

Prospect: Informații pentru consumator/pacient
Ramipril-BP 5 mg comprimate
Ramipril-BP 10 mg comprimate
Ramipril

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 nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

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

Ramipril-BP conține o substanță medicamentoasă activă, numită ramipril. Acesta aparține unei clase de medicamente numite inhibitori ai ECA (inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei).

Ramipril-BP acționează prin:

- Scăderea producției, în organismul dumneavoastră, de substanțe care pot crește tensiunea arterială
- Relaxarea și dilatarea vaselor de sânge
- Scăderea efortului inimii de a pompa sânge în organism.

Ramipril-BP este utilizat:

- Pentru a trata tensiunea arterială mare (hipertensiune arterială)
- Pentru a reduce riscul dumneavoastră de a avea un infarct miocardic sau un accident vascular cerebral
- Pentru a reduce riscul sau a întârzia agravarea afecțiunilor de rinichi (fie că aveți sau nu diabet zaharat)
- Pentru a trata inima dumneavoastră atunci când nu poate pompa suficient sânge în organism (insuficiență cardiacă)
- Ca tratament după un infarct miocardic complicat cu insuficiență cardiacă.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Ramipril-BP

Nu luați Ramipril-BP:

– Dacă sunteți alergic la ramipril, la oricare alt medicament inhibitor al ECA sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament enumerate la pct. 6.

Semnele unei reacții alergice pot include o erupție trecătoare pe piele, probleme de respirație sau înghițire, umflare a buzelor, a feței, gâtului sau a limbii dumneavoastră.

- Dacă ați avut vreodată o reacție alergică gravă numită „angioedem”. Semnele pot include mâncărime, erupții (urticarie), pete roșii pe mâini, picioare și gât, umflarea gâtului și a limbii, umflare în jurul ochilor și buzelor, dificultăți de respirație și înghițire.
- Dacă ați luat sau luați în prezent sacubitril / valsartan, medicament utilizat pentru a trata un tip de insuficiență cardiacă de lungă durată (cronică) la adulți. Ramipril-BP nu trebuie luat mai devreme de 36 de ore după ultima doză de sacubitril / valsartan.
- Dacă efectuați ședințe de dializă sau orice alt tip de filtrare a sângelui. În funcție de aparatul utilizat, este posibil ca Ramipril-BP să nu fie potrivit pentru dumneavoastră.
- Dacă aveți afecțiuni ale rinichilor în care irigarea cu sânge a rinichilor dumneavoastră este redusă (stenoză de arteră renală).
- În ultimele 6 luni de sarcină (vezi mai jos punctul „Sarcina și alăptarea”).
- Dacă tensiunea dumneavoastră arterială este anormal de mică sau instabilă. Va fi necesar ca medicul să vă măsoare tensiunea arterială.
- Dacă aveți diabet zaharat sau funcția rinichilor afectată și urmați tratament cu un medicament pentru scăderea tensiunii arteriale care conține aliskiren.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Ramipril-BP, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- Dacă aveți afecțiuni ale inimii, ficatului sau rinichilor.
- Dacă ați pierdut multe lichide sau săruri din organism (în caz de vărsături, diaree, transpirați mai mult decât de obicei, urmați un regim alimentar cu conținut scăzut de sare, luați diuretice (medicamente care cresc eliminarea de apă) de mult timp sau efectuați ședințe de dializă).
- Dacă urmează să vi se efectueze un tratament pentru a vă reduce reacția alergică la înțepăturile de albină sau viespe (desensibilizare).
- Dacă urmează să vi se administreze un anestezic (pentru o operație sau pentru orice lucrare stomatologică). Este posibil să fie nevoie să întrerupeți tratamentul cu Ramipril-BP cu o zi înainte de operație; cereți sfatul medicului dumneavoastră.
- Dacă aveți o cantitate mare de potasiu în sânge (observată la analize ale sângelui).
- Dacă luați medicamente sau aveți afecțiuni care pot să scadă nivelul de sodiu din sângele dumneavoastră. Medicul poate să vă solicite efectuarea regulată a analizelor de sânge, mai ales pentru verificarea nivelului de sodiu din sângele dumneavoastră, în mod special dacă sunteți vârstnic.
- Dacă luați medicamente numite inhibitori mTOR (de exemplu temsirolimus, everolimus, sirolimus) sau vildagliptin sau racecadotril, deoarece acestea pot crește riscul de a apariție a angioedemului, o reacție alergică gravă.
- Dacă aveți o boală de colagen, cum ar fi sclerodermia sau lupusul eritematos sistemic.
- Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă credeți că sunteți (sau ați putea rămâne) gravidă. Ramipril-BP nu este recomandat în primele 3 luni de sarcină și poate avea efecte toxice grave asupra copilului dumneavoastră după 3 luni de sarcină (vezi mai jos punctul „Sarcina și alăptarea”).

