Maninil® 5

5 mg, Tabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen

Wirkstoff: Glibenclamid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dieselben Symptome haben wie Sie.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apo-

Diese Packungsbeilage beinhaltet: 1. Was ist Maninil® 5 und wofür wird es angewendet?

- 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Maninil® 5 beachten?
- 3. Wie ist Maninil® 5 einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Maninil® 5 aufzubewahren? 6. Weitere Informationen.

1. WAS IST Maninil® 5 UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET? mit Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus Typ 2), wenn

1.1 Stoff- oder Indikationsgruppe oder Wirkungsweise Maninil® 5 ist ein Arzneimittel zur Behandlung der

nicht-insulinabhängigen Zuckerkrankheit bei Erwachsenen (Diabetes mellitus Typ 2). 1.2 Anwendungsgebiet

Maninil® 5 wird angewendet zur Senkung eines zu

hohen Blutzuckerspiegels bei erwachsenen Patienten

diabetesgerechten Ernährung, Gewichtsabnahme bei Übergewicht und körperliche Betätigung keine ausreichende Einstellung des Blutzuckerspiegels erreicht wurde. Maninil® 5 kann allein (Monotherapie) oder in Kombination mit Metformin angewendet werden.

allein durch konsequente Einhaltung der empfohlenen

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON Maninil® 5 BEACHTEN? Maninil® 5 darf nicht eingenommen ▶ blutdrucksenkende oder die Herzschlagfolge herab-

werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber

- Glibenclamid sind wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber
- Ponceau 4R oder einem der sonstigen Bestandteile von Maninil® 5 sind wenn Sie überempfindlich gegenüber anderen Sulfo-
- nylharnstoffen, Sulfonamiden, Sulfonamid-Diuretika und Probenecid sind, da Kreuzreaktionen möglich sind in folgenden Fällen einer Zuckerkrankheit, in denen Insulin erforderlich ist: insulinabhängige Zucker-
- krankheit (Diabetes mellitus Typ 1), Stoffwechselentgleisung bei Zuckerkrankheit wie z. B. Übersäuerung des Blutes (diabetische Ketoazidose), Vorstadium eines Komas und Koma sowie bei Entfernung der Bauchspeicheldrüse wenn die Wirksamkeit der Behandlung mit Maninil®
- 5 bei der nicht-insulinabhängigen Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus Typ 2) nicht mehr gegeben ist bei schweren Leberfunktionsstörungen
- bei schwerer Einschränkung der Nierenfunktion
- von Patienten, die mit Bosentan behandelt werden. Besondere Vorsicht bei der Einnahme

von Maninil® 5 ist erforderlich, wenn bei Ihnen eine eingeschränkte Leber- oder Nie-

- renfunktion oder eine Unterfunktion der Schilddrüse, der Hirnanhangdrüse oder der Nebennierenrinde bekannt ist wenn Sie längere Zeit fasten oder wenn Sie nicht
- ausreichend Kohlenhydrate zu sich nehmen wenn Sie sich ungewohnt körperlich belasten
- wenn Sie ein hohes Lebensalter haben wenn Sie unter Durchfall oder Erbrechen leiden.
- Diese Umstände und besonders Kombinationen die-
- ser Faktoren stellen ein hohes Risiko für das Auftreten einer Unterzuckerung dar (siehe auch "4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?"): wenn Sie bestimmte Arzneimittel einnehmen (auf das Zentralnervensystem wirkende Arzneimittel und Betarezeptoren-Blocker) oder wenn Sie an
- einer bestimmten Nervenkrankheit (autonome Neuropathie) erkrankt sind, können die Anzeichen der Unterzuckerung verschleiert sein; Sie bemerken nicht rechtzeitig, dass Sie unterzuckert sind enn Sie einmalig oder regelmäßig Alkohol nehmen, da durch Alkohol die blutzuckersenkende Wirkung von Maninil® 5 in unvorhersehbarer Weise verstärkt (mit Folge einer Unterzuckerung) oder
- abgeschwächt (mit Folge erhöhter Blutzuckerwerte) werden kann wenn Sie ständig Abführmittel einnehmen, da dies zu einer Verschlechterung der Blutzuckereinstellung führen kann in bestimmten Situationen, z. B. wenn Sie den vom
- halten oder wenn die blutzuckersenkende Wirkung von Maninil[®] 5 noch nicht ausreicht oder wenn besondere Stresssituationen auftreten, kann der Blutzucker zu hoch ansteigen. Anzeichen eines erhöhten Blutzuckers können sein: Starkes Durst-

