

## Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

**Glimepiride-1 A Pharma, 1 mg, tabletki**

**Glimepiride-1 A Pharma, 2 mg, tabletki**

**Glimepiride-1 A Pharma, 3 mg, tabletki**

**Glimepiride-1 A Pharma, 4 mg, tabletki**

*Glimepiridum*

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

### **Spis treści ulotki:**

1. Co to jest lek Glimepiride-1 A Pharma i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Glimepiride-1 A Pharma
3. Jak stosować lek Glimepiride-1 A Pharma
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Glimepiride-1 A Pharma
6. Zawartość opakowania i inne informacje

### **1. Co to jest lek Glimepiride-1 A Pharma i w jakim celu się go stosuje**

Glimepiride-1 A Pharma jest doustnym lekiem zmniejszającym stężenie cukru we krwi. Należy do tzw. pochodnych sulfonilomocznika. Glimepiride-1 A Pharma zwiększa ilość insuliny uwalnianej z trzustki, a insulina zmniejsza stężenie cukru we krwi.

#### **W jakim celu stosuje się lek Glimepiride-1 A Pharma**

Glimepiride-1 A Pharma stosuje się w leczeniu pewnej postaci cukrzycy (cukrzycy typu 2), gdy sama dieta, ćwiczenia fizyczne i zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania właściwego stężenia cukru we krwi.

### **2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Glimepiride-1 A Pharma**

#### **Kiedy nie stosować leku Glimepiride-1 A Pharma**

- jeśli pacjent ma alergię (nadwrażliwość) na glimepiryd lub inne pochodne sulfonilomocznika (stosowane w celu zmniejszenia stężenia cukru we krwi, takie jak glibenklamid) lub na sulfonamidy (leki stosowane w leczeniu zakażeń bakteryjnych, takie jak sulfametoksazol), lub na którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6);
- jeśli pacjent choruje na cukrzycę insulinozależną (typu 1);
- jeśli u pacjenta stwierdzono kwasicę ketonową (powikłanie cukrzycy, w którym zwiększa się ilość kwasu w organizmie i mogą wystąpić następujące objawy: uczucie zmęczenia, nudności, częste oddawanie moczu i sztywność mięśni);
- jeśli pacjent jest w śpiączce cukrzycowej;
- jeśli u pacjenta stwierdzono ciężką chorobę nerek;
- jeśli u pacjenta stwierdzono ciężką chorobę wątroby.

Jeśli którekolwiek z powyższych stwierdzeń dotyczy pacjenta, nie należy przyjmować leku Glimepiride-1 A Pharma. W razie wątpliwości należy zapytać lekarza lub farmaceutę.

## **Ostrzeżenia i środki ostrożności**

### **Przed zastosowaniem leku należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą, jeśli:**

- pacjent powraca do zdrowia po urazie, operacji, zakażeniu przebiegającym z gorączką lub po innych rodzajach stresu, gdyż może być konieczna czasowa zmiana leczenia,
- u pacjenta stwierdzono ciężkie zaburzenia czynności wątroby lub nerek.

W razie wątpliwości, czy którekolwiek z tych stanów dotyczy pacjenta, przed zażyciem leku Glimepiride-1 A Pharma należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

U pacjentów z niedoborem enzymu dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej może wystąpić zmniejszenie stężenia hemoglobiny i rozpad krwinek czerwonych (niedokrwistość hemolityczna).

Informacja na temat stosowania leku Glimepiride-1 A Pharma u osób w wieku poniżej 18 lat jest ograniczona, dlatego nie zaleca się jego podawania pacjentom tej grupy wiekowej.

### **Istotne informacje o hipoglikemii (małym stężeniu cukru we krwi)**

U pacjentów przyjmujących Glimepiride-1 A Pharma może wystąpić hipoglikemia (małe stężenie cukru we krwi). Należy zapoznać się z poniższymi dodatkowymi informacjami na temat hipoglikemii, jej objawów i leczenia.

