

Pakuotės lapelis: informacija pacientui

Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletės

Ramipril Sandoz 5 mg tabletės

Ramipril Sandoz 10 mg tabletės

ramiprilis

Atidžiai perskaitykite visą pakuotės lapelį prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama svarbi informacija.

- Išsaugokite šį pakuotės lapelį. Gali prireikti jį perskaityti dar kartą.
- Jei turite klausimų, kreipkitės į savo gydytoją arba vaistininką.
- Neduokite šio vaisto kitiems, nes jis skirtas tik jums. Jis gali pakenkti kitiems, net jei jų simptomai tokie patys kaip jūsų.
- Ar pasireiškė šalutinis poveikis, nurodytas 4 skyriuje? Arba pasireiškė šalutinis poveikis, nenurodytas šiame pakuotės lapelyje? Kreipkitės į savo gydytoją arba vaistininką.

Šio pakuotės lapelio turinys:

1. Kas yra Ramipril Sandoz ir kam jis vartojamas?
2. Kada negalima vartoti šio vaisto arba reikia būti atsargiems?
3. Kaip vartoti šį vaistą?
4. Galimas šalutinis poveikis.
5. Kaip laikyti šį vaistą?
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Ramipril Sandoz ir kam jis vartojamas?

Ramipril Sandoz sudėtyje yra vaistas, vadinamas ramipriiliu. Jis priklauso vaistų grupei, vadinamai AKF inhibitoriais (angiotenziną konvertuojančio fermento inhibitoriais).

Ramipril Sandoz veikia taip:

sumažinti jūsų organizme medžiagų, kurios gali padidinti kraujospūdį, gamybą
atsipalaiduoti ir išplėsti jūsų kraujagysles
užtikrinti, kad jūsų širdis galėtų lengviau pumpuoti kraują per kūną.

Ramipril Sandoz gali būti naudojamas:

aukštam kraujospūdžiui (hipertenzijai) gydyti
sumažinti širdies infarkto ar insulto riziką
sumažinti inkstų problemų riziką arba užkirsti kelią inkstų problemų pablogėjimui
(nepriklausomai nuo to, ar sergate cukriniu diabetu, ar ne)
gydyti jūsų širdį, jei ji negali pakankamai kraujo pumpuoti į likusią kūno dalį (širdies nepakankamumas)
kaip gydymas po širdies infarkto (miokardo infarkto), komplikuoto širdies nepakankamumu.

2. Kada negalima vartoti šio vaisto arba reikia būti ypač atsargiems?

Kada negalima vartoti šio vaisto?

Esate alergiškas ramipriliui, kitam vaistui su AKF inhibitoriumi arba bet kuriai kitai šio vaisto medžiagai. Šias medžiagas galite rasti 6 skyriuje.

Alerginės reakcijos požymiai yra odos bėrimas, rijimo ar kvėpavimo problemos, lūpų, veido, gerklės ar liežuvio patinimas.

Jei kada nors pasireiškė sunki alerginė reakcija, vadinama „angioedema“. Požymiai yra niežulys, dilgėlinė (urtikarija), raudonos dėmės ant rankų, kojų ir gerklės, gerklės ir liežuvio patinimas, akių ir lūpų patinimas, kvėpavimo ir rijimo sunkumai.

Jei jums atliekama dializė ar koks nors kraujo filtravimo tipas. Priklausomai nuo naudojamo prietaiso, Ramipril Sandoz gali būti netinkamas jums.

Jei turite inkstų problemų, kai sumažėja kraujo tekėjimas į jūsų inkstus (inkstų arterijos stenozė).

Per paskutinius 6 nėštumo mėnesius (žr. toliau skyrių „Nėštumas ir žindymas“).

Jei jūsų kraujospūdis yra nenormaliai žemas arba nestabilus. Jūsų gydytojas turi tai įvertinti.

