

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Lisinopril-BP 5 mg comprimate
Lisinopril-BP 10 mg comprimate
Lisinopril-BP 20 mg comprimate
Lisinopril

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Lisinopril-BP și pentru ce se utilizează.
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Lisinopril-BP.
3. Cum să utilizați Lisinopril-BP.
4. Reacții adverse posibile.
5. Cum se păstrează Lisinopril-BP.
6. Conținutul ambalajului și alte informații.

1. Ce este Lisinopril-BP și pentru ce se utilizează

Lisinopril-BP conține substanța activă numită lisinopril. Aceasta aparține grupului de medicamente numite inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei (ECA).

Lisinopril-BP se utilizează în următoarele situații:

- Pentru tratamentul tensiunii arteriale crescute (hipertensiune arterială).
- Pentru tratamentul insuficienței cardiace.
- Dacă ați avut recent un atac de cord (infarct miocardic).
- Pentru tratamentul problemelor de rinichi legate de diabet zaharat de tip 2 la pacienții cu tensiune arterială mare.

Lisinopril-BP determină lărgirea vaselor de sânge. Acest lucru ajută la scăderea tensiunii arteriale. De asemenea, este mai ușor pentru inima dumneavoastră să pompeze sânge în toate părțile corpului.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Lisinopril-BP

Nu utilizați Lisinopril-BP

- dacă sunteți alergic la lisinopril sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6.1);
- dacă ați avut vreodată o reacție alergică la un alt inhibitor al ECA. Reacția alergică poate determina umflarea mâinilor, picioarelor, gleznelor, feței, buzelor, limbii sau gâtului. De asemenea poate determina dificultăți la înghițire sau la respirație (angioedem);

- dacă un membru al familiei dumneavoastră a avut reacții alergice severe (angioedem) la un inhibitor ECA sau dumneavoastră ați avut reacții alergice severe (angioedem), fără o cauză cunoscută;
- dacă sunteți gravidă în mai mult de 3 luni. (De asemenea, este bine să evitați Lisinopril-BP la începutul sarcinii – vezi secțiunea Sarcina);
- dacă aveți diabet zaharat sau funcția rinichilor afectată și urmați tratament cu un medicament pentru scăderea tensiunii arteriale care conține aliskiren.
- dacă ați luat sau luați în prezent sacubitril/valsartan, un medicament utilizat pentru a trata un tip de insuficiență cardiacă de lungă durată (cronică) la adulți. Lisinopril-BP poate fi luat nu mai devreme de 36 de ore după ultima doză de sacubitril/valsartan.

Dacă nu sunteți sigur dacă oricare dintre situațiile de mai sus este valabilă pentru dumneavoastră, discutați cu medicul sau cu farmacistul înainte de a lua Lisinopril-BP.

Discutați cu medicul dumneavoastră dacă apare o tuse uscată, care este persistentă pentru o lungă perioadă de timp după începerea tratamentului cu Lisinopril-BP.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Lisinopril-BP, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale:

- dacă aveți o îngustare (stenoză) a aortei (o artera din inima dumneavoastră) sau o îngustare a valvelor cardiace (valva mitrală);
- dacă aveți o îngustare (stenoză) a arterei rinichilor;
- dacă aveți o îngroșare mușchiului inimii (cunoscut sub numele de cardiomiopatie hipertrofică);
- dacă aveți afecțiuni ale vaselor de sânge (boli vasculare de colagen);
- dacă aveți tensiune arterială scăzută (hipotensiune arterială). Puteți avea senzația de amețeală sau de plutire, în special la ridicarea în picioare;
- dacă aveți probleme cu rinichii sau faceți dializă renală;
- dacă aveți probleme cu ficatul;
- dacă aveți diabet zaharat;
- dacă ați avut recent diaree sau vărsături;
- dacă medicul dumneavoastră v-a spus să controlați cantitatea de sare din alimentație;
- dacă aveți un nivel ridicat de colesterol și urmați un tratament numit “LDL afereză”
- dacă sunteți o persoană de rasă neagră, Lisinopril-BP poate fi mai puțin eficient. Puteți, de asemenea, să aveți mai ușor un efect secundar “angioedem” (o reacție alergică severă);
- dacă luați oricare dintre următoarele medicamente utilizate pentru tratarea tensiunii arteriale mari: un blocant al receptorilor angiotensinei II (BRA) (cunoscuți și sub denumirea de „sartani” – de exemplu, valsartan, telmisartan, irbesartan), mai ales dacă aveți probleme ale rinichilor asociate diabetului zaharat; aliskiren.
- dacă luați oricare dintre următoarele medicamente, riscul de angioedem (edem rapid subcutanat în zone precum gâtul) poate fi crescut:
 - Racecadotril, un medicament utilizat pentru a trata diareea;
 - Medicamente utilizate pentru prevenirea respingerii transplantului de organe și pentru cancer (de exemplu, temsirolimus, sirolimus, everolimus și alte medicamente aparținând clasei inhibitorilor mTOR).
 - Vildagliptin, un medicament utilizat pentru tratarea diabetului zaharat.

Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă verifice funcția rinichilor, tensiunea arterială și valorile electroliților (de exemplu, potasiu) din sânge, la intervale regulate de timp. Vezi și informațiile de la punctul „Nu luați Lisinopril-BP”.

Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă credeți că sunteți (sau ați putea deveni) gravidă. Lisinopril-BP nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie să fie administrat dacă aveți mai mult de 3 luni de sarcină, deoarece poate provoca vătămări grave copilului dumneavoastră dacă este utilizat în acest stadiu (vezi punctul Sarcina).

Dacă nu sunteți sigur dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a lua Lisinopril-BP.

Tratament pentru alergii, cum sunt înțepături de insecte

Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți sau urmează să aveți un tratament pentru a reduce efectele unei alergii, cum sunt înțepături de insecte (tratament de desensibilizare). Dacă luați Lisinopril-BP în timpul acestui tratament, acesta poate provoca o reacție alergică severă.

Intervenții chirurgicale

Dacă veți avea vreo operație (inclusiv intervenții chirurgicale stomatologice) spuneți medicului dumneavoastră sau dentistului că luați Lisinopril-BP. Acest lucru se datorează faptului că puteți avea o tensiune arterială scăzută (hipotensiune arterială), dacă vi se administrează anestezice locale sau generale, în timp ce luați Lisinopril-BP.

Copii și adolescenți

Lisinopril-BP a fost studiat la copii. Pentru mai multe informații, discutați cu medicul dumneavoastră. Lisinopril-BP nu este recomandat la copii cu vârsta sub 6 ani sau la orice copil cu probleme renale severe.

Lisinopril-BP împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Aceasta deoarece Lisinopril-BP poate afecta modul în care acționează anumite medicamente și unele medicamente pot avea un efect asupra Lisinopril-BP.

Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă modifice doza și/sau să ia alte măsuri de precauție.

În mod special, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați oricare dintre următoarele medicamente:

- alte medicamente pentru scăderea tensiunii arteriale;
- un blocant al receptorilor angiotensinei II (BRA) sau aliskiren (vezi și informațiile de la punctele „Nu luați Lisinopril-BP” și „Atenționări și precauții”).
- diuretice (pentru eliminarea lichidului, precum amilorid, triamteren, spironolacton);
- medicamente beta-blocante, cum sunt atenolol și propranolol;
- medicamente cu nitrați (pentru probleme cu inima);
- antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) pentru durere și artrită;
- acid acetilsalicilic, dacă luați mai mult de 3 grame/zi;
- medicamente pentru depresie și pentru probleme mintale, inclusiv litiu;
- medicamente pentru anestezie;
- simpatomimetice, precum adrenalina, noradrenalina, fenilefrina, pseudoefedrina;
- suplimente de potasiu, diuretice care economisesc potasiul sau înlocuitori de sare cu conținut de potasiu; 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 imunosupresor utilizat pentru prevenirea respingerii transplantului de organe;
- heparină - un medicament folosit pentru a subția sângele pentru a preveni formarea cheagurilor.
- insulină sau medicamente orale pentru diabet zaharat;
- medicamente utilizate pentru tratarea astmului;
- medicamente pentru tratarea congestiei (înfundare) nasului sau a sinusurilor sau alte medicamente pentru răceală (inclusiv cele pe care le puteți cumpăra fără prescripție medicală din farmacie);
- medicamente pentru inhibarea răspunsului imun al organismului (imunosupresoare);
- alopurinol (pentru gută);
- medicamente care conțin aur, cum ar fi aurotiomalat de sodiu, care pot fi administrate sub formă de injecție;
- medicamente pentru descompunerea dizolvarea cheagurilor din vasele de sânge (activator tisular de plasminogen: alteplază).

