

Prospect: informații pentru pacient

Ramipril Sandoz 2,5 mg comprimate

Ramipril Sandoz 5 mg comprimate

Ramipril Sandoz 10 mg comprimate

ramipril

Citiți cu atenție întregul prospect înainte de a lua acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să aveți nevoie să-l citiți din nou.
- Aveți întrebări suplimentare? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.
- Nu dați acest medicament altor persoane, deoarece este prescris doar pentru dumneavoastră. Poate fi dăunător pentru alții, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră.
- Aveți reacții adverse menționate la punctul 4? Sau aveți o reacție adversă care nu este menționată în acest prospect? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.

Conținutul acestui prospect:

1. Ce este Ramipril Sandoz și pentru ce se utilizează acest medicament?
2. Când nu trebuie să luați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de atent?
3. Cum se administrează acest medicament?
4. Reacții adverse posibile.
5. Cum se păstrează acest medicament?
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Ramipril Sandoz și pentru ce se utilizează acest medicament?

Ramipril Sandoz conține un medicament numit ramipril. Acesta aparține unui grup de medicamente numite inhibitori ai ECA (inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei).

Ramipril Sandoz acționează prin:

reducerea producției de substanțe care pot crește tensiunea arterială în corpul dumneavoastră
relaxarea și dilatarea vaselor de sânge
asigurarea faptului că inima dumneavoastră poate pompa sângele mai ușor prin corp.

Ramipril Sandoz poate fi utilizat:

pentru a trata hipertensiunea arterială
pentru a reduce riscul de apariție a unui infarct miocardic sau accident vascular cerebral
pentru a reduce riscul de probleme renale sau pentru a preveni agravarea problemelor renale (indiferent dacă aveți sau nu diabet)
pentru a trata inima dumneavoastră dacă nu poate pompa suficient sânge către restul corpului (insuficiență cardiacă)
ca tratament după un infarct miocardic complicat cu insuficiență cardiacă.

2. Când nu trebuie să luați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de atent?

Când nu trebuie să utilizați acest medicament?

Sunteți alergic la ramipril, un alt medicament cu inhibitor ACE sau la oricare dintre celelalte substanțe din acest medicament. Aceste substanțe le puteți găsi în secțiunea 6.

Semnele unei reacții alergice sunt erupții cutanate, dificultăți la înghițire sau respirație, umflarea buzelor, feței, gâtului sau limbii.

Dacă ați avut vreodată o reacție alergică severă, numită „angioedem”. Semnele sunt mâncărime, urticarie, pete roșii pe mâini, picioare și gât, umflarea gâtului și limbii, umflarea în jurul ochilor și buzelor, dificultăți de respirație și înghițire.

Dacă faceți dializă sau un alt tip de filtrare a sângelui. În funcție de aparatul utilizat, este posibil ca Ramipril Sandoz să nu fie potrivit pentru dumneavoastră.

Dacă aveți probleme renale în care fluxul de sânge către rinichi este redus (stenoză de arteră renală).

În ultimele 6 luni de sarcină (vezi secțiunea „Sarcina și alăptarea”).

Dacă tensiunea arterială este anormal de scăzută sau instabilă. Medicul dumneavoastră trebuie să evalueze acest lucru.

Dacă aveți diabet sau funcție renală redusă și utilizați un medicament care conține aliskiren pentru a reduce tensiunea arterială

Dacă utilizați sau ați utilizat sacubitril/valsartan, un medicament utilizat pentru tratamentul unui tip de insuficiență cardiacă cronică la adulți, deoarece riscul de angioedem (umflare rapidă subcutanată, într-un loc precum gâtul) este crescut.

Nu luați Ramipril Sandoz dacă oricare dintre punctele menționate mai sus se aplică în cazul dumneavoastră. Dacă aveți îndoieli, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Ramipril Sandoz.

Când trebuie să fiți deosebit de atent cu acest medicament?

