

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

## NAVODILO ZA UPORABO

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

## Navodilo za uporabo

### Neoprenessa 5 mg tablete Neoprenessa 10 mg tablete argininijev perindoprilat

#### **Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

#### **Kaj vsebuje navodilo**

1. Kaj je zdravilo Neoprenessa in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Neoprenessa
3. Kako jemati zdravilo Neoprenessa
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Neoprenessa
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

#### **1. Kaj je zdravilo Neoprenessa in za kaj ga uporabljamo**

Zdravilo Neoprenessa je zaviralec angiotenzinske konvertaze. Tovrstna zdravila delujejo tako, da širijo žile, zaradi česar srce po njih lažje črpa kri.

Neoprenessa 5 mg in 10 mg tablete so namenjene:

- za zdravljenje zvišanega krvnega tlaka (hipertenzije)
- za zmanjševanje tveganja srčnih dogodkov, kot je miokardni infarkt, pri bolnikih s stabilno koronarno arterijsko boleznijo (stanjem, pri katerem je preskrba srca s krvjo zmanjšana ali ovirana), ki so že imeli miokardni infarkt in/ali operacijo za izboljšanje preskrbe srca s krvjo (s pomočjo razširjenja žil, ki vodijo vanj).

Neoprenessa 5 mg tablete so namenjene tudi:

- za zdravljenje srčnega popuščanja (stanja, pri katerem srce ne zmore črpati toliko krvi, kot jo telo potrebuje).

#### **2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Neoprenessa**

##### **Ne jemljite zdravila Neoprenessa**

- če ste alergični na perindopril, na kateri koli drug zaviralec angiotenzinske konvertaze ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- če ste v preteklosti doživeli simptome, kot so sopihanje, otekanje obraza, jezika ali grla, močno srbenje ali hud kožni izpuščaj, ob zdravljenju z zaviralci angiotenzinske konvertaze ali ste imeli vi ali vaši družinski člani te simptome v kakršnih koli drugih okoliščinah (stanje, imenovano angioedem);
- če ste noseči več kot 3 mesece (jemanju zdravila Neoprenessa se je bolje izogniti tudi v zgodnji nosečnosti – glejte poglavje "Nosečnost");

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- če imate sladkorno bolezen ali okvarjeno delovanje ledvic in se zdravite z zdravilom za znižanje krvnega tlaka, ki vsebuje aliskiren;
- če se zdravite z dializo ali kakšno drugo vrsto filtracije krvi. Odvisno od naprave, ki se za to uporablja, je mogoče, da zdravilo Neoprenessa ni primerno za vas;
- če imate ledvično bolezen, pri kateri je zmanjšan dotok krvi do ledvic (zožitev ledvične arterije);
- če ste jemali ali trenutno jemljete sakubitril/valsartan za zdravljenje srčnega popuščanja, zaradi povečanega tveganja za angioedem (hitro otekanje pod kožo na predelu, kot je žrelo) (glejte poglavji "Opozorila in previdnostni ukrepi" ter "Druga zdravila in zdravilo Neoprenessa").

### **Opozorila in previdnostni ukrepi**

Pred začetkom jemanja zdravila Neoprenessa se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, če:

- imate zožitev aorte (glavne žile, ki vodi iz srca), hipertrofično kardiomiopatijo (bolezen srčne mišice) ali zožitev ledvične arterije (žile, ki ledvice oskrbuje s krvjo);
- imate kakršnekoli druge težave s srcem;
- imate težave z jetri;
- imate težave z ledvicami ali potrebujete dializo;
- imate nenormalno povišanje ravni hormona v krvi, imenovanega aldosteron (primarni aldosteronizem);
- imate kolagensko žilno bolezen (bolezen vezivnega tkiva), na primer sistemski eritematozni lupus ali skleroderma;
- imate sladkorno bolezen;
- ste na dieti z omejitvijo soli ali uživate nadomestke soli, ki vsebujejo kalij;
- boste potrebovali anestezijo ali večjo operacijo oziroma oboje;
- boste potrebovali aferozo lipoproteinov majhne gostote (mehansko odstranjevanje holesterola iz krvi);
- boste imeli desenzibilizacijsko zdravljenje, ki zmanjšuje alergijske učinke na pike čebel ali os;
- ste pred kratkim imeli drisko, ste bruhal ali ste dehidrirani;
- vam je zdravnik povedal, da ne prenašate določenih vrst sladkorja;
- jemljete katero od naslednjih zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje visokega krvnega tlaka:
  - antagonist receptorjev angiotenzina II (ta zdravila imenujemo tudi "sartani" – mednje spadajo na primer valsartan, telmisartan in irbesartan), še zlasti če imate kakšne težave z ledvicami, ki so povezane s sladkorno boleznijo;
  - aliskiren.

