

Ulotka: informacje dla pacjenta

Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletki

Ramipril Sandoz 5 mg tabletki

Ramipril Sandoz 10 mg tabletki

ramipril

Przeczytaj uważnie całą ulotkę przed zażyciem tego leku, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla Ciebie.

- Zachowaj tę ulotkę. Może być potrzebna ponownie.
- Masz pytania? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.
- Nie przekazuj tego leku innym, ponieważ jest on przepisany wyłącznie Tobie. Może być szkodliwy dla innych, nawet jeśli mają takie same objawy jak Ty.
- Czy wystąpił u Ciebie któryś z działań niepożądanych wymienionych w punkcie 4? A może wystąpiło działanie niepożądane niewymienione w tej ulotce? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest Ramipril Sandoz i w jakim celu się go stosuje?
2. Kiedy nie należy stosować tego leku lub należy zachować szczególną ostrożność?
3. Jak stosować ten lek?
4. Możliwe działania niepożądane.
5. Jak przechowywać ten lek?
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Ramipril Sandoz i w jakim celu się go stosuje?

Ramipril Sandoz zawiera lek o nazwie ramipril. Należy on do grupy leków zwanych inhibitorami ACE (inhibitory enzymu konwertującego angiotensynę).

Ramipril Sandoz działa poprzez:

zmniejszenie produkcji substancji, które mogą podnosić ciśnienie krwi w twoim ciele  
rozluźnienie i rozszerzenie naczyń krwionośnych  
zapewnienie, że serce może łatwiej pompować krew przez ciało.

Ramipril Sandoz może być stosowany:

w leczeniu wysokiego ciśnienia krwi (nadciśnienia)  
w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia zawału serca lub udaru mózgu  
w celu zmniejszenia ryzyka problemów z nerkami lub zapobiegania pogorszeniu problemów z nerkami (niezależnie od tego, czy masz cukrzycę, czy nie)  
w leczeniu serca, jeśli nie może ono pompować wystarczającej ilości krwi do reszty ciała (niewydolność serca)  
jako leczenie po zawale serca (zawał mięśnia sercowego) skomplikowanym niewydolnością serca.

2. Kiedy nie wolno przyjmować tego leku lub należy zachować szczególną ostrożność?

## Kiedy nie wolno stosować tego leku?

Jesteś uczulony na ramipryl, inny lek z grupy inhibitorów ACE lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku. Składniki te można znaleźć w punkcie 6.

Objawy reakcji alergicznej to wysypka, problemy z połykaniem lub oddychaniem, obrzęk warg, twarzy, gardła lub języka.

Jeśli kiedykolwiek wystąpiła u Ciebie ciężka reakcja alergiczna, zwana „obrzękiem naczynioruchowym”. Objawy to swędzenie, pokrzywka (urticaria), czerwone plamy na dłoniach, stopach i gardle, obrzęk gardła i języka, obrzęk wokół oczu i warg, trudności w oddychaniu i połykaniu.

Jeśli poddajesz się dializie lub innemu rodzajowi filtracji krwi. W zależności od używanego urządzenia, Ramipril Sandoz może nie być dla Ciebie odpowiedni.

Jeśli masz problemy z nerkami, w których dopływ krwi do nerek jest zmniejszony (zwężenie tętnicy nerkowej).

Podczas ostatnich 6 miesięcy ciąży (patrz punkt „Ciąża i karmienie piersią”).

Jeśli Twoje ciśnienie krwi jest nienormalnie niskie lub niestabilne. Twój lekarz musi to ocenić.

Jeśli masz cukrzycę lub zmniejszoną funkcję nerek i stosujesz lek zawierający aliskiren w celu obniżenia ciśnienia krwi

Jeśli stosujesz lub stosowałeś sacubitril/valsartan, lek stosowany w leczeniu przewlekłej (długotrwałej) niewydolności serca u dorosłych, ponieważ ryzyko obrzęku naczynioruchowego (szybki obrzęk podskórny, w miejscu takim jak gardło) jest wtedy zwiększone.

Nie przyjmuj Ramipril Sandoz, jeśli którykolwiek z powyższych punktów dotyczy Ciebie. Jeśli masz wątpliwości, skonsultuj się z lekarzem przed przyjęciem Ramipril Sandoz.