Contactați medicul sau farmacistul înainte de a lua acest medicament:

dacă aveți probleme cardiace, hepatice sau renale

dacă ați pierdut multe săruri sau lichide corporale (prin vărsături, diaree, transpirație mai abundentă decât de obicei, o dietă săracă în sare, administrarea de diuretice (medicamente care elimină apa) pe termen lung sau dacă ați făcut dializă)

dacă urmează să primiți un tratament pentru a reduce alergia la înțepăturile de albine sau viespi (desensibilizare)

dacă urmează să primiți un anesteziec. Acesta poate fi administrat pentru o operație sau stomatologie. Este posibil să trebuiască să întrerupeți tratamentul cu Ramipril Sandoz cu o zi înainte; cereți sfatul medicului dumneavoastră

dacă aveți o concentrație mare de potasiu în sânge (vizibilă în rezultatele analizelor de sânge)

dacă utilizați medicamente sau aveți afecțiuni care pot reduce nivelul de sodiu din sânge. Este posibil ca medicul dumneavoastră să efectueze teste de sânge regulate, în special pentru a verifica nivelul de sodiu din sânge, mai ales dacă sunteți în vârstă.

dacă utilizați unul dintre următoarele medicamente, riscul de angioedem poate fi crescut:

- Racecadotril, un medicament pentru tratamentul diareei;
- Medicamente utilizate pentru a preveni respingerea unui transplant de organ și în tratamentul cancerului (de exemplu, temsirolimus, sirolimus, everolimus);
- Vildagliptin, un medicament pentru tratamentul diabetului.

dacă aveți o boală vasculară de colagen, cum ar fi sclerodermia sau lupusul eritematos sistemic

dacă luați unul dintre următoarele medicamente utilizate pentru a trata hipertensiunea arterială: blocante ale receptorilor de angiotensină II (ARB-uri) (cunoscute și sub numele de sartani – de exemplu, valsartan, telmisartan, irbesartan), mai ales dacă aveți probleme renale legate de diabet.

aliskiren.

Medicul dumneavoastră poate verifica periodic funcția renală, tensiunea arterială și nivelurile de electroliți (de exemplu, potasiu) din sângele dumneavoastră.

Consultați și informațiile de la „Când nu trebuie să utilizați acest medicament?”.

trebuie să informați medicul dumneavoastră dacă credeți că sunteți gravidă (sau ați putea rămâne gravidă). Ramipril Sandoz nu este recomandat în primele 3 luni de sarcină și poate provoca daune grave copilului dumneavoastră după a 3-a lună de sarcină (vezi secțiunea „Sarcina și alăptarea”).

Copii și adolescenți până la 18 ani

Ramipril Sandoz nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți sub 18 ani deoarece siguranța și eficacitatea ramiprilului la copii nu au fost încă stabilite.

Dacă unul dintre punctele menționate mai sus se aplică în cazul dumneavoastră (sau dacă aveți îndoieli), trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Ramipril Sandoz.

Luați și alte medicamente?

Luați, pe lângă Ramipril Sandoz, și alte medicamente, ați făcut acest lucru recent sau există posibilitatea să luați alte medicamente în viitorul apropiat? Spuneți acest lucru medicului sau farmacistului dumneavoastră. Acest lucru este important deoarece Ramipril Sandoz poate influența modul în care acționează unele alte medicamente. De asemenea, unele medicamente pot influența modul în care acționează Ramipril Sandoz.

Informați medicul dumneavoastră dacă luați unul dintre următoarele medicamente. Acestea pot face ca Ramipril Sandoz să fie mai puțin eficient:

medicamente utilizate pentru a ameliora durerea și inflamația (de exemplu, antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) precum ibuprofen, indometacin și acid acetilsalicilic)

medicamente utilizate pentru a trata tensiunea arterială scăzută, șocul, insuficiența cardiacă, astmul sau alergiile, cum ar fi efedrina, noradrenalina și adrenalina. Medicul dumneavoastră va trebui să vă monitorizeze tensiunea arterială.