Zdravnik vam bo morda v rednih presledkih kontroliral delovanje ledvic, krvni tlak in količino elektrolitov (npr. kalija) v krvi.

Glejte tudi informacije pod naslovom "Ne jemljite zdravila Neoprenessa".

- ste pripadnik črne rase, ker imate morda večje tveganje za angioedem, in bo to zdravilo pri vas morda manj učinkovito znižalo krvni tlak kot pri bolnikih drugih ras;
- če jemljete katero koli od naslednjih zdravil, se poveča tveganje za angioedem:
  - racekadotril (ki se uporablja za zdravljenje driske);
  - sirolimus, everolimus, temsirolimus ali druga zdravila, ki spadajo v skupino tako imenovanih zaviralcev mTOR (ki se uporabljajo za preprečevanje zavrnitve presajenih organov),
  - sakubitril (na voljo v fiksni kombinaciji z valsartanom) za dolgotrajno zdravljenje srčnega popuščanja; linagliptin, saksagliptin, sitagliptin, vildagliptin in druga zdravila, ki spadajo v razred tako imenovanih gliptinov (za zdravljenje sladkorne bolezni).

### Angioedem

Pri bolnikih, ki so jemali zaviralce angiotenzinske konvertaze, vključno z zdravilom Neoprenessa, so poročali o angioedemu (huda alergična reakcija z otekanjem obraza, ustnic, jezika ali grla, ki jo spremljata težko požiranje ali dihanje). Pojavi se lahko kadar koli med zdravljenjem. Če se pri vas

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

pojavijo takšni simptomi, takoj prenehajte z jemanjem zdravila Neoprenessa in nemudoma obiščite zdravnika. Glejte tudi poglavje 4.

Zdravniku morate povedati, če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči, ali načrtujete zanositev. Uporaba zdravila Neoprenessa ni priporočljiva v zgodnjem obdobju nosečnosti, po tretjem mesecu nosečnosti pa ga ne smete jemati, ker lahko povzroči resno škodo vašemu otroku (glejte poglavje "Nosečnost").

### Otroci in mladostniki

Uporaba perindopрила pri otrocih in mladostnikih do 18. leta starosti ni priporočljiva.

### Druga zdravila in zdravilo Neoprenessa

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Na zdravljenje z zdravilom Neoprenessa lahko vplivajo druga zdravila. Zdravnik vam bo morda moral spremeniti odmerek in/ali upoštevati druge previdnostne ukrepe, če jemljete:

