přípravku.

Poradte se se svým lékařem, pokud:

- musíte podstoupit vyšetření rentgenem nebo tomografem, v rámci kterého, se aplikuje do krevního oběhu kontrastní látka s obsahem jódu
- musíte podstoupit velký chirurgický zákrok.

Nesmíte užívat STADAMET NEO určitou dobu před a po vyšetření nebo chirurgickém zákroku. Váš lékař rozhodne, zda v tomto období musíte podstoupit jiný druh léčby. Je nezbytné přesně dodržovat pokyny lékaře.

Upozornění a opatření

Riziko laktátové acidózy

Přípravek STADAMET NEO může způsobit velmi vzácný, ale velmi závažný nežádoucí účinek označovaný jako laktátová acidóza, zvláště pokud Vaše ledviny nefungují správně. Riziko vzniku laktátové acidózy se také zvyšuje při nekontrolované cukrovce, závažných infekcích, dlouhodobém hladovění nebo požívání alkoholu, dehydrataci (viz další informace níže), onemocněních jater a jakýchkoli stavech, při kterých dochází ke sníženému zásobení kyslíkem v některé části těla (jako při akutním závažném onemocnění srdce).

Pokud se Vás týká některý z výše uvedených stavů, promluvte si se svým lékařem, který Vám poskytne další pokyny.

Ukončete užívání přípravku STADAMET NEO a kontaktujte lékaře nebo nejbližší nemocniční pohotovost, pokud se u Vás objeví některé příznaky laktátové acidózy, protože tento stav může vést ke kómatu.

Příznaky laktátové acidózy zahrnují:

- zvracení

- bolest břicha
- svalové křeče
- celkový pocit nevolnosti se závažnou únavou
- problémy s dýcháním
- snížení tělesné teploty a zpomalení srdečního tepu.

Laktátová acidóza je zdravotní stav, který vyžaduje naléhavé ošetření, a musí být léčen v nemocnici.

Dočasně přerušte užívání přípravku STADAMET NEO, pokud máte onemocnění, které může souviset s dehydratací (významná ztráta tělesných tekutin), jako při silném zvracení, průjmů, horečce, vystavení teplu nebo pokud pijete méně než normálně. Promluvte si se svým lékařem, který Vám poskytne další pokyny.

Vezměte prosím v úvahu následující skutečnosti:

- Pokud budete podstupovat velkou operaci, musíte ukončit užívání přípravku STADAMET NEO v období během tohoto výkonu a určitou dobu po něm. Váš lékař rozhodne, kdy musíte léčbu přípravkem STADAMET NEO ukončit a kdy ji můžete znovu zahájit.
- Přípravek STADAMET NEO užívaný samostatně nezpůsobuje hypoglykemii (příliš nízká hladina cukru v krvi). Jestliže však užíváte metformin-hydrochlorid společně s dalšími léky k léčbě cukrovky, které mohou vyvolat hypoglykemii (např. deriváty sulfonfylmočoviny, inzulinem, meglitinidy), existuje riziko hypoglykemie. Jestliže u sebe zpozorujete příznaky hypoglykemie, například slabost, závratě, zvýšené pocení, rychlý srdeční tep, poruchy zraku nebo problém se soustředit, obvykle pomůže, když sníte nebo vypijete něco s obsahem cukru.
- Během léčby přípravkem STADAMET NEO bude Váš lékař provádět kontrolu funkce ledvin minimálně jednou ročně nebo častěji, pokud jste starší pacient(ka) a/nebo pokud máte zhoršenou funkci ledvin.

Další léčivé přípravky a STADAMET NEO

Pokud Vám musí být podána injekce s **kontrastní látkou**, která obsahuje jód, například při vyšetření pomocí RTG nebo skenu, musíte užívání přípravku STADAMET NEO ukončit před nebo v době podání injekce. Váš lékař rozhodne, kdy musíte léčbu přípravkem STADAMET NEO ukončit a kdy ji můžete znovu zahájit.