Informați medicul dumneavoastră dacă luați unul dintre următoarele medicamente. Acestea pot crește riscul de efecte secundare dacă le luați împreună cu Ramipril Sandoz:

medicamente utilizate pentru a ameliora durerea și inflamația (de exemplu, antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) precum ibuprofen, indometacin și acid acetilsalicilic)

medicamente pentru cancer (chimioterapie)

diuretice (medicamente care elimină apa) precum furosemid

suplimente de potasiu (inclusiv înlocuitori de sare), diuretice care economisesc potasiu și alte medicamente care pot crește cantitatea de potasiu din sângele dumneavoastră (de exemplu, trimetoprim și co-trimoxazol pentru infecții cauzate de bacterii; ciclosporină, un medicament care suprimă sistemul imunitar utilizat pentru a preveni respingerea unui transplant de organ; și heparină, un medicament utilizat pentru a subția sângele pentru a preveni formarea cheagurilor de sânge)
steroizi pentru inflamație, cum ar fi prednisolon
allopurinol (utilizat pentru a reduce nivelul de acid uric din sângele dumneavoastră) □
procainamidă (pentru probleme de ritm cardiac).
temsirolimus (împotriva cancerului)
sirolimus, everolimus (pentru a preveni respingerea transplantului)
vildagliptin (utilizat pentru a trata diabetul de tip 2).
racecadotril (utilizat împotriva diareei).

Este posibil ca medicul dumneavoastră să trebuiască să vă ajusteze doza și/sau să ia alte măsuri de precauție:

Dacă luați un blocant al receptorilor de angiotensină II (ARB) sau aliskiren (vezi și informațiile de la „Când nu trebuie să utilizați acest medicament?” și „Când trebuie să fiți deosebit de atent cu acest medicament?”).

Informați medicul dumneavoastră dacă luați unul dintre următoarele medicamente. Ele pot fi influențate de Ramipril Sandoz:

medicamente pentru diabet, cum ar fi antidiabeticile orale și insulina. Ramipril Sandoz poate reduce nivelul zahărului din sânge. Monitorizați cu atenție nivelul zahărului din sânge în timpul administrării Ramipril Sandoz.

litiu (pentru probleme de sănătate mintală). Ramipril Sandoz poate crește cantitatea de litiu din sângele dumneavoastră. Concentrația de litiu trebuie monitorizată cu atenție de către medicul dumneavoastră.

Dacă unul dintre punctele menționate mai sus se aplică în cazul dumneavoastră (sau dacă aveți îndoieli), trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Ramipril Sandoz.

La ce trebuie să fiți atent cu mâncarea și alcoolul?

Consumul de alcool cu Ramipril Sandoz poate provoca amețeli sau senzație de leșin. Dacă vă întrebați cât de mult puteți bea în timp ce luați Ramipril Sandoz, trebuie să discutați acest lucru cu medicul dumneavoastră, deoarece medicamentele utilizate pentru a reduce tensiunea arterială și alcoolul pot avea efecte aditive.

Ramipril Sandoz poate fi administrat cu sau fără alimente.

Sarcina și alăptarea

Sarcina

Trebuie să informați medicul dumneavoastră dacă credeți că sunteți gravidă (sau ați putea rămâne gravidă).

Nu trebuie să luați Ramipril Sandoz în primele 12 săptămâni de sarcină și cu siguranță nu trebuie să-l luați după săptămâna a 13-a, deoarece utilizarea sa în timpul sarcinii ar putea fi dăunătoare pentru copil.

Dacă rămâneți gravidă în timp ce luați Ramipril Sandoz, trebuie să informați imediat medicul dumneavoastră. În cazul unei sarcini planificate, trebuie să treceți în prealabil la un tratament alternativ adecvat.

Alăptarea

Nu trebuie să luați Ramipril Sandoz dacă alăptați.

Consultați medicul sau farmacistul înainte de a lua orice medicament.

Aptitudinea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Puteți simți amețeli în timpul administrării Ramipril Sandoz. Probabilitatea este mai mare dacă începeți să luați Ramipril Sandoz sau dacă începeți să luați o doză mai mare. În acest caz, nu trebuie să conduceți sau să folosiți unelte sau utilaje.

3. Cum să luați acest medicament?

Luați acest medicament întotdeauna exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Aveți îndoieli cu privire la utilizarea corectă? Atunci contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.

Administrarea acestui medicament

Luați acest medicament pe cale orală, în fiecare zi la aceeași oră.

Înghițiți comprimatele întregi cu lichid.

Nu zdrobiți sau mestecați comprimatele.