## Kiedy należy zachować szczególną ostrożność stosując ten lek?

Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą przed przyjęciem tego leku:

jeśli masz problemy z sercem, wątrobą lub nerkami

jeśli straciłeś dużo soli mineralnych lub płynów z organizmu (przez wymioty, biegunkę, nadmierne pocenie się, dietę niskosodową, długotrwałe przyjmowanie diuretyków (środków moczopędnych) lub jeśli miałeś dializę)

jeśli masz otrzymać leczenie zmniejszające alergię na użądlenia pszczoł lub os (odczulanie)

jeśli masz otrzymać środek znieczulający. Może być podany przed operacją lub zabiegiem stomatologicznym. Może być konieczne przerwanie leczenia Ramipril Sandoz na jeden dzień przed; skonsultuj się z lekarzem

jeśli masz wysokie stężenie potasu we krwi (widoczne w wynikach badań krwi)

jeśli stosujesz leki lub masz schorzenia, które mogą obniżyć poziom sodu we krwi. Twój lekarz może regularnie przeprowadzać badania krwi, szczególnie w celu monitorowania poziomu sodu we krwi, zwłaszcza jeśli jesteś w podeszłym wieku.

jeśli stosujesz którykolwiek z następujących leków, ryzyko obrzęku naczynioruchowego może być zwiększone:

- Racekadotryl, lek stosowany w leczeniu biegunki;
- Leki stosowane w celu zapobiegania odrzutom przeszczepu narządu i w leczeniu raka (na przykład temsyrolimus, syrolimus, ewerolimus);

- Wildagliptyna, lek stosowany w leczeniu cukrzycy.

jeśli masz chorobę tkanki łącznej naczyń, taką jak twardzina skóry lub toczeń rumieniowaty układowy

jeśli przyjmujesz którykolwiek z następujących leków stosowanych w leczeniu wysokiego ciśnienia krwi: blokery receptora angiotensyny II (ARB) (znane również jako sartany – na przykład walsartan, telmisartan, irbesartan), zwłaszcza jeśli masz problemy z nerkami związane z cukrzycą.

aliskiren.

Twój lekarz może regularnie kontrolować funkcję nerek, ciśnienie krwi i poziomy elektrolitów (np.

potasu) we krwi.

Zobacz także informacje w sekcji „Kiedy nie należy stosować tego leku?”.

powinieneś poinformować lekarza, jeśli sądzisz, że jesteś w ciąży (lub możesz być w ciąży). Ramipril Sandoz nie jest zalecany w pierwszych 3 miesiącach ciąży i może poważnie zaszkodzić Twojemu dziecku po 3. miesiącu ciąży (patrz sekcja „Ciąża i karmienie piersią”).

Dzieci i młodzież do 18 lat

Ramipril Sandoz nie jest zalecany do stosowania u dzieci i młodzieży poniżej 18 roku życia, ponieważ bezpieczeństwo i skuteczność ramiprylu u dzieci nie zostały jeszcze ustalone.

Jeśli którykolwiek z powyższych punktów dotyczy Ciebie (lub jeśli masz wątpliwości), powinieneś porozmawiać z lekarzem przed przyjęciem Ramipril Sandoz.

Czy przyjmujesz inne leki?

Czy przyjmujesz inne leki oprócz Ramipril Sandoz, czy przyjmowałeś je niedawno lub istnieje możliwość, że w najbliższej przyszłości będziesz przyjmować inne leki? Powiedz o tym swojemu lekarzowi lub farmaceucie. Jest to ważne, ponieważ Ramipril Sandoz może wpływać na działanie niektórych innych leków. Również niektóre leki mogą wpływać na działanie Ramipril Sandoz.

Poinformuj swojego lekarza, jeśli przyjmujesz którykolwiek z następujących leków. Mogą one spowodować, że Ramipril Sandoz będzie działał mniej skutecznie:

leki stosowane w celu łagodzenia bólu i zapalenia (np. niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) takie jak ibuprofen, indometacyna i kwas acetylosalicylowy)

leki stosowane w leczeniu niskiego ciśnienia krwi, wstrząsu, niewydolności serca, astmy lub alergii, takie jak efedryna, noradrenalina i adrenalina. Twój lekarz będzie musiał monitorować Twoje ciśnienie krwi.