### **Następujące czynniki mogą zwiększać ryzyko hipoglikemii:**

- niedożywienie, nieregularne spożywanie posiłków, pomijanie lub opóźnianie posiłków, okresowe głodzenie,
- zmiany diety,
- przyjmowanie większej ilości leku Glimepiride-1 A Pharma niż zalecona,
- osłabiona czynność nerek,
- ciężka choroba wątroby,
- szczególna choroba o podłożu hormonalnym (zaburzenia czynności tarczycy, przysadki mózgowej lub kory nadnerczy),
- spożywania alkoholu (zwłaszcza z jednoczesnym pomijaniem posiłków),
- jednoczesnego przyjmowania niektórych leków (patrz niżej „Glimepiride-1 A Pharma a inne leki”),
- zwiększenia wysiłku fizycznego bez spożywania wystarczających posiłków lub spożywania posiłków zawierających mniej węglowodanów niż zwykle.

### **Objawami hipoglikemii mogą być:**

- napady głodu, ból głowy, nudności, wymioty, ospałość, senność, zaburzenia snu, niepokój ruchowy, agresja, osłabiona koncentracja, zmniejszona czujność i czas reakcji, depresja, dezorientacja, zaburzenia mowy i widzenia, niewyraźna mowa, drżenie, częściowe porażenie, zaburzenia czucia, zawroty głowy, bezradność.
- ponadto mogą wystąpić: pocenie się, wilgotność skóry, niepokój, przyspieszona czynność serca, wysokie ciśnienie tętnicze krwi, kołatanie serca, nagły, promieniujący silny ból w klatce piersiowej (dławica piersiowa) i zaburzenia rytmu serca.

Jeśli stężenie cukru zmniejsza się w dalszym ciągu, mogą wystąpić: silne splątanie (majaczenie), drgawki, utrata samokontroli, płytki oddech i zwolniona czynność serca, utrata przytomności. Obraz kliniczny znacznego zmniejszenia stężenia glukozy we krwi może przypominać udar mózgu.

### **Leczenie hipoglikemii**

W większości przypadków objawy zmniejszonego stężenia glukozy we krwi ustępują bardzo szybko po spożyciu cukru w pewnej postaci, np. kostek cukru, słodkiego soku, osłodzonej herbaty. Z tego względu należy zawsze zabierać ze sobą cukier w odpowiedniej postaci (np. cukier w kostkach). Należy pamiętać, że sztuczne środki słodzące są nieskuteczne. Należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem lub najbliższym szpitalem, jeśli podanie cukru nie zahamowało objawów hipoglikemii lub objawy te powróciły.

### **Badania laboratoryjne**

Należy regularnie kontrolować stężenie cukru we krwi lub moczu. Lekarz może również zlecić badania

krwi w celu kontrolowania liczby krwinek i czynności wątroby.

### **Dzieci i młodzież**

Nie zaleca się stosowania leku Glimepiride-1 A Pharma u dzieci w wieku poniżej 18 lat.

### **Glimepiride-1 A Pharma a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które wydawane są pacjent planuje stosować.

Lekarz może zalecić zmianę dawki leku Glimepiride-1 A Pharma, jeśli pacjent przyjmuje również inne leki, które mogą osłabić lub nasilić wpływ leku Glimepiride-1 A Pharma na stężenie cukru we krwi pacjenta.

Następujące leki mogą nasilić działanie leku Glimepiride-1 A Pharma zmniejszające stężenie cukru we krwi, co może prowadzić do hipoglikemii:

