

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR / PACIENT

Captopril 25 mg comprimate

Captopril

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să vi se administreze 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, asistentei medicale 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, asistentei medicale sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Captopril și pentru ce se utilizează

Captopril este un medicament utilizat pentru scăderea tensiunii arteriale (un antihipertensiv). Acesta aparține grupului inhibitorilor enzimei de conversie a angiotensinei (ECA). În timpul tratamentului cu Captopril vasele sanguine se dilata, ceea ce duce la scăderea tensiunii arteriale și creșterea fluxului de sânge și de oxigen către mușchiul inimii și a altor organe.

Captopril este utilizat pentru tratamentul:

- tensiunii arteriale crescute (hipertensiune arterială),
- insuficienței cardiace,
- la pacienții după un atac de cord,
- pentru prevenirea insuficienței cardiace,
- pentru tratamentul afectării rinichilor la pacienții cu diabet zaharat.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Captopril

Nu luați Captopril :

- Dacă aveți alergii (hipersensibilitate) la captopril, alți inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei (ECA) sau la oricare dintre excipienții produsului, enumerați la pct. 6.
- Dacă aveți alergii la alte medicamente similare (alți inhibitori ai ECA), manifestate prin umflarea bruscă a buzelor și feței, gâtului, posibil a mâinilor și picioarelor, însoțită de respirație și înghițire dificilă (angioedem).
- Dacă aveți angioedem ereditar.
- Dacă aveți probleme cu rinichii dumneavoastră.
- Dacă aveți un nivel crescut de potasiu în sânge.
- Dacă aveți stenoză bilaterală a arterelor renale sau stenoza arterei unicului rinichi cu creștere progresivă a nivelului de azot în sânge.
- Dacă ați suportat un transplant de rinichi.

- Dacă aveți stenoza orificiului aortic și modificări obstructive, ceea ce face dificilă scurgerea sângelui din ventriculul stâng
- Dacă sunteți gravidă în mai mult de 3 luni (de asemenea, este mai bine să evitați Captopril în termenele timpurii de sarcină – a se vedea pct. *Sarcina*).
- Dacă alăptați.
- Dacă aveți diabet zaharat sau funcție insuficientă a rinichilor și sunteți tratat cu un medicament care scade tensiunea arterială ce conține aliskiren.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a lua Captopril.

- După o doză de medicament, chiar peste câteva ore, poate să apară o scădere excesivă a tensiunii arteriale (hipotensiune arterială). Acest lucru este mai frecvent la pacienții tratați cu medicamente pentru creșterea excreției de urină (diuretice), cei care au diaree sau vomă, transpirație excesivă sau care respectă o dieta fără sare. Scăderea volumului de sânge circulant și conținutul redus de sodiu trebuie corectate înainte de administrarea unui inhibitor ECA și trebuie utilizată preferabil o doză inițială mai mică. Se va reține, că ca în cazul oricărui alt medicament antihipertensiv, scăderea tensiunii arteriale la pacienții cu boli cardiovasculare sau cerebrovasculare poate crește riscul de infarct miocardic sau accident vascular cerebral.
- Înainte și în timpul tratamentului cu captopril medicul vă va monitoriza funcția renală.
- Informați medicul dumneavoastră dacă aveți diabet zaharat, boli cronice de rinichi, dacă luați diuretice care economisesc potasiul (cum ar fi spironolactonă, amilorid, triamteren) sau dacă luați comprimate de potasiu. Nu este recomandată utilizarea acestor medicamente împreună cu captopril. Dacă simțiți slăbiciune musculară sau bătăi neregulate ale inimii în timpul tratamentului, informați imediat medicul dumneavoastră.
- Informați medicul dumneavoastră dacă aveți diabet zaharat. Poate fi necesară monitorizarea atentă a conținutului de zahăr în sânge sau reducerea dozei de insulină sau a altor medicamente utilizate pentru tratamentul diabetului zaharat.
- Dacă aveți peste 65 de ani sunteți expuși unui risc crescut de efecte secundare.
- În timpul tratamentului cu captopril numărul de celule albe din sânge se poate reduce (neutropenie) sau aceste celule chiar pot dispărea (agranulocitoză). Neutropenia este mai frecventă la pacienții cu maladii ale țesutului conjunctiv, boli vasculare, care administrează terapie imunosupresoare, tratament cu alopurinol sau procainamidă sau o combinație a acestor factori de risc, în special dacă există disfuncții renale pre-existente. Dacă apar semne de infecție cu debut brusc (de exemplu febră, durere în gât, tuse) se recomandă consultarea imediată a medicului.
- Dacă apare tuse uscată, persistentă, îndelungată.
- Dacă medicul dumneavoastră (sau stomatologul) planifică o intervenție chirurgicală și anestezie, spune-i că luați captopril.
- În timpul tratamentului alergiei (desensibilizare) pot să apară reacții de hipersensibilitate nedorite. În caz dacă medicul dumneavoastră planifică un astfel de tratament, comunicați-i că luați captopril.
- Pe parcursul tratamentului cu captopril poate apărea îngălbenirea pielii, mucoaselor și albului ochilor (icter), creșterea activității enzimelor hepatice și necroză hepatică fulminantă. În acest caz, trebuie să întrerupeți tratamentul imediat și să consultați medicul.
- Pe parcursul tratamentului cu captopril la pacienții cu funcția renală grav afectată pot apărea proteine în urină.
- În timpul tratamentului cu inhibitori ECA poate apărea umflarea feței, buzelor, limbii, gâtului, care creează probleme la respirație sau deglutiție (angioedem), în special în primele săptămâni de utilizare. În cazuri rare, angioedemul apare în procesul de tratament după o terapie pe termen lung cu inhibitori ECA. În acest caz, medicamentul trebuie sistat imediat.
- Inhibitorii ECA trebuie administrați cu prudență la pacienții cu stenoză aortică și mitrală/cardiomiopatie obstructivă.
- Trebuie să-i spuneți medicului dumneavoastră dacă credeți că sunteți (sau ați putea deveni) gravidă. Captopril nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie luat dacă sunteți în mai