Arzt vorgeschriebenen Behandlungsplan nicht ein-

gefühl, Mundtrockenheit, häufiges Wasserlassen, juckende und/oder trockene Haut, Pilzerkrankungen oder Infektionen der Haut sowie verminderte Leistungsfähigkeit. ▶ falls Sie außergewöhnlichen Stresssituationen ausgesetzt sind (wie z. B. bei Verletzungen, Operationen, fieberhaften Infekten). Es kann zu einer Verschlechterung der Stoffwechsellage mit der Folge eines erhöhten Blutzuckerspiegels kommen, so dass zur Verbes-

serung der Blutzuckereinstellung eine vorüberge-

hende Insulinbehandlung erforderlich sein könnte.

▶ falls es während der Behandlung mit Maninil® 5 zu

- anderen Erkrankungen kommt, suchen Sie unverzüglich Ihren behandelnden Arzt auf. Weisen Sie bei einem Arztwechsel (z. B. im Rahmen eines Krankenhausaufenthalts, nach einem Unfall, bei Erkrankung im Urlaub) Ihren dann behandelnden Arzt auf Ihre Zuckerkrankheit hin. wenn bei Ihnen eine besondere Erkrankung der roten Blutkörperchen, ein sog. Glukose-6-Phosphat-
- dehydrogenase-Mangel, vorliegt, da die Therapie mit Glibenclamid bei Ihnen eine Schädigung der roten Blutkörperchen (hämolytische Anämie) auslösen Um bei Ihnen eine gute Stoffwechsellage zu erzielen (d. h. Blutzuckerwerte in richtiger Höhe und ohne große Schwankungen), müssen Sie den von Ihrem Arzt

vorgeschriebenen Behandlungsplan strikt beachten. Das Einhalten der diabetesgerechten Ernährung, kör-

perliche Bewegung und, wenn nötig, Gewichtsabnahme

sind ebenso notwendig wie die regelmäßige Einnahme von Maninil® 5. Es ist wichtig, dass Sie die vom Arzt angeordneten Kontrolltermine einhalten. Insbesondere Blut- und Harnzucker sind regelmäßig zu kontrollieren; zusätzlich wird Ihr Arzt bei Ihnen weitere empfohlene Kontrollen durchführen (HbA_{1c} und/oder Fruktosamin sowie andere Blutwerte, z. B. Blutfette). Für Patienten, bei denen eine regelmäßige, eigenständige Tabletteneinnahme nicht gewährleistet ist, ist es sinnvoll, die Tabletteneinnahme durch eine betreuende Person zu sichern. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn die zuvor beschriebenen Risiken bei Ihnen auftreten, damit

er die Dosierung von Maninil® 5 bzw. den gesamten Behandlungsplan überprüfen und gegebenenfalls korrigieren kann.

Bei Menschen im höheren Lebensalter besteht insbesondere die Gefahr einer verzögert ablaufenden Unter-

werden:

Insulin

gruppe, müssen Sie besonders sorgfältig auf das Arzneimittel eingestellt werden und Ihr Blutzucker muss häufig kontrolliert werden, insbesondere zu Beginn der Behandlung. Bei Einnahme von Maninil® 5

Dieses Arzneimittel sollte nicht zur Behandlung von Kindern eingesetzt werden, da diesbezüglich noch keine ausreichenden Erkenntnisse vorliegen. zuckerungsreaktion. Gehören Sie zu dieser Alters-

mit anderen Arzneimitteln Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn

Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt. Maninil® 5 wird wie folgt beeinflusst:

Verstärkung von Nebenwirkungen Unterzuckerung als Ausdruck einer Wirkungsverstärkung des Arzneimittels kann auftreten, wenn Sie gleichzeitig mit folgenden Arzneimitteln behandelt

andere Arzneimittel gegen Zuckerkrankheit, auch

Verstärkung der Wirkung und möglicherweise

ren-Blocker, Disopyramid, Perhexilin) Arzneimittel zur Senkung erhöhter Fettwerte im Blut (Clofibrat)

setzende Arzneimittel (ACE-Hemmer, Betarezepto-

- Arzneimittel zur Senkung der Harnsäure (Probenecid) stimmungsaufhellende Arzneimittel (Fluoxetin,
- MAO-Hemmer) ► Arzneimittel, die die Gerinnung des Blutes verhin-
- dern (Cumarine) ► Schmerzmittel und Arzneimittel gegen Rheuma
- (Pyrazolon-Abkömmlinge) Arzneimittel gegen Infektionen (Antibiotika, wie
- Chloramphenicol, Chinolon-Abkömmlinge, Tetracycline, Sulfonamide) Arzneimittel zur Behandlung einer Pilzerkrankung
- (Miconazol) Arzneimittel gegen Tuberkulose (Paraaminosalicyl-
- ▶ muskelaufbauende Arzneimittel (anabole Steroide und männliche Sexualhormone) Appetitzügler (Fenfluramin)
 - als Infusion verabreicht (Pentoxifyllin)
- hornhautlösende Substanzen (Salicylate) bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Krebs

hochdosiert durchblutungsfördernde Arzneimittel,

- (Cyclophosphamid) Arzneimittel zur Behandlung von Allergien (Trito-
- qualin).
- Abschwächung der Wirkung

Ein Anstieg des Blutzuckerspiegels als Ausdruck einer Abschwächung der Wirkung von Maninil® 5 kann auftreten, wenn Sie gleichzeitig mit folgenden Arzneimitteln behandelt werden: Arzneimittel zur Behandlung der Unterzuckerung

- (Glucagon) blutdrucksenkende Arzneimittel (Betarezeptoren-Blocker, Diazoxid)
- ▶ harntreibende Arzneimittel (Diuretika) entzündungshemmende Arzneimittel (Kortikoide)
 - Arzneimittel zur Senkung erhöhter Fettwerte im Blut (Nicotinate)
 - Schilddrüsenhormone Arzneimittel zur Behandlung bestimmter Augener-
- krankungen (Star) (Acetazolamid) Schlafmittel (Barbiturate)
- die Herzschlagfolge heraufsetzende Arzneimittel (Sympathomimetika)
- Arzneimittel zur Behandlung von Krampfanfällen oder Schizophrenie (Phenytoin, Phenothiazin-
- Abkömmlinge) Arzneimittel zur Behandlung der Tuberkulose (Isoniazid, Rifampicin) weibliche Sexualhormone (Gestagene, Östrogene).
- sonstige mögliche Wechselwirkungen ▶ Wenn Sie bestimmte blutdrucksenkende Arzneimittel einnehmen (Betarezeptoren-Blocker, Cloni-

din, Guanethidin oder Reserpin), können Sie in der Wahrnehmung der Warnzeichen einer Unterzucke-

rung beeinträchtigt sein. Arzneimittel zur Behandlung von Geschwüren im Magen oder Zwölffingerdarm (H2-Rezeptor-Antagonisten) oder blutdrucksenkende Arzneimittel (Clonidin und Reserpin) können sowohl eine Abschwächung als auch eine Verstärkung der blutzuckersenkenden Wirkung verursachen.