Cât trebuie să luați?

Tratamentul hipertensiunii arteriale

Doza inițială uzuală este de 1,25 mg sau 2,5 mg o dată pe zi.

Medicul dumneavoastră va ajusta cantitatea pe care o luați până când tensiunea arterială este sub control.

Doza maximă este de 10 mg o dată pe zi.

Dacă luați deja diuretice (medicamente care elimină apa), medicul dumneavoastră poate opri diureticul sau poate reduce cantitatea acestuia înainte de a începe un tratament cu Ramipril Sandoz.

Pentru a reduce riscul de infarct miocardic sau accident vascular cerebral

Doza inițială uzuală este de 2,5 mg o dată pe zi.

Medicul dumneavoastră poate decide apoi să crească cantitatea pe care o luați.

Doza uzuală este de 10 mg o dată pe zi.

Tratamentul pentru a reduce sau preveni agravarea problemelor renale

Puteți începe cu o doză de 1,25 mg sau 2,5 mg o dată pe zi.

Medicul dumneavoastră va ajusta cantitatea pe care o luați.

Doza uzuală este de 5 mg sau 10 mg o dată pe zi.

Tratamentul insuficienței cardiace

Doza inițială uzuală este de 1,25 mg o dată pe zi.

Medicul dumneavoastră va ajusta cantitatea pe care o luați.
Doza maximă este de 10 mg pe zi. Două administrări pe zi sunt de preferat.

Tratamentul după un infarct miocardic

Doza inițială uzuală este de 1,25 mg o dată pe zi până la 2,5 mg de două ori pe zi.

Medicul dumneavoastră va ajusta cantitatea pe care o luați.

Doza uzuală este de 10 mg pe zi. Două administrări pe zi sunt de preferat.

Vârstnici

Medicul dumneavoastră va reduce doza inițială și va ajusta tratamentul mai lent.

Ați luat prea mult din acest medicament?

Dacă ați utilizat sau luat prea mult Ramipril Sandoz, contactați imediat medicul, farmacistul sau Centrul de Toxicologie (070/245.245).

Informați medicul sau mergeți imediat la secția de urgență a celui mai apropiat spital. Nu conduceți la spital, lăsați pe altcineva să vă transporte sau chemați o ambulanță. Luați ambalajul medicamentului cu dumneavoastră. Astfel, medicul va ști ce ați luat.

Ați uitat să luați acest medicament?

Dacă ați uitat o doză, luați doza normală la ora obișnuită.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa un comprimat uitat.

Aveți alte întrebări despre utilizarea acestui medicament? Contactați medicul sau farmacistul.

4. Reacții adverse posibile

Ca orice medicament, și acest medicament poate avea reacții adverse, deși nu toată lumea le manifestă.

Opriti administrarea acestui medicament și mergeți imediat la un medic dacă observați una dintre următoarele reacții adverse grave - este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență:

umflarea feței, buzelor sau gâtului, care vă îngreunează înghițirea sau respirația, mâncărime și erupții cutanate. Acestea pot fi semne ale unei reacții alergice severe la acest medicament

reacții cutanate severe, cum ar fi erupții cutanate, ulceratii în gură, agravarea unei afecțiuni cutanate preexistente, înroșire, formare de vezicule sau desprinderea pielii (cum ar fi sindromul Stevens-Johnson, necroliza epidermică toxică sau eritemul multiform).

Informați imediat medicul dumneavoastră dacă aveți:

o frecvență cardiacă mai rapidă, un ritm cardiac neregulat sau puternic (palpitații), durere în piept, senzație de apăsare în piept sau probleme mai grave, cum ar fi infarct miocardic și accident vascular cerebral

dificultăți de respirație sau tuse. Acestea pot fi semne ale unor probleme pulmonare vânatăi care apar mai ușor, sângerări care durează mai mult decât de obicei, orice semn de sângerare (de exemplu, sângerări gingivale), pete purpurii pe piele sau infecții care apar mai ușor decât de obicei, dureri în gât și febră, senzație de oboseală, leșin, amețelă sau piele palidă. Acestea pot fi semne ale unor probleme de sânge sau măduvă osoasă

durere severă de stomac, care poate iradia spre spate. Acesta poate fi un semn de pancreatită (inflamația pancreasului)
febră, frisoane, oboseală, pierderea poftei de mâncare, dureri de stomac, greață, îngălbenirea pielii sau a ochilor (icter). Acestea pot fi semne ale unor probleme hepatice, cum ar fi hepatita (inflamația ficatului) sau leziuni hepatice.