Jei sergate diabetu arba turite sumažėjusią inkstų funkciją ir vartojate vaistą, kuriame yra aliskireno, kad sumažintumėte kraujospūdį

Jei vartojate arba vartojote sacubitril/valsartan, vaistą, naudojamą ilgalaikio (lėtinio) širdies nepakankamumo gydymui suaugusiesiems, nes padidėja angioedemos (greito poodinio patinimo, tokioje vietoje kaip gerklė) rizika.

Nevartokite Ramipril Sandoz, jei jums tinka kuris nors iš aukščiau paminėtų punktų. Jei abejojate, pasitarkite su savo gydytoju prieš vartodami Ramipril Sandoz.

Kada turėtumėte būti ypač atsargūs vartodami šį vaistą?

Prieš vartodami šį vaistą, pasitarkite su savo gydytoju arba vaistininku:

jei turite širdies, kepenų ar inkstų problemų

jei praradote daug kūno druskų ar skysčių (dėl vėmimo, viduriavimo, daugiau prakaitavimo nei įprastai, mažai druskos turinčios dietos, ilgalaikio diuretikų (šlapimą varančių vaistų) vartojimo arba jei jums buvo atlikta dializė)

jei ketinate gauti gydymą, kuris sumažins jūsų alergiją bičių ar vapsvų įgėlimams (desensibilizacija)

jei ketinate gauti anestetiką. Tai gali būti skiriama operacijai ar odontologijai. Galbūt turėsite nutraukti Ramipril Sandoz vartojimą vieną dieną iš anksto; pasitarkite su savo gydytoju

jei turite aukštą kalio koncentraciją kraujyje (matoma kraujo tyrimų rezultatuose)

jei vartojate vaistus ar turite būklių, kurios gali sumažinti natrio kiekį kraujyje. Gydytojas gali reguliariai atlikti kraujo tyrimus, ypač norėdamas patikrinti natrio kiekį kraujyje, ypač jei esate vyresnio amžiaus.

jei vartojate vieną iš šių vaistų, gali padidėti angioedemos rizika:

- Racecadotril, vaistas viduriavimui gydyti;
- Vaistai, naudojami organų transplantato atmetimui išvengti ir vėžio gydymui (pavyzdžiui, temsirolimus, sirolimus, everolimus);
- Vildagliptinas, vaistas diabetui gydyti.

jei turite kraujagyslių kolageno ligą, tokią kaip sklerodermija ar sisteminė raudonoji vilkligė

jei vartojate vieną iš šių vaistų, naudojamų aukštam kraujospūdžiui gydyti: angiotenzino II receptorių blokatoriai (ARB) (taip pat žinomi kaip sartanai – pavyzdžiui, valsartanas, telmisartanas, irbesartanas), ypač jei turite su diabetu susijusių inkstų problemų.

aliskirenas.

Jūsų gydytojas gali reguliariai tikrinti jūsų inkstų funkciją, kraujospūdį ir elektrolitų lygius (pvz.

kalio) jūsų kraujyje.

Taip pat žiūrėkite informaciją skyriuje „Kada negalima vartoti šio vaisto?“

turite informuoti savo gydytoją, jei manote, kad esate nėščia (ar galite būti). Ramipril Sandoz nerekomenduojama vartoti pirmuosius 3 nėštumo mėnesius ir gali sukelti rimtą žalą jūsų kūdikiui po 3 nėštumo mėnesio (žr. skyrių „Nėštumas ir žindymas“).

Vaikai ir paaugliai iki 18 metų

Ramipril Sandoz nerekomenduojamas vaikams ir paaugliams iki 18 metų, nes ramiprilio saugumas ir veiksmingumas vaikams dar nėra nustatytas.

Jei kuris nors iš aukščiau paminėtų punktų jums tinka (arba jei abejojate), turėtumėte pasikalbėti su savo gydytoju prieš vartodami Ramipril Sandoz.

Ar vartojate kitus vaistus?

