

Prospect: Informații pentru utilizator**Jazeta 100 mg comprimate filmate**
sitagliptină

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 recitiți.
- 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 dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

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

1. Ce este Jazeta și pentru ce se utilizează

Jazeta conține substanța activă sitagliptină, care face parte dintr-o clasă de medicamente denumită clasa inhibitorilor DPP-4 (inhibitori ai dipeptidil peptidazei-4), care reduce valoarea glicemiei la pacienții adulți cu diabet zaharat tip 2.

Acest medicament ajută la creșterea valorilor insulinei eliberate după o masă și reduce cantitatea de zahăr fabricat de organism.

Medicul dumneavoastră v-a recomandat acest medicament pentru a vă ajuta să scădeți valoarea glucozei din sânge, care este prea mare din cauza diabetului de tip 2. Acest medicament poate fi utilizat singur sau în asociere cu anumite alte medicamente (insulină, metformin, sulfonilureice sau glitazone) care scad glicemia, pe care este posibil să le luați deja pentru diabet împreună cu un program privind alimentația și exercițiile fizice.

Ce este diabetul zaharat de tip 2?

Diabetul zaharat de tip 2 este o afecțiune în care organismul nu produce suficientă insulină, iar insulina produsă de organism nu funcționează cum ar trebui. Organismul dumneavoastră poate, de asemenea, produce prea multă glucoză.

Când se întâmplă acest lucru, zahărul (glucoza) se acumulează în sânge. Aceasta poate duce la apariția unor probleme medicale grave, cum sunt bolile de inimă, bolile de rinichi, orbire și amputație.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Jazeta

Nu luați Jazeta

- dacă sunteți alergic la sitagliptină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6).

Atenționări și precauții

La pacienții care utilizează sitagliptină au fost raportate cazuri de inflamație a pancreasului (pancreatită) (vezi pct. 4).

Dacă observați apariția de vezicule pe piele, acesta poate să fie un semn al unei afecțiuni denumită pemfigoid bulos. Medicul dumneavoastră vă poate recomanda să opriți utilizarea Jazeta.

Spuneți-i medicului dumneavoastră dacă aveți sau ați avut:

- boală a pancreasului (cum este pancreatita).
- calculi la vezica biliară (litiază biliară), dependență de alcool sau valori foarte mari ale trigliceridelor (o formă de grăsime) în sângele dumneavoastră. Aceste afecțiuni medicale pot crește riscul de apariție a pancreatitei (vezi pct. 4).
- diabet zaharat de tip 1.
- cetoacidoză diabetică (o complicație a diabetului cu glucoză mare în sânge, scădere rapidă în greutate, greață sau vărsături).
- orice probleme la rinichii în trecut sau în prezent.
- reacție alergică la sitagliptină (vezi pct. 4).

Este puțin probabil ca acest medicament să determine o valoare mică a glucozei din sânge, deoarece acesta nu acționează când glucoza în sângele dumneavoastră este mică. Cu toate acestea, utilizarea acestui medicament în asociere cu un medicament sulfonilureic sau cu insulină poate duce la o valoare mică a glucozei în sânge (hipoglicemie). Este posibil ca medicul dumneavoastră să reducă doza de derivați de sulfoniluree sau de insulină.

Copii și adolescenți

Copiii și adolescenții cu vârsta mai mică de 18 ani nu trebuie să utilizeze acest medicament. Acesta nu este eficient la copii și adolescenți cu vârsta de la 10 până la 17 ani. Nu se cunoaște dacă acest medicament este sigur și eficient atunci când este utilizat la copii cu vârsta mai mică de 10 ani.

Jazeta împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

În special, spuneți medicului dumneavoastră dacă luați digoxin (un medicament utilizat pentru tratamentul bătailor neregulate ale inimii și a altor afecțiuni ale inimii). Este posibil să fie necesar ca valoarea digoxinului din sângele dumneavoastră să fie verificată dacă este utilizat concomitent cu Jazeta.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Nu trebuie să luați acest medicament în timpul sarcinii.

Nu se cunoaște dacă acest medicament trece în laptele matern. Nu trebuie să luați acest medicament dacă alăptați sau intenționați să alăptați.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, s-a raportat amețeală și somnolență care vă pot afecta capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Utilizarea acestui medicament în asociere cu medicamente numite derivați de sulfoniluree sau cu insulină poate determina hipoglicemie, care vă poate afecta capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje sau lucrul în siguranță în lipsa unui punct de sprijin.

Jazeta conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Jazeta

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

Doza uzuală recomandată este:

- un comprimat filmat de 100 mg
- o singură dată pe zi
- pe cale orală

Dacă aveți probleme la rinichii, medicul dumneavoastră vă poate recomanda doze mai mici (cum sunt cele de 25 mg sau 50 mg).

Puteți lua acest medicament cu sau fără alimente și lichide de băut.

Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă recomande acest medicament singur sau în asociere cu anumite medicamente care scad glucoza din sânge.

Dieta și exercițiile fizice vă pot ajuta organismul să utilizeze mai bine glucoza din sânge.

Este important ca în timpul tratamentului cu Jazeta să respectați programul de dietă și exerciții fizice recomandate de medicul dumneavoastră.