► Arzneimittel zur Behandlung bestimmter Infektions-

krankheiten (Pentamidin) können in Einzelfällen zu schwerer Unterzuckerung oder Blutzuckeranstieg führen. ▶ Die Wirkung von Arzneimitteln zur Hemmung der Blutgerinnung (Cumarin-Abkömmlinge) kann verstärkt oder abgeschwächt werden. Bosentan: Unter gleichzeitiger Behandlung mit Gli-

benclamid und Bosentan wurden bei Patienten häu-

figer erhöhte Leberenzymwerte festgestellt. Sowohl

Glibenclamid als auch Bosentan hemmen die Gal-

lensalzexportpumpe, was in den Zellen zur Anhäu-

fung von zellschädigenden Gallensalzen führt. Daher darf die Kombination dieser beiden Wirkstoffe nicht angewendet werden. Bei Anwendung von Maninil® 5 zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Sie sollten während der Behandlung mit Maninil® 5 Alkohol meiden, da durch Alkohol die blutzuckersen-

kende Wirkung von Maninil® 5 verstärkt oder abge-

Schwangerschaft und Stillzeit Schwangerschaft Maninil[®] 5 darf während der Schwangerschaft nicht

schwächt werden kann.

werden.

von Maschinen

nicht so zuverlässig regulieren wie Insulin, sind sie für die Behandlung eines Diabetes in der Schwangerschaft ungeeignet. In der Schwangerschaft ist die Behandlung der nicht-insulinabhängigen Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus Typ 2) mit Insulin die Therapie der Wahl. Nach Möglichkeit sollten die Tabletten zur Behandlung der Zuckerkrankheit schon vor einer geplanten

Schwangerschaft abgesetzt und durch Insulin ersetzt

Holen Sie unbedingt ärztlichen Rat ein, wenn Sie

schwanger sind oder eine Schwangerschaft planen. Eine

genaue Blutzuckerkontrolle ist während der Schwan-

eingenommen werden. Da einzunehmende Arzneimit-

tel zur Behandlung der Zuckerkrankheit den Blutzucker

gerschaft besonders wichtig. Da nicht bekannt ist, ob Maninil® 5 in die Muttermilch übergeht, dürfen Sie Maninil® 5 während der Stillzeit

nicht einnehmen. Stattdessen muss Ihre Zuckerkrankheit mit Insulin behandelt werden oder Sie müssen abstillen. Fragen Sie vor der Anwendung aller Arzneimittel Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen

eingeschränkt sein, wenn Sie einen zu niedrigen oder einen zu hohen Blutzucker haben oder an Sehstörungen leiden. Bedenken Sie dies bitte in allen Situationen, in denen Sie sich und andere Personen einem Risiko

aussetzen könnten (z. B. beim Fahren eines Autos oder

beim Bedienen von Maschinen). Sie sollten mit Ihrem

Ihre Konzentrations- und Reaktionsfähigkeit kann

Arzt darüber sprechen, ob es für Sie ratsam ist, ein Kraftfahrzeug zu führen, wenn bei Ihnen ▶ häufig Unterzuckerungen auftreten,

▶ die Warnzeichen einer Unterzuckerung vermindert sind oder fehlen. Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Maninil® 5

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie

Maninil® 5 daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt

ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unver-

träglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.





3. WIE IST Maninil® 5 EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie Maninil® 5 immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

3.1 Dosierung

Die Dosierung, auch bei der Umstellung von einem anderen blutzuckersenkenden Arzneimittel, wird von Ihrem Arzt festgelegt, unter Berücksichtigung Ihrer diabetesgerechten Ernährung und der Einstellung Ihres Zuckerwertes im Blut und Urin.

Für die individuelle Einstellung auf Ihre erforderliche Erhaltungsdosis stehen auch Tabletten mit einem Wirkstoffgehalt von 1 mg sowie 1,75 mg und 3,5 mg Glibenclamid zur Verfügung.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Ersteinstellung

Die Behandlung sollte einschleichend mit einer möglichst niedrigen Dosierung beginnen: ½ (bis 1) Tablette Maninil® 5 (entsprechend 2,5 bis

5 mg Glibenclamid) täglich.