Ar vartojate kitus vaistus be Ramipril Sandoz, ar neseniai vartojote, ar yra galimybė, kad artimiausiu metu vartosite kitus vaistus? Pasakykite tai savo gydytojui ar vaistininkui. Taip yra todėl, kad Ramipril Sandoz gali turėti įtakos kai kurių kitų vaistų veikimui. Taip pat kai kurie vaistai gali turėti įtakos Ramipril Sandoz veikimui.

Informuokite savo gydytoją, jei vartojate vieną iš šių vaistų. Jie gali sumažinti Ramipril Sandoz veiksmingumą:

vaistai, naudojami skausmui ir uždegimui malšinti (pvz., nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo (NVNU) kaip ibuprofenas, indometacinas ir acetilsalicilo rūgštis)

vaistai, naudojami žemam kraujospūdžiui, šokui, širdies nepakankamumui, astmai ar alergijai gydyti, tokie kaip efedrinas, noradrenalinas ir adrenalinas. Jūsų gydytojas turės stebėti jūsų kraujospūdį.

Informuokite savo gydytoją, jei vartojate vieną iš šių vaistų. Jie gali padidinti šalutinių poveikių riziką, jei vartojami kartu su Ramipril Sandoz:

vaistai, naudojami skausmui ir uždegimui malšinti (pvz., nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo (NVNU) kaip ibuprofenas, indometacinas ir acetilsalicilo rūgštis)

vaistai nuo vėžio (chemoterapija)

diuretikai (šlapimą varantys vaistai) kaip furosemidas

kalio papildai (įskaitant druskos pakaitalus), kalį sulaikantys diuretikai ir kiti vaistai, kurie gali padidinti kalio kiekį jūsų kraujyje (pavyzdžiui, trimetoprimas ir ko-trimoksazolas

infekcijoms, kurias sukelia bakterijos; ciklosporinas, vaistas, slopinantis imuninę sistemą, naudojamas organų transplantato atmetimui išvengti; ir heparinas, vaistas, naudojamas kraujui skystinti, kad būtų išvengta kraujo krešulių susidarymo)

steroidai uždegimui, tokie kaip prednizolonas

alopurinolis (naudojamas šlapimo rūgšties kiekiui kraujyje mažinti) □ prokainamidas (širdies ritmo sutrikimams).

temsirolimus (nuo vėžio)

sirolimus, everolimus (siekiant išvengti transplantato atmetimo)

vildagliptinas (naudojamas 2 tipo diabeto gydymui).
racecadotril (vartojamas nuo viduriavimo).

Gali būti, kad jūsų gydytojas turės koreguoti jūsų dozę ir/ar imtis kitų atsargumo priemonių: Jei vartojate angiotenzino II receptorių blokatorių (ARB) arba aliskireną (taip pat žr. informaciją skyriuose „Kada negalima vartoti šio vaisto?“ ir „Kada reikia būti ypač atsargiems vartojant šį vaistą?“).

Informuokite savo gydytoją, jei vartojate vieną iš šių vaistų. Jie gali būti paveikti Ramipril Sandoz: vaistai nuo cukrinio diabeto, tokie kaip geriamieji antidiabetikai ir insulinas. Ramipril Sandoz gali sumažinti jūsų cukraus kiekį kraujyje. Atidžiai stebėkite savo cukraus kiekį kraujyje vartodami Ramipril Sandoz litijus (psichikos sveikatos problemoms). Ramipril Sandoz gali padidinti litijaus kiekį jūsų kraujyje. Jūsų litijaus koncentraciją turi atidžiai stebėti jūsų gydytojas.

Jei kuris nors iš aukščiau paminėtų punktų jums tinka (arba jei abejojate), turite pasikalbėti su savo gydytoju prieš vartodami Ramipril Sandoz.

Į ką reikia atkreipti dėmesį su maistu ir alkoholiu?

Alkoholio vartojimas su Ramipril Sandoz gali sukelti galvos svaigimą ar lengvabūdiškumą. Jei abejojate, kiek galite gerti vartodami Ramipril Sandoz, turite tai aptarti su savo gydytoju, nes vaistai, naudojami kraujospūdžiui mažinti, ir alkoholis gali turėti papildomą poveikį.