mult de 3 luni de sarcină, deoarece poate determina leziuni grave la făt dacă este utilizat în această perioadă (vezi secțiunea privind sarcina).

- Dacă luați medicamente care conțin litiu, utilizate pentru tratamentul unor tulburări mintale.
- Dacă luați oricare dintre următoarele medicamente utilizate pentru tratamentul hipertensiunii arteriale:
 - Blocante ale receptorilor angiotensinei II (de asemenea, cunoscute sub numele de sartani, de exemplu candesartan, valsartan), în special dacă aveți probleme renale legate de diabet.
 - Aliskiren.

Medicul dumneavoastră vă poate verifica funcția renală, tensiunea arterială, precum și concentrația de electroliți (de exemplu, potasiu și sodiu) în sânge la intervale regulate.

Trebuie să comunicați personalului din laborator că luați captopril dacă sunteți programat pentru efectuarea unor teste de urină la prezența acetonei.

Vezi, de asemenea, informațiile la pct. "Nu luați Captopril".

Copii și adolescenți

Eficacitatea și siguranța utilizării captoprilului la copii nu au fost studiate în mod adecvat.

Captopril împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente. În special, comunicați medicului dumneavoastră dacă luați oricare din următoarele medicamente:

- Medicamente pentru creșterea excreției de urină (diuretice), în special diuretice de ansă și cele care economisesc potasiul - spironolactonă, amilorid sau triamteren
- Alte medicamente pentru tratarea tensiunii arteriale crescute (antagoniști ai beta-receptorilor, antagoniști ai alfa-receptorilor, blocante ale canalelor de calciu)
- Medicamente care dilată vasele de sânge, inclusiv nitroglicerină și alți nitrați
- Medicamente pentru tratamentul infarctului miocardic, inclusiv acid acetilsalicilic (în doze cardiologice) și medicamente care dizolvă cheagul de sânge (trombolitice)
- Medicamente pentru tratamentul tulburărilor mintale (antidepresive, antipsihotice, litiu)
- Medicamente pentru tratamentul gutei (probenecid, alopurinol).
- Medicamente pentru tratarea cancerului
- Medicamente pentru tratamentul bolilor autoimune
- Medicamente antiinflamatoare nesteroidiene pentru ameliorarea durerii, febrei și inflamației
- Simpatomimetice - medicamente pentru stimularea lucrului inimii, sau în cazuri de șoc
- Medicamente pentru tratamentul diabetului zaharat (insulină sau antidiabetice orale).

Utilizarea concomitentă a captoprilului cu unele dintre medicamentele pentru tratarea bolilor menționate mai sus poate inhiba acțiunea acestora, crește efectele secundare sau influența efectul captoprilului.

Înainte de o intervenție chirurgicală comunicați medicului că luați captopril.

