

غلو كوفاج 850 ملغ

غلو كوفاج 850 ملغ

1. اسم المنتج الدولي

أغراص مُثَقَّلة غلو كوفاج 850 ملغ

2. التركيب الكمي والنوعي

يحتوي كل قرص مغطى بغطاء واحد على 850 ملغ من هيدروكلوريد الميتفورمين تعادل 662.9 ملغ من مادة الميتفورمين.

لاطلاع على قائمة السواغات الكاملة، انظر القسم 6.1.

3. الشكل الصيدلاني

أغراص مغطاة بغطاء اللون، ومستديرة، ومُثَمِّدة.

أغراص مغطاة بغطاء اللون، ومستديرة، ومُثَمِّدة

4.1 دواعي الاستعمال العلاجية

علاج مرض السكري من النوع الثاني (2)، خاصةً للمرضى الذين يعانون زيادة الوزن، عندما لا يؤدي العلاج بالنظام الغذائي وممارسة التمارين الرياضية وحده إلى تحكم كافٍ في مستوى السكر بالدم

• في البالغين، قد يُستخدم غلو كوفاج بمفرده كعلاج أو مع أدوية أخرى للعلاج عن طريق الفم مضادة لمرض السكري أو مع الإنسولين

• في الأطفال بدايةً من سن العاشرة (10) والمراهقين، قد يُستخدم غلو كوفاج بمفرده كعلاج أو مع الإنسولين

تتبن الخفض في مضاعفات السكري في مرضى السكري من النوع الثاني البالغين الذين يعانون زيادة الوزن والذين عولجوا بواسطة ميتفورمين بصفته الخط العلاجي الأول بعد فشل النظام الغذائي (انظر القسم 5.1).

4.2 الجرعة وطريقة تناول

للوصفة

البالغون ذوي وظائف الكلى الطبيعية (معدل الترشيح الكبيبي أكبر من 90 مل/دقيقة)

العلاج الأولادي ومع أدوية أخرى عن طريق الفم مضادة لمرض السكري

تبلغ جرعة البداية المعتادة 500 ملغ أو 850 ملغ من هيدروكلوريد الميتفورمين مرتين أو ثلاث مرات في اليوم مُغطًى مع الوجبات أو بعدها. يجب تعديل الجرعة بعد 10 إلى 15 يوماً على أساس قياسات الجلوكوز في الدم. تساعد زيادة الجرعة ببطء إلى تحسين درجة التحمل للمعدة والأعضاء.

تبلغ جرعة هيدروكلوريد الميتفورمين القصوى الموصى بها 3 غرام يومياً، مُقسَّمة على ثلاث جرعات.

في حال الحاجة إلى الانقطاع من عامل قصوي آخر مضاد للسكري، أوقف تعقيم وظائف الكلى بوتيرة أعلى، على سبيل المثال كل 3-6 أشهر.

التأثير لمضاحية الإنسولين:

قد يُستخدم ميتفورمين مع الإنسولين في توليفة علاج لتحقيق التحكم بشكل أفضل في الجلوكوز في الدم. يُعطى هيدروكلوريد الميتفورمين بجرعة البداية المعتادة 500 ملغ أو 850 ملغ مرتين أو ثلاث مرات يومياً، في حين تُعدّل جرعة الإنسولين على أساس قياسات الجلوكوز في الدم.

كبار السن

نظراً لاحتمال إصابة المرضى من كبار السن بانخفاض في وظائف الكلى، يجب ضبط جرعة ميتفورمين استناداً إلى وظائف الكلى، من الضروري تقييم وظائف الكلى بانتظام (انظر القسم 4.4).

ضعف وظائف الكلى

يجب تقييم معدل الترشيح الكبيبي قبل بدء العلاج بالأدوية التي تحتوي على ميتفورمين ومرة واحدة في السنة على الأقل بعد ذلك، في المرضى المعرضين لخطر متزايد من

حدوث المزيد من تقدم ضعف وظائف الكلى وفي كبار السن، يجب تقييم وظائف الكلى بوتيرة أعلى، على سبيل المثال كل 3-6 أشهر.