- 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.

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 Ramipril-BP”.

Copii și adolescenți

Ramipril-BP nu este recomandat la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani, deoarece siguranța și eficacitatea Ramipril-BP la copii și adolescenți nu au fost încă stabilite.

Ramipril-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 Ramipril-BP poate influența modul în care acționează unele medicamente. De asemenea, unele medicamente pot influența modul în care acționează Ramipril-BP.

Asocieri contraindicate

Nu luați împreună cu Ramipril-BP medicamente care conțin aliskiren (pentru scăderea tensiunii arteriale), dacă aveți diabet zaharat sau funcția rinichilor afectată.

Nu luați împreună cu Ramipril-BP sacubitril / valsartan (medicament utilizat pentru a trata un tip de insuficiență cardiacă de lungă durată (cronică) la adulți). Ramipril-BP nu trebuie luat mai devreme de 36 de ore după ultima doză de sacubitril / valsartan deoarece crește riscul de angioedem -o reacție alergică gravă. Semnele pot include mâncărime, erupții pe piele (urticarie), pete roșii pe mâini, picioare și gât, umflarea gâtului și a limbii, umflare în jurul ochilor și buzelor, dificultăți de respirație și înghițire. Discutați cu medicul dvs dacă luați sau ați luat sacubitril / valsartan.

Alte medicamente care cresc riscul de angioedem. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele:

- Temsirolimus (pentru tratamentul cancerului)
- Sirolimus, everolimus (pentru prevenirea respingerii unei grefe)
- Vildagliptin (utilizat pentru tratamentul diabetului de tip 2)
- Racecadotril (utilizat împotriva diareei)

Spuneți medicului dumneavoastră, de asemenea, dacă luați:

- Medicamente utilizate pentru a ameliora durerea și inflamația (de exemplu, medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), cum sunt ibuprofenul sau indometacina și acidul acetilsalicilic)
- Medicamente utilizate pentru tratamentul tensiunii arteriale mici, șocului, insuficienței cardiace, astmului bronșic sau alergiilor, cum sunt izoproterenol, dobutamină, dopamină,

noradrenalina sau adrenalina. Va fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă verifice tensiunea arterială

- Medicamente utilizate pentru a ameliora durerea și inflamația (de exemplu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), cum sunt ibuprofenul sau indometacina și acidul acetilsalicilic)
- Medicamente pentru cancer (chimioterapie)
- Medicamente utilizate pentru a împiedica rejețul de organ după un transplant, cum este ciclosporina
- Medicamente care pot provoca o scădere a tensiunii arteriale:
 - diuretice (medicamente care cresc eliminarea de apă), cum este furosemidul
 - nitrați (precum nitroglicerina, pentru bolile de inimă),
 - antidepresive triciclice (pentru tratamentul depresiei, precum amitriptilin),
 - anestezice,
 - baclofen (utilizat în boli ale sistemului nervos),
 - alfuzosin, doxazosin, prazosin, tamsulosin, terazosin (utilizate pentru tensiunea arterială înaltă sau adenomul de prostată)
- Medicamente care pot crește concentrația de potasiu în sânge, cum sunt spironolactonă, triamteren, amilorid, săruri de potasiu, trimetoprim singur sau în combinație cu sulfametoxazol (pentru infecții) și heparină (utilizată pentru subțierea sângelui)
- Glucocorticoizi (utilizați pentru a trata inflamația, cum este prednisolonul)
- Alopurinol (utilizat pentru a scădea concentrația de acid uric în sânge)
- Procainamidă (pentru tulburări de ritm al inimii)
- Blocanți ai receptorilor angiotensinei II (BRA) (cunoscuți și sub denumirea de „sartani” – de exemplu, valsartan, telmisartan, irbesartan sau aliskiren (vezi și informațiile de la punctele „Nu luați Ramipril-BP” și „Atenționări și precauții”).
- Medicamente pentru tratamentul diabetului zaharat, cum sunt insulina și medicamentele administrate pe cale orală pentru a scădea zahărul din sânge. Ramipril-BP poate scădea cantitatea de zahăr din sângele dumneavoastră. Verificați atent cantitatea de zahăr din sângele dumneavoastră în timpul tratamentului cu Ramipril-BP
- Litiu (pentru afecțiuni psihice). Ramipril-BP poate crește cantitatea de litiu din sângele dumneavoastră. Va fi necesară verificarea atentă de către medicul dumneavoastră a cantității de litiu din sângele dumneavoastră.

