

Μην χρησιμοποιείτε Diamicron MR 30 mg στις ακόλουθες περιπτώσεις:

- Υπερευαισθησία στη γλικλαζίδη ή σε κάποιο από τα έκδοχα, σε άλλες σουλφονουλουργίες ή σουλφοναμίδες.
- Διαβήτη τύπου 1. Διαβητικό προκώμα και κώμα.
- Διαβητική κετοοξέωση.
- Σοβαρή νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια (στις περιπτώσεις αυτές, συνιστάται η χρήση ινσουλίνης).
- Θεραπευτική αγωγή με μικοναζόλη
- Γαλουχία

Ποιοι είναι οι σημαντικοί εντοπισμένοι κίνδυνοι και οι κύριες ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να εκδηλωθούν με το Diamicron MR 30 mg;

Υπογλυκαιμία

- Υπογλυκαιμία μπορεί να εκδηλωθεί με όλες τις σουλφονουλουργίες, σε περίπτωση τυχαίας υπερδοσολογίας, όταν η πρόσληψη θερμίδων ή γλυκόζης είναι ανεπαρκής, μετά από παρατεταμένη ή έντονη άσκηση και σε ασθενείς με σοβαρή ηπατική ή νεφρική διαταραχή. Η νοσηλεία και η χορήγηση γλυκόζης για αρκετές ημέρες μπορεί να είναι απαραίτητη.
- Ο ασθενής πρέπει να ενημερώνεται για τη σημασία της τήρησης των συμβουλών διατροφής, της εκτέλεσης τακτικής σωματικής άσκησης και της συστηματικής παρακολούθησης των επιπέδων γλυκόζης του αίματος.

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες

- Έχουν αναφερθεί γαστρεντερικές διαταραχές, που περιλαμβάνουν κοιλιακό άλγος, ναυτία, έμετο, δυσπεψία, διάρροια και δυσκοιλιότητα: σε περίπτωση εκδήλωσής τους μπορούν να αποφευχθούν ή να ελαχιστοποιηθούν εάν η γλικλαζίδη λαμβάνεται μαζί με το πρόγευμα.

Ποιες είναι οι προειδοποιήσεις ή προφυλάξεις που συνδέονται με τη χορήγηση του Diamicron MR 30 mg;

- Προσοχή πρέπει να δίνεται σε ασθενείς με ανεπάρκεια G6PD, αφού οι παράγοντες σουλφονουλουργίας μπορεί να οδηγήσουν σε αιμολυτική αναιμία.
- Το Diamicron MR 30 mg δεν πρέπει να χορηγείται σε ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτόζη, ανεπάρκεια λακτάση τύπου Lapp ή δυσαπορρόφηση γλυκόζης – γαλακτόζης.
- Ηλικιωμένοι
Πρέπει να χορηγείται βάσει του ίδιου θεραπευτικού σχήματος που χρησιμοποιείται για άτομα κάτω των 65 ετών.
- Ασθενείς με νεφρική διαταραχή
Σε ασθενείς με ήπια έως μέτρια νεφρική ανεπάρκεια, μπορεί να χρησιμοποιείται το ίδιο δοσολογικό σχήμα όπως και στους ασθενείς με φυσιολογική νεφρική λειτουργία, με προσεκτική παρακολούθηση του ασθενή. Τα στοιχεία αυτά έχουν επιβεβαιωθεί από κλινικές μελέτες.

- Έχουν αναφερθεί διαταραχές στη γλυκόζη του αίματος, συμπεριλαμβανομένης υπογλυκαιμίας και υπεργλυκαιμίας, σε ασθενείς που λαμβάνουν ταυτόχρονα αγωγή με φλουοροκινολόνες, ιδιαίτερα σε ηλικιωμένους ασθενείς.
- Ασθενείς με πορφυρία:
Έχουν περιγραφεί περιπτώσεις οξείας πορφυρίας με κάποια άλλα φάρμακα σουλφονουρίας, σε ασθενείς που έχουν πορφυρία.

Για πλήρεις πληροφορίες, παρακαλείσθε να ανατρέξετε στην πλήρη Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.