Următoarele medicamente pot crește riscul de angioedem (semnele de angioedem includ umflarea feței, buzelor, limbii și/sau gâtului cu dificultăți la înghițire sau la respirație):

- Medicamente pentru descompunerea cheagurilor de sânge (activator tisular al plasminogenului), administrate de obicei în spital.
- Medicamente care sunt utilizate cel mai adesea pentru a evita respingerea organelor transplantate (temsirolimus, sirolimus, everolimus și alte medicamente aparținând clasei inhibitorilor ai mTOR). Vezi secțiunea 2 „Atenționări și precauții”.
- Racecadotril utilizat pentru a trata diareea.
- Vildagliptin, un medicament utilizat pentru tratarea diabetului.

Lisinopril-BP împreună cu alimente și băuturi

Lisinopril-BP comprimate poate fi administrat cu alimente sau băuturi.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă credeți că sunteți (sau ați putea deveni) gravidă. Medicul dumneavoastră vă va sfătui în mod normal, să încetați să luați Lisinopril-BP înainte de a rămâne gravidă sau de îndată ce știți că sunteți gravidă și vă va recomanda alt medicament în loc de Lisinopril-BP.

Lisinopril-BP nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie să fie administrat dacă aveți mai mult de 3 luni de sarcină, deoarece poate provoca leziuni (vătămări) grave copilului dumneavoastră dacă este utilizat în acest stadiu al sarcinii.

Alăptarea

Spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați sau începeți să alăptați. Lisinopril-BP nu este recomandat pentru mamele care alăptează, iar medicul dumneavoastră poate alege un alt tratament pentru dumneavoastră dacă doriți să alăptați, mai ales dacă copilul este nou-născut sau a fost născut prematur.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Unele persoane se simt amețite sau obosite în timpul tratamentului cu acest medicament. Dacă se întâmplă acest lucru, nu conduceți vehicule sau nu folosiți unelte sau utilaje.

Trebuie să așteptați să vedeți cum vă afectează acest medicament înainte de a încerca aceste activități.

Acest medicament conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Lisinopril-BP

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Odată ce ați început să luați Lisinopril-BP medicul dumneavoastră poate să vă solicite analize de sânge. Medicul dumneavoastră vă poate ajusta doza, astfel încât să se administreze cantitatea potrivită de medicament pentru dumneavoastră.

Atunci când luați medicamentul:

- Înghițiți comprimatul cu un pahar cu apă.
- Încercați să luați comprimatele în același timp, în fiecare zi. Nu contează dacă luați Lisinopril-BP înainte sau după masă.
- Luați Lisinopril-BP atâta timp cât medicul dumneavoastră vă va spune, acesta este un tratament pe termen lung. Este important să luați Lisinopril-BP în fiecare zi.

Atunci când luați prima doză:

- Aveți grijă deosebită atunci când luați prima doză de Lisinopril-BP sau dacă doza dumneavoastră este crescută pentru că poate provoca o scădere mai mare a tensiunii arteriale decât dozele următoare.
- S-ar putea să vă simțiți amețit sau ușor confuz. Dacă se întâmplă acest lucru, trebuie să vă întindeți în poziție orizontală. Dacă sunteți îngrijorat, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Adulți

Doza depinde de starea dumneavoastră medicală și dacă luați alte medicamente. Medicul dumneavoastră vă va spune cum să luați tratamentul în fiecare zi. Verificați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Pentru tensiunea arterială mare

- Doza inițială recomandată este de 10 mg o dată pe zi.
- Doza uzuală pe termen lung este de 20 mg o dată pe zi.

Pentru insuficiență cardiacă

- Doza inițială recomandată este de 2,5 mg o dată pe zi.
- Doza pe termen lung este de 5 până la 35 mg o dată pe zi.

După un atac de cord (infarct miocardic)

- Doza inițială recomandată este de 5 mg în primele 24 de ore de la atac și 5 mg o zi mai târziu.
- Doza uzuală pe termen lung este de 10 mg o dată pe zi.

Pentru probleme renale determinate de diabet zaharat

- Doza uzuală recomandată este de 10 mg sau 20 mg o dată pe zi.

Dacă sunteți vârstnic, aveți probleme cu rinichii sau luați medicamente diuretice, medicul dumneavoastră vă poate prescrie o doză mai mică decât doza uzuală.