Informujte svého lékaře o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. Může být nutné častější provádění vyšetření glukózy v krvi a funkce ledvin nebo Váš lékař může upravit dávkování přípravku STADAMET NEO. Je zvláště důležité uvést následující:

- léky, které zvyšují tvorbu moči (**diuretika**)
- léky, které se používají k léčbě bolesti a zánětu (**nesteroidní protizánětlivé léky a inhibitory COX-2**, jako je **ibuprofen** a **celecoxib**),
- určité léky k léčbě vysokého krevního tlaku (**ACE inhibitory a blokátory receptoru pro angiotenzin II**)
- **beta-2-agonisté**, jako například **salbutamol** nebo **terbutalin** (používané při léčbě průduškového astmatu)
- **kortikosteroidy** (používané při léčbě řady obtíží, například těžkých zánětů kůže nebo u astmatu)
- léky, které mohou změnit množství přípravku STADAMET NEO v krvi, zejména pokud máte sníženou funkci ledvin (jako je **verapamil**, **rifampicin**, **cimetidin**, **dolutegravir**, **ranolazin**, **trimethoprim**, **vandetanib**, **isavukonazol**, **krizotinib**, **olaparib**)
- jiné léky používané k léčbě cukrovky

Přípravek STADAMET NEO s alkoholem

Během užívání přípravku STADAMET NEO se vyhněte nadměrné konzumaci alkoholu, protože to

může zvyšovat riziko laktátové acidózy (viz bod „Upozornění a opatření“).

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná, domníváte se, že byste mohla být těhotná nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem pro případ, že bude nutné změnit léčbu nebo sledování hladiny glukózy v krvi. Tento léčivý přípravek není doporučen, jestliže kojíte nebo plánujete kojit Vaše dítě.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek STADAMET NEO užívaný samostatně nevyvolává hypoglykémii (velmi nízká hladina cukru v krvi).

To znamená, že nemá vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

Dbejte však zvýšené opatrnosti, jestliže užíváte přípravek STADAMET NEO společně s dalšími přípravky k léčbě cukrovky, které mohou způsobovat hypoglykémii (například deriváty sulfonylmočoviny, inzulinem, meglitinidy). Mezi příznaky hypoglykémie patří slabost, závratě, zvýšené pocení, rychlý srdeční tep, poruchy zraku nebo potíže se soustředěním. Jestliže pocítíte tyto příznaky, neřídte dopravní prostředky ani neobsluhujte stroje.

3. Jak se přípravek STADAMET NEO užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

STADAMET NEO nemůže nahradit přínosy zdravého životního stylu. Dodržujte doporučení svého lékaře týkající se diety a provádějte pravidelné tělesné cvičení.

Doporučená dávka

Děti ve věku od 10 let a dospívající

Obvyklá úvodní dávka je 500 mg nebo 850 mg přípravku STADAMET NEO jednou denně. Maximální denní dávka je 2000 mg užívaná ve 2 nebo 3 dílčích dávkách. Léčba dětí ve věku mezi 10 a 12 lety je možná pouze na základě konkrétního doporučení Vašeho lékaře, protože zkušenosti s léčbou u této věkové skupiny jsou omezené.

Dospělí

Dospělí užívají obvykle na začátku léčby 500 mg nebo 850 mg přípravku STADAMET NEO dvakrát nebo třikrát denně. Maximální denní dávka je 3000 mg užívaná ve 3 dílčích dávkách. Pokud máte zhoršenou funkci ledvin, může Vám lékař předepsat nižší dávku.

Jestliže užíváte také inzulin, informujte se u svého lékaře, jak začít užívat přípravek STADAMET NEO.

STADAMET NEO 1000 mg potahované tablety
Tablety je možné rozdělit na stejné dávky.

Lékařské sledování

- Lékař bude provádět pravidelné testy na hladinu krevního cukru a upraví Vám dávkování přípravku STADAMET NEO podle hladiny krevního cukru. Lékaře navštěvujte pravidelně. To je zvláště důležité u dětí, dospívajících a u starších osob.
- Lékař provede kontrolu funkce ledvin alespoň jednou ročně. U starších osob a v případech nesprávné funkce ledvin mohou být kontroly vyžadovány častěji.

Způsob podání

Tablety se užívají ústy.

Užívejte přípravek STADAMET NEO s jídlem nebo po jídle. Tím zabráníte nežádoucím účinkům na trávení.

Tablety se nedrtí ani nekousají. Tablety se polykají a zapíjejí se sklenicí vody.

- Pokud užíváte jednu dávku denně, užívejte ji ráno (při snídani).
- Pokud užíváte dvě dávky denně, užívejte jednu dávku ráno (při snídani) a druhou večer (při večeři).
- Pokud užíváte tři dávky denně, užívejte jednu dávku ráno (při snídani), druhou v poledne (při obědě) a třetí večer (při večeři).

Pokud po určité době budete mít pocit, že jsou účinky přípravku STADAMET NEO příliš silné nebo naopak příliš slabé, informujte o tom svého lékaře nebo lékárníka.