Medicul dumneavoastră ar putea avea nevoie de a schimba doza și/sau de a aplica alte măsuri de precauție:

- Dacă luați un blocant al receptorilor angiotensinei II sau aliskiren (vezi, de asemenea, informațiile la pct. "Nu luați Captopril" și "Atenționări și precauții").

Captopril împreună cu alimente și băuturi

Medicamentul poate fi luat înainte, în timpul mesei și după mese.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi 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 întrerupeți tratamentul cu Captopril înainte de a rămâne gravidă sau îndată ce ați aflat că sunteți gravidă și vă va sfătui să luați un alt medicament în loc de Captopril.

Captopril nu este recomandat la începutul sarcinii și nu trebuie luat după 3 luni de sarcină, deoarece poate determina leziuni grave la făt, dacă este folosit după a treia lună de sarcină.

Alăptarea

Spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați sau urmează să începeți să alăptați. Captopril este contraindicat mamelor care alăptează, iar medicul dumneavoastră vă poate alege un alt tratament pentru dumneavoastră dacă doriți să alăptați.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Ca și în cazul altor medicamente antihipertensive, capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje poate scădea, mai ales la începutul tratamentului sau când doza este modificată. Aceste efecte depind de sensibilitatea individuală a pacientului.

Captopril conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a comunicat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, adresați-vă medicului înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Captopril

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

Regimul de dozare se stabilește individual de către medic, care va ține cont de caracteristicile dumneavoastră și răspunsul tensiunii arteriale. Doza zilnică maximă recomandată este de 150 mg. Captopril 25 mg comprimate nu se divizează. Dacă este necesar să se administreze captopril într-o doză mai mică, se recomandă administrarea altor medicamente.

Tensiune arterială crescută: doza inițială recomandată este de 25-50 mg pe zi în două prize. Dacă este necesar, doza se crește treptat, la intervale de cel puțin 2 săptămâni, la 100-150 mg pe zi, în două prize, pentru a atinge nivelul necesar al tensiunii arteriale.

Pentru pacienții cu activitate marcată a sistemului renină-angiotensină-aldosteron (SRAA) doza recomandată pentru o administrare este de 6,25 mg sau 12,5 mg. Tratamentul trebuie inițiat sub supravegherea strictă a unui medic. Treptat, la intervale de cel puțin 2 săptămâni, doza poate fi crescută la 50 mg pe zi în una sau două prize și, dacă este necesar, până la 100 mg pe zi în una sau două prize.

Insuficiență cardiacă: tratamentul insuficienței cardiace cu captopril trebuie inițiat sub supraveghere medicală strictă. Doza inițială este de 6,25 mg - 12,5 mg de 2 până la 3 ori pe zi. Titrarea pentru doza de întreținere (75 - 150 mg pe zi) trebuie să se bazeze pe răspunsul pacientului la tratament, starea clinică și tolerabilitatea. Doza zilnică maximă recomandată este de 150 mg, administrată în câteva prize. Doza trebuie crescută treptat, la intervale de cel puțin 2 săptămâni, pentru a evalua răspunsul pacientului la tratament.

Atac de cord:

- tratamentul pe termen scurt: tratamentul cu captopril în condiții de staționar trebuie inițiat cât mai

curând posibil după apariția semnelor și/sau simptomelor la pacienții cu hemodinamică stabilă. Este necesară administrarea unei doze de probă - 6,25 mg, după 2 ore - 12,5 mg și după 12 ore - 25 mg. Din ziua următoare, în absența garantată a reacțiilor hemodinamice nedorite, este necesară administrarea a 100 mg captopril pe zi în 2 prize timp de 4 săptămâni. După 4 săptămâni de tratament, starea pacientului ar trebui re-evaluată se va lua o decizie privind continuarea tratamentului și tratarea afecțiunii în perioada post-infarct.