Dacă luați mai mult Jazeta decât trebuie

Dacă luați mai mult din acest medicament decât doza recomandată, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să luați Jazeta

Dacă uitați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți. Dacă nu vă amintiți până la momentul când trebuie să luați doza următoare, treceți peste doza uitată și continuați cu schema obișnuită de administrare. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Jazeta

Luați acest medicament atât timp cât v-a recomandat medicul dumneavoastră, pentru a continua să țineți sub control glicemia din sângele dumneavoastră. Nu trebuie să opriți utilizarea acestui medicament fără a discuta mai întâi cu 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.

OPRIȚI utilizarea Jazeta și adresați-vă imediat unui medic dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave:

- Durere abdominală severă și persistentă (în zona stomacului) care poate ajunge în spate, cu sau fără greață și vărsături, acestea putând fi semne de inflamație a pancreasului (pancreatită) (**cu frecvență necunoscută**: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile).
- Reacție alergică gravă, incluzând erupții trecătoare pe piele, urticarie, vezicule pe piele/descuamarea pielii și umflarea feței, buzelor, limbii și gâtului, care pot determina dificultăți de respirație sau la înghițire. Medicul dumneavoastră vă poate prescrie un medicament pentru a vă trata reacția alergică și un alt medicament pentru tratamentul diabetului zaharat (**frecvență necunoscută**: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile).

Unii pacienți au prezentat următoarele reacții adverse după adăugarea sitagliptinei la tratamentul cu metformin:

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- valoare mică a glucozei în sânge
- greață
- flatulență
- vărsături
- diferite tipuri de disconfort la nivelul stomacului la începutul tratamentului cu sitagliptină și metformin.

Mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 persoane

- durere de stomac
- diaree
- constipație
- somnolență.

Unii pacienți au prezentat următoarele reacții adverse în timpul tratamentului cu sitagliptină în asociere cu o sulfoniluree și metformin:

Foarte frecvente: pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane

- valoare mică a glucozei în sânge.

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- constipație.

Unii pacienți au prezentat următoarele reacții adverse în timpul tratamentului cu sitagliptină și pioglitazonă:

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- flatulență
- umflarea mâinilor și picioarelor.

Unii pacienți au prezentat următoarele reacții adverse în timpul tratamentului cu sitagliptină în asociere cu pioglitazonă și metformin:

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- umflarea mâinilor și picioarelor.

Unii pacienți au prezentat următoarele reacții adverse în timpul tratamentului cu sitagliptină în asociere cu insulină (cu sau fără metformin):

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- stare asemănătoare gripei.

Mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 persoane

- gură uscată.

Unii pacienți au prezentat următoarele reacții adverse în timpul tratamentului numai cu sitagliptină în cadrul studiilor clinice, sau în timpul utilizării după punerea pe piață, singur și/sau în asociere cu alte medicamente antidiabetice:

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- valoare mică a glucozei în sânge
- durere de cap
- infecții ale căilor respiratorii superioare
- nas înfundat sau cu secreții apoase
- gât inflammat
- artroză
- durere la nivelul mâinii sau piciorului.

Mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 persoane

- amețeli
- constipație
- mâncărime.

Rare: pot afecta până la 1 din 1000 de persoane

- număr redus de trombocite.

Frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- probleme la nivelul rinichilor (uneori necesitând dializă)
- vărsături
- durere articulară
- durere musculară
- durere de spate
- boală pulmonară interstițială
- pemfigoid bulos (un tip de vezicule care apar pe piele).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice reacții adverse posibile nementionate în acest prospect.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Jazeta

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe blister și pe cutie după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale pentru păstrare.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

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 Jazeta

- Substanța activă este sitagliptina.
- Fiecare comprimat filmat conține clorhidrat de sitagliptină monohidrat echivalent cu sitagliptină 100 mg.
- Celelalte ingrediente sunt:
Nucleul comprimatului: hidrogenofosfat de calciu, celuloză microcristalină, croscarmeloză sodică, stearil fumarat de sodiu, stearat de magneziu.
Filmul comprimatului: alcool polivinilic, dioxid de titan (E171), macrogol 3350, talc, oxid galben de fer (E172),
oxid roșu de fer (E172).

Cum arată Jazeta și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Jazeta 100 mg sunt rotunde, biconvexe cu diametrul aproximativ 9,8 mm, de culoare bej, marcate cu „L” pe o parte și netede pe cealaltă.

Blistere opace din PVC-PVdC/Al.

Dimensiuni de ambalaj 14, 28, 30, 56, 98 comprimate filmate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Zentiva, k.s.

U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10

Republica Cehă

Fabricantul

Laboratorios Liconsa S.A.

Avenida Miralcampo 7, Polígono Industrial Miralcampo

19200 Azuqueca de Henares, Guadalajara

Spania

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Austria, Estonia, Ungaria, Letonia, Lituania, Polonia, România: Jazeta

Bulgaria: Джазета / Jazeta

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

ZENTIVA S.A.

Tel: +4 021.304.72.00

e-mail: zentivaRO@zentiva.com

Acest prospect a fost revizuit în iulie 2026.