

Листок-вкладыш – информация для пациента

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 10 мг/25 мг, таблетки

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 10 мг/12,5 мг, таблетки

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 5 мг/25 мг, таблетки

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 2,5 мг/12,5 мг, таблетки

Действующее вещество: рамиприл, гидрохлортиазид

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС
3. Применение препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС
6. Содержимое упаковки и другие сведения

1. Что из себя представляет препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС, и для чего его применяют

Лекарственный препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС является комбинированным препаратом и содержит два действующих вещества – рамиприл и гидрохлортиазид. Рамиприл относится к группе ингибиторов АПФ (ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента). Рамиприл действует следующим образом:

- снижает выработку организмом веществ, повышающих артериальное давление;
- способствует расслаблению и расширению кровеносных сосудов;
- помогает сердцу перекачивать кровь по всему телу.

Гидрохлортиазид относится к группе тиазидных диуретиков. Гидрохлортиазид обладает мочегонным действием, то есть усиливает выведение жидкости с мочой, тем самым снижая артериальное давление.

Комбинированный препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС применяется в том случае, когда лечение препаратом с одним действующим веществом не приносит желаемого результата.

РАМИЛОНГ ПЛЮС применяется для лечения высокого артериального давления.

Препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС показан к применению у взрослых.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС

Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС, если:

- у Вас аллергия на рамиприл или другие ингибиторы АПФ, гидрохлортиазид или другие тиазидные диуретики, производные сульфонамида, или на любые другие компоненты этого препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- у Вас ранее наблюдался ангионевротический отек (отек лица, языка и горла) (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»);
- Вы уже принимаете сакубитрил/валсартан (препарат для лечения хронической сердечной недостаточности) (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности», «Другие препараты и препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС»);
- Вы проходите процедуру диализа или гемофильтрации (процедуры искусственного выведения продуктов жизнедеятельности и избыточной жидкости из организма);
- у Вас двусторонний или односторонний стеноз (сужение) сосудов почек;
- Вы беременны (2 или 3 триместр); также лучше воздержаться от приема препарата и на более раннем сроке беременности (см. разделы «Особые указания и меры предосторожности», «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- Вы кормите грудью (см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- у Вас тяжелая почечная или печеночная недостаточность (см. раздел 3);
- лабораторно установлено, что у Вас концентрация солей (кальция, калия, натрия) в крови выходит за пределы нормы (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»);
- у Вас печеночная энцефалопатия (нарушения функций головного мозга у пациентов с развивающейся печеночной недостаточностью);
- у Вас сахарный диабет или почечная недостаточность и Вы принимаете препараты, содержащие алискирен (см. раздел «Другие препараты и препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС»).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Прежде чем принимать РАМИЛОНГ ПЛЮС, убедитесь, что лечащий врач знает, что:

- Вы беременны, подозреваете, что беременны, или планируете беременность (см. раздел «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»);
- у Вас серьезные заболевания сердца, печени, почек или надпочечников;
- у Вас были потери большого количества жидкости в организме (вследствие рвоты, диареи, повышенного потоотделения, соблюдения диеты с низким содержанием солей или приема мочегонных препаратов);
- у Вас планируется хирургическая операция или иные манипуляции с применением анестезии: возможно, Вам придется прервать прием препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС за день до операции, проконсультируйтесь с врачом;
- у Вас повышена концентрация калия в крови (отражено в результатах анализа крови);
- Вы принимаете препараты, которые могут привести к снижению уровня натрия в крови: Ваш врач может назначить Вам регулярные анализы крови, в особенности если Вы пациент пожилого возраста;
- Вы принимаете препараты, которые могут увеличить риск ангионевротического отека (отека лица, языка и горла), такие как ингибиторы mTOR (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (такие как рацекадотрил) или сакубитрил/валсартан (см. раздел «Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС, если», «Другие препараты и препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС»);

- Вы собираетесь пройти гипосенсибилизацию (снижение чувствительности организма к аллергену) на укусы насекомых: возможно, Ваш врач порекомендует Вам временно отменить прием препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС перед проведением гипосенсибилизации;
- у Вас когда-либо наблюдались проблемы с дыханием или органами дыхания (включая воспаление или скопление жидкости в легких) после приема гидрохлортиазида;
- у Вас диагностирован коллагеноз (поражение соединительной ткани, сопровождающееся поражением кожи, сосудов, опорно-двигательного аппарата и внутренних органов), например, склеродермия или системная красная волчанка: возможно, Ваш врач назначит Вам дополнительные анализы крови;
- у Вас наблюдались симптомы боли в глазах или ухудшения зрения в течение нескольких часов или недель после приема препаратов гидрохлортиазида. Это могут быть симптомы скопления жидкости в сосудистой оболочке глаза (хориоидальный выпот) или повышения внутриглазного давления, которые, как правило, проявляются в течение нескольких часов или недель после начала приема препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС. При отсутствии лечения, это может привести к необратимой потере зрения. Если у вас ранее наблюдались аллергические реакции на пенициллин или сульфонамид, риск развития нежелательной реакции повышается;
- Вы профессиональный спортсмен и регулярно проходите процедуры допинг-контроля;
- у Вас сахарный диабет и Вы применяете соответствующие препараты: возможно, Ваш врач изменит дозировку сахароснижающих препаратов на период приема Вами РАМИЛОНГ ПЛЮС;
- у Вас ранее наблюдались новообразования на коже либо был диагностирован рак кожи во время или после применения (в особенности, длительного) гидрохлортиазида. Применение гидрохлортиазида, особенно длительный прием высоких доз, может повышать риск развития некоторых видов рака кожи и губ (немеланомный рак кожи). Если вы принимаете гидрохлортиазид, необходимо защищать кожу от воздействия солнечных и ультрафиолетовых лучей;
- Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов для лечения высокого артериального давления: антагонисты рецепторов ангиотензина II (например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), особенно если у Вас диабетическая нефропатия (поражение почек при сахарном диабете);
- алискирен (препарат для снижения артериального давления).

Дети и подростки

Рамилонг Плюс не рекомендуется принимать детям и подросткам в возрасте до 18 лет.

Другие препараты и препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС

Сообщите врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или возможно будете принимать какие-либо другие лекарственные препараты. Существуют препараты, которые нельзя сочетать друг с другом, а есть такие, при совместном применении которых необходимо корректировать дозы.

Противопоказано сочетать следующие лекарственные препараты с препаратом РАМИЛОНГ ПЛЮС:

- сакубитрил/валсартан (см. разделы «Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС, если», «Особые указания и меры предосторожности»): следует начинать прием рамиприла только спустя 36 часов после приема последней дозы сакубитрила/валсартана, а принимать сакубитрил/валсартан следует не ранее, чем через 36 часов после приема последней дозы препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС.

**Рекомендуется применять с осторожностью следующие лекарственные препараты
совместно с препаратом РАМИЛОНГ ПЛЮС:**

- препараты калия, гепарин (препарат для разжижения крови), калийсберегающие диуретики (группа мочегонных препаратов, например, спиронолактон, триамтерен) антагонисты ангиотензина II (например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), триметоприм и его комбинация с сульфаметоксазолом (синтетические антибактериальные препараты), такролимус, циклоспорин (препараты для предупреждения отторжения трансплантата при пересадке органов);
- препараты, снижающие артериальное давление: мочегонные препараты, нитраты (например, нитроглицерин, изосорбигид мононитрат), трициклические антидепрессанты (например, амитриптилин, клофракнил), препараты для анестезии (наркоза), баклофен (препарат для ослабления мышечного тонуса), альфузозин, доксазозин, празозин, тамсулозин, теразозин (препараты для леченияadenомы предстательной железы);
- алкоголь;
- сосудосуживающие препараты группы симпатомиметики (например, фенилэфрин), адреналин;
- аллопуринол (препарат для лечения подагры), иммунодепрессанты (препарат для искусственного облегчения иммунитета), кортикостероиды (гормональные противовоспалительные препараты), прокаинамид (препарат для лечения аритмии), цитостатики (противоопухолевые препараты) и другие препараты, которые могут повлиять на результаты анализа крови;
- препараты лития (препараты для лечения психических расстройств);
- противодиабетические препараты, включая инсулин;
- нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП) и ацетилсалициловая кислота (аспирин);
- пероральные антикоагулянты (препараты для разжижения крови);
- кортикостероиды (гормональные противовоспалительные препараты), АКТГ (адренокортикотропный гормон, вырабатывается в гипофизе), амфотерицин В (противогрибковый препарат), карбеноксолон (препарат для лечения воспаления слизистой полости рта), большие дозы препаратов корня солодки, слабительные (при длительном применении) и другие препараты, снижающие уровень калия в крови;
- гликозиды наперстянки (дигитоксин, дигоксин), препараты, удлиняющие интервал QT на электрокардиограмме, и антиаритмические препараты: может наблюдаться развитие аритмии в случае снижения уровня калия или магния в крови;
- метилдопа (препарат для снижения артериального давления);
- колестирамин (препарат, снижающий уровень холестерина в крови);
- курагоподобные препараты (препараты для расслабления мышц при проведении хирургических операций);
- препараты кальция и другие препараты, повышающие уровень кальция в крови;
- карbamазепин (препарат для лечения эпилепсии);
- йодсодержащие контрастные препараты (препараты, применяемые при рентгенографии, рентгеновской компьютерной томографии (КТ), магнитно-резонансной томографии (МРТ));
- пенициллин (антибиотик);
- хинин (препарат для лечения малярии);
- темсиrolimus (противоопухолевый препарат), эверолимус (противоопухолевый препарат, препаратор, предотвращающий отторжение при пересадке органов), сиролимус (препарат, предотвращающий отторжение при пересадке органов), вилдаглиптин (противодиабетический препарат);
- рацекадотрил (препарат для лечения диареи);

- сакубитрил/валсартан (комбинированный препарат для лечения сердечной недостаточности).

Если у Вас имеются сомнения по поводу приема препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС вместе с другими лекарственными препаратами, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

Проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом, прежде чем принимать РАМИЛОНГ ПЛЮС:

- если Вам предстоит исследовать функцию паратгормона: РАМИЛОНГ ПЛЮС может повлиять на результаты этого исследования;
- если Вы спортсмен и проходите антидопинговые тесты: РАМИЛОНГ ПЛЮС может дать положительный результат.

РАМИЛОНГ ПЛЮС с пищей, напитками и алкоголем

Рекомендации по приему препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС с пищей см. в разделе «Способ применения».

Употребление алкоголя во время приема препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС может вызвать головокружение и слабость. Употребления алкоголя в период приема препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС противопоказано, поскольку РАМИЛОНГ ПЛЮС и алкоголь могут усиливать действие друг друга.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если Вы беременны, или кормите ребенка грудью, или думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения данного препарата проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Беременность

Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС в период беременности, так как это может навредить Вашему будущему ребенку (см. раздел «Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС, если», «Особые указания и меры предосторожности»).

Если вы забеременели в период приема препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС, немедленно сообщите об этом своему врачу. Ваш врач примет решение о необходимости отмены препарата.

Если Вы принимаете РАМИЛОНГ ПЛЮС и планируете беременность, сообщите об этом своему лечащему врачу. Ваш врач примет решение о возможности применения у Вас альтернативной терапии повышенного давления.

Грудное вскармливание

Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС в период грудного вскармливания, поскольку препарат может проникать в грудное молоко.

Если вы кормите грудью или собираетесь начать грудное вскармливание, сообщите об этом своему лечащему врачу. Ваш врач примет решение о возможности применения у Вас альтернативной терапии повышенного давления.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Прием препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС, в особенности в начале лечения и при повышении дозы, может сопровождаться головокружением, что оказывает влияние на способность к управлению транспортными средствами и к работе с механизмами

При появлении головокружения воздержитесь от управления транспортными средствами и от работы с механизмами. Проконсультируйтесь с врачом в случае необходимости.

Препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС содержит натрий. Данный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на 1 таблетку, то есть по сути не содержит натрия.

Препарат РАМИЛОНГ ПЛЮС содержит лактозы моногидрат. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Применение препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые

РАМИЛОНГ ПЛЮС рекомендуется принимать ежедневно 1 раз в сутки в одно и то же время, как правило, утром.

Ваш врач подберет для Вас дозу в индивидуальном порядке.

Максимальная суточная доза не должна превышать 10 мг рамиприла и 25 мг гидрохлортиазида.

Особые группы пациентов

Пациенты, принимающие мочегонные препараты

Если Вы принимаете какие-либо мочегонные препараты, проконсультируйтесь с врачом перед приемом РАМИЛОНГ ПЛЮС, так как препарат содержит действующее вещество гидрохлортиазид, обладающее мочегонным действием.

Пациенты с почечной недостаточностью

Проконсультируйтесь с лечащим врачом по поводу приема РАМИЛОНГ ПЛЮС, если у Вас диагностировано умеренное нарушение функции почек.

РАМИЛОНГ ПЛЮС противопоказан пациентам с тяжелым нарушением функции почек.

Пациенты с печеночной недостаточностью

Если у Вас диагностировано нарушение функции печени от легкой до средней степени тяжести, прием РАМИЛОНГ ПЛЮС следует начинать под тщательным наблюдением врача. В данном случае Вам показана исключительно низкая доза РАМИЛОНГ ПЛЮС (2,5 мг/12,5 мг).

РАМИЛОНГ ПЛЮС противопоказан пациентам с тяжелыми нарушениями функции печени (см. раздел «Не принимайте РАМИЛОНГ ПЛЮС, если»).

Пациенты пожилого возраста

Перед применением РАМИЛОНГ ПЛЮС проконсультируйтесь с врачом. Врач подберет дозировку в индивидуальном порядке.

Дети и подростки

РАМИЛОНГ ПЛЮС не следует применять у детей и подростков ввиду недостаточности данных по безопасности и эффективности.

Способ применения

Для приема внутрь.

Таблетку следует проглотить, запивая достаточным количеством жидкости (например, одним стаканом воды). Ее нельзя разжевывать или измельчать.

РАМИЛОНГ ПЛЮС можно принимать вне зависимости от приема пищи, то есть до, во время или после еды.

Если Вы приняли препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС больше, чем следовало

При передозировке препарата немедленно обратитесь к врачу, работнику аптеки или в приемное отделение ближайшей больницы. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Симптомы передозировки: резкое снижение артериального давления, замедление частоты сердечных сокращений, нарушение сердечного ритма, потеря сознания, судороги, ослабление мышц, боль и вздутие живота, запор, задержка мочи у пациентов с предрасположенностью, например, при гиперплазии предстательной железы (добропачественное разрастание тканей предстательной железы).

Если Вы забыли принять РАМИЛОНГ ПЛЮС

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

Если Вы прекратили применение препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС

Длительность лечения препаратом определяет врач. Не прекращайте лечение, даже если чувствуете улучшение, так как в случае прекращения лечения ранее, чем рекомендовано, состояние может ухудшиться.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием РАМИЛОНГ ПЛЮС и немедленно обратитесь к врачу, если заметите какую-либо из следующих серьезных нежелательных реакций:

- отек лица, губ или горла, которые затрудняют глотание или дыхание, а также зуд и сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции на РАМИЛОНГ ПЛЮС;
- тяжелая кожная реакция, включающая сыпь, язвы во рту, ухудшение течения уже существующего кожного заболевания, покраснение, образование волдырей или шелушение кожи (например, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или многоформная эритема);
- учащенное сердцебиение, нерегулярное или интенсивное сердцебиение, боль и стеснение в груди, а также инфаркт (сердечный приступ) и инсульт (острое нарушение мозгового кровообращения);
- одышка, кашель, лихорадка, длиящаяся от 2 до 3 дней, и снижение аппетита. Это могут быть признаки нарушения функции легких, включая воспаление;
- легко образующиеся синяки, кровотечения, в том числе, увеличение длительности кровотечений (например, кровоточивость десен), пурпурные пятна на коже или высокая склонность к инфекционным заболеваниям, боль в горле и лихорадка, усталость, обморок, головокружение или бледность кожи. Это могут быть признаки нарушений со стороны крови или органов кроветворения (например, костного мозга);
- сильная боль в животе, которая может распространяться на спину: это может быть признаком панкреатита (воспаления поджелудочной железы);
- лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в животе, тошнота, желтуха (пожелтение кожи или глаз). Это могут быть признаки заболеваний печени, таких как гепатит (воспаление печени) или повреждения печени;
- снижение зрения или боль в глазах из-за повышенного давления – возможные признаки хориоидального выпота (скопление жидкости в сосудистом слое глаза) или острой закрытоугольной глаукомы (поражение глаз, приводящее к необратимой потере зрения).

Другие нежелательные реакции

Возможные нежелательные реакции перечислены далее в зависимости от частоты их проявления:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- плохо контролируемый сахарный диабет, нарушение толерантности к глюкозе (состояние, предшествующее сахарному диабету), повышение уровня сахара в крови, повышенный уровень мочевой кислоты, обострение подагры (заболевание, характеризующееся отложением солей мочевой кислоты в суставах), повышение холестерина и/или уровня триглицеридов (разновидность жиров);
- головная боль, головокружение;
- сухой раздражающий кашель, бронхит;
- чувство усталости, астения (слабость, повышенная утомляемость).