Utilizarea la copii și adolescenți (6 și 16 ani) cu tensiune arterială mare

- Lisinopril-BP nu este recomandat pentru administrare la copiii sub 6 ani sau la copii cu afecțiuni renale severe.
- Medicul va stabili doza corectă pentru copilul dumneavoastră. Doza depinde de greutatea corporală a copilului.
- Pentru copiii care cântăresc între 20 kg și 50 kg, doza inițială recomandată este de 2,5 mg o dată pe zi.
- Pentru copiii care cântăresc mai mult de 50 kg, doza inițială recomandată este de 5 mg o dată pe zi.

Dacă luați mai mult Lisinopril-BP decât trebuie

Dacă ați luat mai multe comprimate decât trebuie (supradozaj), adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la cel mai apropiat spital. Dacă este posibil, luați medicamentul și prospectul cu dumneavoastră. O supradoză poate provoca scăderea excesivă a tensiunii arteriale care poate conduce la leșin, amețeli și palpitații.

Tratamentul supradozajului va fi făcut în condiții de spital. Dacă ingestia este recentă, medicul va lua măsuri pentru a elimina lisinoprilul din organismul dumneavoastră (de exemplu vărsături, lavaj gastric, administrare de absorbant și sulfat de sodiu). Lisinoprilul se poate elimina din circulația generală prin hemodializă.

Dacă uitați să luați Lisinopril-BP

Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți. Cu toate acestea, în cazul în care este aproape timpul pentru următoarea doză, nu luați doza uitată. Nu luați o doză dublă pentru a compensa o doză uitată.

Dacă încetați să luați Lisinopril-BP

Nu încetați să luați comprimatele dumneavoastră, chiar dacă vă simțiți bine, numai dacă medicul dumneavoastră vă spune să încetați tratamentul.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă prezentați oricare dintre următoarele reacții, **încetați să luați Lisinopril-BP și spuneți imediat medicului dumneavoastră sau sunați la urgență:**

- Edem angoineurotic (*rare, pot afecta până la 1 din 1000 persoane*). Este o reacție alergică severă. Semnele pot include apariția bruscă de:
 - Umflare a feței, buzelor, limbii sau gâtului. Acest lucru poate face dificilă înghițirea sau respirația.

- Umflare severă sau bruscă a mâinilor, picioarelor și gleznelor.
- Mâncărimi severe ale pielii (cu umflături).
- Reacții alergice severe (anafilactice) - reacție alergică severă care survine brusc și poate cauza decesul. Simptomele tipice ale anafilaxiei includ erupții pe piele cu mâncărime, paliditate, umflarea gâtului și limbii cu probleme de respirație, scădere bruscă a tensiunii arteriale, leșin (*frecvența nu este cunoscută*).
- Afecțiuni severe ale pielii, care pot provoca formarea de vezicule și descuamarea pielii, gurii, ochilor și organelor genitale (*foarte rare, pot afecta până la 1 din 10000 persoane*).
- creștere a numărului de infecții, cu febră, frisoane severe, dureri în gât sau ulcere la nivelul gurii sau dacă observați că vă invinețiți sau sângerăți mai ușor sau fără explicații (acestea pot fi semne de reducere severă a numărului de celule albe din sânge (agranulocitoză) (*foarte rare, pot afecta până la 1 din 10000 persoane*).
- durere bruscă severă în piept, care se poate extinde la gât, umeri și brațe, cu dificultăți de respirație (acestea pot fi semne ale unui atac de cord) sau slăbiciune sau amorțeală pe o parte a corpului, confuzie, dificultăți de vorbire sau pierderea coordonării (acestea pot fi semne ale unui accident vascular cerebral) (*mai puțin frecvente- pot afecta până la 1 din 10000 persoane*)
- Febră, oboseală, pierdere a apetitului, durere la nivelul stomacului, greață, îngălbenire a pielii sau a ochilor (icter) și insuficiență a ficatului. Acestea sunt simptome de hepatită – inflamație a ficatului (*foarte rare, pot afecta până la 1 din 10000 persoane*).
- Producere scăzută de urină sau lipsa acesteia, urină tulbure sau sânge în urină cu dureri de spate, greață sau vărsături, umflare a picioarelor, gleznelor. Acestea pot fi semne de insuficiență a funcției rinichilor (*rare, pot afecta până la 1 din 1000 persoane*).

Alte reacții adverse posibile:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Dureri de cap
- Senzație de amețală sau de confuzie ușoară, mai ales la ridicarea rapidă în picioare
- Diaree
- Tuse
- Vărsături
- Probleme ale rinichilor (prezentate la test de sânge).