معدل الترشيح الكبيبي (ملي/دقيقة)	الجرعة اليومية القصوى (ملي/دقيقة)	الاصورات الأخرى
89-60	3000 ملغ	يجوز النظر في تخفيض الجرعة وفقاً لتدهور وظائف الكلى.
59-45	2000 ملغ	يجب مراجعة العامل التي قد تزيد من خطر حدوث الخُفاض الكلوي (انظر القسم 4.4) قبل التفرع في بدء العلاج بواسطة ميتفورمين.
44-30	1000 ملغ	تبلغ جرعة البداية على الأكثر نصف الجرعة القصوى.
أقل من 30	-	يُمنع استعمال ميتفورمين.

الأطفال

معالجة أحادية الدواء وتوليفة تضم الإنسولين

• بالإمكان استعمال غلو كوفاج في الأطفال بدايةً من سن العاشرة والمراهقين.

• تبلغ جرعة البداية المعتادة 500 ملغ أو 850 ملغ من هيدروكلوريد الميتفورمين مرة واحدة يومياً، مُغطًى مع الوجبات أو بعدها.

يجب تعديل الجرعة بعد 10 إلى 15 يوماً على أساس قياسات الجلوكوز في الدم. تساعد زيادة الجرعة ببطء إلى تحسين درجة التحمل للمعدة والأعضاء. تبلغ جرعة هيدروكلوريد الميتفورمين القصوى الموصى بها 2 غرام يومياً، مُقسَّمة على 2 أو 3 جرعة

4.3 موانع الاستعمال

• الحساسية المفرطة للميتفورمين أو لأيٍّ من السواغات.

• أي نوع من خُفاض الأيض الحاد (مثل الخُفاض اللاكتيكي أو الخُفاض الكيتوني السكري).

• مرحلة ما قبل الغيبوبة السكرية.

• فشل كلوي شديد (معدل الترشيح الكبيبي (GFR) أقل من 30 مل/دقيقة).

• الحالات الحادة التي قد تغير وظائف الكلى مثل: الجفاف، والصدوي الشديدة، والصدمة.

• مرض قد يسبب نُقص مستوى الأكسجين بالأنسجة (خاصة الأمراض العادة، أو تدهور الأمراض المزمنة) مثل: فشل القلب الاحتقاضي، والفشل التنفسي، واحتشاء عضلة القلب الحديثي، والصدمة.

• قصور كبدِي، وتسمم كبدِي حاد، وإدمان الكحوليات.

4.4 تحذيرات واحتياطات خاصة بالاستخدام

للخضاض اللاكتيكي

يحدث الخُفاض اللاكتيكي، وهو من مضاعفات الآثار النادرة للغاية ولكن خطيرة، يحدث غالباً عند التدهور الحاد لأيٍّ من وظائف الكلى أو أمراض القلب والجهاز التنفسي أو الإلتان. يحدث تراكم الميتفورمين عند التدهور الحاد في وظائف الكلى ويزيد من خطر الإصابة بالخُفاض اللاكتيكي.

في حال الإصابة بالجفاف (إسهال أو قيء، شديد، أو خفئ أو انخفاض معدل تناول السوائل)، يجب إيقاف تناول ميتفورمين بشكل مؤقت ويُوصى بالتواصل مع اختصاصي الرعاية الصحية.

يجب اتخاذ الحيطة والحذر عند بدء إعطاء المنتجات الدوائية التي تُضعف وظائف الكلى بشكل حاد (مثل مضادات ارتفاع الضغط، والأدوية الممذرة للبول، والعقاقير المضادة للالتهاب غير الستيرويدية) للمرضى الذين يُعالجون بواسطة ميتفورمين، من عوامل الخطورة الأخرى لإصابة بالخُفاض اللاكتيكي الإلزامي إلى تناول الكحوليات، والقصور الكبدِي، والسكري الغير خاضع للتحكم بشكل مناسب، وفقر تكون الجسم، والصيام لفترات طويلة، وأيٍّ حالات مُزمنة تُضاهيها نُقص مستوى الأكسجين في الدم، إلى جانب الاستخدام المُناسب للمنتجات الدوائية التي قد تسبب الخُفاض اللاكتيكي (انظر القسمين 4.3 و4.5).