Lässt sich damit keine ausreichende Blutzuckersenkung erzielen, wird Ihr Arzt die Dosis schrittweise - im Abstand von einigen Tagen bis etwa eine Woche - auf die erforderliche tägliche Dosis erhöhen bis ▶ maximal 3 Tabletten Maninil® 5 (entsprechend

15 mg Glibenclamid) pro Tag. Umstellung von anderen Arzneimitteln zur

Senkung des Blutzuckers: Wenn Sie von einem anderen einzunehmenden Arz-

neimittel zur Behandlung der Zuckerkrankheit auf Maninil® 5 umgestellt werden, sollte die Dosierung beginnen mit: ½ (bis 1) Tablette Maninil® 5 (entsprechend 2,5 bis

5 mg Glibenclamid) täglich. Dosisanpassung:

Wenn Sie ein höheres Lebensalter haben, geschwächt

oder unterernährt sind oder wenn Sie eine gestörte Nieren- oder Leberfunktion haben oder aus anderen Gründen zur Unterzuckerung neigen, sollte zu Beginn und während der Behandlung eine niedrigere Dosis eingenommen werden, um die Gefahr einer Unterzuckerung zu verringern. Unter Umständen muss Ihre Dosis auch korrigiert werden, wenn sich Ihr Körpergewicht oder Ihr Lebensstil verändert haben. Kombination mit anderen

blutzuckersenkenden Arzneimitteln: Unter bestimmten Umständen kann bei Ihnen die

zusätzliche Gabe von Glitazonen (Rosiglitazon, Pioglitazon) angezeigt sein. Maninil® 5 kann auch mit anderen nicht-insulinfrei-

setzenden Arzneimitteln zur Behandlung der Zuckerkrankheit (Guarmehl oder Acarbose) kombiniert Wenn bei Ihnen die Insulinbildung nachlässt (begin-

nendes Sekundärversagen), kann eine Kombinationsbehandlung mit Insulin versucht werden. Kommt Ihre körpereigene Insulinausschüttung jedoch vollständig zum Versiegen, ist eine alleinige Behandlung mit Insulin (Insulinmonotherapie) angezeigt. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von

Maninil[®] 5 zu stark oder zu schwach ist.

3.2 Art der Anwendung

Nehmen Sie die Tabletten unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (vorzugsweise ein Glas Wasser) vor der Mahlzeit ein.

Tagesdosen bis zu 2 Tabletten nehmen Sie vor dem Frühstück ein.

Bei einer Tagesdosis von mehr als 2 Tabletten Maninil® 5 empfiehlt es sich, die Gesamtmenge auf zwei Einzelgaben (morgens und abends) zu verteilen, wobei die größere Dosis vor dem Frühstück einzunehmen ist.

Folgen Sie bitte den Einnahmeanweisungen Ihres Arz-

Die Einnahme zum jeweils gleichen Zeitpunkt ist wichtig!

Hinweis zur Teilung:

Die Tablette wird mit der Teilungskerbe nach oben zwischen Zeigefinger und Daumen beider Hände gehalten und durch Druck der Daumen nach unten entlang der Teilungskerbe in zwei Hälften gebrochen.



Über die Dauer der Anwendung entscheidet Ihr behandelnder Arzt.

3.4 Wenn Sie eine größere Menge Maninil® 5 eingenommen haben, als Sie sollten Eine akute deutliche Überdosierung von Maninil® 5

kann ebenso wie eine über längere Zeit erfolgte Einnah-

me gering überhöhter Dosen zu schwerer andauernder

und unter Umständen lebensbedrohlicher Unterzuckerung führen. Anzeichen einer Unterzuckerung sind beschrieben unter "4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Eine leichte Unterzuckerung können Sie selbst durch Aufnahme von Zucker, stark zuckerhaltiger Nahrung oder eines zuckerhaltigen Getränks beheben. Deshalb

sollten Sie immer 20 Gramm Traubenzucker bei sich haben. Können Sie die Unterzuckerung selbst nicht sofort beheben, muss **sofort** ein Arzt/Notarzt gerufen werden. 3.5 Wenn Sie die Einnahme von Maninil® 5

vergessen haben Nehmen Sie niemals die doppelte Dosis, wenn Sie die

vorherige Einnahme vergessen haben, sondern setzen Sie die Einnahme wie verordnet fort. 3.6 Wenn Sie die Einnahme von Maninil® 5

abbrechen Sie dürfen die Behandlung nicht eigenmächtig unter-

brechen oder die Dosis oder diabetesgerechte Ernährung verändern. Sollte eine Veränderung nötig sein, sprechen Sie zuvor unbedingt mit Ihrem Arzt. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arznei-

mittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Wie alle Arzneimittel kann Maninil® 5 Nebenwirkun-Hautausschläge (Erythema nodosum, morbilliforme gen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten aufoder makulopapulöse Exantheme)