Ramipril-BP împreună cu alimente și alcool

Consumul de alcool etilic în timpul tratamentului cu Ramipril-BP vă poate face să vă simțiți amețit. Discutați despre acest lucru cu medicul dumneavoastră, deoarece medicamentele utilizate pentru scăderea tensiunii arteriale și alcoolul etilic pot avea efecte cumulative (adică tensiunea arterială poate scădea prea tare).

Ramipril-BP poate fi luat cu sau fără alimente.

Sarcina și alăptarea

Sarcina

Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă credeți că sunteți (sau ați putea rămâne) gravidă. Nu trebuie să luați Ramipril-BP în timpul primelor 12 săptămâni de sarcină și trebuie exclusă orice administrare după a 13-a săptămână, deoarece utilizarea în timpul sarcinii poate fi dăunătoare pentru copilul dumneavoastră. Dacă rămâneți gravidă în timpul tratamentului cu Ramipril-BP,

spuneți imediat medicului dumneavoastră. Trecerea la un tratament alternativ corespunzător trebuie făcută înaintea unei sarcini planificate.

Alăptarea

Nu trebuie să luați Ramipril-BP dacă alăptați.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul tratamentului cu Ramipril-BP, vă puteți simți amețit. Acest lucru este mai probabil să se întâmple când începeți tratamentul cu Ramipril-BP sau când începeți să luați o doză mai mare. Dacă acest lucru se întâmplă, nu conduceți vehicule sau nu folosiți unelte sau utilaje.

3. Cum să luați Ramipril-BP

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Tratamentul tensiunii hipertensiunii arteriale

- Doza uzuală de început este de 1,25 mg sau 2,5 mg, administrată o dată pe zi.
- Medicul dumneavoastră va adapta doza pe care o luați până când tensiunea dumneavoastră arterială este controlată.
- Doza maximă este de 10 mg, administrată o dată pe zi.
- Dacă urmați deja tratament cu diuretice (medicamente care cresc eliminarea de apă), este posibil ca medicul dumneavoastră să vă oprească administrarea sau să vă reducă doza de diuretic pe care îl luați înainte de a începe tratamentul cu Ramipril-BP.

Pentru a reduce riscul unui infarct miocardic sau a unui accident vascular cerebral

- Doza uzuală de început este de 2,5 mg, administrată o dată pe zi.
- Medicul dumneavoastră poate apoi decide să crească doza pe care o luați.
- Doza uzuală este de 10 mg, administrată o dată pe zi.

Tratament pentru a reduce sau a întârzia agravarea problemelor de rinichi

- Puteți începe cu o doză de 1,25 mg sau 2,5 mg, administrată o dată pe zi.
- Medicul dumneavoastră va adapta doza pe care o luați.
- Doza uzuală este de 5 mg sau 10 mg, administrată o dată pe zi.

Tratamentul insuficienței cardiace

- Doza uzuală de început este de 1,25 mg, administrată o dată pe zi.
- Medicul dumneavoastră va adapta doza pe care o luați.
- Doza maximă este de 10 mg zilnic. Este de preferat divizarea în două prize pe zi.

Tratament după ce ați suferit un infarct miocardic

- Doza uzuală de început este de 1,25 mg o dată pe zi până la 2,5 mg de două ori pe zi.
- Medicul dumneavoastră va adapta doza pe care o luați.

- Doza uzuală este de 10 mg zilnic. Este de preferat divizarea în două prize pe zi.

Vârstnici

- Medicul dumneavoastră va reduce doza inițială și vă va adapta mai lent tratamentul.

Luați acest medicament la aceeași oră în fiecare zi.

Înghițiți comprimatele întregi, cu lichid.

Nu zdrobiți sau mestecați comprimatele.

Dacă luați mai mult Ramipril-BP decât trebuie

Adresați-vă imediat unui medic sau mergeți la cel mai apropiat spital. Nu conduceți un vehicul până la spital, rugați pe altcineva să meargă cu dumneavoastră sau sunați pentru o ambulanță. Luați cu dumneavoastră cutia medicamentului. Aceasta ajută medicul să știe ce ați luat.

Simptome ale supradozajului:

Scădere severă a tensiunii arteriale, șoc, ritm lent al inimii, dezechilibre electrolitice și insuficiență a funcției rinichilor.