يجب إعلام المرضى وأو مُقدمي الرعاية بمخاطر الخُفاض اللاكتيكي. يُعزز الخُفاض اللاكتيكي بضيق التنفس المُضطَّي، وآلام البطن، والتشنجات العضلية، والوُهن، وانخفاض حرارة الجسم تبعية غيبوبة، في حال الشك في وجود أعراض الخُفاض اللاكتيكي، يجب على المرضى التوقف عن تناول ميتفورمين.

وتطلب العناية الطبية الفورية. تشمل نتائج الفحوصات المخبرية التشخيصية انخفاض درجة حموضة الدم (أقل من 7.35)، وارتفاع مستويات اللاكتات في البلازما (أكثر من 5 ميليول/دتر)، وزيادة في الفجوة الأيونية ونسبة اللاكتات/البيروفات.

خُطْطَة الكلى

يجب تقييم معدل الترشيح الكبيبي قبل بدء العلاج، وبشكل منتظم بعد ذلك؛ انظر القسم 4.2. يُمنَع استعمال ميتفورمين لدى المرضى الذين يقل معدل الترشيح الكبيبي لديهم عن 30 مل/دقيقة، ويجب إيقافه مؤقتاً في حال وجود حالات تُغيّر وظائف الكلى؛ انظر القسم 4.3.

خُطْطَة القلب

يكون المرضى لمصابين بفشل القلب مُعرَّض لخطر أقل نُقص مستوى الأكسجين في الدم وقصور الكلى. يجوز استعمال ميتفورمين لدى المرضى المصابين بفشل القلب المزمن المستقر، بشرط مراقبة وظائف القلب ولكن بشكل منتظم.

يُمنَع استعمال ميتفورمين لدى المرضى المصابين بفشل القلب الحاد وغير المستقر (انظر القسم 4.3).

تناوُل مواد التباين المحتوية على اليود

قد يؤدي إعطاء مواد التباين المحتوية على اليود إلى اعتلال الكلية المُسَبَّحُ بالتباين، مما يؤدي إلى تراكم الميتفورمين وزيادة خطر حدوث الخُفاض اللاكتيكي. يجب إيقاف ميتفورمين قبل عملية التصوير وفي أثنائها وعدم معاودة تناوله حتى مرور 48 ساعة بعدها على الأقل، بشرط أن يكون قد جرى تقييم وظائف الكلى وثبت استقرارها؛ انظر القسمين 4.2 و4.5.

الجرعة

يجب إيقاف تناول ميتفورمين في أثناء العمليات الجراحية تحت تأثير البنج العمومي أو الفكري أو فوق الجافية. يجوز إعادة بدء العلاج بعد 48 ساعة على الأقل من الجراحة أو استئناف التغذية الفموية وبشرط أن يكون قد جرى تقييم وظائف الكلى وثبت استقرارها.

الأطفال

يجب تأكد تخفيض الإصابة بالسكري من النوع الثاني قبل بدء العلاج بواسطة ميتفورمين.

لم يُجرَ بحث أي أثر لميتفورمين على النمو والبلوغ خلال الدراسات السريرية المراقبة التي استمرت لمدة سنة واحدة، ولكن لا تتوفر أي بيانات طويلة الأجل من هذه النقاط المحددة. بالتالي، يُوصى بمتابعة آثار ميتفورمين الجانبية بعناية في ما يتعلق بها لمعلمة لدى الأطفال الذين يُعالجون بواسطة ميتفورمين، وبخاصة الأطفال في مقتبل البلوغ.

الأطفال الذين تتراوح أعمارهم ما بين 10 و12 عاماً

لم يُدرَج سوى 15 مشاركاً تتراوح أعمارهم ما بين 10 و12 عاماً في الدراسات السريرية المُراقبة التي أُجرِيت على الأطفال والمراهقين. على الرغم من أن فعالية ميتفورمين وسلامته لدى هؤلاء الأطفال لم تختلف عن فعاليتها وسلامته لدى الأطفال الأكبر سناً والمراهقين، يُوصى باتخاذ الحيطة والحذر

بشكل خاص عند وصفه للأطفال الذين تتراوح أعمارهم ما بين 10 و12 عاماً.