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig: mehr als 1 Behandelter von

Häufig:	1 bis 10 Behandelte von 100
Gelegentlich:	1 bis 10 Behandelte von 1.000
Selten:	1 bis 10 Behandelte von 10.000
Sehr selten:	weniger als 1 Behandelter von 10.000
Nicht bekannt	Häufigkeit auf der Grund- lage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar
Bedeutsame Nebenwirkungen oder Zeichen, auf die Sie achten sollten, und	

Wenn Sie von einer der nachfolgend genannten Nebenwirkungen betroffen sind, nehmen Sie Maninil® 5 auf keinen Fall weiter ein und suchen Sie Ihren Arzt möglichst umgehend auf.

Maßnahmen, wenn Sie betroffen sind:

Häufig Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen ▶ Unterzuckerung ist die häufigste unerwünschte Wirkung einer Therapie mit Glibenclamid.

Diese kann unter Umständen verlängert verlaufen und zu schwerer Unterzuckerung mit lebensbedrohlichem

Koma (tiefe Bewusstlosigkeit) führen. Bei sehr schlei-

chendem Verlauf einer Unterzuckerung, bei Vorliegen

einer Nervenschädigung (autonome Neuropathie)

oder wenn gleichzeitig bestimmte blutdrucksenkende Arzneimittel eingenommen werden (siehe 2. "Bei Einnahme von Maninil® 5 mit anderen Arzneimitteln"), können die typischen Anzeichen einer Unterzuckerung abgeschwächt sein oder fehlen, so dass die Unterzuckerung schwerer zu erkennen ist. Wie kann es zu einer Unterzuckerung kommen? Mögliche Ursachen einer Unterzuckerung sind beschrieben unter 2. "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Maninil® 5 ist erforderlich" Wie können Sie eine Unterzuckerung erkennen? Die Unterzuckerung ist gekennzeichnet durch einen

chen können Sie oder Ihre Umwelt auf einen zu starken Blutzuckerabfall aufmerksam machen: plötzliches Schwitzen, Herzklopfen, Zittern, Hun-

Blutzuckerabfall unter etwa 50 mg/dl. Folgende Anzei-

gergefühl, Unruhe, Kribbeln im Mundbereich, Blässe, Kopfschmerzen, Schläfrigkeit, Schlafstörungen, Ängstlichkeit, Unsicherheit in den Bewegungen, vorübergehende neurologische Ausfallerscheinun-

gen (z. B. Sprech- und Sehstörungen, Lähmungser-

scheinungen oder Empfindungsstörungen).

Ist die Unterzuckerung fortgeschritten, können Sie die Selbstkontrolle verlieren und bewusstlos werden. Ihre Haut ist dann gewöhnlich feucht, kühl und Sie neigen zu Krämpfen. Was ist bei einer Unterzuckerung zu tun? Die Maßnahmen bei Unterzuckerung sind beschrieben unter "3.4 Wenn Sie eine größere Menge Maninil® 5

eingenommen haben, als Sie sollten". Bitte informieren Sie Ihren Arzt alsbald, wenn es bei Ihnen zu einer Unterzuckerung gekommen ist; er wird

gebilde

Hautjucken Nesselsucht

- Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
- dann prüfen, ob die Behandlung mit Maninil® 5 korrigiert werden muss. Gelegentlich Funktionsstörungen der Haut und der Hautanhangs-

