

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletid

Ramipril Sandoz 5 mg tabletid

Ramipril Sandoz 10 mg tabletid

ramipriil

Lugege hoolikalt kogu pakendi infoleht enne, kui hakkate seda ravimit võtma, sest see sisaldab teie jaoks olulist teavet.

- Hoidke see infoleht alles. Teil võib seda hiljem vaja minna.
- Kas teil on veel küsimusi? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.
- Ärge andke seda ravimit teistele, sest see on määratud ainult teile. See võib olla teistele kahjulik, isegi kui neil on samad sümptomid kui teil.
- Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

Selle infolehe sisu:

1. Mis on Ramipril Sandoz ja milleks seda ravimit kasutatakse?
2. Millal ei tohi te seda ravimit võtta või millal peate olema eriti ettevaatlik?
3. Kuidas seda ravimit võtta?
4. Võimalikud kõrvaltoimed.
5. Kuidas seda ravimit säilitada?
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis on Ramipril Sandoz ja milleks seda ravimit kasutatakse?

Ramipril Sandoz sisaldab ravimit nimega ramipriil. See kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse ACE inhibiitoriteks (angiotensiini konverteeriva ensüümi inhibiitorid).

Ramipril Sandoz toimib järgmiselt:

vähendada teie kehas ainete tootmist, mis võivad teie vererõhku tõsta  
lõõgastada ja laiendada teie veresooni  
tagada, et teie süda saaks kergemini verd läbi keha pumbata.

Ramipril Sandoz'i võib kasutada:

kõrge vererõhu (hüpertensiooni) raviks  
südameinfarkti või insuldi riski vähendamiseks  
neeruprobleemide riski vähendamiseks või neeruprobleemide süvenemise vältimiseks  
(olenemata sellest, kas teil on diabeet või mitte)  
teie südame raviks, kui see ei suuda piisavalt verd ülejäänud kehasse pumbata  
(südamepuudulikkus)  
ravina pärast südameinfarkti (müokardiinfarkt), mis on komplitseeritud  
südamepuudulikkusega.

2. Millal ei tohi te seda ravimit võtta või peate olema eriti ettevaatlik?

## Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?

Te olete allergiline ramiprili, mõne teise AKE inhibiitoriga ravimi või mõne selle ravimi koostisosa suhtes. Neid aineid leiate jaotisest 6.

Allergilise reaktsiooni tunnused on nahalööve, neelamis- või hingamisraskused, huulte, näo, kõri või keele turse.

Kui teil on kunagi esinenud tõsine allergiline reaktsioon, mida nimetatakse "angioödeemiks". Tunnused on sügelus, nõgestõbi (urtikaaria), punased laigud kätel, jalgadel ja kurgus, kõri ja keele turse, silmade ja huulte ümbruse turse, hingamis- ja neelamisraskused.

Kui te saate dialüüsi või mõnda muud tüüpi vere filtreerimist. Sõltuvalt kasutatavast seadmest ei pruugi Ramipril Sandoz teile sobida.

Kui teil on neeruprobleemid, mille korral on neerude verevarustus vähenenud (neeruarteri stenoos).

Raseduse viimase 6 kuu jooksul (vt edasi jaotis "Rasedus ja imetamine").

Kui teie vererõhk on ebanormaalselt madal või ebastabiilne. Teie arst peab seda hindama.

Kui teil on diabeet või neerufunktsiooni langus ja te kasutate ravimit, mis sisaldab aliskireeni, et alandada vererõhku

Kui te kasutate või olete kasutanud sacubitril/valsartaani, ravimit, mida kasutatakse täiskasvanute pikaajalise (kroonilise) südamepuudulikkuse raviks, kuna see suurendab angioödeemi (kiire nahaalune turse, näiteks kurgus) riski.

Ärge võtke Ramipril Sandoz'i, kui mõni ülaltoodud punktidest kehtib teie kohta. Kui te kahtlete, peate enne Ramipril Sandoz'i võtmist oma arstiga rääkima.