Dacă uitați să luați Ramipril-BP

Dacă omiteți o doză, luați doza următoare ca de obicei.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Încetați să luați Ramipril-BP și sunați imediat la urgență dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave – este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență:

- Reacții alergice foarte grave care pot fi fatale (anafilactice sau anafilactoide) cu simptome care apar rapid și includ erupții pe piele, mâncărime, dificultăți de respirație, respirație șuierătoare, greață, vărsături, tensiune arterială care scade brusc și puls slab, leșin, șoc (*frecvența nu este cunoscută*).
- Umflare a feței, buzelor sau a gâtului, ceea ce face dificilă respirația sau înghițirea, precum și mâncărime și erupții trecătoare pe piele. Acesta poate fi semnul unei reacții alergice grave (*poate afecta până la 1 din 100 persoane*) la Ramipril-BP – angioedem, care poate fi fatal în cazuri excepționale.
- Reacții grave la nivelul pielii (*frecvența nu este cunoscută*): pete roșiatice plate, uneori în formă de țintă sau circulare, la nivelul trunchiului, adesea cu vezicule în centru, descumare a pielii cu formare de răni, ulcerații la nivelul gurii, gâtului, nasului, organelor genitale și ochilor. Aceste erupții grave pe piele pot fi precedate de febră și de simptome asemănătoare gripei (sindrom Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică, eritem polimorf). Pemfigus - vezicule sau răni dreroase pe piele sau mucoase.

- Accident vascular cerebral (*frecvența nu este cunoscută*), cu semne precum apariția bruscă a unei stări de confuzie, dereglări de vorbire, amorțeală, slăbiciune sau paralizie a feței, brațului sau piciorului de o parte a corpului, tulburări de vedere, durere de cap, pierderea echilibrului.
- Infarct miocardic (atac de cord) (*poate afecta până la 1 din 100 persoane*), cu semne precum durere la nivelul inimii care se poate răspândi în umăr, abdomen sau spate, stare generală de rău, transpirații abundente, dificultăți de respirație.
- Durere violentă de stomac care se poate răspândi în spate, greață, vărsături. Acestea pot fi semne de pancreatită (inflamație a pancreasului). (*poate afecta până la 1 din 100 persoane*) Foarte rar au fost raportate cazuri cu evoluție letală.
- Febră, frisoane, oboseală, pierderea apetitului alimentar, durere de stomac, greață, îngălbenire a pielii sau a ochilor (icter). Acestea pot fi semnele unor probleme ale ficatului, cum sunt hepatita (inflamație a ficatului) sau afectarea ficatului care în cazuri foarte rare a dus la deces. (*frecvența nu este cunoscută*).
- Afectare acută a rinichilor cu simptome precum oboseală, acumulare de lichid în țesuturi care provoacă umflături, cantitate mica de urină sau lipsa acesteia, greață, vomă, stare generală de rău până la comă. (*poate afecta până la 1 din 100 persoane*).
- Urină concentrată (închisă la culoare), greață sau vărsături, crampe musculare, confuzie și crize convulsive, care pot fi provocate de secreția inadecvată de ADH (hormon antidiuretic).

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aveți:

- Apariția mai ușoară de vânătăi, sângerare mai îndelungată decât de obicei, orice semn de sângerare (de exemplu sângerare din gingii), erupție sub formă de pete purpurii pe piele sau dezvoltarea de infecții mai ușor decât de obicei, durere în gât și febră, senzație de oboseală, leșin, amețeli sau piele palidă. Acestea pot fi semnele unor probleme ale sângelui sau ale măduvei osoase. (*frecvența nu este cunoscută*).

Alte reacții adverse includ:

Spuneți medicului dumneavoastră dacă oricare dintre următoarele reacții adverse devine gravă sau durează mai mult de câteva zile.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Durere de cap, senzație de oboseală, amețală.
- Leșin, hipotensiune arterială (tensiune arterială anormal de mică), în special când stați în picioare sau când vă ridicați repede în picioare.
- Tuse seacă iritativă, inflamație a sinusurilor, bronșită, dispnee (dereglarea a respirației cu senzație de lipsă de aer).
- Inflamație gastro-intestinală, tulburări digestive, disconfort abdominal, diaree, indigestie, greață, vărsături.
- Erupții trecătoare pe piele.
- Durere în piept.
- Dureri sau crampe musculare.
- Analize ale sângelui care arată o concentrație mai mare de potasiu în sânge decât este normal.