لم يُدرَج سوى 15 مشاركاً تتراوح أعمارهم ما بين 10 و12 عاماً في الدراسات السريرية المُراقبة التي أُجرِيت على الأطفال والمراهقين. على الرغم من أن فعالية ميتفورمين وسلامته لدى هؤلاء الأطفال لم تختلف عن فعاليتها وسلامته لدى الأطفال الأكبر سناً والمراهقين، يُوصى باتخاذ الحيطة والحذر بشكل خاص عند وصفه للأطفال الذين تتراوح أعمارهم ما بين 10 و12 عاماً.

احتياطات لُصْف

يجب أن يواصل كل المرضى اتباع نظامهم الغذائي، مع التوزيع المنتظم لما يتناولونه من الكربوهيدرات على مدار اليوم. أما المرضى الذين يعانون زيادة الوزن، فيجب أن يواصلوا نظامهم الغذائي المُثَبِّت للسرعات الحرارية. يجب إجراء الاختبارات المخبرية المعتادة بشكل منتظم لمراقبة مرض السكري.

قد يقلل الميتفورمين من مستويات حمل فيتامين ب 12 حيث أنه يزيدا خطر انخفاض مستويات فيتامين ب 12 مع زيادة جرعة الميتفورمين ، ومدة العلاج ، و / أو في المرضى المعرضون لعوامل التي قد تسبب نقص فيتامين ب 12. في حالات الاشتباه في نقص فيتامين ب 12 (مثل فقر الدم أو اعتلال الأعصاب) ، يجب مراقبة مستويات فيتامين ب 12 في الدم. قد تكون المراقبة الدورية لفيتامين ب 12 ضرورية في المرضى الذين يعانون من عوامل التي قد تؤدي إلى نقص فيتامين ب 12. يجب أن يستمر العلاج بالميتفورمين طالما أنه مسموح به

وغير متعارض مع المرضى وفي نفس الوقت من الممكن أن يتناول المرضى الدواء المناسب لعلاج نقص فيتامين ب 12 بما يشمله على الإرشادات السريرية الحالية. .

لا يسبب ميتفورمين بمفرده نقص سكر الدم، وإنما يوصى بتوخي الحذر عند استعماله في توليفة تضم الأسونلين أو غيره من مضادات السكري الفموية (على سبيل المثال، سفليوني يوريا أو ميغليتينيد).

4.5 التفاعل مع منتجات دوائية أخرى وغيره من أشكال التفاعل

لا يُوصى بالاستعمال المُصاحب

الكحول

ترتبط حالة التسمم الكحولي بزيادة خطر الخُفاض اللاكتيكي، ليسبما في حالات الصيام أو سوء التغذية أو القصور الكبدِي.

مواد التباين المحتوية على اليود:

يجب إيقاف ميتفورمين قبل عملية التصوير وفي أثنائها وعدم معاودة تناوله حتى مرور 48 ساعة بعدها على الأقل، بشرط أن يكون قد جرى تقييم وظائف الكلى وثبت استقرارها؛ انظر القسمين 4.2 و4.4.

التوليفات التي تستعصى احتياطات عند الاستعمال

بإمكان بعض المنتجات الدوائية أن تؤثر سلباً في وظائف الكلى الأمر الذي قد يزيد من خطر حدوث الخُفاض اللاكتيكي. على سبيل المثال، العقاقير المضادة للالتهاب غير الستيرويدية، بما فيها مضطحات الأكسجيناز ثنائيي 2 الاختيارية (COX)، ومضطحات الإنزيم المُحَوَّل للأجوبيتين (ACE)، وناهضات مستقبلات الأجوبيتين 2، والأدوية الممذرة للبول، وبخاصة منها الأدوية الممذرة للبول الفورية. عند البدء باستعمال هذه المنتجات أو عند استعمالها في توليفة تضم ميتفورمين، من الضروري مراقبة وظائف الكلى عن كثب. للمنتجات الدوائية ذات النشاط الذي يسبب ارتفاع قلبي في مستوى السكر في الدم (على سبيل المثال، الجلوكوكورتيكويدات (الطريقين الجهازِي والموضعي) ومحاكيَات الودي) قد يكون من الضروري مراقبة الجلوكوز في الدم بوتيرة أعلى، وبخاصة في بداية العلاج. إذا دعت الحاجة، عدّل جرعة ميتفورمين خلال العلاج المنتتج الدوائي المنوي عند إيقاف تناوله.