## Millal peate selle ravimiga olema eriti ettevaatlik?

Võtke ühendust oma arsti või apteekriga enne selle ravimi võtmist:

kui teil on südame-, maksa- või neeruprobleemid

kui olete kaotanud palju kehasoolasid või -vedelikke (oksendamise, kõhulahtisuse, tavapärasest suurema higistamise, soolavaese dieedi, diureetikumide (veeväljutavate ravimite) pikaajalise kasutamise tõttu või kui olete saanud dialüüsi)

kui te saate ravi, et vähendada oma allergiat mesilase- või herilasetorke vastu (desensibiliseerimine)

kui te saate anesteetikumi. Seda võib anda operatsiooni või hambaravi jaoks. Te peate võib-olla lõpetama Ramipril Sandoz'i ravi ühe päeva ette; küsige nõu oma arstilt

kui teil on kõrge kaaliumisisaldus veres (näha vereanalüüside tulemustes)

kui te kasutate ravimeid või teil on seisundeid, mis võivad vähendada naatriumisisaldust veres. Teie arst võib regulaarselt teha vereanalüüse, eriti et kontrollida naatriumisisaldust veres, eriti kui olete eakas.

kui te kasutate mõnda järgmistest ravimitest, võib angioödeemi risk olla suurenenud:

- Racecadotril, ravim kõhulahtisuse raviks;
- Ravimid, mida kasutatakse elundisiirdamise äratõukereaktsiooni vältimiseks ja vähi raviks (näiteks temsiroliimus, siroliimus, everoliimus);
- Vildagliptiin, ravim diabeedi raviks.

kui teil on vaskulaarne kollageenhaigus nagu sklerodermia või süsteemne erütematoosne luupus

kui te võtate mõnda järgmistest ravimitest, mida kasutatakse kõrge vererõhu raviks: angiotensiin II retseptori blokaatorid (ARB-d) (tuntud ka kui sartaanid – näiteks valsartaan, telmisartaan, irbesartaan), eriti kui teil on diabeediga seotud neeruprobleemid. aliskireen.

Teie arst võib regulaarselt kontrollida teie neerufunktsiooni, vererõhku ja elektrolüütide taset (nt.

kaalium) teie veres.

Vaadake ka teavet jaotises „Millal ei tohi seda ravimit kasutada?“.

Te peate oma arsti teavitama, kui arvate, et olete rase (või võite rasestuda). Ramipril Sandoz'i ei soovitata kasutada raseduse esimese 3 kuu jooksul ja see võib teie lapsele tõsist kahju tekitada pärast raseduse 3. kuud (vt lõik „Rasedus ja imetamine“).

Lapsed ja noorukid kuni 18 aastat

Ramipril Sandoz ei ole soovitatav kasutada alla 18-aastastel lastel ja noorukitel, kuna ramiprili ohutus ja efektiivsus lastel ei ole veel kindlaks tehtud.

Kui mõni ülaltoodud punktidest kehtib teie kohta (või kui te kahtlete), peate enne Ramipril Sandozi võtmist oma arstiga rääkima.

Kas te võtate veel teisi ravimeid?

Kas te võtate lisaks Ramipril Sandozile veel teisi ravimeid, olete seda hiljuti teinud või on võimalik, et hakkate lähitulevikus teisi ravimeid võtma? Rääkige sellest oma arstile või apteekrile. Seda seetõttu, et Ramipril Sandoz võib mõjutada mõnede teiste ravimite toimet. Samuti võivad mõned ravimid mõjutada Ramipril Sandozi toimet.

Teavitage oma arsti, kui te võtate mõnda järgmistest ravimitest. Need võivad põhjustada, et Ramipril Sandoz ei toimi nii hästi:

ravimid, mida kasutatakse valu ja põletiku leevendamiseks (nt mittesteroidsed põletikuvastased ravimid (MSPVA-d) nagu ibuprofeen, indometatsiin ja atsetüülsalitsüülhape)

ravimid, mida kasutatakse madala vererõhu, šoki, südamepuudulikkuse, astma või allergia raviks, nagu efedriin, noradrenaliin ja adrenaliin. Teie arst peab teie vererõhku kontrollima.