Ramipril Sandoz galima vartoti su maistu arba be jo.

Nėštumas ir žindymas

Nėštumas

Turite informuoti savo gydytoją, jei manote, kad esate nėščia (ar galite būti).

Jūs neturite vartoti Ramipril Sandoz per pirmąsias 12 nėštumo savaitių ir tikrai neturite jo vartoti po 13-os savaitės, nes vartojimas nėštumo metu gali būti kenksmingas kūdikiui.

Jei pastojate vartodama Ramipril Sandoz, turite nedelsdama informuoti savo gydytoją.

Planuojamo nėštumo atveju reikia iš anksto pereiti prie tinkamo alternatyvaus gydymo.

Žindymas

Jūs neturite vartoti Ramipril Sandoz, jei maitinate krūtimi.

Pasitarkite su savo gydytoju ar vaistininku prieš vartodami bet kokį vaistą.

Vairavimas ir mechanizmų naudojimas

Vartodami Ramipril Sandoz galite jaustis apsvaigę. Tikimybė yra didesnė, jei pradodate vartoti Ramipril Sandoz arba pradodate vartoti didesnę dozę. Tokiu atveju, neturite vairuoti ar naudoti įrankių ar mechanizmų.

3. Kaip vartoti šį vaistą?

Visada vartokite šį vaistą tiksliai taip, kaip nurodė jūsų gydytojas. Abejojate dėl teisingo vartojimo? Kreipkitės į savo gydytoją arba vaistininką.

Šio vaisto vartojimas

Vartokite šį vaistą per burną, kiekvieną dieną tuo pačiu metu.

Nurykite tabletes visas su skysčiu.

Netraiškyskite ir nekramtykite tablečių.

Kiek turėtumėte vartoti?

Aukšto kraujospūdžio gydymas

Įprasta pradinė dozė yra 1,25 mg arba 2,5 mg kartą per dieną.

Jūsų gydytojas pritaikys vartojamą kiekį, kol jūsų kraujospūdis bus kontroliuojamas.

Didžiausia dozė yra 10 mg kartą per dieną.

Jei jau vartojate diuretikus (šlapimą varančius vaistus), jūsų gydytojas gali nutraukti diuretikų vartojimą arba sumažinti jo kiekį prieš pradėdamas gydymą Ramipril Sandoz.

Norint sumažinti širdies infarkto ar insulto riziką

Įprasta pradinė dozė yra 2,5 mg kartą per dieną.

Jūsų gydytojas gali nuspręsti padidinti vartojamą kiekį.

Įprasta dozė yra 10 mg kartą per dieną.

Gydymas siekiant sumažinti inkstų problemų arba jų pablogėjimo riziką

Galite pradėti nuo 1,25 mg arba 2,5 mg dozės kartą per dieną.

Jūsų gydytojas pritaikys vartojamą kiekį.

Įprasta dozė yra 5 mg arba 10 mg kartą per dieną.

Širdies nepakankamumo gydymas

Įprasta pradinė dozė yra 1,25 mg vieną kartą per dieną.

Jūsų gydytojas koreguos vartojamą kiekį.

Didžiausia dozė yra 10 mg per dieną. Pageidautina vartoti du kartus per dieną.

Gydymas po širdies infarkto

Įprasta pradinė dozė yra 1,25 mg vieną kartą per dieną iki 2,5 mg du kartus per dieną.

Jūsų gydytojas koreguos vartojamą kiekį.

Įprasta dozė yra 10 mg per dieną. Pageidautina vartoti du kartus per dieną.

Senyvo amžiaus žmonės

Jūsų gydytojas sumažins pradinę dozę ir lėčiau koreguos gydymą.

Ar vartojote per daug šio vaisto?

Jei vartojote arba suvartojote per daug Ramipril Sandoz, nedelsdami susisieki su savo gydytoju, vaistininku arba Apsinuodijimų centru (070/245.245).

