

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

## NAVODILO ZA UPORABO

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

### Navodilo za uporabo

**Ramipril Krka 1,25 mg tablete**  
**Ramipril Krka 2,5 mg tablete**  
**Ramipril Krka 5 mg tablete**  
**Ramipril Krka 10 mg tablete**  
 ramipril

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

#### 1. Kaj je zdravilo Ramipril Krka in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Ramipril Krka vsebuje zdravilno učinkovino ramipril. Ta učinkovina spada v skupino zdravil, ki jih imenujemo zaviralci ACE (zaviralci angiotenzinske konvertaze).

Zdravilo Ramipril Krka deluje tako, da:

- v telesu zmanjša nastajanje snovi, ki lahko zvišajo krvni tlak,
- sprosti in razširi žile,
- srcu olajša črpanje krvi po telesu.

Zdravilo Ramipril Krka se lahko uporablja:

- za zdravljenje visokega krvnega tlaka (hipertenzije),
- za zmanjšanje tveganja za srčni infarkt ali možgansko kap,
- za zmanjšanje tveganja ali upočasnitev poslabšanja težav z ledvicami (ne glede na to, ali imate sladkorno bolezen ali ne),
- za zdravljenje stanja, pri katerem srce ne more prečrpati dovolj krvi po telesu (srčno popuščanje),
- kot zdravljenje po srčnem infarktu (miokardnem infarktu), pri katerem se kot zaplet pojavi srčno popuščanje.

#### 2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Ramipril Krka

##### Ne jemljite zdravila Ramipril Krka

- če ste alergični na ramipril, katerikoli drug zaviralec ACE ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- Znaki alergijske reakcije lahko vključujejo izpuščaj, težave s požiranjem ali dihanjem, oteklost

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

- ustnic, obraza, žrela ali jezika.
- če ste kdaj imeli resno alergijsko reakcijo, imenovano angioedem. Znaki vključujejo srbenje, koprivnico (urtikarijo), rdeče spremembe na rokah, stopalih in žrelu, oteklost žrela in jezika, oteklost okrog oči in ustnic, težko dihanje in požiranje.
- če se zdravite z dializo ali kakšno drugo vrsto filtracije krvi. Odvisno od naprave, ki se za to uporablja, morda zdravilo Ramipril Krka ni primerno za vas.
- če imate težave z ledvicami, pri katerih je oskrba ledvic s krvjo zmanjšana (zožitev ledvične arterije).
- zadnjih 6 mesecev nosečnosti (glejte poglavje spodaj »Nosečnost in dojenje«).
- če imate nenormalno nizek ali nestabilen krvni tlak. To mora oceniti vaš zdravnik.
- če imate sladkorno bolezen ali okvarjeno delovanje ledvic in se zdravite z zdravilom za znižanje krvnega tlaka, ki vsebuje aliskiren.
- če ste vzeli ali trenutno jemljete sakubitril/valsartan, zdravilo, ki se uporablja pri zdravljenju vrste dolgotrajnega (kroničnega) srčnega popuščanja pri odraslih, zaradi povečanega tveganja za angioedem (hitro otekanje pod kožo na predelu, kot je žrelo).

Ne vzemite zdravila Ramipril Krka, če kaj od naštetega velja za vas. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete zdravilo Ramipril Krka.

### Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Ramipril Krka se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