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- снижение числа лейкоцитов (белых кровяных клеток), снижение числа эритроцитов (красных кровяных клеток), снижение уровня гемоглобина, гемолитическая анемия (разрушение эритроцитов), снижение числа тромбоцитов (клеток крови, участвующих в свертывании крови);
- снижение аппетита, снижение концентрации калия в крови, жажда;
- подавленное настроение, апатия, беспокойство, нервозность, проблемы со сном, в том числе сонливость;
- головокружение, парестезии (ощущения покалывания, жжения, «ползания мурашек»), трепет (дрожание отдельных частей либо всего тела), нарушение равновесия, жжение, нарушение вкуса;
- нарушения зрения, например, помутнение зрения, конъюнктивит (воспаление слизистой оболочки глаза);
- шум в ушах;
- ишемия миокарда (недостаточное кровоснабжение мышечной ткани сердца), включая стенокардию (боль в грудной клетке), тахикардию (учащенное сердцебиение), аритмию (нарушение ритма сердца), учащенное сердцебиение, периферический отек (скопление жидкости в тканях нижних конечностей);
- гипотензия (пониженное артериальное давление), ортостатическая гипотензия (чрезмерное снижение артериального давления при принятии вертикального положения), обморок, приливы крови;
- синусит (воспаление пазух носа), одышка, отек слизистой оболочки носа;
- воспаление желудочно-кишечного тракта, расстройства пищеварения, боли в животе, диспепсия (нарушение пищеварения), гастрит (воспаление слизистой оболочки желудка), тошнота, запор, гингивит (воспаление десен);
- холестатический или цитолитический гепатит, в исключительных случаях со смертельным исходом (воспаление печени), изменение показателей анализа крови – повышение уровня печеночных ферментов и/или коньюгированного билирубина; калькулезный холецистит (воспалительный процесс стенок желчного пузыря);
- ангионевротический отек (отек лица, губ или горла), псoriазiformный дерматит (воспалительное заболевание кожи с образованием чешуек), повышенное потоотделение, макулопапулезная сыпь (высыпания в виде небольших плоских или выпуклых пузырьков), зуд, алопеция (патологическое выпадение волос);
- боль в мышцах;

- почечная недостаточность, включая острую почечную недостаточность, увеличение образования мочи, изменение показателей анализа крови – повышение уровня мочевины в сыворотке крови, повышение уровня креатинина в сыворотке крови;
- боль в груди, лихорадка (высокая температура).

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- изменение показателей анализа крови: повышение концентрации калия в крови;
- острый респираторный дистресс-синдром (дыхательная недостаточность с одышкой, быстрым и поверхностным дыханием);
- рвота, афтозный стоматит (воспаление слизистой полости рта с образованием язв), глоссит (воспаление языка), диарея, боли в верхней части живота, сухость во рту.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- рак кожи и губ (немеланомный рак кожи);
- угнетение костного мозга, уменьшение числа белых кровяных клеток: нейтропения, в том числе агранулоцитоз, панцитопения, эозинофилия, сгущение крови на фоне уменьшения объема крови;
- анафилактические или анафилактоидные реакции (тяжелые аллергические реакции с угрозой для жизни), изменение показателей анализа крови: повышение антинуклеарного фактора;
- снижение концентрации натрия в крови, глюкозурия (наличие глюкозы в моче), метаболический алкалоз (изменение кислотно-щелочного баланса крови), гипохлоремия (снижение концентрации хлора в крови), гипомагниемия (снижение концентрации магния в крови), гиперкальциемия (снижение концентрации кальция в крови), обезвоживание по причине воздействия гидрохлортиазида (действующего вещества, обладающего мочегонным действием);
- церебральная ишемия (нарушение кровообращения в сосудах головного мозга), включая ишемический инсульт (нарушение мозгового кровообращения с повреждением ткани мозга) и транзиторную ишемическую атаку (короткий эпизод нарушения мозгового кровообращения), психомоторные нарушения (двигательное беспокойство), нарушения восприятия вкуса и запаха;
- ксантопсия (нарушение зрения, при котором все предметы кажутся окрашенными в желтый цвет), снижение слезоотделения, выпот из сосудистой оболочки (накопление жидкости в сосудистом слое глаза), вторичная острая закрытоугольная глаукома (поражение глаз, приводящее к необратимой потере зрения) и/или острая миопия (близорукость);
- нарушение слуха;
- инфаркт миокарда (сердечный приступ);
- тромбоз, связанный с тяжелым недостатком жидкости, стеноз сосудов (патологическое сужение сосудов), гипоперфузия (недостаточное кровоснабжение в определенном органе), синдром Рейно (спазм сосудов кистей при воздействии холода или эмоционального напряжения, вызывающий обратимый дискомфорт и изменение цвета кожи), васкулит (воспаление кровеносных сосудов);
- бронхоспазм (сужение просвета мелких бронхов и бронхиол), в том числе, обострение бронхиальной астмы, аллергический альвеолит (воспалительное заболевание легких, возникающее в результате реакции иммунной системы человека на аллергены), некардиогенный отек легких (отек легких, вследствие заболеваний, отличных от патологий сердечной деятельности);

- панкреатит (воспаление поджелудочной железы), в исключительных случаях со смертельным исходом, повышение уровня ферментов поджелудочной железы, ангионевротический отек тонкой кишки (внезапно возникающий отек тонкой кишки), сиалоаденит (воспаление слюнных желез);
- острые печеночные недостаточности, холестатическая желтуха (патологический процесс, связанный с прекращением оттока желчи в кишечник), повреждение клеток печени;
- тяжелая кожная реакция, включающая сыпь, язвы во рту, ухудшение течения уже существующего кожного заболевания, покраснение, образование волдырей или шелушение кожи (токсический эпидермальный некролиз, синдром Стивенса-Джонсона, многоформная эритема), пузырчатка (заболевание, при котором на коже и слизистых оболочках появляются волдыри), обострение псориаза (заболевание кожи с образованием красно-розовых высыпаний с чешуйками), эксфолиативный дерматит (тяжелое заболевание кожи с признаками обширного покраснения и шелушения кожи), светочувствительность (повышенная чувствительность глаз к свету), онихолизис (отслоение ногтя от мягких тканей пальца), пузырчатая или лихеноидная экзантема или энантема (кожные заболевания с различными высыпаниями, например, в виде пузырей, розовых пятен), крапивница (аллергические высыпания на коже в виде красных волдырей), системная красная волчанка (тяжелое поражение кожи, суставов и почек);
- ухудшение ранее существовавшей интерстициальной протеинурии (обнаружение белка в анализе мочи), нефрит (воспалительное заболевание почек);
- снижение либидо (сексуальное влечение), гинекомастия (увеличение грудной железы у мужчин).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений на веб-сайте (www.rceth.by).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимайте лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от лекарственных препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 10 мг/25 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит:



действующие вещества: рамиприл - 10 мг, гидрохлортиазид - 25 мг;
вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), гипромеллоза (2910), лактоза моногидрат, железа оксид красный (Е 172), натрия стеарила фумарат, целлюлоза микрокристаллическая.

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 10 мг/12,5 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит:

действующие вещества: рамиприл - 10 мг, гидрохлортиазид - 12,5 мг;
вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), гипромеллоза (2910), лактоза моногидрат, натрия стеарила фумарат, целлюлоза микрокристаллическая.

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 5 мг/25 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит:

действующие вещества: рамиприл - 5 мг, гидрохлортиазид - 25 мг;
вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), гипромеллоза (2910), лактоза моногидрат, железа оксид желтый (Е 172), натрия стеарила фумарат, целлюлоза микрокристаллическая.

РАМИЛОНГ ПЛЮС, 2,5 мг/12,5 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит:

действующие вещества: рамиприл - 2,5 мг, гидрохлортиазид - 12,5 мг;
вспомогательные вещества: натрия крахмалгликолят (тип А), гипромеллоза (2910), лактоза моногидрат, железа оксид желтый (Е 172), натрия стеарила фумарат, целлюлоза микрокристаллическая.

Внешний вид препарата РАМИЛОНГ ПЛЮС и содержимое упаковки

Таблетки.

РАМИЛОНГ ПЛЮС 10 мг/25 мг, таблетки

Таблетки розового цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской. Возможно наличие вкраплений.

РАМИЛОНГ ПЛЮС 10 мг/12,5 мг, таблетки

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской.

РАМИЛОНГ ПЛЮС 5 мг/25 мг, таблетки

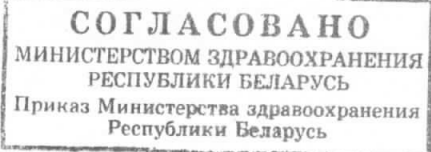
Таблетки желтого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской. Возможно наличие вкраплений более темного цвета.

РАМИЛОНГ ПЛЮС 2,5 мг/12,5 мг, таблетки

Таблетки желтого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской. Возможно наличие вкраплений более темного цвета.

Дозировка 10/25 мг: по 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По три контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Дозировки 10/12,5 мг, 5/25 мг, 2,5/12,5 мг: по 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки полимерной и фольги алюминиевой. По три контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.



Условия отпуска: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.