

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR/PACIENT

### **RAMILONG 5 mg comprimate** **RAMILONG 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 Ramilong și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Ramilong
3. Cum să luați Ramilong
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ramilong
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. Ce este Ramilong și pentru ce se utilizează**

Ramilong conține substanța activă numită ramipril, care aparține unei clase de medicamente numite inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei (ECA).

Ramilong acționează prin dilatarea vaselor sanguine, în scopul de a ușura lucrul inimii de a pompa sângele în tot organismul. Aceasta ajută la scăderea tensiunii arteriale crescute. La mulți pacienți cu insuficiență cardiacă, ramiprilul va ajuta inima să funcționeze mai bine.

Ramilong este utilizat pentru:

- tratamentul hipertensiunii arteriale (tensiune arterială crescută);
- reducerea riscului dumneavoastră de a avea un infarct miocardic sau un accident vascular cerebral;
- reducerea riscului sau a întârzia agravarea afecțiunilor dumneavoastră de rinichi (fie că aveți sau nu diabet zaharat);
- tratamentul insuficienței cardiace (atunci când inima dumneavoastră nu poate pompa suficient sânge în organismul dumneavoastră);
- ca tratament după un infarct miocardic complicat cu insuficiență cardiacă.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Ramilong**

**Nu luați Ramilong:**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) 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 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 „edem angioneurotic”. Semnele pot include mâncărime, blânde (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 administrați medicamente ce conțin sacubitril/valsartan (indicate în tratamentul insuficienței cardiace);
- dacă efectuați sedințe de dializă sau orice alt tip de filtrare a sângelui. În funcție de aparatul utilizat, este posibil ca Ramilong 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);
- dacă vă aflați în trimestrul II sau III de sarcină (vezi mai jos pct. „Sarcina și alăptarea”) sau dacă alăptați;
- dacă tensiunea dumneavoastră arterială este anormal de mică sau instabilă. Va fi necesar ca medicul dumneavoastră 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.

Nu luați Ramilong dacă vă aflați în oricare dintre situațiile de mai sus. Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua Ramilong.

### **Atenționări și precauții**

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

- dacă aveți afecțiuni ale inimii, ficatului sau rinichilor (de exemplu, stenoză bilaterală de arteră renală sau stenoză arterială pe rinichi unic, transplant);
- dacă ați pierdut multe lichide sau săruri din organism (vărsături), aveți diaree, transpirați mai mult decât de obicei, aveți o dietă săracă în sare, luați diuretice (medicamente care cresc eliminarea de apă) de mult timp sau efectuați sedințe de dializă). Dacă aceasta este valabil în cazul dumneavoastră, înainte de inițierea tratamentului medicul dumneavoastră vă poate indica restabilirea volumului de lichide și a concentrației de săruri din organism;
- dacă urmează să vi se efectueze un tratament pentru a reduce reacția dumneavoastră alergică la înțepăturile de albină sau viespe (desensibilizare);
- dacă aveți o concentrație mare a potasiului în sânge (observată la analize ale sângelui);
- dacă prezentați semne de afectare a imunității (de exemplu, febră, mărirea ganglionilor limfatici, tonsilită);
- dacă ați avut vreodată o reacție alergică manifestată prin umflături la nivelul feței, buzelor, limbii, gâtului, cu dificultăți la înghițire sau respirație;
- dacă urmează să vi se administreze un anestezic. Acesta vă poate fi administrat pentru o operație sau pentru orice intervenție stomatologică. Este posibil să fie nevoie să întrerupeți tratamentul cu Ramilong cu o zi înainte de operație; cereți sfatul medicului dumneavoastră;

- dacă urmează să efectuați ședințe de dializă sau orice alt tip de filtrare a sângelui. În funcție de aparatul utilizat, este posibil ca Ramilong să nu fie potrivit pentru dumneavoastră;
- dacă luați medicamente numite inhibitori mTOR (de exemplu temsirolimus, everolimus, sirolimus) sau vildagliptin sau racecadotril, deoarece acestea pot crește riscul de apariție a angioedemului, o reacție alergică gravă;
- dacă luați medicamente sau aveți afecțiuni care pot să scadă nivelul de sodiu din sângele dumneavoastră. Medicul dumneavoastră poate să solicite efectuarea regulată a analizelor de sânge, mai ales pentru verificarea nivelului de sodiu din sângele dumneavoastră, în mod special dacă sunteți vârstnic;
- 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) însărcinată. Ramilong 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 concentrațiile electrolitilor (de exemplu, potasiu) din sânge, la intervale regulate de timp. Vezi și informațiile de la punctul „Nu luați Ramilong”.