- ▶ Hautblutungen Diese Beschwerden sind vorübergehende Überempfindlichkeitsreaktionen, können sich jedoch sehr sel-
- ten zu lebensbedrohlichen Situationen mit Atemnot

und Blutdruckabfall bis hin zum lebensbedrohlichen Schock entwickeln. Störungen des Blut- und Lymphsystems Verringerung der Zahl der Blutplättchen (die als

Hautblutung in Erscheinung treten kann)

gesteigerte Lichtempfindlichkeit

Funktionsstörungen der Leber und der Galle ▶ Erhöhung der Leberenzyme, arzneimittelbedingte

Leberentzündung, Gelbsucht, evtl. bedingt durch eine Überempfindlichkeit des Lebergewebes.

zum lebensbedrohlichen Leberversagen führen.

Funktionsstörungen der Haut und der Hautanhangsallgemeine Überempfindlichkeitsreaktionen mit

Diese Leberfunktionsstörungen sind nach Absetzen von Maninil® 5 rückbildungsfähig, können aber auch

Hautausschlag, Gelenkschmerzen, Fieber, Eiweiß im Urin und Gelbsucht. ▶ lebensbedrohliche allergische Gefäßentzündung. Beim Auftreten von Hautreaktionen informieren Sie

umgehend Ihren Arzt!

- Störungen des Blut- und Lymphsystems Verminderung der Zahl der roten und weißen Blut-
- körperchen ▶ lebensbedrohliche Verringerung der Zahl aller Blut-► Blutarmut (hämolytische Anämie)
- Die genannten Blutbildveränderungen bilden sich nach Absetzen von Maninil® 5 im Allgemeinen zurück, können sehr selten aber auch lebensbedrohlich sein.

Andere mögliche Nebenwirkungen Weitere Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

► Gewichtszunahme Gelegentlich

Magen-Darm-Beschwerden ▶ Übelkeit Magendruck

Völlegefühl ▶ Erbrechen ▶ Bauchschmerzen

- ▶ Durchfall ▶ Aufstoßen metallischer Geschmack Diese Beschwerden sind oft vorübergehend und erfor-
- dern im Allgemeinen kein Absetzen von Maninil® 5. Sehr selten
- ▶ schwach harntreibende Wirkung vorübergehend Eiweiß im Urin

Abnahme des Natriumgehalts im Blut akute Unverträglichkeitsreaktion nach Alkoholaufnahme, die durch Kreislauf- und Atembeschwerden

gekennzeichnet ist

gleichzeitige Allergie (Kreuzallergie) gegen Glibenclamid-ähnliche Arzneistoffe (Sulfonamide, Sulfonamidabkömmlinge und Probenecid). Augenleiden

. Vorübergehende Sehstörungen, insbesondere zu

Beginn der Behandlung. Diese treten durch die

Änderung des Blutzuckerspiegels auf.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken,

die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben

Ponceau 4 R kann allergische Reaktionen hervorru-

Aufbewahrungsbedingungen

5. WIE IST Maninil® 5 AUFZUBEWAHREN?

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Durchdrückpackung und der Faltschachtel nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr ver-

wenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Maninil® 5 enthält: Wirkstoff:

che Hälften geteilt werden.

erhältlich.

1 Tablette enthält 5 mg Glibenclamid. Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Kartoffelstärke, Magnesiumstea-

rat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Talkum, Gelatine, Ponceau 4R (E 124). Wie Maninil® 5 aussieht und Inhalt der

Packung: Rosafarbene, biplane Tabletten mit einseitiger Bruchkerbe und Facettenrändern. Die Tablette kann in glei-

Durchdrückpackung aus transparenter PVC-Tiefziehfolie, versiegelt mit Aluminiumfolie. Maninil® 5 ist in Packungen zu 120 Tabletten (N2)

1,75 mg und 3,5 mg Glibenclamid.

überarbeitet im: April 2012

Außerdem gibt es Maninil®-Tabletten mit 1 mg,

Nicht über 30 °C lagern.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller BERLIN-CHEMIE AG

Glienicker Weg 125 D - 12489 Berlin Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt