

Pakkausseloste: tietoa potilaalle

Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletit

Ramipril Sandoz 5 mg tabletit

Ramipril Sandoz 10 mg tabletit

ramipriili

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin uudelleen.
- Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.
- Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samanlaisia oireita kuin sinulla.
- Saatko jonkin haittavaikutuksen, joka on mainittu kohdassa 4? Tai saatko haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa? Ota silloin yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

Tämän pakkausselosteen sisältö:

1. Mitä Ramipril Sandoz on ja mihin sitä käytetään?
2. Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai milloin sinun on oltava erityisen varovainen?
3. Miten tätä lääkettä käytetään?
4. Mahdolliset haittavaikutukset.
5. Miten tätä lääkettä säilytetään?
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Ramipril Sandoz on ja mihin sitä käytetään?

Ramipril Sandoz sisältää lääkettä nimeltä ramipriili. Se kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan ACE:n estäjiksi (angiotensiinikonvertaasin estäjät).

Ramipril Sandoz vaikuttaa seuraavasti:

vähentää kehossasi sellaisten aineiden tuotantoa, jotka voivat nostaa verenpainettasi rentouttaa ja laajentaa verisuoniasi
varmistaa, että sydämesi voi pumpata verta helpommin kehon läpi.

Ramipril Sandoz voidaan käyttää:

korkean verenpaineen (hypertensio) hoitoon
vähentämään sydäninfarktin tai aivohalvauksen riskiä
vähentämään munuaisongelmien riskiä tai estämään munuaisongelmien pahenemista (riippumatta siitä, onko sinulla diabetes vai ei)
hoitamaan sydäntäsi, jos se ei pysty pumppaamaan riittävästi verta kehon muihin osiin (sydämen vajaatoiminta)
hoitona sydäninfarktin (sydänkohtauksen) jälkeen, joka on monimutkainen sydämen vajaatoiminnan kanssa.

2. Milloin et saa ottaa tätä lääkettä tai sinun on oltava erityisen varovainen?

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

Olet allerginen ramipriilille, jollekin muulle ACE-estäjälääkkeelle tai jollekin tämän lääkkeen muulle aineelle. Nämä aineet löydät kohdasta 6.

Allergisen reaktion merkkejä ovat ihottuma, nielemis- tai hengitysvaikeudet, huulten, kasvojen, kurkun tai kielen turvotus.

Jos olet koskaan saanut vakavan allergisen reaktion, jota kutsutaan ”angioedeemaksi”.

Merkkejä ovat kutina, nokkosihottuma (urtikaria), punaiset läiskät käsissä, jaloissa ja kurkussa, kurkun ja kielen turvotus, silmien ja huulten ympärillä oleva turvotus, hengitys- ja nielemisvaikeudet.

Jos saat dialyysihoitoa tai jonkinlaista veren suodatusta. Riippuen käytetystä laitteesta, Ramipril Sandoz ei ehkä sovi sinulle.

Jos sinulla on munuaisongelmia, joissa verenkierto munuaisiin on heikentynyt (munuaisvaltimon ahtauma).

Raskauden viimeisten 6 kuukauden aikana (katso kohta ”Raskaus ja imetys”).

Jos verenpaineesi on epänormaalin matala tai epävaka. Lääkärisi on arvioitava tämä.

Jos sinulla on diabetes tai heikentynyt munuaistoiminta ja käytät lääkettä, joka sisältää aliskireeniä verenpaineesi alentamiseksi

Jos käytät tai olet käyttänyt sacubitril/valsartaania, lääkettä, jota käytetään aikuisten pitkäaikaisen (kroonisen) sydämen vajaatoiminnan hoitoon, koska angioedeeman (nopea ihonalainen turvotus, kuten kurkussa) riski on silloin kohonnut.

Älä ota Ramipril Sandozia, jos jokin edellä mainituista kohdista koskee sinua. Jos olet epävarma, keskustele lääkärisi kanssa ennen Ramipril Sandozin ottamista.

Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen tämän lääkkeen ottamista:

jos sinulla on sydän-, maksa- tai munuaisongelmia

jos olet menettänyt paljon kehon suoloja tai nestettä (oksentelun, ripulin, tavallista runsaamman hikoilun, vähäsuolaisen ruokavalion, pitkäaikaisen diureettien (nesteenoistolaikkeitä) käytön tai dialyysin vuoksi)

jos olet saamassa hoitoa mehiläisen- tai ampiaisenpistojen allergian vähentämiseksi (desensibilisaatio)

jos olet saamassa anestesiaa. Sitä voidaan antaa leikkausta tai hammaslääketiedettä varten. Saatat joutua lopettamaan Ramipril Sandoz -hoidon yhden päivän etukäteen; kysy neuvoa lääkäriltäsi

jos sinulla on korkea kaliumpitoisuus veressäsi (näkyä verikokeiden tuloksissa)

jos käytät lääkkeitä tai sinulla on sairauksia, jotka voivat alentaa veren natriumpitoisuutta.

Lääkärisi saattaa tehdä säännöllisesti verikokeita, erityisesti veren natriumpitoisuuden tarkistamiseksi, erityisesti jos olet iäkäs.

jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä, angioedeeman riski voi olla kohonnut:

- Racecadotril, lääke ripulin hoitoon;
- Lääkkeet, joita käytetään elinsiirron hylkimisreaktion estämiseen ja syövän hoitoon (esimerkiksi temsirolimuusi, sirolimuusi, everolimuusi);
- Vildagliptiini, lääke diabeteksen hoitoon.

jos sinulla on verisuonten kollageenisairaus, kuten skleroderma tai systeeminen lupus erythematosus

jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä, joita käytetään korkean verenpaineen hoitoon: angiotensiini II -reseptorin salpaajat (ARB:t) (tunnetaan myös sartaneina – esimerkiksi valsartaani, telmisartaani, irbesartaani), erityisesti jos sinulla on diabetekseen liittyviä munuaisongelmia.

aliskireeni.

Lääkärisi saattaa säännöllisesti tarkistaa munuaistesi toiminnan, verenpaineesi ja elektrolyyttitasot (esim.

kalium) veressäsi.

Katso myös tiedot kohdasta ”Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?”.

Sinun tulee kertoa lääkärillesi, jos epäilet olevasi raskaana (tai saatat tulla raskaaksi).

Ramipril Sandozia ei suositella raskauden ensimmäisten 3 kuukauden aikana ja se voi aiheuttaa vakavaa haittaa vauvallesi raskauden 3. kuukauden jälkeen (katso kohta ”Raskaus ja imetys”).

Lapset ja nuoret alle 18 vuotta

Ramipril Sandozia ei suositella käytettäväksi alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille, koska ramipriilin turvallisuutta ja tehoa lapsilla ei ole vielä vahvistettu.

Jos jokin yllä mainituista kohdista koskee sinua (tai jos olet epävarma), sinun tulee keskustella lääkärisi kanssa ennen kuin otat Ramipril Sandozia.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö Ramipril Sandozin lisäksi muita lääkkeitä, oletko äskettäin käyttänyt tai onko mahdollista, että aiot käyttää muita lääkkeitä lähitulevaisuudessa? Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi. Tämä johtuu siitä, että Ramipril Sandoz voi vaikuttaa joidenkin muiden lääkkeiden toimintaan. Myös jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa Ramipril Sandozin toimintaan.

Kerro lääkärillesi, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä. Ne voivat heikentää Ramipril Sandozin tehoa:

lääkkeet, joita käytetään kivun ja tulehduksen lievittämiseen (esim. ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet (NSAID:t) kuten ibuprofeeni, indometasiini ja asetyylisalisyylihappo) lääkkeet, joita käytetään matalan verenpaineen, sokin, sydämen vajaatoiminnan, astman tai allergian hoitoon, kuten efedriini, noradrenaliini ja adrenaliini. Lääkärisi tulee tarkistaa verenpaineesi.

Kerro lääkärillesi, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä. Ne voivat lisätä haittavaikutusten riskiä, jos käytät niitä yhdessä Ramipril Sandozin kanssa:

lääkkeet, joita käytetään kivun ja tulehduksen lievittämiseen (esim. ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet (NSAID:t) kuten ibuprofeeni, indometasiini ja asetyylisalisyylihappo) lääkkeet syöpään (kemoterapia)

diureetit (nesteenoistolääkkeet) kuten furosemidi

kaliumlisät (mukaan lukien suolan korvikkeet), kaliumia säästävät diureetit ja muut lääkkeet, jotka voivat nostaa kaliumin määrää veressäsi (esimerkiksi trimetopriimi ja ko-trimoksatsoli bakteerien aiheuttamiin infektioihin; siklosporiini, immuunijärjestelmää tukahduttava lääke, jota käytetään elinsiirron hylkimisen estämiseen; ja hepariini, lääke, jota käytetään veren ohentamiseen veritulppien muodostumisen estämiseksi)

steroidit tulehdukseen, kuten prednisoloni
allopurinoli (käytetään alentamaan virtsahapon määrää veressäsi) □ prokaiiniamidi
(sydämen rytmihäiriöihin).
temsirolimuusi (syöpää vastaan)
sirolimuusi, everolimuusi (elinsiirron hylkimisen estämiseen)
vildagliptiini (käytetään tyypin 2 diabeteksen hoitoon).
racekadotriili (käytetään ripulin hoitoon).

Lääkärisi saattaa joutua säätämään annostasi ja/tai ottamaan muita varotoimia:

Jos käytät angiotensiini-II-reseptorin salpaajaa (ARB) tai aliskireeniä (katso myös tiedot kohdissa "Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää?" ja "Milloin on oltava erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?").

Kerro lääkärillesi, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä. Ne voivat vaikuttaa Ramipril Sandoziin: diabeteksen lääkkeet, kuten suun kautta otettavat diabeteslääkkeet ja insuliini. Ramipril Sandoz voi alentaa verensokeritasoasi. Tarkkaile verensokeritasoasi huolellisesti Ramipril Sandozin käytön aikana.

litium (mielenterveysongelmiin). Ramipril Sandoz voi nostaa veren litiumtasoa. Lääkärisi tulee tarkkailla litiumtasojasi huolellisesti.

Jos jokin yllä mainituista kohdista koskee sinua (tai jos olet epävarma), sinun tulee keskustella lääkärisi kanssa ennen Ramipril Sandozin ottamista.

Mihin sinun tulee kiinnittää huomiota ruoan ja alkoholin kanssa?

Alkoholin juominen Ramipril Sandozin kanssa voi aiheuttaa huimausta tai pyörrytystä. Jos mietit, kuinka paljon voit juoda Ramipril Sandozin käytön aikana, sinun tulee keskustella siitä lääkärisi kanssa, koska verenpaineen alentamiseen käytettävät lääkkeet ja alkoholi voivat aiheuttaa yhteisvaikutuksia.

Ramipril Sandoz voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman.

Raskaus ja imetys

Raskaus

Sinun tulee kertoa lääkärillesi, jos epäilet olevasi raskaana (tai saatat tulla raskaaksi).

Et saa ottaa Ramipril Sandozia raskauden ensimmäisten 12 viikon aikana, ja etenkin 13. viikon jälkeen, koska sen käyttö raskauden aikana voi olla haitallista vauvalle.

Jos tulet raskaaksi Ramipril Sandozin käytön aikana, sinun tulee välittömästi ilmoittaa siitä lääkärillesi. Suunnitellun raskauden tapauksessa tulee etukäteen siirtyä sopivaan vaihtoehtoiseen hoitoon.

Imetys

Et saa ottaa Ramipril Sandozia, jos imetat.

Kysy lääkäritäsi tai apteekista ennen kuin otat mitään lääkettä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Voit tuntea huimausta Ramipril Sandozin käytön aikana. Tämä on todennäköisempää, kun aloitat Ramipril Sandozin käytön tai kun aloitat suuremman annoksen käytön. Tällöin et saa ajaa tai käyttää työkaluja tai koneita.

3. Kuinka otat tätä lääkettä?

Ota tätä lääkettä aina tarkalleen lääkärisi ohjeiden mukaisesti. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

Tämän lääkkeen ottaminen

Ota tämä lääke suun kautta, joka päivä samaan aikaan.

Niele tabletit kokonaisina nesteiden kanssa.

Älä murskaa tai pureskele tabletteja.

Kuinka paljon sinun tulee ottaa?

Kohonneen verenpaineen hoito

Tavallinen aloitusannos on 1,25 mg tai 2,5 mg kerran päivässä.

Lääkärisi säätää ottamasi määrän, kunnes verenpaineesi on hallinnassa.

Enimmäisannos on 10 mg kerran päivässä.

Jos käytät jo diureetteja (nesteidenpoistolääkkeitä), lääkärisi voi lopettaa diureetin käytön tai vähentää sen määrää ennen Ramipril Sandoz -hoidon aloittamista.

Sydäninfarktin tai aivohalvauksen riskin vähentämiseksi

Tavallinen aloitusannos on 2,5 mg kerran päivässä.

Lääkärisi voi sitten päättää lisätä ottamasi määrää.

Tavallinen annos on 10 mg kerran päivässä.

Hoito munuaisongelmien vähentämiseksi tai pahenemisen estämiseksi

Voit aloittaa annoksella 1,25 mg tai 2,5 mg kerran päivässä.

Lääkärisi säätää ottamasi määrän.

Tavallinen annos on 5 mg tai 10 mg kerran päivässä.

Sydämen vajaatoiminnan hoito

Tavallinen aloitusannos on 1,25 mg kerran päivässä.

Lääkärisi säätää ottamasi määrän.

Enimmäisannos on 10 mg päivässä. Kaksi annosta päivässä on suositeltavaa.

Hoito sydäninfarktin jälkeen

Tavallinen aloitusannos on 1,25 mg kerran päivässä tai 2,5 mg kahdesti päivässä.

Lääkärisi säätää ottamasi määrän.

Tavallinen annos on 10 mg päivässä. Kaksi annosta päivässä on suositeltavaa.

lääkkäät

Lääkärisi alentaa aloitusannosta ja säätää hoitoasi hitaammin.

Oletko ottanut liikaa tätä lääkettä?

Jos olet käyttänyt tai ottanut liikaa Ramipril Sandozia, ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai Myrkytystietokeskukseen (070/245.245).

Ilmoita asiasta lääkärillesi tai mene heti lähimmän sairaalan päivystykseen. Älä aja itse sairaalaan, anna jonkun muun kuljettaa sinut tai soita ambulanssi. Ota lääkepakkaus mukaasi. Näin lääkäri tietää, mitä olet ottanut.

Oletko unohtanut ottaa tätä lääkettä?

Jos olet unohtanut annoksen, ota normaali annoksesi tavanomaiseen aikaan.

Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen tabletin korvaamiseksi.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia, vaikka kaikki eivät niitä saakaan.

Lopeta tämän lääkkeen käyttö ja mene heti lääkäriin, jos huomaat jonkin seuraavista vakavista haittavaikutuksista - saatat tarvita kiireellistä hoitoa:

kasvojen, huulten tai kurkun turvotus, joka vaikeuttaa nielemistä tai hengittämistä, kutina ja ihottuma. Tämä voi olla merkki vakavasta allergisesta reaktiosta tähän lääkkeeseen vakavat ihoreaktiot, kuten ihottuma, haavaumat suussa, olemassa olevan ihosairauden paheneminen, ihon punoitus, rakkulat tai ihon irtoaminen (kuten Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi tai erythema multiforme).

Ilmoita lääkärillesi heti, jos sinulla on:

nopeampi syke, epäsäännöllinen tai voimakas syke (sydämentykytys), rintakipu, puristava tunne rinnassa tai vakavampia ongelmia, kuten sydäninfarkti ja aivohalvaus hengenahdistus tai yskä. Nämä voivat olla merkkejä keuhko-ongelmista helposti tulevat mustelmat, normaalia pidempi verenvuoto, mikä tahansa verenvuodon merkki (esim. ikenien verenvuoto), purppuranväriset läiskät iholla tai helpommin tulevat infektiot kuin tavallisesti, kurkkukipu ja kuume, väsymys, pyörtyys tai kalpea iho. Nämä voivat olla merkkejä veri- tai luuydinongelmista voimakas vatsakipu, joka voi säteillä selkään. Tämä voi olla merkki haimatulehduksesta kuume, vilunväristykset, väsymys, ruokahaluttomuus, vatsakipu, pahoinvointi, ihon tai silmien keltaisuus (keltaisuus). Nämä voivat olla merkkejä maksavaivoista, kuten hepatiitista tai maksavauriosta.

Muita haittavaikutuksia ovat:

Ilmoita lääkärillesi, jos jokin seuraavista haittavaikutuksista muuttuu vakavaksi tai kestää pidempään kuin muutaman päivän.

Yleinen (voi esiintyä enintään yhdellä kymmenestä henkilöstä)

Päänsärky tai väsymyksen tunne

Huimauksen tunne. Tämä on todennäköisempää, kun aloitat Ramipril Sandozin käytön tai kun otat suuremman annoksen

Pyörtyminen, hypotensio (epänormaalin matala verenpaine), erityisesti jos nouset liian nopeasti seisomaan tai istumaan
Kuiva ärsytysyskä, poskionteloiden tulehdus (sinuiitti) tai keuhkoputkentulehdus, hengenahdistus
Vatsa- tai suolistokipu, ripuli, ruoansulatushäiriöt, pahoinvointi tai oksentelu
Ihottuma, jossa on tai ei ole koholla olevaa aluetta
Rintakipu
Kouristukset tai kipu lihaksissa
Verikokeet, jotka osoittavat, että sinulla on enemmän kaliumia veressäsi kuin normaalisti.

Joskus (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

Tasapaino-ongelmat (huimaus)
Kutina ja epätavalliset ihotuntemukset, kuten tunnottomuus, pistely, kihelmöinti, polttava tunne tai kutina ihollasi (parestesia)
Makuajan menetys tai makuaistin muutos
Univaikeudet
Tunnet itsesi masentuneeksi, ahdistuneeksi, hermostuneemmaksi kuin tavallisesti tai levottomaksi
Tukkoinen nenä, hengitysvaikeudet tai astman paheneminen
Suolistosi turvotus, jota kutsutaan "suoliston angioedeemaksi", oireina vatsakipu, oksentelu ja ripuli
Närästys, ummetus tai kuiva suu
Enemmän virtsaamista kuin tavallisesti päivän aikana
Enemmän hikoilua kuin tavallisesti
Ruokahalun menetys tai väheneminen (anoreksia)
Voimakkaampi tai epäsäännöllinen syke
Turvonneet käsivarret ja jalat. Tämä voi viitata siihen, että kehosi pidättää enemmän vettä kuin tavallisesti
Punastuminen
Näön hämärtyminen
Nivelkipu
Kuume
Seksuaalinen impotenssi miehillä, vähemmän seksuaalista halua miehillä tai naisilla
Lisääntynyt määrä tiettyjä valkosoluja (eosinofilia) verikokeessa
Maksan, haiman tai munuaisten toiminnan poikkeavuudet verikokeessa.

Harvoin (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta)

Tuntee itsensä vapisevaksi tai sekavaksi
Punainen, turvonnut kieli
Vakava ihon kuoriutumisen tai hilseily, kutiseva, kohonnut ihottuma
Kynsiongelmat (esim. kynnen irtoaminen tai erottuminen kynsipedistä)
Ihottuma tai mustelmat
Läiskii iholla ja kylmät raajat
Punaiset, kutisevat, turvonneet tai vetiset silmät
Kuulohäiriö ja korvien soiminen
Tuntee itsensä heikoksi

Punaisten verisolujen, valkosolujen tai verihiutaleiden määrän tai hemoglobiinin määrän lasku verikokeessa.

Hyvin harvoin (voi esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta)
Herkkä auringolle enemmän kuin normaalisti.

Muita raportoituja haittavaikutuksia:

Kerro lääkärillesi, jos jokin seuraavista haittavaikutuksista muuttuu vakavaksi tai kestää pidempään kuin muutaman päivän.

Tuntematon (saatavilla olevien tietojen perusteella ei voida määrittää)

Keskittymisvaikeudet

Turvonnut suu

Liian vähän verisoluja verikokeessa

Vähemmän natriumia veressä kuin normaalisti verikokeessa

Väkevyöity virtsa (tumma väri), pahoinvointi tai oksentelu, lihaskrampit, sekavuus ja kohtaukset, jotka voivat johtua ADH:n (antidiureettinen hormoni) puutteellisesta erityksestä. Jos sinulla on näitä oireita, ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriisi

Sormien ja varpaiden värimuutokset kylmässä, ja sen jälkeen pistely tai kipu lämmitessä (Raynaud'n ilmiö)

Rintojen suurentuminen miehillä

Hitaammat tai häiriintyneet reaktiot

Polttava tunne

Hajuaistin muutos

Hiustenlähtö.

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos saat haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

Tämä koskee myös mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Fimealle, Lääkevalvontaosasto, PL 97, 1000 BRYSEL Madou, Verkkosivusto: www.eenbijwerkingmelden.be, sähköposti: adr@fagg.be.

Haittavaikutuksista ilmoittamalla autat meitä saamaan enemmän tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. Miten säilytät tätä lääkettä?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Se löytyy läpipainopakkauksesta, liuskoista, tablettisäiliöstä ja pahvilaatikosta merkinnän "EXP" jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivämäärä.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa kosteudelta suojaamiseksi.

Älä huuhtelee lääkkeitä viemäriin tai WC:hen äläkä heitä niitä roskakoriin. Kysy apteekista, mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Ne hävitetään vastuullisesti, jotta ne eivät päädy ympäristöön.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitkä aineet ovat tässä valmisteessa?

Vaikuttava aine on ramipriili.

Jokainen tabletti sisältää 2,5 mg ramipriilia.

Jokainen tabletti sisältää 5 mg ramipriilia.

Jokainen tabletti sisältää 10 mg ramipriilia.

Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, esigelatinoitu tärkkelys, saostettu piidioksidi, glysiinihydrokloridi, glyserolidibehenaat, keltainen rautaoksidi (E172) (vain 2,5 mg), punainen rautaoksidi (E172) (vain 5 mg).

Miltä Ramipril Sandoz näyttää ja kuinka paljon sitä on pakkauksessa?

2,5 mg tabletit:

Vaaleankeltainen, kevyesti pilkullinen, tablettimainen, jakouurre toisella puolella.

Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

5 mg tabletit:

Vaaleanpunainen, kevyesti pilkullinen, tablettimainen, jakouurre toisella puolella.

Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

10 mg tabletit:

Valkoinen tai luonnonvalkoinen, tablettimainen, jakouurre toisella puolella.

Tabletti voidaan jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Tabletit on pakattu alumiini/alumiiniliuskapakkauksiin, alumiini/alumiiniblisteriopakkauksiin tai PP-säiliöön, jossa on HDPE-suljin, kartonkipakkauksessa.

Pakkauskoot:

Al/Al-liuskapakkaukset: 14, 28, 56 ja 98 tablettia

Al/Al-blisteriopakkaukset: 14, 28, 56 ja 98 tablettia

PP-säiliö: 20, 28, 30, 50, 100, 250 tablettia

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

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

Valmistajat:

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

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

Lek S.A. ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varsova, Puola

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Itävalta

Ramipril Sandoz 2,5 mg tablettien myyntiluvan numerot:
BE277611 (blisteripakkaus), BE293194 (liuska), BE277627 (tablettisäiliö).

Ramipril Sandoz 5 mg tabletit:
BE277636 (blisteripakkaus), BE293203 (liuska), BE277645 (tablettisäiliö).

Ramipril Sandoz 10 mg tabletit:
BE277654 (läpipainopakkaus), BE293212 (nauha), BE277663 (tablettisäiliö).

Toimitustapa
Lääke reseptillä.

Tämä lääke on rekisteröity EEA:n jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä:

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

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty 03/2021.