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- Modificări ale dispoziției
- Modificări de culoare ale pielii, la degetele de la mâini sau picioare (albastru pal urmat de înroșire) sau amorțeală sau furnicături la degetele de la mâini sau picioare – fenomen Raynaud
- Modificări ale gustului
- Senzație de somnolență
- Amețală (vertij)
- Tulburări de somn
- Bătăi rapide ale inimii
- Nas înfundat cu secreții nazale
- Greață, durere la stomac sau indigestie
- Erupții pe piele, mâncărime
- Imposibilitatea de a obține o erecție (impotență)
- Senzație de oboseală sau senzație de slăbiciune (pierderea puterii)
- O scădere foarte mare a tensiunii arteriale se poate întâmpla în cazul persoanelor cu următoarele condiții: boală coronariană; îngustare a aortei (o arteră cardiacă), a arterelor renale sau a valvelor

cardiace; o creștere a grosimii mușchiului cardiac. Dacă se întâmplă acest lucru, este posibil să vă simțiți amețit sau ușor confuz, mai ales dacă vă ridicați rapid în picioare.

- Modificări ale analizelor de sânge care arată funcționarea ficatului și a rinichilor
- Vederea sau auzirea unor lucruri care nu există în realitate (halucinații)
- Creșteri ale potasiului din sânge.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- Senzație de confuzie
- Erupecie pe piele cu mâncărime (urticarie)
- Uscarea gurii
- Căderea părului
- Psoriazis (o problemă a pielii)
- Tulburări de miros
- Creșterea sânilor la bărbați
- Modificări ale unor celule sau a altor componente ale sângelui. Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă recomande periodic analize de sânge pentru a verifica dacă Lisinopril-BP a avut vreun efect asupra sângelui dumneavoastră. Aceste modificări se pot manifesta ca oboseală, paloare, durere în gât, febră, dureri musculare și articulare, umflarea articulațiilor sau a glandelor sau sensibilitate la lumină.
- Valori de sodiu scăzute (simptomele pot fi oboseală, dureri de cap, greață, vărsături) Acest lucru se poate datora secreției inadecvate de ADH, un hormon care face ca organismul să rețină apa și să dilueze sângele, reducând cantitatea de sodiu.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- Sinuzită (o senzație de durere și umflare în spatele obrazilor și a ochilor)
- Respirație șuierătoare
- Nivel scăzut de zahăr din sânge (hipoglicemie). Semnele pot include senzație de foame sau de slăbiciune, transpirații și bătăi rapide ale inimii
- Inflamația plămânilor. Semnele includ tuse, senzație de lipsă de aer și febră
- Îngălbenirea pielii sau a albului ochilor (icter)
- Inflamație a pancreasului. Aceasta cauzează durere la stomac moderată până la severă
- Transpirație
- Roșeață a pielii sau pete asemănătoare țintei cu un centru întunecat și un inel exterior mai deschis.
- Urină puțină sau lipsa acesteia
- Inflamație a intestinului
- Producere redusă de celule de către măduva osoasă, deficit de celule roșii din sânge (anemie), număr redus de plachete (trombocitopenie), scădere a numărului de celule albe din sânge (neutropenie, leucopenie)
- Boală în care sistemul dumneavoastră imunitar (care vă apără organismul împotriva bolilor) nu recunoaște celulele sănătoase și le atacă. Aceasta se numește o boală autoimună și poate afecta orice parte a corpului.
- Mărirea nodulilor limfatici

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- Simptome de depresie.
- Leșin.

Reacțiile adverse la copii sunt comparabile cu cele observate la adulți.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se pastrează Lisinopril-BP

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați Lisinopril-BP după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Lisinopril-BP

- Substanța activă este lisinopril. Un comprimat conține lisinopril 5 mg, 10 mg și 20 mg sub formă de lisinopril dihidrat.
- Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină, stearat de magneziu, Ludipress® (lactoză monohidrat, polividonă, crospovidonă).

Cum arată Lisinopril-BP și conținutul ambalajului

Comprimate

Lisinopril-BP 5 mg, 10 mg, 20 mg: comprimate plate de culoare albă sau aproape albă, pătrate, cu muchii teșite, pe una dintre fețe cu incrustație “B” și “P” de o parte și de alta a liniei de divizare.

Comprimatul poate fi divizat în doze egale.

Blister din AL/PVC a câte 10 sau 14 comprimate.

Cutie cu 2 blistere a câte 14 comprimate sau 3 blistere a câte 10 comprimate și prospect pentru utilizator.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

email: office@balkanpharmaceuticals.com

Fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,
str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

Acest prospect a fost aprobat în august 2023

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>.