- inne leki **przeciwcukrzycowe** (takie jak insulina lub metformina)
- leki stosowane w leczeniu **bólu i stanu zapalnego** (fenylobutazon, azapropazon, oksyfenbutazon, leki podobne do kwasu acetylosalicylowego)
- leki stosowane w leczeniu **zakażeń układu moczowego** (takie jak długo działające sulfonamidy)
- leki stosowane w leczeniu **zakażeń bakteryjnych i grzybiczych** (tetracykliny, chloramfenikol, flukonazol, mikonazol, chinolony, klarytromycyna)
- leki hamujące **krzepnięcie krwi** (pochodne kumaryny, takie jak warfaryna)
- leki stosowane w leczeniu gruźlicy (kwas para-aminosalicylowy)
- leki wspomagające **przyrost masy mięśniowej** (anaboliki)
- leki stosowane w **terapii zastępczej hormonami męskimi**
- leki **przeciwdepresyjne** (fluoksetyna, inhibitory MAO)
- leki zmniejszające **podwyższone stężenie cholesterolu** (fibraty)
- leki zmniejszające **wysokie ciśnienie tętnicze krwi** (inhibitory ACE)
- leki przeciwartmyczne stosowane w celu leczenia **nieprawidłowego rytmu serca** (dyzopiramid)
- leki stosowane w leczeniu **dny moczanowej** (allopuryinol, probenecyd, sulfinyprazon)
- leki stosowane w leczeniu **raka** (cyklofosfamid, ifosfosamid, trofosfamid).
- leki stosowane w celu **zmniejszenia masy ciała** (fenfluramina)
- leki stosowane w celu **zwiększenia przepływu krwi**, podawane w infuzji dożylniej w dużych dawkach (pentoksyfilina)
- leki stosowane w leczeniu **alergii**, takiej jak katar sienny (tritokwalina)
- leki o nazwie **sympatykolytyki**, stosowane w leczeniu wysokiego ciśnienia tętniczego krwi, niewydolności serca lub objawów rozrostu gruczołu krokowego.

Następujące leki mogą osłabić działanie leku Glimepiride-1 A Pharma zmniejszające stężenie cukru we krwi, co może prowadzić do hiperglikemii (dużego stężenia cukru we krwi):

- leki zawierające **żeńskie hormony płciowe** (estrogeny i progestageny)
- leki wspomagające **wytwarzanie moczu** (tiazydowe leki moczopędne)
- leki pobudzające czynność **tarczycy** (takie jak lewotyroksyna)
- leki stosowane w leczeniu **alergii i stanów zapalnych** (glikokortykoidy)
- leki stosowane w leczeniu **ciężkich chorób psychicznych** (chloropromazyna i inne pochodne fenotiazyny)
- leki stosowane w celu przyspieszenia **czynności serca**, leczenia **astmy oskrzelowej** lub przekrwienia błony śluzowej nosa, **kaszlu i przeziębienia**, stosowane w celu **zmniejszenia masy ciała** lub w warunkach zagrożenia życia (adrenalina i sympatykomimetyki)
- leki zmniejszające **podwyższone stężenie cholesterolu** (kwas nikotynowy)
- leki stosowane (długotrwałe) w leczeniu **zaparcia** (leki przeczyszczające)
- leki **przeciwdrgawkowe** (fenytoina)
- leki stosowane w leczeniu **nerwowości i zaburzeń snu** (barbiturany)
- leki stosowane w leczeniu **zwiększonego ciśnienia w gałce ocznej** (acetazolamid)
- leki stosowane w leczeniu **wysokiego ciśnienia tętniczego** lub małego stężenia cukru we krwi (diazoksyd)
- leki stosowane w leczeniu **zakażeń, gruźlicy** (ryfampicyna)

- leki stosowane w leczeniu bardzo **małego stężenia cukru we krwi** (glukagon).

Następujące leki mogą nasilić lub osłabić działanie leku Glimepiride-1 A Pharma zmniejszające stężenie cukru we krwi:

- leki stosowane w leczeniu **choroby wrzodowej żołądka** (tzw. antagoniści receptora H<sub>2</sub>)
- leki stosowane w leczeniu **wysokiego ciśnienia tętniczego krwi** lub **niewydolności serca**, takie jak leki beta-adrenolityczne, klonidyna, guanetydyna i rezerpina. Mogą one również maskować objawy hipoglikemii, dlatego konieczne jest zachowanie ostrożności podczas ich stosowania.

Glimepiride-1 A Pharma może albo nasilać, albo osłabiać działanie następujących leków:

- leki hamujące **krzepnięcie krwi** (pochodne kumaryn, takie jak warfaryna).

Kolesewelam (lek stosowany w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu) wpływa na wchłanianie leku Glimepiride-1 A Pharma. W celu uniknięcia tego działania, lek Glimepiride-1 A Pharma należy przyjmować co najmniej 4 godziny przed przyjęciem kolesewelamu.

### **Glimepiride-1 A Pharma z jedzeniem, piciem i alkoholem**

Alkohol może nasilać lub osłabiać działanie leku Glimepiride-1 A Pharma zmniejszające stężenie glukozy we krwi w nieprzewidywalny sposób.