Poinformuj swojego lekarza, jeśli przyjmujesz którykolwiek z następujących leków. Mogą one zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, jeśli są przyjmowane razem z Ramipril Sandoz:

leki stosowane w celu łagodzenia bólu i zapalenia (np. niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) takie jak ibuprofen, indometacyna i kwas acetylosalicylowy)

leki stosowane w leczeniu raka (chemioterapia)

diuretyki (leki moczopędne) takie jak furosemid

suplementy potasu (w tym zamienniki soli), leki oszczędzające potas i inne leki, które mogą zwiększać ilość potasu we krwi (na przykład trimetoprim i kotrimoksazol na infekcje bakteryjne; cyklosporyna, lek immunosupresyjny stosowany w celu zapobiegania odrzutom przeszczepu; oraz heparyna, lek stosowany do rozrzedzania krwi w celu zapobiegania tworzeniu się skrzepów krwi)  
sterydy na zapalenie, takie jak prednizolon  
allopuryinol (stosowany w celu obniżenia poziomu kwasu moczowego we krwi) □  
prokainamid (na problemy z rytmem serca).  
temsyrolimus (przeciwko rakowi)  
sirolimus, ewerolimus (w celu zapobiegania odrzutom przeszczepu)  
wildagliptyna (stosowana w leczeniu cukrzycy typu 2).  
racekadotryl (stosowany przeciwko bieguncce).

Może być konieczne, aby lekarz dostosował dawkę i/lub podjął inne środki ostrożności: Jeśli przyjmujesz bloker receptora angiotensyny II (ARB) lub aliskiren (patrz także informacje w sekcjach „Kiedy nie należy stosować tego leku?” i „Kiedy należy zachować szczególną ostrożność stosując ten lek?”).

Poinformuj lekarza, jeśli przyjmujesz którykolwiek z następujących leków. Mogą one być wpływane przez Ramipril Sandoz:

leki na cukrzycę, takie jak doustne leki przeciwcukrzycowe i insulina. Ramipril Sandoz może obniżyć poziom cukru we krwi. Regularnie monitoruj poziom cukru we krwi podczas przyjmowania Ramipril Sandoz.

lit (na problemy ze zdrowiem psychicznym). Ramipril Sandoz może zwiększać ilość litu we krwi. Poziom litu powinien być regularnie kontrolowany przez lekarza.

Jeśli którykolwiek z powyższych punktów dotyczy Ciebie (lub jeśli masz wątpliwości), skonsultuj się z lekarzem przed przyjęciem Ramipril Sandoz.

Na co zwrócić uwagę przy jedzeniu i alkoholu?

Picie alkoholu z Ramipril Sandoz może powodować zawroty głowy lub oszołomienie. Jeśli masz wątpliwości, ile możesz pić podczas przyjmowania Ramipril Sandoz, skonsultuj się z lekarzem, ponieważ leki stosowane w celu obniżenia ciśnienia krwi i alkohol mogą mieć działanie addytywne.

Ramipril Sandoz można przyjmować z jedzeniem lub bez.

Ciąża i karmienie piersią

Ciąża

Powinnaś poinformować lekarza, jeśli uważasz, że jesteś w ciąży (lub możesz być w ciąży).

Nie należy przyjmować Ramipril Sandoz w pierwszych 12 tygodniach ciąży i zdecydowanie nie po 13. tygodniu, ponieważ stosowanie go w czasie ciąży może być szkodliwe dla dziecka.

Jeśli zajdziesz w ciążę podczas przyjmowania Ramipril Sandoz, natychmiast poinformuj o tym lekarza. W przypadku planowanej ciąży należy wcześniej przejść na odpowiednie alternatywne leczenie.

Karmienie piersią

Nie należy przyjmować Ramipril Sandoz, jeśli karmisz piersią.

Skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą przed przyjęciem jakiegokolwiek leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Możesz odczuwać zawroty głowy podczas przyjmowania Ramipril Sandoz. Ryzyko jest większe, gdy zaczynasz przyjmować Ramipril Sandoz lub gdy zaczynasz przyjmować wyższą dawkę. W takim przypadku nie należy prowadzić pojazdów ani obsługiwać narzędzi lub maszyn.

### 3. Jak przyjmować ten lek?

Zawsze przyjmuj ten lek dokładnie tak, jak zalecił lekarz. Masz wątpliwości co do prawidłowego stosowania? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Przyjmowanie tego leku

Przyjmuj ten lek doustnie, codziennie o tej samej porze.

Połknij tabletki w całości, popijając płynem.

Nie krusz ani nie żuj tabletek.

Ile należy przyjąć?