Jestliže jste užil(a) více přípravku STADAMET NEO, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku STADAMET NEO, než jste měl(a), může dojít k laktátové acidóze. Příznaky laktátové acidózy jsou nespecifické, např. zvracení, bolest břicha, svalové křeče, celková nevolnost se značnou únavou a dýchací obtíže. Dalšími příznaky jsou snížená tělesná teplota a zpomalený tep. **Jestliže se některé z uvedených příznaků u Vás projeví, okamžitě přestaňte přípravek STADAMET NEO užívat a ihned kontaktujte lékaře nebo nejbližší nemocnici, protože laktátová acidóza může vést ke kómatu.**

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek STADAMET NEO

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku. Užíjte následující dávku v obvyklou dobu.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Mohou se vyskytnout následující nežádoucí účinky:

Přípravek STADAMET NEO může způsobit velmi vzácný (může postihnout až 1 osobu z 10 000), ale velmi závažný nežádoucí účinek označovaný jako laktátová acidóza (viz bod „Upozornění a opatření“). Pokud k tomu dojde, **musíte okamžitě ukončit užívání přípravku STADAMET NEO a kontaktovat lékaře nebo nejbližší nemocniční pohotovost**, protože laktátová acidóza může vést ke kómatu.

Příznaky laktátové acidózy zahrnují:

- zvracení
- bolest břicha
- svalové křeče
- celkovou nevolnost se značnou únavou
- dýchací obtíže
- sníženou tělesnou teplotu a zpomalený tep

Další možné nežádoucí účinky jsou uvedeny podle frekvence výskytu:

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů)

- zažívací problémy, jako jsou pocit na zvracení (nauzea), zvracení, průjem, bolest břicha a ztráta chuti k jídlu.

Tyto nežádoucí účinky se nejčastěji objevují na začátku léčby metforminem. Nežádoucí účinky zmírníte, jestliže si dávku rozvrhnete na celý den a budete přípravek STADAMET NEO užívat během jídla nebo hned po jídle. **Pokud příznaky neustoupí, přestaňte přípravek STADAMET NEO užívat a poraďte se s lékařem.**

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů)

- změny vnímání chuti
- snížená nebo nízká hladina vitamínu B₁₂ v krvi (příznaky mohou zahrnovat extrémní únavu, bolestivý a červený jazyk (glositida), mravenčení (parestezie) nebo bledou či žlutou kůži). Váš lékař Vám může zařídit některá vyšetření, aby zjistil příčinu Vašich příznaků, protože některé z nich mohou být způsobeny také cukrovkou nebo jinými nesouvisejícími zdravotními problémy.

Velmi vzácné (mohou postihnout až 1 z 10 000 pacientů)

- anomálie testů funkce jater nebo hepatitida (zánět jater může způsobit únavu, ztrátu chuti k jídlu, váhový úbytek, to může a nemusí být provázeno zežloutnutím kůže nebo bělma očí). Jestliže se u Vás tyto příznaky projeví, přestaňte přípravek STADAMET NEO užívat a informujte svého lékaře
- kožní reakce jako zarudnutí kůže (erytém), svědění nebo svědivá vyrážka (kopřivka).

Děti a dospívající

Omezené údaje u dětí a dospívajících ukázaly, že nežádoucí účinky svojí povahou a závažností odpovídaly těm, které byly pozorovány i u dospělých.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek STADAMET NEO uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

[pouze pro HDPE lahvičky]: Po prvním otevření lahvičky je možné přípravek užívat nejvýše 90 dní.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek STADAMET NEO obsahuje

STADAMET NEO 500 mg potahované tablety

Léčivou látkou je metformin-hydrochlorid. Jedna potahovaná tableta obsahuje 500 mg metformin-hydrochloridu, což odpovídá 390 mg metforminu. Pomocné látky jsou: magnesium-stearát, povidon (E 1201), hypromelosa 2910 (E 464), oxid titaničitý (E 171) a makrogol 3350.

STADAMET NEO 850 mg potahované tablety

Léčivou látkou je metformin-hydrochlorid. Jedna potahovaná tableta obsahuje 850 mg metformin-hydrochloridu, což odpovídá 663 mg metforminu. Pomocné látky jsou: magnesium-stearát, povidon (E 1201), hypromelosa 2910 (E 464), oxid titaničitý (E 171) a makrogol 3350.

STADAMET NEO 1000 mg potahované tablety

Léčivou látkou je metformin-hydrochlorid. Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg metformin-hydrochloridu, což odpovídá 780 mg metforminu. Pomocné látky jsou: magnesium-stearát, povidon (E 1201), hypromelosa 2910 (E 464), oxid titaničitý (E 171) a makrogol 3350.