Teavitage oma arsti, kui te võtate mõnda järgmistest ravimitest. Need võivad suurendada kõrvaltoimete riski, kui te võtate neid koos Ramipril Sandoziga:

ravimid, mida kasutatakse valu ja põletiku leevendamiseks (nt mittesteroidsed põletikuvastased ravimid (MSPVA-d) nagu ibuprofeen, indometatsiin ja atsetüülsalitsüülhape)

ravimid vähi raviks (keemiaravi)

diureetikumid (veeväljutavad ravimid) nagu furosemiid

kaaliumilisandid (sealhulgas soolaasendajad), kaaliumi säästvad diureetikumid ja teised ravimid, mis võivad suurendada kaaliumi sisaldust teie veres (näiteks trimetoprim ja ko-trimoksasool bakterite põhjustatud infektsioonide raviks; tsüklosporiin, ravim, mis pärsib immuunsüsteemi ja mida kasutatakse elundisiirdamise äratõukereaktsiooni vältimiseks; ja hepariin, ravim, mida kasutatakse vere vedeldamiseks, et vältida verehüüvete teket)

steroidid põletiku jaoks, nagu prednisoloon

allopurinool (kasutatakse kusihappe taseme alandamiseks veres) □ prokaiinamiid (südamerütmihäirete jaoks).  
temsirolimus (vähi vastu)  
sirolimus, everolimus (siirdamise äratõukereaktsiooni vastu)  
vildagliptiin (kasutatakse 2. tüüpi diabeedi raviks).  
racekadotriil (kasutatakse kõhulahtisuse vastu).

Teie arst võib vajada teie annuse kohandamist ja/või muude ettevaatusabinõude rakendamist: Kui te võtate angiotensiin II retseptori blokaatoreid (ARB) või aliskireeni (vt ka teavet jaotistes „Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?” ja „Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?”).

Teavitage oma arsti, kui te võtate mõnda järgmistest ravimitest. Neid võib Ramipril Sandoz mõjutada:

diabeediravimid nagu suukaudsed diabeediravimid ja insuliin. Ramipril Sandoz võib teie veresuhkru taset alandada. Kontrollige oma veresuhkru taset hoolikalt Ramipril Sandoz'i võtmise ajal.

liitium (vaimse tervise probleemide korral). Ramipril Sandoz võib suurendada liitiumi sisaldust teie veres. Teie liitiumitaset peab arst hoolikalt jälgima.

Kui mõni ülaltoodud punktidest kehtib teie kohta (või kui te kahtlete), peate enne Ramipril Sandoz'i võtmist oma arstiga rääkima.

Millele peate tähelepanu pöörama toidu ja alkoholiga?

Alkoholi joomine koos Ramipril Sandoz'iga võib põhjustada pearinglust või peapööritust. Kui te ei ole kindel, kui palju võite juua Ramipril Sandoz'i võtmise ajal, peate seda oma arstiga arutama, kuna vererõhku alandavad ravimid ja alkohol võivad omada kumulatiivset mõju.

Ramipril Sandoz'i võib võtta koos toiduga või ilma.

Rasedus ja imetamine

Rasedus

Te peate oma arsti teavitama, kui arvate, et olete rase (või võite rasestuda).

Te ei tohi Ramipril Sandoz'i võtta raseduse esimese 12 nädala jooksul ja kindlasti mitte pärast 13. nädalat, kuna selle kasutamine raseduse ajal võib olla lapsele kahjulik.

Kui te rasestute Ramipril Sandoz'i võtmise ajal, peate viivitamatult oma arsti teavitama.

Planeeritud raseduse korral tuleb eelnevalt üle minna sobivale alternatiivsele ravile.

Imetamine

Te ei tohi Ramipril Sandoz'i võtta, kui te toidate last rinnaga.

Konsulteerige oma arsti või apteekriga enne ravimi võtmist.

Autojuhtimine ja masinate kasutamine

Te võite tunda pearinglust Ramipril Sandoz'i võtmise ajal. Selle tõenäosus on suurem, kui te alustate Ramipril Sandoz'i võtmist või kui te alustate suurema annuse võtmist. Sel juhul ei tohi te autot juhtida ega tööriistu või masinaid kasutada.

### 3. Kuidas seda ravimit võtta?

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile öelnud. Kas kahtlete õiges kasutamises? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

#### Selle ravimi võtmine

Võtke seda ravimit suu kaudu, iga päev samal ajal.  
Neelake tabletid tervelt alla koos vedelikuga.  
Ärge purustage ega närige tablette.

#### Kui palju peate võtma?

##### Kõrge vererõhu ravi

Tavaline algannus on 1,25 mg või 2,5 mg üks kord päevas.  
Teie arst kohandab võetavat kogust, kuni teie vererõhk on kontrolli all.  
Maksimaalne annus on 10 mg üks kord päevas.  
Kui te juba võtate diureetikume (veeväljutavaid ravimeid), võib teie arst diureetikumi kasutamise lõpetada või selle kogust vähendada enne Ramipril Sandoz'iga ravi alustamist.

##### Südameinfarkti või insuldi riski vähendamiseks

Tavaline algannus on 2,5 mg üks kord päevas.  
Teie arst võib seejärel otsustada suurendada võetavat kogust.  
Tavaline annus on 10 mg üks kord päevas.

##### Ravi neeruprobleemide vähendamiseks või neeruprobleemide süvenemise vältimiseks

Võite alustada annusega 1,25 mg või 2,5 mg üks kord päevas.  
Teie arst kohandab võetavat kogust.  
Tavaline annus on 5 mg või 10 mg üks kord päevas.

##### Südamepuudulikkuse ravi

Tavaline algannus on 1,25 mg üks kord päevas.  
Teie arst kohandab teie võetavat kogust.  
Maksimaalne annus on 10 mg päevas. Eelistatav on kaks manustamist päevas.

##### Ravi pärast südameinfarkti

Tavaline algannus on 1,25 mg üks kord päevas kuni 2,5 mg kaks korda päevas.  
Teie arst kohandab teie võetavat kogust.

Tavaline annus on 10 mg päevas. Eelistatav on kaks manustamist päevas.

#### Eakad

Teie arst vähendab algannust ja kohandab teie ravi aeglasemalt.

#### Kas olete võtnud liiga palju seda ravimit?

Kui olete kasutanud või võtnud liiga palju Ramipril Sandoz'i, võtke kohe ühendust oma arsti, apteekri või Mürgistuskeskusega (070/245.245).

Teavitage oma arsti või minge kohe lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda. Ärge sõitke ise haiglasse, laske kellelgi teisel teid transportida või kutsuge kiirabi. Võtke ravimi pakend kaasa. Siis teab arst, mida olete võtnud.

Kas olete unustanud seda ravimit võtta?

Kui olete unustanud annuse, võtke oma tavaline annus tavalisel ajal.

Ärge võtke kahekordset annust, et unustatud tabletti tasa teha.

Kas teil on veel küsimusi selle ravimi kasutamise kohta? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

#### 4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu iga ravim, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi mitte kõigil ei pruugi neid esineda.

Lõpetage selle ravimi võtmine ja pöörduge kohe arsti poole, kui märkate mõnda järgmistest tõsisest kõrvaltoimetest - teil võib olla vaja kiiret arstiabi:

näo, huulte või kurgu turse, mis raskendab neelamist või hingamist, sügelus ja nahalööve.

See võib olla tõsise allergilise reaktsiooni tunnus sellele ravimile

tõsised nahareaktsioonid nagu nahalööve, haavandid suus, olemasoleva nahahaiguse süvenemine, naha punetus, villid või naha irdumine (nagu Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs või multiformne erüteem).

Teavitage oma arsti kohe, kui teil tekivad:

kiirem südametegevus, ebaregulaarne või tugev südametegevus (südamepekslemine), valu rinnus, pigistustunne rinnus või tõsisemad probleemid nagu südameatakk ja insult hingeldus või köha. Need võivad olla kopsuprobleemide tunnused kergemini tekkivad verevalumid, pikem veritsus kui tavaliselt, ükskõik milline veritsuse tunnus (nt igemete veritsus), lillakad laigud nahal või kergemini nakkuste saamine kui tavaliselt, kurguvalu ja palavik, väsimustunne, minestamine, peapööritus või kahvatu nahk. Need võivad olla vere- või luuüdi probleemide tunnused tugev kõhuvalu, mis võib kiirguda selga. See võib olla pankreatiidi (kõhunäärme põletiku) tunnus palavik, külmavärinad, väsimus, isutus, kõhuvalu, iiveldus, naha või silmade kollasus (kollatõbi). Need võivad olla maksaprobleemide tunnused nagu hepatiit (maksapõletik) või maksakahjustus.