### **Ciąża i karmienie piersią**

#### Ciąża

Leku Glimepiride-1 A Pharma nie wolno stosować w okresie ciąży.

#### Karmienie piersią

Glimepiride-1 A Pharma może przenikać do mleka kobiecego. Leku nie należy stosować w okresie karmienia piersią.

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn**

W przypadku, gdy stężenie glukozy we krwi jest zmniejszone (hipoglikemia) lub zwiększone (hiperglikemia), albo gdy na skutek tych zmian wystąpią zaburzenia widzenia, upośledzona może zostać zdolność koncentracji lub reaktywność. Należy mieć na uwadze możliwość narażenia na niebezpieczeństwo siebie lub innych, np. podczas prowadzenia pojazdów lub obsługiwanie maszyn. Należy poradzić się lekarza, jeśli u pacjenta:

- często zdarza się hipoglikemia
- nie występują lub występują słabe sygnały ostrzegawcze hipoglikemii.

### **Glimepiride-1 A Pharma zawiera laktozę**

Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

## **3. Jak stosować lek Glimepiride-1 A Pharma**

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

### **Przyjmowanie leku**

- Lek przyjmuje się doustnie, bezpośrednio przed lub podczas pierwszego dużego posiłku dnia (zwykle śniadania). Jeśli pacjent nie je śniadania, lek należy zażyć w porze wyznaczonej przez lekarza. Ważne jest, aby nie pomijać żadnego posiłku podczas stosowania leku Glimepiride-1 A Pharma.
- Tabletki należy połykać w całości, popijając co najmniej połową szklanki wody. Tabletek nie należy kruszyć ani żuć.

### **Ile leku należy przyjmować**

Dawkę leku Glimepiride-1 A Pharma ustala lekarz w zależności od potrzeb pacjenta, jego stanu zdrowia i wyników badań stężenia cukru we krwi i w moczu. Nie należy przyjmować większej ilości tabletek niż przepisana przez lekarza.

- Zwykle stosowaną dawką początkową jest 1 tabletkę 1 mg leku Glimepiride-1 A Pharma na dobę.
- W razie konieczności lekarz może zwiększać dawkę co 1-2 tygodnie leczenia.
- Maksymalna zalecana dawka glimepirydu wynosi 6 mg na dobę.
- Możliwe jest rozpoczęcie leczenia skojarzonego glimepirydem i metforminą lub glimepirydem i insuliną. W takim przypadku lekarz określi dla każdego pacjenta właściwą dawkę glimepirydu, metforminy lub insuliny
- Jeśli zmieni się masa ciała pacjenta lub stylu jego życia albo pacjent znajdzie się w stresowej sytuacji należy poinformować o tym lekarza, gdyż może być konieczna zmiana dawki leku Glimepiride-1 A Pharma.
- W przypadku wrażenia, że działanie leku jest za mocne lub za słabe, nie należy samodzielnie zmieniać dawki leku, ale należy skontaktować się z lekarzem.

### **Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Glimepiride-1 A Pharma**

W przypadku zażycia zbyt dużej ilości leku Glimepiride-1 A Pharma lub zażycia dodatkowej dawki, istnieje niebezpieczeństwo rozwoju hipoglikemii (objawy hipoglikemii, patrz punkt 2) i dlatego należy natychmiast przyjąć dostateczną ilość cukru (np. kilka kostek cukru, słodki sok, osłodzoną herbatę) i niezwłocznie poinformować lekarza. W przypadku leczenia hipoglikemii powstałej w wyniku przypadkowego zażycia leku przez dziecko, należy uważnie kontrolować ilość podawanego cukru w celu uniknięcia rozwoju niebezpiecznej hiperglikemii. Osobom nieprzytomnym nie wolno podawać jedzenia ani picia. Stan hipoglikemii może utrzymywać się przez jakiś czas, dlatego bardzo ważna jest ścisła obserwacja pacjenta do czasu, gdy minie zagrożenie. W celu zachowania ostrożności może być konieczne przyjęcie do szpitala. Należy pokazać lekarzowi opakowanie leku lub pozostałe tabletki, aby wiadomo było, jaki lek został zażyty.