Alte reacții adverse sunt:

Informați medicul dumneavoastră dacă una dintre următoarele reacții adverse devine severă sau durează mai mult de câteva zile.

Frecvente (pot apărea la până la 1 din 10 persoane)

Durere de cap sau senzație de oboseală
Senzație de amețelă. Riscul este mai mare dacă începeți să luați Ramipril Sandoz sau dacă luați o doză mai mare
Leșin, hipotensiune (tensiune arterială anormal de scăzută), mai ales dacă vă ridicați prea repede în picioare sau vă așezați
Tuse uscată iritantă, inflamația sinusurilor (sinuzită) sau bronșită, dificultăți de respirație
Durere de stomac sau intestin, diaree, indigestie, greață sau vărsături
Erupecie cutanată cu sau fără zonă ridicată
Durere în piept
Crampe sau dureri musculare
Teste de sânge care indică faptul că aveți mai mult potasiu în sânge decât în mod normal.

Uneori (pot apărea la până la 1 din 100 de persoane)

Probleme de echilibru (vertij)
Mâncărime și senzații neobișnuite ale pielii, cum ar fi amorțeală, furnicături, înțepături, senzație de arsură sau senzație de gâdilare pe pielea dumneavoastră (parestezie)
Pierderea gustului sau schimbarea gustului lucrurilor
Probleme de somn
Sentiment de depresie, anxietate, mai nervos decât de obicei sau senzație de neliniște
Nas înfundat, dificultăți de respirație sau agravarea astmului
O umflare a intestinelor, numită „angioedem intestinal”, cu simptome precum dureri abdominale, vărsături și diaree
Arsuri la stomac, constipație sau gură uscată
Urinare mai frecventă decât de obicei în timpul zilei
Transpirație mai abundentă decât de obicei
Pierderea sau scăderea apetitului (anorexie)
Bătăi de inimă mai puternice sau neregulate
Umflarea brațelor și picioarelor. Acest lucru poate indica faptul că organismul dumneavoastră reține mai multă apă decât de obicei
Înroșire
Vedere încețoșată
Durere articulară
Febră
Impotență sexuală la bărbați, scăderea dorinței sexuale la bărbați sau femei
Un număr crescut de anumite globule albe (eozinofilie) la analiza de sânge

Anomalii ale funcționării ficatului, pancreasului sau rinichilor la analiza de sânge.

Rareori (pot apărea la până la 1 din 1.000 de persoane)

Senzație de tremur sau confuzie

Limbă roșie, umflată

Descuamare severă sau exfoliere a pielii, erupție cutanată mâncărime, ridicată

Probleme cu unghiile (de exemplu, desprinderea sau separarea unei unghii de patul unghial)

Erupție cutanată sau vânătăi

Pete pe piele și extremități reci

Ochi roșii, mâncărime, umflați sau apoși

Tulburări de auz și țiuuit în urechi

Senzație de slăbiciune

Scăderea numărului de globule roșii, globule albe sau trombocite sau a cantității de hemoglobină la analiza de sânge.

Foarte rar (pot apărea la până la 1 din 10.000 de persoane)

Sensibilitate crescută la soare decât în mod normal.

Alte reacții adverse raportate:

Informați medicul dumneavoastră dacă una dintre următoarele reacții adverse devine severă sau durează mai mult de câteva zile.

Necunoscut (frecvența nu poate fi determinată cu datele disponibile)

Tulburări de concentrare

Gură umflată

Prea puține celule sanguine în sângele dumneavoastră la analiza de sânge

Mai puțin sodiu în sângele dumneavoastră decât normal la analiza de sânge

Urina concentrată (culoare închisă), senzație de greață sau vărsături, crampe musculare, confuzie și convulsii care pot fi cauzate de o secreție deficitară de ADH (hormon antidiuretic). Dacă aveți aceste simptome, contactați cât mai curând posibil medicul dumneavoastră

Schimbarea culorii degetelor de la mâini și picioare când vă este frig, și apoi furnicături sau senzație dureroasă când vă încălziți (fenomenul Raynaud)

Mărirea sânilor la bărbați

Reacții mai lente sau perturbate

Senzație de arsură

Schimbarea modului în care miroso lucrurile

Căderea părului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă aveți reacții adverse, contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.

