

SITAREDDYS®

cloridrato de sitagliptina monoidratado

Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda.

Comprimido Revestido

25 mg, 50 mg, 100 mg

Bula Paciente

I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

SITAREDDYS®
cloridrato de sitagliptina monoidratado
Comprimidos Revestidos
25 mg, 50 mg, 100 mg

APRESENTAÇÕES

- 25 mg em embalagem com 14 e 28 comprimidos revestidos
- 50 mg em embalagem com 14 e 28 comprimidos revestidos
- 100 mg em embalagem com 14 e 28 comprimidos revestidos

VIA ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

SITAREDDYS® 25 mg

Cada comprimido revestido de **SITAREDDYS® 25 mg** contém 28,34 mg de cloridrato de sitagliptina monoidratado (equivalente a 25 mg de sitagliptina como base livre)

Excipientes: celulose microcristalina, povidona, croscarmelose sódica, fosfato de cálcio dibásico, estearato de magnésio e opadry branco (álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol e talco).

SITAREDDYS® 50 mg

Cada comprimido revestido de **SITAREDDYS® 50 mg** contém 56,69 mg de cloridrato de sitagliptina monoidratado (equivalente a 50 mg de sitagliptina como base livre)

Excipientes: celulose microcristalina, povidona, croscarmelose sódica, fosfato de cálcio dibásico, estearato de magnésio e opadry amarelo (álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco e óxido de ferro amarelo).

SITAREDDYS® 100 mg

Cada comprimido revestido de **SITAREDDYS® 100 mg** contém 113,38 mg de cloridrato de sitagliptina monoidratado (equivalente a 100 mg de sitagliptina como base livre)

Excipientes: celulose microcristalina, povidona, croscarmelose sódica, fosfato de cálcio dibásico, estearato de magnésio e opadry marrom (álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco, óxido de ferro amarelo e óxido de ferro vermelho).

II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Seu médico prescreveu **SITAREDDYS®** para ajudar a reduzir seus níveis de açúcar no sangue, que estão aumentados por causa do diabetes tipo 2. **SITAREDDYS®** pode ser utilizado isoladamente ou em combinação com alguns outros medicamentos que diminuem os níveis de açúcar no sangue e deverá ser associado à dieta e a um programa de exercícios que seu médico lhe recomendará.

O que é diabetes tipo 2?

Diabetes tipo 2 é um distúrbio no qual seu organismo não produz insulina em quantidade suficiente, e a insulina produzida não age tão bem como deveria. Seu organismo também pode produzir muito açúcar. Quando isto ocorre, o açúcar (glicose) no sangue aumenta e pode causar problemas graves de saúde.

O principal objetivo do tratamento do diabetes é normalizar os níveis de açúcar no sangue. A redução e o controle dos níveis de açúcar no sangue podem ajudar a prevenir ou retardar as complicações do diabetes, como doença cardíaca, doença renal, perda da visão e amputação de membros.

Como já foi mencionado, níveis altos de açúcar no sangue podem ser reduzidos por meio de dieta e exercícios e com o uso de alguns medicamentos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

SITAREDDYS® pertence a uma classe de medicamentos denominados inibidores da DPP-4 (inibidores da dipeptidil peptidase-4) que reduz os níveis de açúcar no sangue em pacientes com diabetes mellitus tipo 2. O diabetes tipo 2 também é denominado diabetes não-insulino-dependente.

- **SITAREDDYS®** ajuda a melhorar os níveis de insulina após as refeições.
- **SITAREDDYS®** diminui a quantidade de açúcar produzida pelo organismo.
- **SITAREDDYS®** age quando os níveis de açúcar no sangue estão altos, especialmente após uma refeição; **SITAREDDYS®** também reduz os níveis de açúcar no sangue entre as refeições.
- É improvável que **SITAREDDYS®** por si só cause níveis muito baixos de açúcar no sangue (hipoglicemia), porque ele não age quando os níveis de açúcar no sangue já estão baixos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve tomar **SITAREDDYS®** se: for alérgico a qualquer um dos seus ingredientes (veja COMPOSIÇÃO).

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Gravidez e amamentação: mulheres grávidas ou que pretendem engravidar devem consultar seu médico antes de tomar **SITAREDDYS®**. O uso de **SITAREDDYS®** não é recomendado durante a gravidez.