Przypadki ciężkiej hipoglikemii z utratą przytomności i ciężką niewydolnością neurologiczną są stanami nagłymi, wymagającymi natychmiastowego postępowania lekarskiego i hospitalizacji. Zawsze należy zapewnić obecność osoby poinformowanej o sytuacji, która w razie nagłej potrzeby wezwie lekarza.

### **Pominięcie przyjęcia leku Glimepiride-1 A Pharma**

W razie pominięcia dawki leku nie należy stosować dawki podwójnej.

### **Przerwanie stosowania leku Glimepiride-1 A Pharma**

W przypadku przerwania lub zakończenia leczenia należy mieć świadomość, że pożądane działanie zmniejszające stężenie glukozy we krwi nie zostanie uzyskane lub że choroba znowu nasili się. Jeśli konieczne jest dokonanie jakiejś zmiany, bezwzględnie należy najpierw skontaktować się z lekarzem.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

## **4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

### **Należy niezwłocznie powiadomić lekarza, jeśli u pacjenta wystąpią następujące objawy:**

- reakcje alergiczne (w tym zapalenie naczyń krwionośnych, często z wysypką skórą), które mogą rozwinąć się w ciężkie reakcje z trudnościami w oddychaniu, nagłym zmniejszeniem ciśnienia tętniczego krwi i niekiedy postępujące do wstrząsu;
- nieprawidłowa czynność wątroby, w tym żółtaczka i zapalenie lub niewydolność wątroby
- alergia (nadwrażliwość) skóry, np. świąd, wysypka, pokrzywka i zwiększona wrażliwość na światło słoneczne. Niektóre lekkie reakcje alergiczne mogą rozwinąć się w reakcje o ciężkim

przebiegu.

- ciężka hipoglikemia z utratą przytomności, napadami drgawek lub śpiączką.

U niektórych pacjentów podczas przyjmowania glimepirydu mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

**Działania niepożądane występujące rzadko** (mogą występować le rzadziej niż u 1 na 1000 osób):

- mniejsze niż zwykle stężenie cukru we krwi (hipoglikemia), patrz punkt 2
- zmniejszenie liczby krwinek
  - płytek krwi (co zwiększa ryzyko krwawienia lub powstawania wybroczyn)
  - krwinek białych (co zwiększa prawdopodobieństwo zakażeń)
  - krwinek czerwonych (co powoduje błądność skóry i wywołuje osłabienie lub duszność).

Zaburzenia te ustępują na ogół po zakończeniu stosowania leku Glimepiride-1 A Pharma.

**Działania niepożądane występujące bardzo rzadko** (mogą występować rzadziej niż u 1 na 10 000 osób):

- reakcje alergiczne (w tym zapalenie naczyń krwionośnych, często z wysypką skórą), które mogą rozwinąć się w ciężkie reakcje z trudnościami w oddychaniu, nagłym zmniejszeniem ciśnienia tętniczego krwi i niekiedy postępujące do wstrząsu. W razie wystąpienia takich objawów **należy niezwłocznie poinformować lekarza.**
- nieprawidłowa czynność wątroby, w tym zażółcenie skóry i oczu (żółtaczką), zaburzenia przepływu żółci (cholestaza), zapalenie lub niewydolność wątroby
- W pojedynczych przypadkach łagodne reakcje alergiczne mogą rozwinąć się w stany zagrażające życiu z obrzękiem twarzy, warg, języka lub gardła, lub trudności w oddychaniu lub połykaniu, skrajne zawroty głowy lub zapaść
- nieprawidłowa czynność wątroby lub zapalenie wątroby i niewydolność wątroby. Może to prowadzić do zaburzeń przepływu żółci i zażółcenia skóry i oczu. W razie wystąpienia takich objawów **należy niezwłocznie poinformować lekarza.**
- nudności lub wymioty, biegunka, uczucie pełności lub wzdęcie, ból brzucha
- zmniejszenie stężenia sodu we krwi (wykrywane badaniem krwi)

**Działania niepożądane występujące z nieznaną częstością** (częstości nie można określić na podstawie dostępnych danych):