Informuokite savo gydytoją arba nedelsdami vykite į artimiausios ligoninės skubios pagalbos skyrių. Nevairuokite į ligoninę, leiskite kitam jus nuvežti arba kvieskite greitąją pagalbą. Pasiimkite vaisto pakuotę. Taip gydytojas žinos, ką vartojote.

Ar pamiršote išgerti šį vaistą?

Jei pamiršote dozę, išgerkite įprastą dozę įprastu laiku.

Nevartokite dvigubos dozės, kad kompensuotumėte praleistą tabletę.

Ar turite kitų klausimų apie šio vaisto vartojimą? Susisiekite su savo gydytoju arba vaistininku.

4. Galimas šalutinis poveikis

Kaip ir bet kuris vaistas, šis vaistas gali turėti šalutinį poveikį, nors ne kiekvienas jį patiria.

Nustokite vartoti šį vaistą ir nedelsdami kreipkitės į gydytoją, jei pastebėsite bet kurį iš šių rimtų šalutinių poveikių - jums gali prireikti skubios medicininės pagalbos:

veido, lūpų ar gerklės patinimas, dėl kurio sunku ryti ar kvėpuoti, niežulys ir odos bėrimas.

Tai gali būti rimtos alerginės reakcijos į šį vaistą požymis

rimtos odos reakcijos, tokios kaip odos bėrimas, opos burnoje, esamos odos ligos pablogėjimas, odos paraudimas, pūslių susidarymas ar odos atsiskyrimas (pvz., Stevenso-Džonsono sindromas, toksinė epidermio nekrolizė ar daugiaformė eritema).

Nedelsdami informuokite savo gydytoją, jei patiriate:

greitesnį širdies plakimą, nereguliarų ar stiprų širdies plakimą (palpitacijas), skausmą krūtinėje, spaudimą krūtinėje ar rimtesnes problemas, tokias kaip širdies priepuolis ir insultas

dusulį ar kosulį. Tai gali būti plaučių problemų požymiai

lengviau atsirandančias mėlynas, ilgesnį kraujavimą nei įprastai, bet kokią kraujavimo

požymį (pvz., dantenų kraujavimą), purpurines dėmes ant odos ar lengviau nei įprastai pasigaunamas infekcijas, gerklės skausmą ir karščiavimą, nuovargį, alpimą, galvos svaigimą ar blyškią odą. Tai gali būti kraujo ar kaulų čiulpų problemų požymiai

stiprų pilvo skausmą, kuris gali plisti į nugarą. Tai gali būti pankreatito (kasos uždegimo) požymis

karščiavimą, šaltkrėtį, nuovargį, apetito praradimą, pilvo skausmą, pykinimą, odos ar akių pageltimą (gelta). Tai gali būti kepenų problemų, tokių kaip hepatitas (kepenų uždegimas) ar kepenų pažeidimas, požymiai.

Kiti šalutiniai poveikiai yra:

Informuokite savo gydytoją, jei bet kuris iš šių šalutinių poveikių tampa rimtas arba trunka ilgiau nei kelias dienas.

Dažnai (gali pasireikšti iki 1 iš 10 žmonių)

Galvos skausmas ar nuovargio jausmas

Galvos svaigimas. Tikimybė tam yra didesnė, kai pradėdate vartoti Ramipril Sandoz arba kai padidinate dozę

Alpimas, hipotenzija (nenormaliai žemas kraujospūdis), ypač jei greitai atsistojate ar atsėdate

Sausas dirginantis kosulys, sinusų uždegimas (sinusitas) ar bronchitas, dusulys

Skrandžio ar žarnyno skausmas, viduriavimas, nevirškinimas, pykinimas ar vėmimas

Odos bėrimas su arba be iškilusios zonos

Skausmas krūtinėje
Raumenų mėšlungis ar skausmas
Kraujo tyrimai, rodantys, kad jūsų kraujyje yra daugiau kalio nei įprastai.