Ainda não se sabe se **SITAREDDYS®** passa para o leite materno, por isso você não deve usar **SITAREDDYS®** se estiver amamentando ou se planeja amamentar.

Gravidez: categoria de risco B.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite pois pode ser excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

Crianças: **SITAREDDYS®** não é eficaz em crianças e adolescentes de 10 a 17 anos de idade. **SITAREDDYS®** não foi estudado em crianças com menos de 10 anos de idade.

Idosos: nos estudos, **SITAREDDYS®** demonstrou boa ação e foi bem tolerado por pacientes adultos mais idosos, por isso não é necessário ajuste de dose com base na idade.

Precauções: informe ao seu médico se você apresenta ou já apresentou:

- diabetes tipo 1;
- cetoacidose diabética (níveis elevados de cetonas no sangue ou na urina);
- problemas renais ou outros problemas clínicos;
- uma reação alérgica a **SITAREDDYS®**.

Enquanto estiver tomando SITAREDDYS®

Foram relatados casos de inflamação do pâncreas (pancreatite) em pacientes que usavam **SITAREDDYS®**. A pancreatite pode ser uma doença grave, até fatal. Pare de tomar **SITAREDDYS®** e entre em contato com seu médico se sentir dor estomacal forte e persistente, com ou sem vômitos, porque você pode estar com pancreatite. Casos de reações na pele denominadas penfigoide bolhoso, que podem exigir tratamento hospitalar, foram relatados entre os pacientes tratados com **SITAREDDYS®**. Caso você desenvolva bolhas ou ruptura (erosão) na pele, informe o seu médico. Ele poderá orientá-lo a parar de tomar **SITAREDDYS®**.

Dirigir veículos ou operar máquinas: não existem informações sugestivas de que SITAREDDYS® afete sua capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Interações medicamentosas: SITAREDDYS® pode ser tomado com a maioria dos medicamentos. Informe seu médico sobre todos os medicamentos que esteja tomando, inclusive aqueles obtidos com receita médica, de venda livre e suplementos fitoterápicos (medicamentos feitos a partir de vegetais).

Para apresentação de Sitarreddys 25mg:

Atenção: Contém o corante dióxido de titânio.

Para apresentação de Sitarreddys 50mg:

Atenção: Contém os corantes dióxido de titânio e óxido de ferro amarelo.

Para apresentação de Sitarreddys 100mg:

Atenção: Contém os corantes dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo e óxido de ferro vermelho.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Armazenar em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Aspecto físico:

SITAREDDYS® 25 mg – Comprimido branco, de forma redonda, gravado com “411” em um lado e plano do outro lado;

SITAREDDYS® 50 mg – Comprimido amarelo, de forma redonda, gravado com “417” em um lado e plano do outro lado;

SITAREDDYS® 100 mg – Comprimido marrom, de forma redonda, gravado com “471” em um lado e plano do outro lado;

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Dosagem

Tome **SITAREDDYS®** exatamente como seu médico prescreveu. A dose recomendada deve ser tomada da seguinte maneira:

- 1 comprimido de 100 mg,
- uma vez ao dia,
- por via oral, com ou sem alimentos.

Seu médico poderá lhe receitar uma dose mais baixa, caso você apresente problemas renais.

Como usar

Seu médico poderá lhe prescrever **SITAREDDYS®** associado a alguns outros medicamentos que reduzem os níveis de açúcar no sangue.

A dieta e a prática de exercícios podem ajudar o seu organismo a utilizar melhor o açúcar existente no sangue. É importante que você mantenha a dieta recomendada pelo seu médico, os exercícios e o programa de perda de peso enquanto estiver tomando **SITAREDDYS®**.

Continue a tomar **SITAREDDYS®** pelo tempo prescrito pelo seu médico. Assim, você continuará a controlar os níveis de açúcar no sangue.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se esquecer uma dose, tome-a assim que lembrar. Caso não se lembre até o horário da próxima dose, pule a dose esquecida e continue tomando a dose usual. Não tome uma dose em dobro de **SITAREDDYS®**.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Como todos medicamentos, **SITAREDDYS®** pode causar reações adversas, embora nem todos pacientes são afetados por elas.

Pare de tomar **SITAREDDYS®** e procure um médico imediatamente se notar as seguintes reações adversas graves:

- Dor severa e persistente no abdômen (região do estômago) que possa atingir suas costas com ou sem náusea e vômito, uma vez que estes podem ser sinais de inflamação no pâncreas (pancreatite).