- alergia (nadwrażliwość) dotycząca skóry w postaci świądu, wysypki, pokrzywki i nadwrażliwości na światło słoneczne. Niektóre lekkie reakcje alergiczne mogą rozwinąć się w ciężkie reakcje z trudnościami w połykaniu lub oddychaniu, obrzękiem warg, gardła lub języka. Dlatego w przypadku takich działań niepożądanych **należy niezwłocznie poinformować lekarza.**
- reakcje uczuleniowe na pochodne sulfonilomocznika, sulfonamidy lub pokrewne leki
- zaburzenia widzenia na początku leczenia lekiem Glimepiride-1 A Pharma. Spowodowane może to być zmianami stężenia cukru we krwi i powinno szybko ustąpić
- zwiększona aktywność enzymów wątrobowych.
- znaczące nietypowe krwawienie lub powstawanie wybroczyn podskórnych

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa  
tel.: + 48 22 49 21 301/faks: + 48 22 49 21 309/e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl)  
Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.  
Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać lek Glimepiride-1 A Pharma**

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na tekturowym pudełku po EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

## 6. Zawartość opakowania i inne informacje

### Co zawiera lek Glimepiride-1 A Pharma

Substancją czynną leku jest glimepiryd. Jedna tabletką zawiera 1 mg, 2 mg, 3 mg lub 4 mg glimepirydu.

Pozostałe składniki to:

- *Tabletki 1 mg*: laktoza jednowodna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), powidon K30, żelaza tlenek czerwony (E 172), celuloza mikrokrystaliczna, magnezu stearynian.
- *Tabletki 2 mg*: laktoza jednowodna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), powidon K30, żelaza tlenek żółty (E172), indygotyna (E132), celuloza mikrokrystaliczna, magnezu stearynian.
- *Tabletki 3 mg*: laktoza jednowodna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), powidon K30, żelaza tlenek żółty (E172), celuloza mikrokrystaliczna, magnezu stearynian.
- *Tabletki 4 mg*: laktoza jednowodna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), powidon K30, indygotyna (E132), celuloza mikrokrystaliczna, magnezu stearynian.

### Jak wygląda lek Glimepiride-1 A Pharma i co zawiera opakowanie

- *Tabletki 1 mg*: różowe, lekko marmurkowe, podłużne, płaskie tabletki ze ściętą krawędzią, rowkiem dzielącym po obu stronach i wytłoczeniem 'G1' po jednej stronie.
- *Tabletki 2 mg*: zielone, lekko marmurkowe, podłużne, płaskie tabletki ze ściętą krawędzią, rowkiem dzielącym po obu stronach i wytłoczeniem 'G2' po jednej stronie.
- *Tabletki 3 mg*: jasnożółte, lekko marmurkowe, podłużne, płaskie tabletki, ze ściętą krawędzią, rowkiem dzielącym po obu stronach i wytłoczeniem 'G3' po jednej stronie.
- *Tabletki 4 mg*: niebieskie, lekko marmurkowe, podłużne, płaskie tabletki ze ściętą krawędzią i rowkiem dzielącym po obu stronach i wytłoczeniem 'G4' po jednej stronie.

Przezroczyste blistry z folii PVC/PE/PVDC/Aluminium zawierają 30 lub 60 tabletek.

### Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

#### Podmiot odpowiedzialny

1 A Pharma GmbH  
Keltenring 1 + 3  
82041 Oberhaching, Niemcy

#### Wytwórca

Lek SA  
ul. Domaniewska 50C  
02-672 Warszawa

Lek SA  
ul. Podlipie 16  
95-010 Stryków

Lek Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova 57  
1526 Ljubljana, Słowenia

Salutas Pharma GmbH  
Otto-von-Guericke-Allee 1  
39179 Barleben, Niemcy

Salutas Pharma GmbH  
Dieselstrasse 5  
70839 Gerlingen, Niemcy

**W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji o leku oraz jego nazwach w innych państwach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego należy zwrócić się do:**

Sandoz Polska Sp. z o.o.  
ul. Domaniewska 50 C  
02-672 Warszawa  
tel. +48 22 209 70 00

**Data ostatniej aktualizacji ulotki: 10/2016**

Logo firmy