Acest lucru se aplică și pentru posibilele reacții adverse care nu sunt menționate în acest prospect. Puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul Agenției Federale pentru Medicamente și Produse de Sănătate, Departamentul de Vigilență, Căsuța Poștală 97, B-1000 BRUXELLES Madou, Website: www.eenbijwerkingmelden.be, e-mail: adr@fagg.be. Raportând

reacțiile adverse, ne ajutați să obținem mai multe informații despre siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează acest medicament?

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare. Aceasta este indicată pe ambalajul blister, benzi, recipientul de tablete și cutia de carton după „EXP”. Aceasta include o lună și un an. Ultima zi a acelei luni este data de expirare.

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se păstra în ambalajul original pentru a proteja împotriva umezelii.

Nu aruncați medicamentele pe chiuvetă sau în toaletă și nu le aruncați la gunoi. Întrebați farmacistul ce să faceți cu medicamentele pe care nu le mai folosiți. Acestea vor fi distruse într-un mod responsabil și nu vor ajunge în mediu.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce substanțe conține acest medicament?

Substanța activă este ramipril.

Fiecare tabletă conține 2,5 mg ramipril.

Fiecare tabletă conține 5 mg ramipril.

Fiecare tabletă conține 10 mg ramipril.

Celelalte componente sunt celuloză microcristalină, amidon pregelatinizat, dioxid de siliciu precipitat, clorhidrat de glicină, glicerol dibehenaat, oxid de fier galben (E172) (doar pentru 2,5 mg), oxid de fier roșu (E172) (doar pentru 5 mg).

Cum arată Ramipril Sandoz și ce conține un ambalaj?

Tablete de 2,5 mg:

Galben deschis, ușor pătate, de formă tabletoidă cu o linie de rupere pe o parte.

Tableta poate fi divizată în doze egale.

Tablete de 5 mg:

Roz deschis, ușor pătate, de formă tabletoidă cu o linie de rupere pe o parte.

Tableta poate fi divizată în doze egale.

Tablete de 10 mg:

Alb până la alb spart, de formă tabletoidă cu o linie de rupere pe o parte.

Comprimatele pot fi împărțite în doze egale.

Comprimatele sunt ambalate în ambalaje tip strip din aluminiu/aluminiu, ambalaje blister din aluminiu/aluminiu sau container PP cu închidere HDPE, conținute într-o cutie de carton.

Mărimi de ambalare:

Ambalaje tip strip Al/Al: 14, 28, 56 și 98 comprimate

Ambalaje blister Al/Al: 14, 28, 56 și 98 comprimate

Container PP: 20, 28, 30, 50, 100, 250 comprimate

Nu toate mărimile de ambalare menționate sunt comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

Deținătorul autorizației de punere pe piață:

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

Producători:

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

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

Lek S.A. ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varșovia, Polonia

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria

Numerele autorizației de punere pe piață Ramipril Sandoz 2,5 mg comprimate:

BE277611 (ambalaj blister), BE293194 (strip), BE277627 (container comprimate).

Ramipril Sandoz 5 mg comprimate:

BE277636 (ambalaj blister), BE293203 (strip), BE277645 (container comprimate).

Ramipril Sandoz 10 mg comprimate:

BE277654 (ambalaj blister), BE293212 (strip), BE277663 (container comprimate).

Mod de eliberare

Medicament pe bază de prescripție medicală.

Acest medicament este înregistrat în statele membre ale SEE sub următoarele denumiri:

BE Ramipril Sandoz 2,5 mg comprimate

Ramipril Sandoz 5 mg comprimate

Ramipril Sandoz 10 mg comprimate

IT RAMIPRIL SANDOZ

Acest prospect a fost aprobat ultima dată în 03/2021.