Muud kõrvaltoimed on:

Teavitage oma arsti, kui mõni järgmistest kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kestab kauem kui paar päeva.

Sageli (võivad esineda kuni 1 inimesel 10-st)

Peavalu või väsimustunne

Peapööritus. Selle tõenäosus on suurem, kui hakkate Ramipril Sandozi võtma või kui suurendate annust

Minestamine, hüpotensioon (ebanormaalselt madal vererõhk), eriti kui tõusete liiga kiiresti  
püsti või istute  
Kuiv köha, ninakõrvalkoobaste põletik (sinusiit) või bronhiit, hingeldus  
Mao- või soolevalu, kõhulahtisus, seedehäired, iiveldus või oksendamine  
Nahalööve koos või ilma kõrgendatud alaga  
Valu rinnus  
Krampid või valu lihastes  
Vereproovid, mis näitavad, et teil on veres rohkem kaaliumi kui tavaliselt.

Mõnikord (võib esineda kuni 1 inimesel 100-st)

Tasakaaluprobleemid (vertiigo)  
Sügelus ja ebatavalised nahatundmused nagu tuimus, kihelus, torkimine, põletustunne või sügelev tunne nahal (paresteesia)  
Maitsekaotus või maitse muutus  
Unehäired  
Tunnete end depressiivsena, ärevana, närvilisemana kui tavaliselt või rahutuna  
Ninakinnisus, hingamisraskused või astma süvenemine  
Teie soolte turse, mida nimetatakse "soole angioödeemiks", sümptomitega nagu kõhuvalu, oksendamine ja kõhulahtisus  
Kõrvetised, kõhukinnisus või suukuivus  
Rohkem urineerimist kui tavaliselt päeva jooksul  
Rohkem higistamist kui tavaliselt  
Isukaotus või vähenenud söögiisu (anoreksia)  
Tugevam või ebaregulaarne südametegevus  
Paistes käed ja jalad. See võib viidata sellele, et teie keha hoiab rohkem vett kui tavaliselt  
Punetus  
Hägune nägemine  
Liigesevalu  
Palavik  
Seksuaalne impotentsus meestel, vähenenud seksuaalsoov meestel või naistel  
Teatud valgete vereliblede (eosinofiilia) arvu suurenemine vereanalüüsis  
Maksafunktsiooni, kõhunäärme või neerude talitlushäired vereanalüüsis.

Harva (võib esineda kuni 1 inimesel 1 000-st)

Värisev või segaduses tunne  
Punane, paistes keel  
Tõsine naha koorumine või ketendus, sügelev, tõusnud nahalööve  
Küüneprobleemid (nt küüne lahtitulek või eraldumine küünealusest)  
Nahalööve või verevalumid  
Laigud nahal ja külmad jäsemed  
Punased, sügelevad, paistes või vesised silmad  
Kuulmislangu ja tinnitus  
Nõrkustunne  
Punaste vereliblede, valgete vereliblede või trombotsüütide arvu või hemoglobiini hulga vähenemine vereanalüüsis.

Väga harva (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st)

Tundlikkus päikese suhtes suurem kui tavaliselt.

Muud teatatud kõrvaltoimed:

Teavitage oma arsti, kui üks järgmistest kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kestab kauem kui paar päeva.