Kartais (gali pasireikšti iki 1 iš 100 žmonių)

Pusiausvyros problemos (vertigo)
Niežulys ir neįprasti odos pojūčiai, tokie kaip nutirpimas, dilgčiojimas, badymas, deginimo pojūtis ar kutenimas ant odos (parestezija)
Skonio praradimas arba skonio pokyčiai
Miego sutrikimai
Jaučiatės labiau prislėgtas, nerimastingas, nervingesnis nei įprastai arba jaučiatės neramus
Užsikimšusi nosis, kvėpavimo sunkumai arba astmos pablogėjimas
Žarnyno patinimas, vadinamas „žarnyno angioedema“, su simptomais, tokiais kaip pilvo skausmas, vėmimas ir viduriavimas
Rėmuo, vidurių užkietėjimas arba burnos džiūvimas
Daugiau šlapinimosi (šlapimo) nei įprastai dienos metu
Daugiau prakaitavimo nei įprastai
Apetito praradimas arba sumažėjimas (anoreksija)
Stipresnis arba nereguliarus širdies plakimas
Patinusios rankos ir kojos. Tai gali reikšti, kad jūsų kūnas sulaiko daugiau vandens nei įprastai
Paraudimas
Neryškus matymas
Sąnarių skausmas
Karščiavimas
Seksualinė impotencija vyrams, sumažėjęs lytinis potraukis vyrams ar moterims
Padidėjęs tam tikrų baltųjų kraujo kūnelių (eozinofilija) kiekis kraujo tyrime
Kepenų, kasos ar inkstų funkcijos sutrikimai kraujo tyrime.

Retai (gali pasireikšti iki 1 iš 1 000 žmonių)

Jausmas, kad dreba ar yra sumišęs
Raudonas, patinęs liežuvis
Sunkus odos lupimasis ar pleiskanojimas, niežtintis, iškilęs odos bėrimas
Nagų problemos (pvz., nagų atsiskyrimas ar atsiskyrimas nuo nagų guolio)
Odos bėrimas ar mėlynės
Dėmės ant odos ir šaltos galūnės
Raudonos, niežtinčios, patinusios ar ašarojančios akys
Klausos sutrikimas ir spengimas ausyse
Jausmas, kad esate silpnas
Raudonųjų kraujo kūnelių, baltųjų kraujo kūnelių ar trombocitų kiekio sumažėjimas arba hemoglobino kiekio sumažėjimas kraujo tyrime.

Labai retai (gali pasireikšti iki 1 iš 10 000 žmonių)

Jautresnis saulės šviesai nei įprastai.

Kiti pranešti šalutiniai poveikiai:

Informuokite savo gydytoją, jei kuris nors iš šių šalutinių poveikių tampa sunkus arba trunka ilgiau nei kelias dienas.

Nežinoma (dažnis negali būti nustatytas pagal turimus duomenis)

Koncentracijos sutrikimai

Patinusi burna

Per mažai kraujo ląstelių jūsų kraujyje atliekant kraujo tyrimą

Mažiau natrio jūsų kraujyje nei įprasta atliekant kraujo tyrimą

Koncentruotas šlapimas (tamsios spalvos), pykinimas ar vėmimas, raumenų spazmai, sumišimas ir traukuliai, kurie gali būti dėl ADH (antidiurezinio hormono) sekrecijos trūkumo.

Jei turite šiuos simptomus, kuo greičiau kreipkitės į gydytoją

Pirštų ir kojų pirštų spalvos pasikeitimas, kai jums šalta, o po to dilgčiojimas ar skausmas, kai sušylate (Raynaud fenomenas)

Krūtų padidėjimas vyrams

Lėtesnės ar sutrikusios reakcijos

Degimo pojūtis

Kvapų suvokimo pokytis

Plaukų slinkimas.