- druga zdravila proti zvišanemu krvnemu tlaku, vključno z antagonisti receptorjev angiotenzina II, aliskirenom (glejte tudi informacije pod naslovoma "Ne jemljite zdravila Neoprenessa" in "Opozorila in previdnostni ukrepi") ali diuretiki (zdravila, ki povečujejo količino urina, tvorjenega v ledvicah);
- zdravila, ki zadržujejo kalij (npr. triamteren, amilorid), dodatki kalija ali nadomestki soli, ki vsebujejo kalij, druga zdravila, ki lahko zvišajo raven kalija v vašem telesu (kot so heparin, zdravilo, ki se uporablja za redčenje krvi za preprečevanje strdkov; trimetoprim in kotrimoksazol, imenovan tudi trimetoprim/sulfametoksazol, za zdravljenje okužb, ki jih povzročajo bakterije);
- zdravila, ki zadržujejo kalij in se uporabljajo za zdravljenje srčnega popuščanja: eplerenon in spironolakton v odmerkih med 12,5 mg in 50 mg na dan;
- litij za bolnike z manjjo ali depresijo;
- nesteroidna protivnetna zdravila (npr. ibuprofen) proti bolečinam ali acetilsalicilna kislina v velikih odmerkih (učinkovina, ki je prisotna v številnih zdravilih proti bolečinam in za zniževanje povišane telesne temperature, kakor tudi za preprečevanje strjevanja krvi);
- zdravila za bolnike s sladkorno boleznijo (npr. inzulin ali metformin);
- baklofen (za zdravljenje mišične okorelosti pri bolezni kot je multipla skleroza);
- zdravila za bolnike z duševnimi boleznimi, npr. depresijo, anksioznostjo, shizofrenijo... (npr. triciklični antidepresivi, antipsihotiki)
- imunosupresivi (zdravila, ki zmanjšujejo obrambni mehanizem telesa) za zdravljenje avtoimunskih motenj ali po operaciji presaditve organov (npr. ciklosporin, takrolimus);
- trimetoprim (za zdravljenje okužb);
- estramustin (uporablja se pri zdravljenju raka);
- zdravilo, ki se običajno uporablja za zdravljenje driske (racekadotril), ali zdravila za preprečevanje zavrnitve presajenih organov (sirolimus, everolimus, temsirolimus in druga zdravila iz skupine tako imenovanih zaviralcev mTOR). Glejte poglavje "Opozorila in previdnostni ukrepi";
- sakubitril/valsartan (za dolgotrajno zdravljenje srčnega popuščanja). Glejte poglavji "Ne jemljite zdravila Neoprenessa" ter "Opozorila in previdnostni ukrepi";
- alopurinol (za zdravljenje protina);
- prokainamid (za zdravljenje nerednega srčnega utripa);
- vazodilatatorji, vključno z nitrati (zdravila, ki povzročijo razširitev krvnih žil);
- zdravila proti nizkemu krvnemu tlaku, šoku ali astmi (npr. efedrin, noradrenalin ali adrenalin);
- soli zlata, še posebej pri intravenski uporabi (za zdravljenje simptomov revmatoidnega artritisa).

### Zdravilo Neoprenessa skupaj s hrano in pijačo

Zdravilo Neoprenessa je najbolje jemati pred obroki.

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

### **Nosečnost in dojenje**

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči, ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

#### **Nosečnost**

Zdravniku morate povedati, če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči, ali načrtujete zanositev. Zdravnik vam bo praviloma svetoval prenehanje jemanja zdravila Neoprenessa pred nosečnostjo ali takoj ko izveste, da ste noseči, in vam namesto zdravila Neoprenessa svetoval jemanje drugega zdravila. Zdravilo Neoprenessa v zgodnjem obdobju nosečnosti ni priporočljivo, če ste noseči več kot 3 mesece, pa ga ne smete jemati, saj lahko po tretjem mesecu nosečnosti povzroči resno škodo vašemu otroku.

#### **Dojenje**

Zdravniku morate povedati, če dojite ali želite začeti z dojenjem. Zdravilo Neoprenessa ni priporočljivo za doječe matere. Če želite dojiti, bo zdravnik za vas izbral drugo zdravilo, zlasti če je vaš otrok novorojenček ali nedonošenček.

#### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

Zdravilo Neoprenessa običajno ne vpliva na budnost, toda nizek krvni tlak lahko pri nekaterih bolnikih povzroča omotico ali šibkost. Če to velja za vas, se lahko zmanjša vaša sposobnost upravljanja vozil in strojev.

### **3. Kako jemati zdravilo Neoprenessa**

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Tableto pogoltnite s kozarcem vode, najbolje vsak dan ob istem času, zjutraj, pred obrokom. Zdravnik bo določil pravi odmerek za vas.

#### Neoprenessa 5 mg tablete

Tableta se lahko deli na enaka odmerka.

Priporočeni odmerki so:

#### **Bolniki z zvišanim krvnim tlakom**

Običajni začetni in vzdrževalni odmerek je 5 mg enkrat na dan. Po enem mesecu ga lahko zdravnik poveča na 10 mg enkrat na dan, če je to potrebno. 10 mg na dan je največji priporočeni odmerek za bolnike z zvišanim krvnim tlakom.

Če ste stari 65 let ali več, je običajni začetni odmerek 2,5 mg enkrat na dan. Po mesecu dni ga lahko zdravnik poveča na 5 mg enkrat na dan in nato, če je potrebno, na 10 mg enkrat na dan.