Jak přípravek STADAMET NEO vypadá a co obsahuje toto baleníPopis

Stadamet Neo 500 mg potahované tablety

Bílé až téměř bílé, kulaté potahované tablety s vyraženým „001“ na jedné straně a „500“ na druhé straně. Průměr tablet je přibližně 11 mm a tloušťka 6 mm.

Stadamet Neo 850 mg potahované tablety

Bílé až téměř bílé, kulaté potahované tablety s vyraženým „002“ na jedné straně a „850“ na druhé straně. Průměr tablet je přibližně 13 mm a tloušťka 7 mm.

Stadamet Neo 1000 mg potahované tablety

Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým „003“ na jedné straně a „1000“ na druhé straně a s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky. Přibližné rozměry tablet jsou délka 19 mm a tloušťka 10 mm.

Obsah balení

Stadamet Neo 500 mg potahované tablety

Blistr (PVC/Al) obsahující 18, 20, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 120 a 180 potahovaných tablet

HDPE lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, bílým neprůhledným víčkem, průsvitným vnitřním víčkem a vložkou, obsahující 100 potahovaných tablet

HDPE lahvičky s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem, bílým neprůhledným víčkem, průsvitným vnitřním víčkem a vložkou, obsahující 500 potahovaných tablet

Stadamet Neo 850 mg potahované tablety

Blistr (PVC/Al) obsahující 18, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100, 120 a 180 potahovaných tablet

HDPE lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, bílým neprůhledným víčkem, průsvitným vnitřním víčkem a vložkou, obsahující 100 potahovaných tablet

HDPE lahvičky s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem, bílým neprůhledným víčkem, průsvitným vnitřním víčkem a vložkou, obsahující 500 potahovaných tablet

Stadamet Neo 1000 mg potahované tablety

Blistr (PVC/Al) obsahující 18, 30, 50, 60, 90, 120, 180 a 1500 potahovaných tablet

HDPE lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, bílým neprůhledným víčkem, průsvitným vnitřním víčkem a vložkou, obsahující 100 potahovaných tablet

HDPE lahvičky s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem, bílým neprůhledným víčkem, průsvitným vnitřním víčkem a vložkou, obsahující 500 potahovaných tablet

Velikosti balení 500 tablet (v HDPE lahvičkách) a 1500 tablet (v blistru) jsou určeny pouze pro nemocnice a pro dávkovače léčivých přípravků.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobceDržitel rozhodnutí o registraci a výrobceDržitel rozhodnutí o registraci

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel
Německo

Výrobce

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
Dortelweil, 61118 Bad Vilbel, Hesse
Německo

Centrafarm Services B.V.
Nieuwe Donk 9
NL- 4879 AC Etten-Leur
Noord-Brabant
Nizozemsko

Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:

Název členského státu	Název léčivého přípravku
Německo	Metformin AL 500 mg Filmtabletten Metformin AL 850 mg Filmtabletten Metformin AL 1000 mg Filmtabletten
Belgie	Metformin EG 500 mg filmomhulde tabletten Metformin EG 850 mg filmomhulde tabletten Metformin EG 1000 mg filmomhulde tabletten
Lucembursko	Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés
Dánsko	Forminet
Španělsko	Metformina STADAFARMA 850 mg comprimidos recubiertos con película EFG Metformina STADAFARMA 1000 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finsko	Forminet 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen Forminet 850 mg tabletti, kalvopäällysteinen Forminet 1000 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Francie	METFORMINE EG LABO 500 mg, comprimé pelliculé METFORMINE EG LABO 850 mg, comprimé pelliculé METFORMINE EG LABO 1000 mg, comprimé pelliculé sécable
Maďarsko	Metformin Stada 1000 mg filmtabletta
Island	Forminet 500 mg filmuhúðaðar töflur Forminet 850 mg filmuhúðaðar töflur Forminet 1000 mg filmuhúðaðar töflur
Nizozemsko	Metformine CF 1000 mg, filmomhulde tabletten
Norsko	Forminet
Portugalsko	Metformina Ciclum Farma
Polsko	Metformin hydrochloride STADA
Slovenská republika	Metformin STADA 500 mg filmom obalené tablety Metformin STADA 850 mg filmom obalené tablety Metformin STADA 1000 mg filmom obalené tablety
Švédsko	Forminet 500 mg filmdragerade tabletter Forminet 850 mg filmdragerade tabletter Forminet 1000 mg filmdragerade tabletter

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 14. 12. 2023