Leczenie nadciśnienia tętniczego

Zwykle zalecana dawka początkowa to 1,25 mg lub 2,5 mg raz dziennie.

Lekarz dostosuje ilość, którą przyjmujesz, aż ciśnienie krwi będzie pod kontrolą.

Maksymalna dawka to 10 mg raz dziennie.

Jeśli już przyjmujesz diuretyki (leki moczopędne), lekarz może przerwać ich stosowanie lub zmniejszyć ich ilość przed rozpoczęciem leczenia Ramipril Sandoz.

Aby zmniejszyć ryzyko zawału serca lub udaru

Zwykle zalecana dawka początkowa to 2,5 mg raz dziennie.

Lekarz może zdecydować o zwiększeniu ilości, którą przyjmujesz.

Zwykle zalecana dawka to 10 mg raz dziennie.

Leczenie w celu zmniejszenia lub zapobiegania pogorszeniu problemów z nerkami

Możesz rozpocząć od dawki 1,25 mg lub 2,5 mg raz dziennie.

Lekarz dostosuje ilość, którą przyjmujesz.

Zwykle zalecana dawka to 5 mg lub 10 mg raz dziennie.

Leczenie niewydolności serca

Zwykle zalecana dawka początkowa to 1,25 mg raz dziennie.

Twój lekarz dostosuje ilość, którą przyjmujesz.

Maksymalna dawka to 10 mg na dobę. Preferowane są dwie dawki dziennie.

Leczenie po zawale serca

Zwykle zalecana dawka początkowa to 1,25 mg raz dziennie do 2,5 mg dwa razy dziennie.

Twój lekarz dostosuje ilość, którą przyjmujesz.

Zwykle zalecana dawka to 10 mg na dobę. Preferowane są dwie dawki dziennie.

## Osoby starsze

Twój lekarz obniży dawkę początkową i wolniej dostosuje leczenie.

## Czy zażyłeś zbyt dużo tego leku?

Jeśli użyłeś lub zażyłeś zbyt dużo Ramipril Sandoz, natychmiast skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub Centrum Zatruc (070/245.245).

Poinformuj swojego lekarza lub od razu udaj się na oddział ratunkowy najbliższego szpitala. Nie jedź sam do szpitala, niech ktoś inny cię zawiezie lub wezwij karetkę. Zabierz ze sobą opakowanie leku. Wtedy lekarz będzie wiedział, co zażyłeś.

## Czy zapomniałeś zażyć tego leku?

Jeśli zapomniałeś dawki, przyjmij swoją normalną dawkę o zwykłej porze.

Nie przyjmuj podwójnej dawki, aby nadrobić pominiętą tabletkę.

Masz inne pytania dotyczące stosowania tego leku? Skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.

## 4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, ten lek również może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Przerwij przyjmowanie tego leku i natychmiast skontaktuj się z lekarzem, jeśli zauważysz którykolwiek z następujących poważnych działań niepożądanych - możesz potrzebować pilnej pomocy medycznej:

obrzęk twarzy, warg lub gardła, co utrudnia połykanie lub oddychanie, swędzenie i wysypka. Może to być oznaka poważnej reakcji alergicznej na ten lek  
poważne reakcje skórne, takie jak wysypka, owrzodzenia w jamie ustnej, zaostrzenie istniejącej choroby skóry, zaczerwienienie, pęcherze lub złuszczenie się skóry (jak zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna nekroliza naskórka lub rumień wielopostaciowy).

Natychmiast poinformuj lekarza, jeśli wystąpią:

przyspieszone bicie serca, nieregularne lub silne bicie serca (kołatanie serca), ból w klatce piersiowej, uczucie ucisku w klatce piersiowej lub poważniejsze problemy, takie jak zawał serca i udar

duszność lub kaszel. Mogą to być objawy problemów z płucami  
łatwiejsze powstawanie siniaków, dłuższe krwawienie niż zwykle, jakkolwiek objaw krwawienia (np. krwawienie z dziąseł), purpurowe plamy na skórze lub łatwiejsze łapanie infekcji niż zwykle, ból gardła i gorączka, uczucie zmęczenia, osłabienia, zawroty głowy lub bledność skóry. Mogą to być objawy problemów z krwią lub szpikiem kostnym  
silny ból brzucha, który może promieniować do pleców. Może to być oznaka zapalenia trzustki

gorączka, dreszcze, zmęczenie, utrata apetytu, ból brzucha, nudności, zażółcenie skóry lub oczu (żółtaczką). Mogą to być objawy problemów z wątrobą, takich jak zapalenie wątroby lub uszkodzenie wątroby.