Se você tiver uma reação alérgica grave (frequência desconhecida), incluindo erupção cutânea, urticária, bolhas na pele / descamação da pele e inchaço do rosto, lábios, língua e garganta que possam causar dificuldade em respirar ou engolir, pare de tomar **SITAREDDYS®** e procure seu médico imediatamente. Seu médico poderá prescrever um medicamento para tratar sua reação alérgica e um medicamento diferente para seu diabetes.

Os seguintes termos são usados para descrever a frequência com que as reações adversas foram relatadas:

- Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)
- Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)
- Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento)
- Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento)
- Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes usando este medicamento)

Alguns pacientes apresentaram as seguintes reações adversas após acrescentar sitagliptina ao tratamento com metformina:

Comuns: baixos níveis de açúcar no sangue, náuseas, flatulência, vômitos.

Incomuns: dor de estômago, diarreia, constipação, sonolência.

Alguns pacientes apresentaram diferentes tipos de desconforto estomacal quando iniciaram a combinação de sitagliptina e metformina ao mesmo tempo (frequência é comum).

Alguns pacientes apresentaram as seguintes reações adversas quando usaram sitagliptina em combinação com uma sulfonilureia e metformina:

Muito comum: baixos níveis de açúcar no sangue.

Comum: constipação.

Alguns pacientes apresentaram as seguintes reações adversas quando usaram sitagliptina e pioglitazona:

Comuns: flatulência, inchaço das mãos ou pernas.

Alguns pacientes apresentaram as seguintes reações adversas quando usaram sitagliptina em combinação com pioglitazona e metformina:

Comuns: inchaço das mãos ou pernas.

Alguns pacientes apresentaram as seguintes reações adversas quando usaram sitagliptina em combinação com insulina (com ou sem metformina):

Comuns: resfriado.

Incomuns: boca seca.

Alguns pacientes apresentaram as seguintes reações adversas quando usaram sitagliptina isoladamente em estudos clínicos, ou após a aprovação com o uso isolado e/ou com outros medicamentos para diabetes:

Comuns: baixos níveis de açúcar no sangue, dor de cabeça, infecção do trato respiratório superior, nariz entupido ou escorrendo e dor de garganta, osteoartrite, dor no braço ou perna.

Incomuns: tontura, constipação, coceira.

Raros: número reduzido de plaquetas.

Frequência desconhecida: problemas renais (algumas vezes com necessidade de diálise), vômitos, dor nas articulações, dores musculares, dor nas costas, doença pulmonar intersticial, penfigoide bolhoso (um tipo de bolha na pele).

Informe ao seu médico se apresentar qualquer efeito adverso incomum ou se algum efeito adverso conhecido não desaparecer ou piorar.

Seu médico poderá lhe dar informações mais detalhadas sobre **SITAREDDYS®** e diabetes.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Se você tomar mais do que a dose prescrita de **SITAREDDYS®**, entre em contato com seu médico imediatamente.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

Registro: 1.5143.0090

Importado e Registrado por:

Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda.

Av. Guido Caloi, 1985 - Galpão 11

Jd. São Luís – São Paulo – SP

CEP: 05802-140

CNPJ nº 03.978.166/0001-75

Produzido por:

Dr. Reddy's Laboratories Ltd.

FTO Unit II, Bachupally, Índia.

SAC
SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR
0800 878 90 55
carebrasil@drreddys.com



VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 10/11/2025

SI_1125/BL_02PC

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da Petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versão (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
10/11/2025	Versão atual	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	10/11/2025	Versão atual	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	10/11/2025	COMPOSIÇÃO 4.0 QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?	VPS/VP	25 MG COM REV CT BL AL AL X 14 25 MG COM REV CT BL AL AL X 28 50 MG COM REV CT BL AL AL X 14 50 MG COM REV CT BL AL AL X 28 100 MG COM REV CT BL AL AL X 14 100 MG COM REV CT BL AL AL X 28
27/11/2024	1622403240	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	27/11/2024	1622403240	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	27/11/2024	Inclusão inicial	VPS/VP	25 MG COM REV CT BL AL AL X 14; 25 MG COM REV CT BL AL AL X 28; 50 MG COM REV CT BL AL AL X 14; 50 MG COM REV CT BL AL AL X 28; 100 MG COM REV CT BL AL AL X 14; 100 MG COM REV CT BL AL AL X 28