نُقلات الكاثيونات العضوية

يُشكّل ميتفورمين ركيزة لكلٍ من ناقل الكاثيونات العضوية 1 وناقل الكاثيونات العضوية 2.

تناول ميتفورمين بالتزامن مع

• مضطحات ناقل الكاثيونات العضوية 1 (مثل فرباميل) مما يحد من فعالية.

• مُضمرضات ناقل الكاثيونات العضوية 1 (مثل ريفاميسين) مما قد يؤدي إلى زيادة درجة الانصاف في الجهاز الهضمي وزيادة فعالية الميتفورمين.

• مضطحات ناقل الكاثيونات العضوية 2 (مثل سيميتيدين، ودولوتيفرايف، وراتولازين، وترغيميترايم، وفاندنتانيب، وإيسافونكازول) مما قد يؤدي إلى خفض درجة تخلص الكلى من ميتفورمين مما يؤدي بالتالي إلى زيادة في تركيز ميتفورمين في البلازما.

• مضطحات كلٍ من ناقل الكاثيونات العضوية 1 وناقل الكاثيونات العضوية 2 (مثل كزيوتينيب وأولاداريب) مما قد يؤدي إلى تغير فعالية تخلص الكلى من ميتفورمين.

لذا يُوصى باتخاذ الحيطة والحذر، خصوصاً لدى المرضى المصابين بضعف الكلى، عند تناول هذه الأدوية بالتزامن مع ميتفورمين، إذ قد يزيد تركيز ميتفورمين في البلازما. إذا دعت الحاجة، يجوز النظر في تعديل جرعة ميتفورمين بما إن مضطحات/مُضمرضات نُقلات الكاثيونات العضوية قد تُغيّر من فعالية ميتفورمين.

4.6 الفعوية، والحمل، والإرضاع

الحمل

يرتبط ارتفاع السكر في الدم غير المنضبط في مرحلة ما قبل الحمل وآثاره الحمل بزيادة مخاطر التشوهات الخلقية وفقدان الحمل وارتفاع ضغط الدم الناتج عن الحمل وتسمم الحمل ووفيات الفترة المخيطة بالولادة. من المهم الحفاظ على مستويات الجلوكوز في الدم بالقرب من المعدل الطبيعي قدر الإمكان طوال فترة الحمل ، لتقليل مخاطر النتائج السلبية المرتبطة بخطر عدم الدم الأم وظفها.الميتفورمين يعبر المشيمة بسهولة يمكن أن تكون عالية مثل تركيزات الأمهات. نشر كثير من البيانات حول النساء الحوامل (أكثر من 1000 نتيجة مكتوبة) من دراسة التربة قامة على السجل والبيانات المنشورة (التحليلات الثانوية والدراسات السريرية والسجلات) إلى عدم وجود خطر متزايد من التشوهات الخلقية ولا سمية الجنين / حديث الولادة بعد التعرض للميتفورمين في المرحلة المخيطة بالحمل و / أو أثناء الحمل.هناك أدلة محدودة وغير حاسمة على تأثير الميتفورمين على نتيجة الوزن على المدى الطويل للأطفال المعرضين لل ربح لا يبدو أن الميتفورمين يؤثر على النمو الحركي والاجتماعي حتى عمر 4 سنوات عند الأطفال المعرضين أثناء الحمل على الرغم من أن البيانات المتعلقة بالتأثير طويلة الأجل محدودة.يمكن اعتبار استخدام الميتفورمين أثناء الحمل في مرحلة ما قبل الحمل كإضافة أو بديل للأسونين.

يُفَرِّز ميتفورمين في حليب الأم، من ثم ملاحظة أي آثار سلبية لدى حديثي الولادة/الرُضع الذين يرضعون رضاعة طبيعية. مع ذلك، وأل البيانات المتوفرة محدودة، لا يُوصى بالإرضاع الطبيعي أثناء العلاج بواسطة ميتفورمين. يجب اتخاذ قرار بما إذا كان يجب إيقاف الإرضاع الطبيعي، مع وضع كلٍ من فوائد الإرضاع الطبيعي والخطر المحتمل للآثار السلبية على الطفل في الاعتبار.

الخصوبة

لم يُتأثر خصوبة الذرآن الذكور أو الإناث بالميتفورمين عند إعطائه لهم بجرعات عالية تصل إلى 600 ملغ/كغم/يوم، وهي جرعة تعادل تقريباً ثلاثة أضعاف الجرعة اليومية القصوى الموصى بها للبشر بناءً على مقارنات مساحة سطح الجسم.

4.7 التأثير في القدرة على قيادة السيارة واستعمال الآلات

لا تسبب المعالجة أحادية الدواء، بالميتفورمين نقص سكر الدم، وبالتالي، فهي لا تؤثر في القدرة على القيادة أو استعمال الآلات. مع ذلك، يجب تحذير المرضى من خطر نقص سكر الدم عند استعمال ميتفورمين في توليفة تضم عوامل أخرى مضادة للسكري (على سبيل المثال، سفليوني يوريا أو الأسونلين أو الميغليتينيدات).

4.8 الآثار الجانبية

أثناء بدء العلاج، فإن الآثار العكسية الأكثر شيوعاً هي: الغثاس، والقيء، والإسهال، وآلم البطن، وفقدان الشهية، والتي تزول تلقائياً في معظم الحالات. للوقاية منها، يُوصى بتناول ميتفورمين مُوزعاً على 2 أو 3 جرعة يومياً وزيادة جرعات ببطء.

قد تحدث الآثار العكسية التالية عند العلاج بالميتفورمين، في ما يلي تعريف التعابير المستعملة لوصف وتيرة حدوث هذه الآثار: شائع جداً أكثر من أو يساوي 1 من 10؛ شائع: أكثر من أو يساوي 1 من 100؛ وأقل من 1 من 100؛ نادر جداً: أقل من 1 من 10000. من أو يساوي 1 من 10000؛ وأقل من 1 من 1000؛ نادر جداً: أقل من 1 من 10000.

تُقدَّم ردود الفعل العكسية ضمن كل واحدة من مجموعات التأثيرة بالتدرّج من الأكثر إلى الأقل خطورة.

اضطرابات الأُخَى والتغذية

شائعة :

• نقص / نقص فيتامين ب 12 (انظر القسم 4.4) .

نادر جد ا

• الخُفاض الكيتوني (انظر القسم 4.4) .

اضطرابات الجهاز الهضمي

شائعة

• اضطراب حاسة الذوق

اضطرابات الجهاز الهضمي

شائعة جداً

• اضطرابات الجهاز الهضمي مثل الغثاس، والقيء، والإسهال، وآلم البطن، وفقدان الشهية. تحدث هذه الآثار غير المرغوبة فيها بشكل أكثر تكراراً خلال بدء العلاج وتزول من تلقاء نفسها في معظم الحالات. للوقاية منها، يُوصى بتناول ميتفورمين مُوزعاً على 2 أو 3 جرعة يومياً أثناء أو بعد الوجبات.

تساعد أيضاً زيادة الجرعة ببطء، على تحسين درجة التحمل للجهاز الهضمي.

الاضطرابات العكسية المُضمرضَة

نادر جداً

• تقارير متفرقة عن نتائج غير طبيعية لاختبارات وظائف الكبد أو التواء الكبد الناتج عن إيقاف تناول ميتفورمين.

اضطرابات الجهاز والأعضاء تحت الجلد

نادرة جداً

• ردود فعل جلدية مثل احمرار ، حكة، والشرى

الأطفال

في البيانات المنشورة والمراقبة في عدد محدود من الأطفال الذين تتراوح أعمارهم ما بين 10-16 عاماً والذين لم علاجهم خلال سنة واحدة، كان الإبلاغ عن الآثار العكسية مشابهاً ب طبيعته وشِدته لما تم الإبلاغ عنه في البالغين.

الإبلاغ عن الحدوث العكسية المُضمرضَة

من الأمثلة الإبلاغ عن ردود الفعل العكسية المشبهة بما بعد ترخيص المنتجات الطبية. إذ إن ذلك يسمح بالمراقبة المستمرة لدى التوازن بين فوائد المنتجات الدوائية ومخاطرها. يُعَلَّب من اختصاصيي الرعاية الصحية الإبلاغ عن أي ردود فعل عكسية يشبهها بما عن طريق نظام الإبلاغ الوطني.

4.9 الجرعة المفرطة

لم يحدث نقص سكر الدم مع جرعات هيدروكلوريد الميتفورمين حتى 84 غرام. على الرغم من حدوث الخُفاض اللاكتيكي في هذه الظروف، قد تؤدي جرعة لئدة كبيرة من ميتفورمين أو المخاطر المحاصية لها إلى الخُفاض اللاكتيكي. يجب إعلام الطبيب بحالة طبية طارئة، وعمل عليه في المستشفى.

الطريقة الأكثر فعالية إزالة الأتات اللاكتات المُتسببة من ميتفورمين أو المخاطر المحاصية لها إلى الخُفاض اللاكتيكي.

5. الخصائص الدوائية

مجموعة العلاجات الدوائية: عقاقير تخفيض الجلوكوز في الدم. ثلاثيات الفولفيد؛ رمز نظام التصنيف الكيميائي العلاجي التشريحي: A10BA02

آلية العمل

يتمتص ميتفورمين في عائلة ثلاثيات الفولفيد، ويُتأثر بتأثيره لارتفاع سكر الدم، والذي يعمل على خفض مستوى الجلوكوز في البلازما القاعدية وبعد الأكل على نحو سواء. ولأنه لا يحفز إفراز الأسونلين، فإنه لا يسبب نقص سكر الدم.

قد يعمل ميتفورمين من خلال ثلاث آليات:

• تخفيض معدلات إنتاج الجلوكوز الكبدِي من خلال تثبيط استحداث السكر وتحلّل الغليكوجين.

• العطل من خلال زيادة الحساسية للأسونلين، مما يحدّن انصاف واستعمال الجلوكوز الطرقي.

• وتأخير انصاف الجلوكوز في الأمعاء.

يُخفّر ميتفورمين تركيب الغليكوجين داخل الخلايا من خلال التأثير في تخليق الغليكوجين.

يزيد ميتفورمين قدرة النقل في كل أنواع خلافت الجلوكوز غير الأنشيطية (GLUT) المعروفة حتى الآن.

آلية العمل

ارتبط استعمال ميتفورمين في الدراسات السريرية إما باستقرار وزن الجسم أو بخسارة وزن بسيطة.

كان للميتبورمين آثار حبيدة على أيش الدهون لدى البشر، بغض النظر عن مفعوله على سكر الدم. وقد أثبت ذلك تناول جرعات علاجية في دراسات سريرية مراقبة متوسطة أو طويلة الأجل، يُخفّض الميتفورمين مستويات الكوليسترول الإجمالي، وكوليسترول البروتين الدهني منخفض الكثافة ولإثي الغليسيريدات.

للتعليق:الخصيصة

حددت الدراسة الانشيطية عشوائية التوزيع (UKPDS) فوائد التحكم المكثف طويل الأجل بنسبة الجلوكوز في الدم في المرضى البالغين المصابين بالسكري من النوع الثاني.

أظهرت تحليلات النتائج المرضى الذين يعانون زيادة الوزن الذين عولجوا بواسطة ميتفورمين بعد فشل النظام الغذائي بمفره ما يلي:

• انخفاض كبير في الخطر المطلق لحدوث أي مضاعفات مرتبطة بالسكري في مجموعة ميتفورمين (29.8 أحداث/1000 مريض-سنة) مقابل النظام الغذائي بمفرده (43.3 أحداث/1000 مريض-سنة)، p=0.0023. ومقابل مجموعات المعالجة في توليفة تضم سفليوني يوريا ومعالجة أحادية الدواء بالأسونلين (40.1 أحداث/1000 مريض-سنة)،p=0.0034.