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

- Vertij.
- Senzații neobișnuite la nivelul pielii, cum sunt amorțeli, furnicături, înțepături (parestezii).
- Pierdere sau modificare a gustului.

- Dispoziție depresivă, anxietate (frică), nervozitate mai accentuată decât de obicei, neliniște, tulburări ale somnului, inclusiv somnolență.
- Nas înfundat, dificultăți de respirație sau agravare a astmului bronșic.
- Umflare a intestinului numită „angioedem intestinal”, care se manifestă prin simptome cum sunt durere abdominală, vărsături și diaree.
- Inflamație a stomacului (gastrită), durere în partea superioară a abdomenului, constipație, gură uscată.
- Eliminarea unei cantități mai mari decât de obicei de apă (urină) peste zi.
- Mâncărime, transpirații mai abundente decât de obicei.
- Scădere sau pierdere a apetitului alimentar.
- Reducere a aportului de sânge și oxigen spre mușchiul inimii (ischemie miocardică), care cauzează durere în regiunea inimii (angină pectorală); bătăi ale inimii neregulate sau mai rapide, mâini și picioare umflate.
- Înroșirea trecătoare a feței.
- Tulburări de vedere, inclusiv vedere încețoșată.
- Durere la nivelul articulațiilor.
- Eliminare exagerată de urină, agravarea proteinuriei (proteine în urină) deja existente.
- Febră.
- Impotență trecătoare, scăderea apetitului sexual.
- Un număr crescut al anumitor celule albe sanguine (eozinofilie) observat la analize ale sângelui.
- Analize ale sângelui care arată modificări ale funcției ficatului, pancreasului sau rinichilor.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- Confuzie.
- Tremor, tulburări de echilibru.
- Inflamație a limbii (limbă roșie și umflată).
- Îngălbenire a pielii și ochilor (icter), afectarea celulelor ficatului.
- Piele cu aspect de solzi sau care se cojește, mâncărime a pielii, urticarie, căderea sau dezlipirea unghiilor.
- Conjunctivită (inflamație la nivelul ochilor, cu înroșire).
- Tulburări de auz și zgomote în urechi.
- Stenoza vasculară (îngustare a vaselor de sânge), hipoperfuzie (scăderea fluxului de sânge oxigenat necesar funcționării organelor corpului), vasculită (inflamație a vaselor de sânge).
- Oboseală.
- Analize ale sângelui care arată o scădere a numărului de celule roșii sanguine, celule albe sanguine sau trombocite sau a concentrației de hemoglobină.

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

- Fotosensibilitate (sensibilitate la expunerea la soare).

Cu frecvență necunoscută:

- Anemie hemolitică (distrugerea accelerată a globulelor roșii ale sângelui)
- Tulburări de atenție.

- Inflamație a gurii.
- Analize ale sângelui care arată mai puțin sodiu decât normal.
- Degete de la mâini sau de la picioare având culoare modificată când vă este frig și apoi cu furnicături sau dureroase când încep să se încălzească (fenomen Raynaud).
- Mărirea sânilor la bărbați.
- Reacții încetinite sau anormale, senzație de arsură.
- Modificare a mirosului.
- Agravarea psoriazisului, dermatită psoriaziformă (inflamație a pielii care seamănă cu psoriazisul), erupție pe piele sau mucoase sub formă de plăci sau sub formă de vezicule, căderea părului.

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 păstrează Ramipril-BP

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină. Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutii și blistere, 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 Ramipril-BP

Substanța activă este ramiprilul.

Ramipril-BP 5 mg: Fiecare comprimat conține ramipril 5 mg.

Ramipril-BP 10 mg: Fiecare comprimat conține ramipril 10 mg.

Celelalte componente sunt:

Stearat de magneziu

Crospovidonă

Copovidonă

Lactoză monohidrat

Ludipress (α -lactoză monohidrat, povidonă, crospovidonă)

Cum arată Ramipril-BP și conținutul ambalajului

Ramipril-BP 5 mg: Comprimate pătrate, de culoare albă sau alb-gălbuie, cu suprafață superioară și inferioară plană, margini teșite, cu marcă „5” pe o parte a comprimatului.

Ramipril-BP 10 mg: Comprimate pătrate, de culoare albă sau alb-gălbuie, cu suprafață superioară și inferioară plană, margini teșite, cu linie mediană, cu marcă „BP” pe o parte a comprimatului.

Cutie cu 3 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate împreună cu prospectul pentru pacient.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

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

Fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,

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

Acest prospect a fost revizuit în:

Februarie 2026

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