- tratamentul pe termen lung: dacă tratamentul cu captopril nu a fost inițiat în primele 24 de ore după un infarct miocardic acut, se presupune că tratamentul pacienților stabili din punct de vedere clinic se va iniția între 3 și 16 zile după infarct. Tratamentul trebuie inițiat în condiții de spital cu o monitorizare atentă a tensiunii arteriale până la atingerea unei doze de 75 mg. Doza inițială trebuie să fie mică, mai ales dacă pacientul are tensiune arterială normală sau scăzută. Tratamentul trebuie inițiat cu o doză de 6,25 mg, urmată de 12,5 mg pe zi timp de 2 zile și ulterior 25 mg de 3 ori pe zi, dacă acest lucru este justificat de lipsa reacțiilor hemodinamice adverse. Doza recomandată pentru o cardioprotecție eficientă în cazul tratamentului îndelungat este de 75-150 mg pe zi în 2 până la 3 prize. În cazul scăderii tensiunii arteriale, doza de diuretice și/sau vasodilatatoare utilizate concomitent poate fi redusă pentru a obține o doză stabilă de captopril. Dacă este necesar, regimul de tratament se va ajusta în funcție de reacțiile clinice ale pacientului. Medicamentul poate fi utilizat concomitent cu alte medicamente pentru tratamentul infarctului miocardic.

Afectarea rinichilor la pacienții cu diabet zaharat de tip I: doza zilnică recomandată de captopril este de 75-100 mg pe zi în câteva prize.

Tulburări ale funcției renale: deoarece captoprilul este excretat în principal prin rinichi, pentru pacienții cu insuficiență renală doza trebuie redusă și intervalul de dozare - crescut.

Dacă pacienții cu insuficiență renală severă necesită tratament concomitent cu diuretice, sunt preferabile diureticele de ansă (de exemplu, furosemid), mai mult decât diureticele tiazidice, care ar trebui evitate.

Pacienți vârstnici

Pentru pacienții vârstnici tratamentul cu captopril se recomandă a fi inițiat cu cea mai mică doză (6,25 mg de două ori pe zi), deoarece la acești pacienți funcția renală poate fi redusă sau sunt prezente alte maladii asociate.

Copii și adolescenți

Eficacitatea și siguranța Captoprilului la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani nu au fost pe deplin studiate. Captoprilul poate fi administrat copiilor și adolescenților numai atunci când tratamentul cu alte medicamente care scad tensiunea arterială nu este suficient de eficient. Tratamentul cu captopril trebuie inițiat sub supraveghere medicală strictă. Doza inițială la copii este de 0,3 mg/kg greutate corporală. Pentru pacienții care necesită precauții speciale, doza inițială de captopril trebuie să fie de 0,15 mg/kg greutate corporală. De obicei, captoprilul este prescris copiilor de 3 ori pe zi, dar doza și intervalul trebuie adaptate individual, în funcție de răspunsul pacientului.

Această farmaceutică nu este destinată copiilor cu vârsta sub 6 ani și nu poate fi utilizată pentru titrarea dozelor.

Dacă ați luat mai mult Captopril decât trebuie

Dacă ați ingerat într-o singură priză un număr mare de comprimate trebuie să sunați medicul sau să apelați la unitatea de urgențe.

Cele mai frecvente semne ale supradozajului sunt: scăderea severă a tensiunii arteriale, șoc, senzație de amorțeală (stupoare), bătăi prea lente ale inimii, dezechilibru al apei și electroliților, funcție anormală a rinichilor. Dacă se întâmplă acest lucru, culcați-vă cu capul mai jos și apălați medicul.

Dacă ați omis o doză de Captopril

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza omisă. Dacă ați omis o doză, luați doza uitată cât mai curând posibil. Cu toate acestea, dacă au mai rămas doar câteva ore până la următoarea doză, luați-o ca de obicei, fără doza omisă. Nu luați niciodată o doză dublă.

Dacă ați încetat să luați Captopril

Trebuie să continuați tratamentul atâta timp cât v-a recomandat medicul dumneavoastră. Dacă ați oprit tratamentul, tensiunea arterială poate crește din nou, crescând, de asemenea riscul de complicații legate de hipertensiune arterială, în special din partea inimii, creierului și rinichilor.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Unele reacții adverse pot fi grave. Vă rugăm să întrerupeți tratamentul și să vă adresați de urgență medicului dacă apar următoarele reacții adverse:

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

- umflarea feței, buzelor, limbii, gâtului, cu dificultăți de respirație și înghițire (angioedem)

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- afectarea severă a rinichilor cu mărirea sau scăderea cantității de urină eliminată, creșterea frecvenței urinărilor.

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

- amorțirea bruscă a feței, brațelor sau picioarelor, mai ales pe o parte a corpului, dificultăți în vorbire și înțelegere, tulburări de vedere, amețală, pierderea echilibrului, dificultăți motorii și dureri de cap severe – semne de accident vascular cerebral

- pierderea conștienței (sincopă)

- semne de tulburări severe din partea inimii (oprirea inimii, dureri puternice în regiunea inimii, cu iradiere în mâna stângă, spate, însoțite de stare de panică și modificarea stării de conștiență, modificări ale valorilor tensiunii arteriale – șoc cardiogen)

- semne de afectare a plămânilor de cauză alergică, însoțită de febră, tuse, frisoane, respirație dificilă (alveolită alergică/pneumonită eozinofilică), bronhospasm

- dureri în partea superioară a abdomenului (semne de ulcer peptic)

- dureri puternice în regiunea ombilicului, sub formă de centură (semne de pancreatită)

- semne de afectare a ficatului – îngălbenirea pielii și a albului ochilor, lipsa poftei de mâncare, scădere în greutate, slăbiciune

- leziuni severe ale pielii, cu roșeață, umflare, apariție de vezicule, leziuni, dezlipirea pielii (sindrom Stevens-Johnson, eritem multiform, reacții pemfigoide, dermatită exfoliativă)

- sindrom nefrotic, caracterizat prin tensiune arterială crescută, umflare și apariția de proteine în urină.

Alte reacții adverse pot include:

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- tulburări de somn
- modificarea senzațiilor gustative, amețeli
- tuse uscată și iritantă, senzație de sufocare
- greață, vărsături, jenă gastrică, dureri abdominale, diaree, constipație, senzație de uscăciune în gură
- mâncărime cu sau fără erupții pe piele, erupții trecătoare pe piele
- căderea părului.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane)

- senzație de bătăi accelerate și neregulate ale inimii (tahicardie, tahiaritmii)
- durere toracică severă (angină pectorală)
- conștientizarea bătăilor inimii (palpitații).

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- pierderea poftei de mâncare (anorexie)
- somnolență, dureri de cap, furnicături sau amorțeală (parestezie)
- tensiune arterială scăzută, ocazional paloare a degetelor (sindromul Raynaud), înroșire, paliditate
- ulcere în cavitatea bucală și pe limbă, umflarea mucoasei cavității bucale
- dureri în piept, oboseală, slăbiciune.

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane)

- scăderea numărului de neutrofile (un tip de celule albe) în sânge, absența globulelor albe mature în sânge (agranulocitoză), scăderea numărului tuturor celulelor în sânge (pancitopenie), mărirea nodulilor limfatici, număr crescut de eozinofile (un tip celule sanguine de culoare albă) în sânge, scăderea numărului de plachete (trombocitopenie), scăderea concentrației serice de hemoglobină, număr scăzut de globule roșii în sânge (anemie)
- creșterea nivelului de potasiu în sânge (hiperkaliemie), scăderea concentrației de glucoză în sânge (hipoglicemie)
- confuzie, depresie
- tulburări de vedere
- inflamația mucoasei nazale cu înfundarea nasului și eliminări (rinită)
- inflamația limbii (glosită)
- erupții ce proeminează de asupra nivelului pielii însoțite de mâncărime (urticarie)
- sensibilitate crescută la lumină
- dureri musculare și articulare
- incapacitatea de a atinge sau de a menține o erecție (impotență), tumefierea sânilor la bărbați (ginecomastie)
- febră
- proteine în urină (proteinurie), niveluri scăzute de sodiu în sânge (hiponatremie), niveluri serice crescute de uree, creatinină și bilirubină, creșterea titrului de anticorpi antinucleari, creșterea vitezei de sedimentare a hematiilor.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nemenționate în acest prospect. Puteți raporta, de asemenea, reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, disponibil pe site-ul AMDM la următoarea adresă web: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md.

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

5. Cum se păstrează Captopril

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc protejat de umiditate, la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei menajere 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 Captopril

Substanța activă este captopril. Fiecare comprimat conține 25 mg captopril.

Alte componente sunt: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, amidon de porumb, acid stearic.

Cum arată Captopril și conținutul ambalajului

Comprimate de culoare albă sau aproape albă, plat-cilindrice, cu margini teșite, cu miros caracteristic.

Captopril este disponibil câte 10 comprimate în blister din PVC/Al, câte 4 blistere împreună cu prospectul în cutie.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

„Uzina de preparate medicinale din Borisov” societate pe acțiuni deschisă

Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev, 64

tel./fax: +375(177)73 56 12; +375(177)73 11 56

Fabricantul

„Uzina de preparate medicinale din Borisov” societate pe acțiuni deschisă

Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev, 64

Acest prospect a fost aprobat în Iulie 2018

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