Teadmata (sagedust ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata)

Kontsentratsioonihäired

Paistes suu

Liiga vähe vererakke teie veres vereanalüüsil

Vähem naatriumi teie veres kui tavaliselt vereanalüüsil

Kontsentreeritud uriin (tume värvusega), iiveldustunne või oksendamine, lihaskrambid, segadus ja krambid, mis võivad olla tingitud ADH (antidiureetilise hormooni) puudulikust sekretsioonist. Kui teil esinevad need sümptomid, võtke võimalikult kiiresti ühendust oma arstiga

Sõrmede ja varvaste värvimuutus, kui teil on külm, ja seejärel kipitus või valulik tunne, kui soojendate (Raynaud' fenomen)

Rindade suurenemine meestel

Aeglasemad või häiritud reaktsioonid

Põletustunne

Lõhnataju muutus

Juuste väljalangemine.

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti või apteekriga.

See kehtib ka võimalike kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole loetletud.

Kõrvaltoimetest saate teatada ka otse Belgia Raviametile, Järelevalve osakond, Postkast 97, B-1000 BRÜSSEL Madou, Veebisait: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be), e-post: [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be).

Kõrvaltoimetest teatamine aitab meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kuidas seda ravimit säilitada?

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. See on märgitud blistripakendil, ribad, tablettide konteineril ja karbil pärast "EXP". Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja lõpp.

Hoida temperatuuril alla 25°C. Hoida originaalpakendis, et kaitsta niiskuse eest..

Ärge visake ravimeid kraanikaussi ega WC-potti ning ärge visake neid prügikasti. Küsige oma apteekrilt, mida teha ravimitega, mida te enam ei kasuta. Need hävitatakse vastutustundlikult ja ei satu keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Millised ained on selles ravimis?

Toimeaine on ramipriil.

Iga tablett sisaldab 2,5 mg ramipriili.

Iga tablett sisaldab 5 mg ramipriili.

Iga tablett sisaldab 10 mg ramipriili.

Muud koostisosad on mikrokristalne tselluloos, eelželatiniseeritud tärklis, sadestatud ränidioksiid, glütsiini vesinikkloriid, glütserool dibehenaat, kollane raudoksiid (E172) (ainult 2,5 mg puhul), punane raudoksiid (E172) (ainult 5 mg puhul).

Kuidas Ramipril Sandoz välja näeb ja kui palju on pakendis?

2,5 mg tabletid:

Helekollane, kergelt täpiline, tabletikujuline, ühelt poolt poolitusjoonega.

Tabletti saab jagada võrdseteks annusteks.

5 mg tabletid:

Heleroosa, kergelt täpiline, tabletikujuline, ühelt poolt poolitusjoonega.

Tabletti saab jagada võrdseteks annusteks.

10 mg tabletid:

Valge kuni murtud valge, tabletikujuline, ühelt poolt poolitusjoonega.

Tablett võib jagada võrdseteks annusteks.

Tabletid on pakitud alumiinium/alumiinium-ribapakenditesse, alumiinium/alumiinium-blisterpakenditesse või PP-konteinerisse HDPE-sulguriga, mis on karbis.

Pakendi suurused:

Al/Al-ribapakendid: 14, 28, 56 ja 98 tabletti

Al/Al-blisterpakendid: 14, 28, 56 ja 98 tabletti

PP-konteiner: 20, 28, 30, 50, 100, 250 tabletti

Mitte kõiki nimetatud pakendisuurusi ei turustata.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:

Sandoz nv/sa., Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

Tootjad:

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Saksamaa

Lek S.A, ul.Podlipie 16, 95-010 Stryków, Poola

Lek S.A. ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varssavi, Poola

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria

Müügiloa numbrid Ramipril Sandoz 2,5 mg tablettidele:

BE277611 (blisterpakend), BE293194 (riba), BE277627 (tablettide konteiner).

Ramipril Sandoz 5 mg tablettidele:

BE277636 (blisterpakend), BE293203 (riba), BE277645 (tablettide konteiner).

Ramipril Sandoz 10 mg tabletid:

BE277654 (blisterpakend), BE293212 (riba), BE277663 (tabletikonteiner).

Manustamisviis

Retseptiravim.

See ravim on registreeritud EEA liikmesriikides järgmiste nimede all:

BE	Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletid
	Ramipril Sandoz 5 mg tabletid
	Ramipril Sandoz 10 mg tabletid
IT	RAMIPRIL SANDOZ

Seda pakendi infolehte uuendati viimati 03/2021.