### **Copii și adolescenți**

Ramilong nu este recomandat la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani. Siguranța și eficacitatea utilizării ramiprilului la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani nu au fost încă stabilite.

Dacă nu sunteți sigur că vă aflați în oricare dintre situațiile enumerate mai sus, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să utilizați Ramilong.

### **Ramilong 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 Ramilong poate influența modul în care acționează unele medicamente. De asemenea, unele medicamente pot influența modul în care acționează Ramilong.

În special, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele medicamentele:

- medicamente care pot crește concentrația de potasiu în sânge, cum sunt amiloridul, triamterenul, spironolactona, sărurile de potasiu și heparina (utilizată pentru subțierea sângelui);
- medicamente utilizate pentru tratamentul tensiunii arteriale mari (hipertensiune arterială);

- diuretice (medicamente care cresc eliminarea de apă), cum este furosemidul;
- medicamente hipnotice, stupefiante și anestezice;
- medicamente utilizate pentru tratamentul tensiunii arteriale scăzute, șocului, insuficienței cardiace, astmului bronșic sau alergiilor, cum sunt efedrina, noradrenalina sau adrenalina. Va fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă verifice tensiunea arterială;
- medicamente ce conțin hormoni estrogenii;
- medicamente ce conțin alopurinol (utilizate pentru a scădea concentrația de acid uric în sânge);
- medicamente ce conțin procainamidă (utilizate pentru tratamentul tulburărilor de ritm cardiac);
- medicamente pentru tratamentul cancerului (chimioterapie);
- medicamente pentru deprimarea sistemului imunitar după transplantul de organe;
- medicamente ce conțin glucocorticoizi utilizați pentru a trata inflamația, cum este prednisolonul;
- litiu (utilizat pentru tratamentul unor afecțiuni psihice). Va fi necesară verificarea atentă de către medicul dumneavoastră a concentrației litiului din sângele dumneavoastră;
- medicamente pentru tratamentul diabetului zaharat, cum sunt insulina și medicamentele administrate pe cale orală pentru a scădea concentrația glucozei din sânge (de exemplu, vildagliptin - utilizat pentru tratamentul diabetului zaharat de tip 2). Ramilong poate scădea concentrația glucozei din sângele dumneavoastră. Verificați atent concentrația glucozei din sângele dumneavoastră în timpul tratamentului cu Ramilong;
- medicamente antidiareice (racecadotril);
- medicamente utilizate pentru a ameliora durerea și inflamația (de exemplu, medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), cum sunt ibuprofenul sau indometacina și acidul acetilsalicilic);
- dacă luați un blocant al receptorilor angiotensinei II (BRA) sau aliskiren (vezi și informațiile de la punctele „Nu luați Ramilong” și „Atenționări și precauții”.

Dacă nu sunteți sigur că vă aflați în oricare dintre situațiile enumerate mai sus, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să utilizați Ramilong.

### **Ramilong împreună cu alimente și băuturi și alcool**

Consumul de alcool etilic în timpul tratamentului cu Ramilong vă poate face să vă simțiți amețit sau buimăcit. Dacă sunteți îngrijorat în legătură cu ce cantitate de alcool etilic puteți consuma în timpul tratamentului cu Ramilong, discutați despre acest lucru cu medicul dumneavoastră, deoarece medicamentele utilizate pentru scăderea tensiunii arteriale și alcoolul etilic pot avea efecte cumulative. Ramilong poate fi luat cu sau fără alimente.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament. Spuneți medicului dumneavoastră dacă sunteți însărcinată, încercați să rămâneți însărcinată sau dacă alăptați.

*Sarcina*

Ramilong nu este recomandat în timpul primului trimestru de sarcină și este contraindicat în trimestrul II și III de sarcină deoarece poate determina afectarea severă a copilului dumneavoastră.

#### *Alăptarea*

Spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați sau sunteți pe cale să o faceți. Ramilong nu este recomandat mamelor care alăptează și medicul dumneavoastră trebuie să aleagă alt tratament pentru dumneavoastră mai ales dacă copilul dumneavoastră este nou-născut sau născut prematur.

#### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

În timpul tratamentului cu Ramilong, vă puteți simți amețit. Acest lucru este mai probabil să se întâmple când începeți tratamentul cu Ramilong 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 Ramilong**

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

#### *Tratamentul tensiunii arteriale mari*

- 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 Ramilong.

#### *Pentru a reduce riscul dumneavoastră de a avea un infarct miocardic sau un 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 dumneavoastră 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 avut 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.

### *Utilizarea la copii și adolescenți*

Ramilong nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

### Modul de administrare

Administrați medicamentul la aceeași oră în fiecare zi. Comprimatele trebuie înghițite întregi, fără a fi zdrobite sau mescate, cu o cantitate suficientă de apă (1/2 pahar de apă).

### **Dacă luați mai mult Ramilong decât trebuie**

Dacă ați luat sau credeți că ați luat o doză prea mare de Ramilong (supradozaj), spuneți imediat medicului dumneavoastră. Nu conduceți un vehicul până la spital, rugați pe altcineva să meargă cu dumneavoastră sau solicitați serviciul de asistență medicală de urgență. Luați medicamentele rămase cu dumneavoastră.

### **Dacă uitați să luați Ramilong**

Dacă uitați să luați medicamentul sau ați luat o doză mai mică decât cea recomandată de medicul dumneavoastră nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată; așteptați momentul stabilit pentru administrarea următoarei doze și continuați tratamentul așa cum v-a prescris medicul dumneavoastră.

### **Dacă încetați să utilizați Ramilong**

Continuați administrarea medicamentului până când medicul dumneavoastră vă recomandă întreruperea tratamentului. Nu întrerupeți dumneavoastră utilizarea Ramilong dacă vă simțiți bine. Dacă întrerupeți tratamentul, este posibil ca boala să revină.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, 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 Ramilong și contactați imediat un medic dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave – este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență:**

- umflare a feței, buzelor sau a gâtului, ceea ce face dificilă respirația sau înghițirea, precum și mâncărime și erupții pe piele. Acesta poate fi semnul unei reacții alergice grave la Ramilong;

- reacții cutanate grave, inclusiv erupție pe piele, ulceratii la nivelul cavității bucale, agravarea unei afecțiuni preexistente la nivelul pielii, roșeață, vezicule sau descumare a pielii (cum sunt sindromul Stevens-Johnson, necroliza epidermică toxică sau eritemul polimorf).

### **Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aveți:**

- bătăi cardiace rapide, bătăi cardiace puternice sau neregulate (palpitații), durere în piept, apăsare în piept sau probleme mai grave, inclusiv un infarct miocardic sau un accident vascular cerebral;
- scurtare a respirației sau tuse. Acestea pot fi semnele unor probleme ale plămânilor;
- 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;
- durere violentă de stomac care poate ajunge în spate. Acesta poate fi un semn de pancreatită (inflamație a pancreasului);
- febră, frisoane, oboseală, pierderea apetitului alimentar, durere de stomac, senzație de rău (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.

### **Alte reacții adverse posibile la utilizarea medicamentului Ramilong**

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă oricare dintre următoarele reacții adverse devine gravă sau durează mai mult de câteva zile.

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

- analize ale sângelui care arată o concentrație mai mare de potasiu în sânge decât este normal;
- durere de cap;
- senzație de amețală. Aceasta este mai probabil să apară la începutul tratamentului cu Ramilong sau când începeți să luați o doză mai mare;
- 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 (sinuzită) sau bronșită, scurtare a respirației;
- durere de stomac sau intestinală, diaree, indigestie, senzație de rău (greață) sau stare de rău (vărsături);
- erupții pe piele cu sau fără suprafață proeminentă;
- dureri sau crampe musculare;
- durere în piept;
- senzație de oboseală;

#### ***Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):***

- creșterea numărului unor anumite celule albe din sânge (eozinofilie), evidențiată prin teste de sânge,
- scăderea sau pierderea apetitului alimentar (anorexie);
- senzație de deprimare, anxietate, nervozitate mai accentuată decât de obicei sau neliniște;
- tulburări de somn, inclusiv somnolență;