#### **Bolniki s srčnim popuščanjem**

Običajni začetni odmerek je 2,5 mg enkrat na dan. Po dveh tednih ga lahko zdravnik poveča na 5 mg enkrat na dan, kar je največji priporočeni odmerek za bolnike s srčnim popuščanjem.

#### **Bolniki s stabilno koronarno arterijsko boleznijo**

Običajni začetni odmerek je 5 mg enkrat na dan. Po dveh tednih ga lahko zdravnik poveča na 10 mg enkrat na dan, kar je največji priporočeni odmerek pri tej indikaciji.

Če ste stari 65 let ali več, je običajni začetni odmerek 2,5 mg enkrat na dan. Po tednu dni ga lahko zdravnik poveča na 5 mg enkrat na dan in po še enem tednu na 10 mg enkrat na dan.

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

### **Uporaba pri otrocih in mladostnikih**

Uporaba pri otrocih in mladostnikih ni priporočljiva.

### **Če ste vzeli večji odmerek zdravila Neoprenessa, kot bi smeli**

Če ste vzeli preveč tablet, takoj obvestite najbližji urgentni oddelek ali zdravnika. Najverjetnejši učinek prevelikega odmerjanja je nizek krvni tlak, zaradi katerega lahko občutite omotico ali omedlite. V takšnem primeru pomaga, če se uležete z dvignjenimi nogami.

### **Če ste pozabili vzeti zdravilo Neoprenessa**

Pomembno je, da zdravilo jemljete vsak dan, saj je redno zdravljenje učinkovitejše. Če ste pozabili vzeti odmerek zdravila Neoprenessa, vzemite naslednjega ob običajnem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek.

### **Če ste prenehali jemati zdravilo Neoprenessa**

Ker je zdravljenje z zdravilom Neoprenessa običajno doživljenjsko, se posvetujte z zdravnikom, preden prenehate jemati to zdravilo.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

## **4. Možni neželeni učinki**

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

**Takoj prenehajte jemati zdravilo in obvestite zdravnika, če se pri vas pojavijo neželeni učinki, ki so lahko resni:**

- otekanje obraza, ustnic, ust, jezika ali grla, težave z dihanjem (angioedem) (glejte poglavje 2 "Opozorila in previdnostni ukrepi") (občasni – pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov),
- huda omotica ali omedlevica zaradi nizkega krvnega tlaka (pogosti – pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov),
- nenavadno hiter ali nepravilen srčni utrip, bolečina v prsih (angina pectoris) ali srčni infarkt (zelo redki – pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov)
- šibkost rok in nog ali težave pri govorjenju, ki so lahko znak za morebitno možgansko kap (zelo redki – pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- nenadno sopenje, bolečine v prsih, kratka sapa ali težko dihanje (bronhospazem) (občasni – pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov),
- vnetje trebušne slinavke, ki lahko privede do hude bolečine v trebuhu in hrbtu, ki ju spremlja zelo slabo počutje (zelo redki – pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- porumenelost kože ali oči (zlatenica), ki je lahko znak za hepatitis (zelo redki – pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov),
- kožni izpuščaj, ki se pogosto pojavi v obliki srbečih rdečih lis na obrazu, rokah ali nogah (multiformni eritem) (zelo redki – pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov).

**Če opazite katerega koli od naštetih neželenih učinkov, o tem obvestite zdravnika:**

Pogosti (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- glavobol,
- omotica,
- vrtoglavica,
- mravljinčenje,
- motnje vida,
- tinitus (občutek zvonjenja v ušesih),

