

## Pakendi infoleht: teave kasutajale

**Cardace 2,5 mg, tabletid**  
**Cardace 5 mg, tabletid**  
**Cardace, 10 mg tabletid**  
ramipriil

### Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimus, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoimete, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

### Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Cardace ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Cardace võtmist
3. Kuidas Cardace't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Cardace't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

### 1. Mis ravim on Cardace ja milleks seda kasutatakse

Cardace sisaldab ramipriili-nimelist ravimit. See kuulub AKE (angiotensiini konverteeriv ensüüm) inhibiitoriteks nimetatavate ravimite rühma.

Cardace mõjud:

- vähendades teie organismis ainete tootmist, mis võivad tõsta teie vererõhku,
- lõõgastades ja laiendades teie veresooni,
- hõlbustades teie südame tööd vere pumpamisel organismis.

Cardace't võib kasutada:

- kõrgenenud vererõhu (hüpertensioon) raviks,
- vähendamaks teie riski saada südameatakk või insult,
- vähendamaks riski neerukahjustuse süvenemiseks või selle edasilükkamiseks (kas teil on suhkurtobi või mitte),
- teie südame raviks, kui see ei jaksa pumbata piisaval hulgal verd teie organismi (südamepuudulikkus),
- südameataki (müokardiinfarkt) järgseks raviks, kui see on tüsistunud südamepuudulikkusega.

### 2. Mida on vaja teada enne Cardace võtmist

Cardace't ei tohi võtta

- kui olete ramipriili, mis tahes teise AKE inhibiitori või selle ravimi mis tahes koostisosaga (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline. Allergianähtude hulka võivad kuuluda nahalööve, neelamis- või hingamisprobleemid, teie huulte, näo, kõri või keele turse.
- kui teil on kunagi olnud tõsine allergiline reaktsioon, mille nimetus on „angioödeem“. Selle ilminguteks on sügelus, nõgestobi (urtikaaria), punased märgid kätel, jalgaladel ja kõris, kõri ja keele turse, turse silmade ja huulte ümber, hingamis- ja neelamisraskus.
- kui te olete võtnud või võtate sakubitriili/valsartaani, ravimit, mida kasutatakse pikaajalise (kroonilise) südamepuudulikkuse raviks täiskasvanutel.

- kui te saate dialüüs või muud tüüpi vere filtratsioonravi. Sõltuvalt kasutatavast masinast ei pruugi Cardace teile sobida.
- kui teil on neeruprobleemid, mille puhul neerude verevarustus on vähenenud (neeruarteri stenoos).
- viimasel 6 raseduskuul (vt allpool lõik „Rasedus ja imetamine“).
- kui teie vererõhk on ebanormaalselt madal või ebastabilne. Teie arst peab seda hindama.
- kui teil on suhkurtõbi (diabeet) või neerutalitluse häire ja te saate ravi vererõhku langetava ravimiga, mis sisaldab aliskireeni.

Kui mis tahes ülalloetletust kehtib teie puhul, siis ärge võtke Cardace't. Kui te ei ole milleski kindel, pidage enne Cardace võtmist nõu oma arstiga.

### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Cardace võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on südame-, maksa- või neeruprobleemid.
- kui te olete kaotanud rohkesti kehavedelikku või sooli (oksendades, kõhulahtisega, higistades tavalisest rohkem, olles madala soolasisaldusega diedeil, võttes diureetikume (vee väljutajad) pikka aega või dialüüsiraviga).
- kui teil on kavas ravida mesilase või herilase nõelamisest tingitud allergiat (desensitisatsioon).
- kui teile on plaanis manustada anesteetikumi. Seda võidakse manustada operatsiooni tegemise või hambaravi jaoks. Võib osutuda vajalikuks katkestada ravi Cardace'ga üks päev enne seda; küsige oma arstilt nõu.
- kui teie veres on rohkesti kaalumi (nähtub vereanalüüsist).
- kui te võtate ravimeid või teil on seisund, mis võib langetada naatriumi taset teie veres. Teie arst võib suunata teid regulaarselt vereanalüüsile, et kontrollida peamiselt naatriumi taset teie veres, eriti kui olete eakas.
- kui te võtate ravimeid, mis võivad suurendada angioödeemi riski, tõsist allergilist reaktsiooni, nagu nt mTOR'i inhibiitorid (nt temsiroliimus, everoliimus, siroliimus), vildagliptiin, neprilüsiini (NEP) inhibiitorid (nagu nt ratsekadotriil) või sakubitriil/valsartaan. Sakubitriil/valsartaani kohta vt lõik 2 „Cardace't ei tohi võtta“.
- kui teil on veresoonte kollageenhaigus, nagu skleroderma või süsteemne erütematoosne luupus.
- te peate informeerima oma arsti, kui te arvate et olete rase (või arvate et võite jäädä rasedaks). Cardace't ei soovitata võtta esimesel 3 raseduskuul ning pärast esimest 3 raseduskuud võib see tõsiselt kahjustada teie beebit (vt allpool lõik „Rasedus ja imetamine“).
- kui te võtate mõnda alljärgnevat ravimit kõrge vererõhu raviks:
  - angiotensiin II retseptori antagonist, lüh AIIRA (nimetatakse ka sartaanid, nt valsartaan, telmisartaan, irbesartaan), eriti kui teil on suhkurtõvest tingitud neeruprobleemid.
  - aliskireen.

Teie arst võib regulaarsete ajavahemike järel kontrollida teie neerutalitlust, vererõhku ja elektrolüütide (nt kaalium) sisaldust veres. Vt ka teavet lõigus „Cardace't ei tohi võtta“.

### **Lapsed ja noorukid**

Cardace't ei soovitata laste ja alla 18-aastaste noorukite raviks, sest Cardace ohutus ja efektiivsus ei ole veel lastel tõestatud.

Kui mis tahes ülalloetletust kehtib teie kohta (või te ei ole selles kindel), pidage nõu oma arstiga enne Cardace võtmist.

### **Muud ravimid ja Cardace**

Teage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid. Cardace võib mõjutada mõnede teiste ravimite toimet. Mõned teised ravimid võivad samuti mõjutada Cardace toimet.

Teage oma arstile, kui te võtate mis tahes alljärgnevat ravimit. Need võivad Cardace toimet nõrgendada.

- Ravimid, mida kasutatakse valu ja põletiku leevendamiseks (nt mittesteroidsed põletikuvastased ained (MSPVA-d), nagu ibuprofeen, indometatsiin ja aspiriin).

- Kõrgenenud vererõhu, šoki, südamepuudulikkuse, astma või allergia raviks kasutatavad ravimid, nagu efedriin, noradrenaliin või adrenaliin. Teie arst peab kontrollima teie vererõhku.

Teage oma arstile, kui te võtate mis tahes alljärgnevat ravimit. Need võivad suurendada kõrvaltoimete tekkevõimalust, kui te võtate Cardace't.

- Sakubitriil/valsartaan – kasutatakse pikaajalise (kroonilise) südamepuudulikkuse raviks täiskasvanutel (vt lõik „Cardace't ei tohi võtta“).
- Ravimid, mida kasutatakse valu ja põletiku leevedamiseks (nt mittesteroidsed põletikuvastased ained (MSPVA-d), nagu ibuprofeen, indometatsiin ja aspiriin).
- Vähivastased ravimid (keemiaravi).
- Siirdatud elundi äratõukereaktsiooni vastu võetavad ravimid, nagu tsüklosporiin.
- Diureetikumid (vett väljutavad tabletid), nagu furosemiid.
- Ravimid, mis võivad suurendada teie vere kaaliumisisaldust, nt spironolaktoon, triamtereen, amiloriid, kaaliumisoolad, trimetroprim üksi või kombinatsioonis sulfametoksasooliga (infektsioonide raviks) ja hepariin (vere vedeldaja).
- Steroiddravimid põletiku vastu, nt prednisoloon.
- Allopurinool (kasutatakse vere kusihappesisalduse vähendamiseks).
- Prokaiinamiid (südame rütmihäirete ravim).
- Temsiroliimus (vähihäiguse ravim).
- Siroliimus, everoliimus (ravim äratõukereaktsiooni ennetamiseks).
- Vildagliptiin (kasutatakse II tüüpi diabeedi raviks).
- Ratsekadotriil (kasutatakse kõhulahtisuse korral).
- Teie arst võib muuta teie ravimi annust ja/või rakendada teisi ettevaatusabinõusid, kui te võtate angiotensiin II retseptori antagonistti (AIIRA) või aliskireeni (vt ka teavet lõikudes „Cardace't ei tohi võtta“ ja „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“).

Teage oma arstile, kui te võtate mis tahes alljärgnevat ravimit. Cardace võib neid mõjutada.

- Suhkurtõve ravimid, nagu suukaudsed veresuhkrut langetavad ravimid ja insuliin. Cardace võib langetada teie vere suhkrusisaldust. Cardace't võttes peab hoolikalt kontrollima vere suhkrusisaldust.
- Liitium (vaimse tervise häirete raviks). Cardace võib suurendada teie vere liitiumisisaldust. Arst peab teie vere liitiumisisaldust hoolikalt kontrollima.

Kui mis tahes ülaloetletust kehtib teie kohta (või te ei ole selles kindel), pidage nõu oma arstiga enne Cardace võtmist.

### **Cardace koos toidu ja alkoholiga**

- Alkoholi tarvitamine koos Cardace'ga võib põhjustada pearinglust või tasakaalutust. Kui te tunnate muret selle üle, kui palju te võite juua ravi ajal Cardace'ga, arutage seda oma arstiga, sest vererõhku langetavate ravimite ja alkoholi toimed võivad liituda.
- Cardace't võib võtta koos toiduga või ilma.

### **Rasedus ja imetamine**

#### *Rasedus*

Te peate ütlema oma arstile, kui te arvate, et olete rase (või võite jäädva rasedaks).

Te ei peaks Cardace't võtma esimesel 12 rasedusnädalal ning alates 13. rasedusnädalast ei tohi te seda üldse võtta, sest selle kasutamine raseduse ajal võib kahjustada beebeit. Kui te rasestute ravi ajal Cardace'ga, öelge otsekohe oma arstile. Planeeritava raseduse korral on ennetavalt vaja üle minna sobivale alternatiivsele ravile.

#### *Imetamine*

Kui te toidate last rinnaga, ei tohi te Cardace't võtta.

Enne mis tahes ravimi võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Kui te võtate Cardace't, võib teil tekkida pearinglus. Selle teke on tõenäolisem, kui te alustate Cardace võtmist või pärast annuse suurendamist. Kui nii juhtub, ärge juhtige autot ega kasutage masinaid või mehhaniiske.

## **Cardace sisaldab naatriumi**

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi tabletis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

### **3. Kuidas Cardace't võtta**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### **Kui palju võtta**

##### *Kõrgenenud vererõhu ravi*

- Tavaline algannus on 1,25 mg või 2,5 mg üks kord ööpäevas.
- Teie arst kohandab annust, kuni teie vererõhk on kontrolli all.
- Maksimaalne annus on 10 mg üks kord ööpäevas.
- Kui te juba võtate diureetikume (vett väljutavad tabletid), võib teie arst lõpetada diureetikumi võtmise või selle annust vähendada enne ravi algust Cardace'ga.

##### *Vähendamaks teie riski saada südameatakk või insult*

- Tavaline algannus on 2,5 mg üks kord ööpäevas.
- Teie arst võib otsustada annust suurendada.
- Tavaline annus on 10 mg üks kord ööpäevas.

##### *Ravi neerukahjustuse süvenemise vähendamiseks või selle edasiliikkamiseks*

- Te võite alustada annusega 1,25 mg või 2,5 mg üks kord ööpäevas.
- Teie arst kohandab annust.
- Tavaline annus on 5 mg või 10 mg üks kord ööpäevas.

##### *Südamepuudulikkuse ravi*

- Tavaline algannus on 1,25 mg üks kord ööpäevas.
- Teie arst kohandab annust.
- Maksimaalne annus on 10 mg ööpäevas. Kaks manustamiskorda ööpäevas on eelistatavam.

##### *Ravi pärast seda, kui teil on olnud südameatakk*

- Tavaline algannus on 1,25 mg üks kord ööpäevas kuni 2,5 mg kaks korda ööpäevas.
- Teie arst kohandab annust.
- Tavaline annus on 10 mg ööpäevas. Kaks manustamiskorda ööpäevas on eelistatavam.

#### *Eakad*

Teie arst vähendab algannust ja kohandab annust aeglasemalt.

#### **Selle ravimi võtmine**

- Võtke seda ravimit suu kaudu iga päev samal ajal.
- Neelake tabletid tervelt alla koos vedelikuga.
- Ärge purustage ega näridge tablette.

#### **Kui te võtate Cardace't rohkem, kui ette nähtud**

Öelge oma arstile või minge otsekohe lähima haigla esmaabi osakonda. Ärge ise juhtige autot teel haiglasse, vaid paluge kellelegi teisel teid viia või kutsuge kiirabi. Võtke ravimipakend endaga kaasa. Siis teab arst, mida te olete võtnud.

### **Kui te unustate Cardace't võtta**

- Kui teil jäääb annus vahele, siis võtke järgmine annus selleks ettenähtud ajal.
- Ärge võtke kahekordset annust, kui tablet jää eelmisel korral võtmata.

Kui teil on lisaküsimus selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

### **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

#### **Lõpetage Cardace võtmine ja pöörduge otsekohe arsti poole, kui te märkate mis tahes alljärgnevat tõsist kõrvaltoimet – te võite vajada kiiresti ravi:**

- Nää, huulte või kõri turse, mis raskendab neelamist või hingamist, samuti sügelus ja nahalööve. Need võivad olla märgid raskest allergilisest reaktsionist Cardace'le.
- Rasked nahareaktsioonid, kaasaarvatud lõöve, haavandid teie suus, olemasoleva nahahaiguse ägenemine, punetus, villid või naha eraldumine (nagu Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs või multiformne erüteem).

#### **Öelge otsekohe arstile, kui teil tekivad:**

- Südame löögisageduse kiirenemine, ebakorrapärased või jõulised südamelöögid (palpitatsioonid), valu rindekeres, pitsitustunne rindkeres või tõsisemad häired, kaasa arvatuud südameatakk või insult.
- Hingamisraskus või köha. Need võivad olla kopsukahjustuse ilmingud.
- Verevalumid tavalisest kergemini, kestvam veritsus, mis tahes märk verejooksust (nt igemete veritsus), korrapäratu kujuga violetsed laigud nahal või infektsioonidega nakatumine tavalisest lihtsamini, kurgu valulikkus ja palavik, väsimustunne, minestamine, pearinglus või kahvatu nahk. Need võivad olla vere või luuüdi kahjustuse ilmingud.
- Tugev valu maos, mis võib kiirguda selga. See võib olla pankreatiidi (kõhunäärmepõletik) ilming.
- Palavik, külmavärinad, väsimus, söögiisu kaotus, maovalu, iiveldus, naha või silmade värvumine kollaseks (ikterus). Need võivad olla maksaprobleemide, nt hepatiidi (maksapõletik) või maksakahjustuse ilmingud.

#### **Teiste kõrvaltoimete hulka kuuluvad**

Teage oma arstile, kui mis tahes alljärgnevate hulgast muutub tõsiseks või kestab mõnest päevast kauem.

#### **Sage** (võib esineda kuni 1 inimesel 10-st)

- Peavalu või väsimustunne
- Pearinglus. See on tõenäolisem, kui te alustate Cardace võtmist või pärast annuse suurendamist
- Minestamine, hüpotensioon (ebatavaliselt madal vererõhk), eriti kui tõusete järsku püsti või istuma
- Kuiv ärritusköha, nina kõrvalurgete põletik (sinusit) või bronhiit, hingamisraskus
- Mao või soolestiku valu, kõhulahtisus, seedehäire, iiveldus või oksendamine
- Nahalööve, nahapinnast kõrgem või mitte
- Valu rindkeres
- Valu või krambid lihastes
- Vere kaalumisisalduse tõus vereanalüüs tulemuste põhjal.

#### **Aeg-ajalt** (võib esineda kuni 1 inimesel 100-st)

- Tasakaaluhäired (vertigo)
- Sügelus ja ebatavalised nahaaistingud, nagu tuimus, kipitus, torkimine, põletus või judin nahal (paresteesia)
- Maitsetundlikkuse kadumine või muutus
- Unehäired
- Depressioonitunne, ärevus, tavalisest närvilisem tunne või rahutus

- Ninakinnitus, hingamisraskus või astma süvenemine
- Soolestiku turse, mida nimetatakse „intestinaalne angioödeem“, mille ilmnemise sümpтомiteks on kõhuvalu, oksendamine ja kõhulahtisus
- Kõrvetised, kõhukinnitus või sukuuivus
- Päevase uriinikoguse suurenemine
- Higistamine tavalisest rohkem
- Söögiisu vähenemine või kaotus (anoreksia)
- Sagenenud või ebaregulaarsed südamelöögid
- Tursunud käed ja jalad. See võib viidata ülemäärasele vedelikupeetusele teie organismis
- Nahaõhetus
- Hägune nägemine
- Valu liigestes
- Palavik
- Seksuaalne vöimetus meestel, seksuaalse himu vähenemine meestel või naistel
- Vere teatud valgeliblede (eosinofiidid) arvu suurenemine vereanalüüs
- Muutused vereanalüüsides, mis näitavad muutusi maksa, kõhunäärme või neerude töös.

**Harv** (võib esineda kuni 1 inimesel 1000-st)

- Ebakindlus- või segasustunne
- Punane ja tursunud keel
- Naha tõsine ketendus või irdumine, sügelev, kühmiline lõöve
- Küüntepromeemid (küünte kinnitumise nõrgenemine või eraldumine küünnevallist)
- Nahalööve või verevalmid
- Värvilaigud nahal ja külmad jäsemed
- Punetavad, sügelevad, tursunud või märjad silmad
- Kuulmishäired ja heliaistingud kõrvas
- Nõrkustunne
- Punaliblede, valgeliblede või vereliistakute arvu või hemoglobiinisisalduse langus vereproovis.

**Väga harv** (võib esineda kuni 1 inimesel 10000-st)

- Tavalisest suurem tundlikkus päikesevalguse suhtes.

**Teised teatatud kõrvaltoimed**

Teage oma arstile, kui mis tahes alljärgnevate hulgast muutub tõsiseks või kestab mõnest päevast kauem.

- Kontsentreerumisraskus
- Suu turse
- Liiga väike vererakkude arv vereproovis
- Vere naatriumisisalduse langus vereproovis
- Uriimi kontsentreerumine (tume värvus), iiveldus või oksendamine, lihaskrambid, segasusseisund ja tömplused, mis võivad tuleneda ADH (antidiureetilise hormooni) liignõristusest. Kui teil on need sümpтомid, võtke võimalikult kiiresti ühendust oma arstiga
- Sörmed ja varbad muudavad külma tundes värvi ja pärast ülessoojenemist torgivid või tunduvad valulikud (Raynaud' sündroom)
- Rindade suurenemine meestel
- Aeglustunud või puudulikud reaktsioonid
- Põletustunne
- Lõhnataju muutus
- Juuste väljalangemine.

**Kõrvaltoimetest teatamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolohes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## **5. Kuidas Cardace't säilitada**

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kätesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil, blistril ja pudelil pärast „EXP:“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimus.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **6. Pakendi sisu ja muu teave**

### **Mida Cardace sisaldab**

- Toimeaine on ramipriili.

*2,5 mg:* Üks tablett sisaldb 2,5 mg ramipriili.

*5 mg:* Üks tablett sisaldb 5 mg ramipriili.

*10 mg:* Üks tablett sisaldb 10 mg ramipriili.

- Abiained on:

*2,5 mg tabletid*

Hüppromelloos

Eelželatineeritud maisitärklis

Mikrokristalliline tselluloos

Naatriumstearüülfumaraat

Kollane raudoksiid (E172)

*5 mg tabletid*

Hüppromelloos

Eelželatineeritud maisitärklis

Mikrokristalliline tselluloos

Naatriumstearüülfumaraat

Punane raudoksiid (E172)

*10 mg tabletid*

Hüppromelloos

Eelželatineeritud maisitärklis

Mikrokristalliline tselluloos

Naatriumstearüülfumaraat

### **Kuidas Cardace välja näeb ja pakendi sisu**

*2,5 mg tabletid*

Kollaka kuni kollase värvusega piklikud poolitusjoonega tabletid suurusega 8 mm x 4 mm, mille ühel poolel on märgistus 2,5 ja logo, teisel poolel HMR & 2.5. Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

*5 mg tabletid*

Kahvatupunase värvusega piklikud poolitusjoonega tabletid suurusega 8 mm x 4 mm, mille ühel poolel on märgistus 5 ja logo, teisel poolel HMP & 5. Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

*10 mg tabletid*

Valge kuni peaegu valge värvusega piklikud poolitusjoonega tabletid suurusega 7 mm x 4,5 mm, mille ühel poolel on märgistus HMO/HMO. Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

Cardace 2,5 mg tabletid on PVC/Al blisterpakendis, 7, 10, 14, 15, 18, 20, 28, 30, 45, 50, 60, 90, 98, 99, 100, 300, 320, 500 tabletti karbis ja 500 tabletti pruunis korgiga klaaspudelis

Cardace 5 mg tabletid on PVC/Al blisterpakendis, 10, 14, 15, 18, 20, 21, 28, 30, 45, 50, 56, 90, 98, 99, 100, 300, 320, 500 tabletti karbis ja 28, 56, 500 tabletti pruunis korgiga klaaspudelis.

Cardace 10 mg tabletid on PVC/Al blisterpakendis, 7, 10, 14, 15, 18, 20, 28, 30, 45, 50, 56, 90, 98, 99, 100, 300, 320, 500 tabletti karbis ja 28, 56, 500 tabletti pruunis korgiga klaaspudelis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

**Müügiloa hoidja ja tootja**

**Müügiloa hoidja**

sanofi-aventis groupe  
54, rue La Boétie  
75008 Paris  
Prantsusmaa

**Tootjad**

Sanofi S.r.l.  
Strada Statale 17, Km 22  
67019 Scoppito  
Itaalia

ja/või

Delpharm Dijon  
6, boulevard de l'Europe  
21800 Quetigny  
Prantsusmaa

ja/või

S.C. ZENTIVA S.A.  
B-dul Theodor Pallady nr. 50  
Sector 3, Bucuresti 032266  
Rumeenia

ja/või

Sanofi Aventis Deutschland GmbH  
Industriepark Höechst Brüningstraße 50  
D-65926 Frankfurt am Main  
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:  
Swixx Biopharma OÜ  
tel: +372 640 1030  
e-post: medinfo.estonia@swixxbiopharma.com

**See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega:**

Austria:

Tritace 1.25 mg Tabletten, Tritace 2.5 mg Tabletten, Tritace 5 mg Tabletten, Tritace 10 mg Tabletten

Belgia:

Tritace 2.5 mg tabletten/comprimés/ Tabletten, Tritace 5 mg tabletten/comprimés/ Tabletten, Tritace 10 mg tabletten/comprimés/ Tabletten,

Bulgaaria:

Tritace 5 mg таблетки, Tritace 10 mg таблетки

Küpros:

Triatec 2.5 mg δισκία, Triatec 5 mg δισκία

Tšehhi:

Tritace 1.25 mg tablety, Tritace 2.5 mg tablety, Tritace 5 mg tablety, Tritace 10 mg tablety

Taani:

Triatec 5 mg tabletter

Eesti:

Cardace 2.5 mg tabletid, Cardace 5 mg tabletid, Cardace 10 mg tabletid

Soome:

Cardace 2.5 mg tabletit, Cardace 5 mg tabletit, Cardace 10 mg tabletit,

Prantsusmaa:

Triatec 1.25 mg comprimé, Triatec 2.5 mg comprimé sécable, Triatec 5 mg comprimé sécable, Triatec 10 mg comprimé sécable

Saksamaa:

Delix 2.5 mg Tabletten, Delix 5 mg Tabletten, Delix Protect 10 mg Tabletten,

Delix Protect Startset

Delix 1.25 mg Tabletten,

Delix 1.25 mg Kapseln, Delix P 2.5 mg Kapseln, Delix P 5 mg Kapseln, Delix P 10 mg Kapseln

Kreeka:

Triatec 2,5 mg δισκία, Triatec 5 mg δισκία

Ungari:

Tritace Mite 1.25 mg tabletta

Tritace 2.5 mg tabletta, Tritace 5 mg tabletta, Tritace 10 mg tabletta

Iirimaa:

Tritace 1.25 mg tabs, Tritace 2.5 mg tabs, Tritace 5 mg tabs, Tritace 10 mg tabs

Itaalia:

Triatec 2.5 mg compresse, Triatec 5 mg compresse, Triatec 10 mg compresse

Läti:

Cardace 2.5 mg tabletes, Cardace 5 mg tabletes, Cardace 10 mg tabletes

Leedu:

Cardace 5 mg tabletēs, Cardace 10 mg tabletēs

Luksemburg:

Tritace 2.5 mg tabletten/comprimés/ Tabletten, Tritace 5 mg tabletten/comprimés/ Tabletten, Tritace 10 mg tabletten/comprimés/ Tabletten

Norra:

Triatec 2.5 mg tabletter, Triatec 5 mg tabletter, Triatec 10 mg tabletter

Poola:

Tritace 2.5 mg tabletki, Tritace 5 mg tabletki, Tritace 10 mg tabletki

Portugal:

Triatec 1.25 mg cápsulas, Triatec 2.5 mg cápsulas, Triatec 5 mg cápsulas, Triatec 10 mg cápsulas

Rumeenia:

Tritace 2.5 mg komprimaat, Tritace 5 mg komprimaat, Tritace 10 mg komprimaat

Slovakia:

Tritace 1.25 mg tablety, Tritace 2.5 mg tablety, Tritace 5 mg tablety, Tritace 10 mg tablety

Sloveenia:

Tritace 1.25 mg tablete, Tritace 2.5 mg tablete, Tritace 5 mg tablete, Tritace 10 mg tablete

Hispaania:

Acovil 2.5 mg comprimidos, Acovil 5 mg comprimidos, Acovil 10 mg comprimidos

Rootsi:

Triatec 2.5 mg tabletter, Triatec 5 mg tabletter, Triatec 10 mg tabletter

Ühendkuningriik:

Tritace 1.25 mg tablets, Tritace 2.5 mg tablets, Tritace 5 mg tablets, Tritace 10 mg tablets,  
Tritace Titration Pack tablets

**Infoleht on viimati uuendatud augustis 2022.**