- amețeli;
- mâncărime și senzații neobișnuite la nivelul pielii, cum sunt amorțeli, furnicături, înțepături, arsură sau senzație de fiori la nivelul pielii (parestezii);
- pierdere sau modificare a gustului;
- tulburări de vedere, inclusiv vedere încețoșată;
- bătăi cardiace neregulate sau mai rapide, dureri în regiunea inimii sau infarct miocardic;
- retenția apei în organism manifestată prin mâini și picioare umflate (edeme periferice);
- înroșirea feței;
- inflamația pancreasului (pancreatită), creșterea nivelului enzimelor pancreatice, angioedem la nivelul intestinului subțire, dureri abdominale, inclusiv gastrită, constipație, uscăciunea gurii (xerostomie);
- creșterea nivelului enzimelor hepatice și/sau a bilirubinei;
- prurit;
- transpirații abundente;
- durere la nivelul articulațiilor;
- tulburări ale funcției rinichilor;
- creșterea nivelului ureei și creatininei în sânge;
- incapacitate de a avea raporturi sexuale la bărbați, scăderea apetitului sexual la bărbați sau femei;
- febră.

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

- teste ale sângelui care pun în evidență o scădere a numărului celulelor roșii, albe sau ale plachetelor sanguine sau o scădere a cantității de hemoglobină;
- confuzie;
- tremor;
- tulburări de echilibru;
- ochi umezi sau umflați, roșii, cu senzație de mâncărime (conjunctivită);
- tulburări de auz și zgomote în urechi;
- îngustare a vaselor de sânge, extremități reci (scăderea aprovizionării cu sânge), inflamare a vaselor de sânge (vasculită);
- limbă roșie și umflată (glosită);
- îngălbenirea pielii (icter), tulburări ale funcției ficatului;
- erupții pe piele;
- piele cu aspect sever de solzi sau care se cojește, mâncărime, erupție pe piele cu suprafață proeminentă;
- probleme ale unghiilor (de exemplu, căderea sau separarea unghiilor de patul unghial);
- senzație de slăbiciune.

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

- sensibilitate mai mare decât de obicei la expunerea la soare.

***Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):***



- analize ale sângelui care arată prea puține celule în sângele dumneavoastră;
- reacții anafilactice sau anafilactoidice, valori crescute ale anticorpilor antinucleari;
- sindromul secreției inadecvate a hormonului antidiuretic;
- analize ale sângelui care arată mai puțin sodiu decât normal în sângele dumneavoastră;
- dificultăți de concentrare;
- accident vascular cerebral;
- tulburări ale funcțiilor psihomotorii (reacții încetinite sau anormale);
- senzație de arsură;
- modificare a mirosului;
- 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);
- inflamația mucoasei nazale, dificultăți de respirație sau agravare a astmului bronșic;
- apariția de ulcerații la nivelul mucoasei cavității bucale (stomatită aftoasă);
- tulburări ale funcției hepatice, hepatită colestatică sau citolitică;
- apariția de bule pe piele care se rup ușor lăsând în urmă eroziuni dureroase (pemfigus);
- agravarea psoriazisului sau erupții pe piele psoriaziforme;
- căderea părului;
- mărirea sânilor la bărbați.

#### Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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.amed.md](http://www.amed.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amed.md](mailto:farmacovigilenta@amed.md)

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

#### **5. Cum se păstrează Ramilong**

A se păstra la loc uscat, ferit de lumină, la temperaturi sub 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj 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 Ramilong**

Substanța activă este ramipril. Fiecare comprimat conține 5 mg sau 10 mg ramipril.

Celelalte componente sunt: amidon de porumb (modificat Starch 1500), hipromeloză, amidon glicolat de sodiu (tip A), stearil fumarat de sodiu, celuloză microcristalină.

### **Cum arată Ramilong și conținutul ambalajului**

Ramilong se prezintă sub formă de comprimate de culoare albă sau aproape albă, de formă plat-cilindrică, cu margini teșite și incizie.

Ramilong este disponibil în cutii de carton ce conțin 3 blistere a câte 10 comprimate și prospectul pentru utilizator/pacient.

### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

#### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

Lekpharm SRL  
str. Minskaya 2a, or. Logoisk 223141,  
Republica Belarus  
Tel./fax: +375 1774 53801  
e-mail: office@lekpharm.by

#### **Fabricantul**

Lekpharm SRL  
str. Minskaya 2a/4, or. Logoisk 223141,  
Republica Belarus  
Tel./fax: +375 1774 53801  
e-mail: office@lekpharm.by

**Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2019.**

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