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- kašelj,
- zasoplost (dispneja),
- prebavne motnje (slabost, bruhanje, bolečine v želodcu, motnje okušanja, dispepsija ali prebavne težave, driska, zaprtje),
- alergijske reakcije (kot so kožni izpuščaji, srbenje),
- mišični krči,
- občutek šibkosti.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- nihanje razpoloženja,
- motnje spanja,
- depresija,
- suha usta,
- močno srbenje ali hudi kožni izpuščaji,
- oblikovanje skupkov mehurjev po koži,
- težave z ledvicami,
- impotenca,
- potenje,
- povečano število eozinofilcev (vrsta belih krvnih celic),
- zaspanost,
- omedlevica,
- palpitacije,
- tahikardija,
- vaskulitis (vnetje krvnih kapilar),
- fotosenzitivne reakcije (povečana občutljivost kože na sonce),
- artralgija (bolečine v sklepih),
- mialgija (bolečine v mišicah),
- bolečina v prsih,
- splošno slabo počutje,
- periferni edem,
- povišana telesna temperatura,
- padec,
- spremembe laboratorijskih parametrov: visoke vrednosti kalija v krvi, kar je reverzibilno po ukinitvi zdravlila, nizke vrednosti natrija, hipoglikemija (zelo nizka vrednost sladkorja v krvi) pri sladkornih bolnikih, povišana vrednost sečnine v krvi in povišana vrednost kreatinina v krvi.

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- poslabšanje luskavice (psoriaze),
- spremembe laboratorijskih parametrov: povišane vrednosti jetrnih encimov, visoke vrednosti bilirubina v serumu,
- temen urin, slabost (navzea) ali bruhanje, mišični krči, zmedenost in epileptični napadi. To so lahko simptomi stanja, ki se imenuje SIADH (neustrezno izločanje antidiuretičnega hormona),
- zmanjšanje ali prenehanje izločanja urina,
- zardevanje,
- akutna ledvična odpoved.

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- zmedenost,
- eozinofilna pljučnica (redka vrsta pljučnice),
- rinitis (ko vam teče iz nosa ali je ta zamašen),
- spremembe v krvni sliki, kot je zmanjšano število belih in rdečih krvnih celic, nizke vrednosti hemoglobina, nizke vrednosti trombocitov.

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- sprememba barve, otrplost ter bolečine v prstih rok in nog (Raynaudov fenomen).

#### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke  
 Sektor za farmakovigilanco  
 Nacionalni center za farmakovigilanco  
 Slovenčeva ulica 22  
 SI-1000 Ljubljana  
 Tel: +386 (0)8 2000 500  
 Faks: +386 (0)8 2000 510  
 e-pošta: [h-farmakovigilanca@jazmp.si](mailto:h-farmakovigilanca@jazmp.si)  
 spletna stran: [www.jazmp.si](http://www.jazmp.si)

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

## **5. Shranjevanje zdravila Neoprenessa**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in pretisnem omotu poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

## **6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije**

### **Kaj vsebuje zdravilo Neoprenessa**

- Učinkovina je argininijev perindoprilat.  
Neoprenessa 5 mg tablete  
 Ena tableta vsebuje 5 mg argininijevega perindoprilata, kar ustreza 3,395 mg perindoprila.  
Neoprenessa 10 mg tablete  
 Ena tableta vsebuje 10 mg argininijevega perindoprilata, kar ustreza 6,790 mg perindoprila.
- Druge sestavine zdravila so kalcijev klorid heksahidrat, mikrokristalna celuloza, brezvodni koloidni silicijev dioksid in magnezijev stearat.

### **Izgled zdravila Neoprenessa in vsebina pakiranja**

#### Neoprenessa 5 mg tablete

Bele ali skoraj bele tablete v obliki kapsule, z razdelilno zarezo na obeh straneh. Na eni strani tablete je oznaka V1, in sicer V je na eni strani zareze, 1 pa na drugi. Velikost tablet: približno 8 mm x 5 mm. Tableta se lahko deli na enaka odmerka.

1.3.1	Perindopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

#### Neoprenessa 10 mg tablete

Bele ali skoraj bele, okrogle, obojestransko izbočene tablete z oznako V2 na eni strani tablete. Premer: približno 8 mm.

Zdravilo Neoprenessa je na voljo v škatlah po 10, 30, 60 ali 90 tablet v pretisnih omotih iz OPA/Al/PVC//Al.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

#### **Način in režim izdaje zdravila Neoprenessa**

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

#### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec**

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

#### **Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:**

Bolgarija	ИПЕHECA HEO
Danska, Hrvaška	Perindoprilarginin Krka
Francija	PERINDOPRIL ARGININE HCS
Grčija	Perineva
Irska	Perindopril Arginine TAD
Latvija	Perindopril arginine TAD
Litva, Madžarska	Perindopril arginine Krka
Portugalska	Perindopril TAD
Slovenija	Neoprenessa

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 17. 9. 2021.**