Inne działania niepożądane to:

Poinformuj lekarza, jeśli którykolwiek z poniższych działań niepożądanych stanie się poważny lub trwa dłużej niż kilka dni.

Często (mogą wystąpić u maksymalnie 1 na 10 osób)

Ból głowy lub uczucie zmęczenia

Uczucie zawrotów głowy. Ryzyko jest większe, gdy zaczynasz przyjmować Ramipril

Sandoz lub gdy zwiększasz dawkę

Omdlenia, hipotensja (nienormalnie niskie ciśnienie krwi), zwłaszcza gdy szybko wstajesz lub siadasz

Suchy, drażniący kaszel, zapalenie zatok (zapalenie zatok) lub zapalenie oskrzeli, duszność

Ból żołądka lub jelit, biegunka, niestrawność, nudności lub wymioty

Wysypka skórna z lub bez uniesionego obszaru

Ból w klatce piersiowej

Skurcze lub ból mięśni

Badania krwi wskazujące, że masz więcej potasu we krwi niż normalnie.

Czasami (może wystąpić u 1 na 100 osób)

Problemy z równowagą (zawroty głowy)

Swędzenie i nietypowe odczucia skórne, takie jak drętwienie, mrowienie, kłucie, pieczenie lub łaskotanie na skórze (parestezje)

Utrata smaku lub zmiana smaku rzeczy

Problemy ze snem

Czucie się bardziej przygnębionym, niespokojnym, nerwowym niż zwykle lub odczuwanie niepokoju

Zatkany nos, trudności w oddychaniu lub nasilenie astmy

Obrzęk jelit, zwany „obrzękiem naczynioruchowym jelit”, z objawami takimi jak ból brzucha, wymioty i biegunka

Zgaga, zaparcia lub suchość w ustach

Częstsze oddawanie moczu niż zwykle w ciągu dnia

Większe pocenie się niż zwykle

Utrata lub zmniejszenie apetytu (anoreksja)

Silniejsze lub nieregularne bicie serca

Opuchnięte ramiona i nogi. Może to wskazywać, że twoje ciało zatrzymuje więcej wody niż zwykle

Rumienienie się

Niewyraźne widzenie

Ból stawów

Gorączka

Impotencja seksualna u mężczyzn, zmniejszone zainteresowanie seksem u mężczyzn lub kobiet

Zwiększona liczba niektórych białych krwinek (eozynofilia) w badaniu krwi

Nieprawidłowości w funkcjonowaniu wątroby, trzustki lub nerek w badaniu krwi.

Rzadko (mogą wystąpić u do 1 na 1.000 osób)

Czucie się drżącym lub zdezorientowanym

Czerwony, spuchnięty język

Poważne łuszczenie się lub złuszczenie skóry, swędząca, wypukła wysypka  
Problemy z paznokciami (np. odklejanie się lub oddzielanie paznokcia od łożyska paznokcia)  
Wysypka skórna lub siniaki  
Plamy na skórze i zimne kończyny  
Czerwone, swędzące, spuchnięte lub łzawiące oczy  
Zaburzenia słuchu i szумы uszne  
Czucie się słabym  
Spadek liczby czerwonych krwinek, białych krwinek lub płytek krwi lub ilości hemoglobiny w badaniu krwi.

Bardzo rzadko (mogą wystąpić u do 1 na 10.000 osób)

Większa wrażliwość na słońce niż zwykle.

Inne zgłoszone działania niepożądane:

Poinformuj lekarza, jeśli którykolwiek z poniższych działań niepożądanych stanie się poważny lub trwa dłużej niż kilka dni.

Nieznana (częstotliwość nie może być określona na podstawie dostępnych danych)

Zaburzenia koncentracji

Spuchnięte usta

Zbyt mała liczba krwinek we krwi w badaniu krwi

Mniej sodu we krwi niż normalnie w badaniu krwi

Skoncentrowany mocz (ciemny kolor), uczucie mdłości lub wymioty, skurcze mięśni, dezorientacja i napady drgawkowe, które mogą być spowodowane niedoborem wydzielania ADH (hormonu antydiuretycznego). Jeśli masz te objawy, skontaktuj się jak najszybciej z lekarzem

Zmiana koloru palców rąk i nóg, gdy jest zimno, a następnie mrowienie lub bolesne uczucie, gdy się ogrzewasz (fenomen Raynauda)

Powiększenie piersi u mężczyzn

Wolniejsze lub zaburzone reakcje

Uczucie pieczenia

Zmiana w odbiorze zapachów

Wypadanie włosów.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią działania niepożądane, skontaktuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Dotyczy to również możliwych działań niepożądanych, które nie są wymienione w tej ulotce.