Šalutinių poveikių pranešimas

Jei pasireiškia šalutinis poveikis, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Tai taip pat taikoma galimiems šalutiniams poveikiams, kurie nėra paminėti šiame pakuotės lapelyje. Taip pat galite pranešti apie šalutinį poveikį tiesiogiai per Federalinę vaistų ir sveikatos produktų agentūrą, Vigiliacijos skyrių, Pašto dėžutė 97, B-1000 BRUSSEL Madou, Svetainė: www.eenbijwerkingmelden.be, el. paštas: adr@fagg.be. Pranešdami apie šalutinį poveikį, padedate mums gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti šį vaistą?

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

Nenaudokite šio vaisto pasibaigus tinkamumo laikui. Jis nurodytas ant lizdinės plokštelės, juostelių, tablečių talpyklos ir kartoninės dėžutės po „EXP“. Nurodytas mėnuo ir metai. Paskutinė to mėnesio diena yra galiojimo pabaigos data.

Laikyti žemesnėje kaip 25°C temperatūroje. Laikyti originalioje pakuotėje, kad būtų apsaugota nuo drėgmės.

Vaistų neišpilkite į kriauklę ar tualetą ir nemeskite į šiukšliadėžę. Paklauskite savo vaistininko, ką daryti su vaistais, kurių nebevartojate. Jie bus sunaikinti atsakingai ir nepateks į aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Kokios medžiagos yra šiame vaistiniame preparate?

Veiklioji medžiaga yra ramiprilis.

Kiekvienoje tabletėje yra 2,5 mg ramiprilio.

Kiekvienoje tabletėje yra 5 mg ramiprilio.

Kiekvienoje tabletėje yra 10 mg ramiprilio.

Kitos sudedamosios dalys yra mikrokristalinė celiuliozė, iš anksto želatinuoti krakmolai, nusodintas silicio dioksidas, glicino hidrochloridas, glicerolio dibehenaatas, geltonasis geležies oksidas (E172) (tik 2,5 mg), raudonasis geležies oksidas (E172) (tik 5 mg).

Kaip atrodo Ramipril Sandoz ir kiek jo yra pakuotėje?

2,5 mg tabletės:

Šviesiai geltonos, šiek tiek dėmėtos, tabletės formos su lūžio linija vienoje pusėje.

Tabletę galima padalyti į lygias dozes.

5 mg tabletės:

Šviesiai rožinės, šiek tiek dėmėtos, tabletės formos su lūžio linija vienoje pusėje.

Tabletę galima padalyti į lygias dozes.

10 mg tabletės:

Baltos arba beveik baltos, tabletės formos su lūžio linija vienoje pusėje.

Tabletę galima padalyti į lygias dozes.

Tabletės supakuotos į aliuminio/aliuminio juostelių pakuotes, aliuminio/aliuminio lizdinių plokštelių pakuotes arba PP konteinerį su HDPE uždarymu, esančiu kartoninėje dėžutėje.

Pakuočių dydžiai:

Al/Al juostelių pakuotės: 14, 28, 56 ir 98 tabletės

Al/Al lizdinių plokštelių pakuotės: 14, 28, 56 ir 98 tabletės

PP konteineris: 20, 28, 30, 50, 100, 250 tabletės

Ne visi nurodyti pakuočių dydžiai yra prekyboje.

Prekybos leidimo turėtojas ir gamintojas

Prekybos leidimo turėtojas:

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

Gamintojai:

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

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

Lek S.A. ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varšuva, Lenkija

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austrija

Prekybos leidimo numeriai Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletėms:

BE277611 (lizdinė pakuotė), BE293194 (juostelė), BE277627 (tablečių konteineris).

Ramipril Sandoz 5 mg tabletės:

BE277636 (lizdinė pakuotė), BE293203 (juostelė), BE277645 (tablečių konteineris).

Ramipril Sandoz 10 mg tabletės:

BE277654 (lizdinė pakuotė), BE293212 (juostelė), BE277663 (tablečių talpykla).

Išdavimo būdas

Vaistas pagal medicininį receptą.

Šis vaistas yra registruotas EEE valstybėse narėse šiais pavadinimais:

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

Ši pakuotės informacinis lapelis paskutinį kartą patvirtintas 03/2021.

Transtoyou