• انخفاض كبير في الخطر المطلق لحدوث أي وفيات بشكل عام، ميتفورمين 13.5 أحداث/1000 مريض-سنة مقابل النظام الغذائي بمفرده 20.6 أحداث/1000 مريض-سنة (p=0.011)، ومقابل مجموعات العلاج في توليفة تضم سفليوني يوريا ومعالجة أحادية الدواء بالأسونلين 18.9 أحداث/1000 مريض-سنة (p=0.021)؛

• انخفاض كبير في الخطر المطلق بحدوث احتشاء عضلة القلب؛ ميتفورمين 11 أحداث/1000 مريض-سنة مقابل النظام الغذائي بمفرده 12.7 أحداث/1000 مريض-سنة،p=0.017.

• تُعرَض الفوائد بشأن النتائج السريرية عند استعمال ميتفورمين كخط علاجي ثانٍ في توليفة تضم سفليوني يوريا.

في حالات السكري من النوع الأول، استُعملت توليفة ميتفورمين والأسونلين لدى مرضى مُختارين، لكن الفائدة السريرية لهذه التوليفة لم تُحدّد بشكل رسمي.

الأطفال

أظهرت الدراسات السريرية المراقبة على عدد محدود من الأطفال تتراوح أعمارهم ما بين 16-10 عاماً تم علاجهم لمدة سنة واحدة استجابة مماثلة على صعيد التحكم في سكر الدم بالنسبة لما تمت مشاهدته في البالغين.

5.2 خصائص الحركيات الدوائية

للتفاصيل:

بعد تناول جرعة عن طريق الفم من أغراص هيدروكلوريد الميتفورمين، تم بلوغ التركيز الأقصى في البلازما (Cmax) في حوالي 2.5 ساعة (tmax). تبلغ نسبة التوفر البيولوجي المطلق لأغراص هيدروكلوريد الميتفورمين من 500 ملغ و850 ملغ حوالي 50-60% في المشاركين الأصحاء. بعد الجرعة الفموية، بلغت نسبة الحصة غير المُمتَصِّة التي استُعيِدت في البراز 20-30%.

بعد تناول ميتفورمين فموية، يكون انصافه قابلاً للتشعُّع وغير كامل، يُفَرِّض بأن الحراكات الدوائية لانصاف ميتفورمين لاطئة.

عند جرعات ميتفورمين الموصى بها وجداول مواعيد الجرعات، يتم الوصول إلى حالة ثابتة لتركيزات البلازما في خلال 24 إلى 48 ساعة، وتكون عادةً ما دون 1 ميكروغرام/مل. في التجارب السريرية، لم تتجاوز مستويات ميتفورمين القصوى في البلازما (Cmax) 5 مل ميكروغرام/مل، حتى عند تناول الجرعات القصوى.

يقطع الطعام مدى انصاف ميتفورمين ويؤخره بشكل بسيط. بعد تناول قرص 850 ملغ عن طريق الفم، لوسط تدني في تركيز العقار الأقصى في البلازما بنسبة 40%. وانخفاض في المنطقة تحت المنحنى (Area Under the Curve, AUC) بنسبة 25%. وإطالة مدة تركيز العقار الأقصى في البلازما لمدة 35 دقيقة.الأهمية السريرية لهذه النتائج غير معروفة.

توزيع الدواء

ارتباط البروتين بالبلازما لا يكاد يذكر. يتجزأ ميتفورمين إلى داخل كريات الدم الحمراء، يكون الدم الأقصى في الدم أدنى من الحد الأقصى في البلازما ويظهر في الوقت نفسه تقريباً. من المحتمل أن تمثل خلايا الدم الحمراء مقصورة توزيع ثانوية. تتراوح متوسط حجم التوزيع (Volume of distribution, Vd) ما بين 63 - 276 ل.

التُضخ

يتم إخراج ميتفورمين بدون تغير في البول، لم يتم التعرف على أي إشارات في البشر.

للتعليق:المُهلل

تكون توصية ميتفورمين عبر الكلى أكثر من 400 مل/دقيقة، مما يشير إلى أنه يتم التخلص من ميتفورمين من خلال الترشيح الكبيبي والإخراج الأنبوي. بعد جرعة فموية، يكون نصف الحياة النهائية الظاهرة للتخلص من الدواء حوالي 6.5 ساعة.

عندما تكون وظائف الكلى ضعيفة، ينخفض معدل التصفية الكلوية بما يوافقه نسب