Możesz również zgłaszać działania niepożądane bezpośrednio do Federalnej Agencji ds. Leków i Produktów Zdrowotnych, Dział Nadzoru, Skrytka pocztowa 97, B-1000 BRUKSELA Madou, Strona internetowa: [www.eenbijnwerkingmelden.be](http://www.eenbijnwerkingmelden.be), e-mail: [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be). Zgłaszając działania niepożądane, pomagasz nam uzyskać więcej informacji na temat bezpieczeństwa tego leku.

5. Jak przechowywać ten lek?

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności. Termin ważności jest podany na opakowaniu blistrowym, paskach, pojemniku na tabletki i kartonowym pudełku po „EXP”. Podana jest tam data miesiąca i roku. Ostatni dzień tego miesiąca jest terminem ważności.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

Nie spłukuj leków w zlewie ani w WC i nie wyrzucaj ich do kosza na śmieci. Zapytaj farmaceutę, co zrobić z lekami, których już nie używasz. Zostaną one wówczas zniszczone w odpowiedzialny sposób i nie trafią do środowiska.

## 6. Zawartość opakowania i inne informacje

Jakie substancje zawiera ten lek?

Substancją czynną jest ramipryl.

Każda tabletki zawiera 2,5 mg ramiprylu.

Każda tabletki zawiera 5 mg ramiprylu.

Każda tabletki zawiera 10 mg ramiprylu.

Inne składniki to celuloza mikrokrystaliczna, skrobia preżelatynizowana, krzemionka koloidalna, chlorowodorek glicyny, dibehenaat glicerolu, żółty tlenek żelaza (E172) (tylko dla 2,5 mg), czerwony tlenek żelaza (E172) (tylko dla 5 mg).

Jak wygląda Ramipril Sandoz i ile znajduje się w opakowaniu?

Tabletki 2,5 mg:

Jasnożółte, lekko nakrapiane, w kształcie tabletki z linią podziału po jednej stronie.

Tabletkę można podzielić na równe dawki.

Tabletki 5 mg:

Jasnoróżowe, lekko nakrapiane, w kształcie tabletki z linią podziału po jednej stronie.

Tabletkę można podzielić na równe dawki.

Tabletki 10 mg:

Białe do złamanej bieli, w kształcie tabletki z linią podziału po jednej stronie.

Tabletka może być podzielona na równe dawki.

Tabletki są pakowane w opakowania typu aluminium/aluminium, blistry aluminium/aluminium lub pojemniki PP z zamknięciem HDPE, umieszczone w kartonowym pudełku.

Wielkości opakowań:

Opakowania Al/Al: 14, 28, 56 i 98 tabletek

Blistry Al/Al: 14, 28, 56 i 98 tabletek

Pojemnik PP: 20, 28, 30, 50, 100, 250 tabletek

Nie wszystkie wymienione wielkości opakowań są wprowadzane do obrotu.

Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i producent  
Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:  
Sandoz nv/sa., Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

Producenci:

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Niemcy  
Lek S.A, ul.Podlipie 16, 95-010 Stryków, Polska  
Lek S.A. ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa, Polska  
Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria

Numery pozwoleń na dopuszczenie do obrotu Ramipril Sandoz 2,5 mg tabletki:  
BE277611 (blister), BE293194 (strip), BE277627 (pojemnik na tabletki).

Ramipril Sandoz 5 mg tabletki:  
BE277636 (blister), BE293203 (strip), BE277645 (pojemnik na tabletki).

Ramipril Sandoz 10 mg tabletki:  
BE277654 (blisterverpakking), BE293212 (strip), BE277663 (pojemnik na tabletki).

Sposób wydawania  
Lek na receptę.

Ten lek jest zarejestrowany w państwach członkowskich EOG pod następującymi nazwami:

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

Ta ulotka została zatwierdzona po raz ostatni w 03/2021.