- če imate težave s srcem, jetri ali ledvicami;
- če ste izgubili veliko telesnih soli ali tekočin (zaradi slabosti (bruhanja), driske, močnejšega znojenja kot običajno, uživanja diete z malo soli, dolgotrajnega jemanja diuretikov (tablet za odvajanje vode) ali dialize);
- če imate predvideno zdravljenje za odpravljanje alergije na pike čebel ali os (desenzibilizacija);
- če boste dobili anestetik. Dobite ga lahko za operacijo ali kakšen zobozdravstveni poseg, morda boste morali en dan pred tem nehati jemati zdravilo Ramipril Krka; o tem se posvetujte s svojim zdravnikom;
- če imate v krvi veliko kalija (to pokaže preiskava krvi);
- če jemljete zdravila ali imate stanja, ki lahko znižajo raven natrija v krvi. Vaš zdravnik bo morda opravljal redne krvne preiskave, zlasti za preverjanje ravni natrija v krvi, še posebej če ste starejši.
- če jemljete katero koli od naslednjih zdravil, pri vas obstaja povečano tveganje za angioedem (hitro podkožno otekanje na mestih, kot je npr. grlo):
  - - racekadotril, zdravilo za zdravljenje driske,
  - - zdravila, ki se uporabljajo za preprečevanje zavrnitve presajenih organov in za zdravljenje raka (temsirrolimus, sirolimus, everolimus in druga zdravila, ki spadajo v razred zaviralcev mTOR),
  - - vildagliptin, zdravilo, ki se uporablja za zdravljenje sladkorne bolezni.
- če imate kolagensko žilno bolezen, npr. skleroderma ali sistemski eritematozni lupus;
- če jemljete katero od naslednjih zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje visokega krvnega tlaka:
  - blokator receptorjev angiotenzina II (ARB) (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 Ramipril Krka".

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali bi lahko zanosili). Uporaba zdravila Ramipril Krka ni priporočljiva v prvih treh mesecih nosečnosti in lahko po tretjem mesecu nosečnosti povzroči resno škodo vašemu otroku (glejte poglavje spodaj "Nosečnost in dojenje").

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

### Otroci in mladostniki

Zdravila Ramipril Krka ni priporočljivo uporabljati pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let, ker varnost in učinkovitost ramiprila pri otrocih in mladostnikih še nista bili dokazani.

Če kaj od naštetega velja za vas (ali če niste prepričani), se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete zdravilo Ramipril Krka.

### Druga zdravila in zdravilo Ramipril Krka

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo. Zdravilo Ramipril Krka namreč lahko vpliva na delovanje nekaterih drugih zdravil. Prav tako pa lahko nekatera zdravila vplivajo na delovanje zdravila Ramipril Krka.

Zdravnika morate obvestiti, če jemljete katero od naslednjih zdravil. Naslednja zdravila lahko poslabšajo delovanje zdravila Ramipril Krka:

- zdravila za lajšanje bolečin in vnetja (npr. nesteroidna protivnetna zdravila (NSAR), kakršna so ibuprofen ali indometacin in acetilsalicilna kislina);
- zdravila za zdravljenje nizkega krvnega tlaka, šoka, srčnega popuščanja, astme ali alergij, npr. efedrin, noradrenalin ali adrenalin. Zdravnik vam bo moral kontrolirati krvni tlak.

Zdravnika morate obvestiti, če jemljete katero od naslednjih zdravil. Povečajo lahko možnost pojava neželenih učinkov, če jih jemljete skupaj z zdravilom Ramipril Krka:

- zdravila za lajšanje bolečin in vnetja (npr. nesteroidna protivnetna zdravila (NSAR), kakršna so ibuprofen, indometacin ali acetilsalicilna kislina),
- zdravila za zdravljenje raka (kemoterapija),
- diuretiki (tablete za odvajanje vode), npr. furosemid,
- prehranska dopolnila s kalijem (vključno z nadomestki soli), diuretiki, ki varčujejo s kalijem (npr. spironolakton, triamteren, amilorid), in druga zdravila, ki lahko povečajo količino kalija v krvi (npr. heparin za redčenje krvi za preprečevanje strdkov; trimetoprim in kombinacija s sulfametoksazolom za zdravljenje okužb, ki jih povzročajo bakterije; ciklosporin, imunosupresivno zdravilo za preprečevanje zavrnitve presajenih organov),
- steroidna zdravila proti vnetju, npr. prednizolon,
- alopurinol (uporablja se za zniževanje sečne kisline v krvi),
- prokainamid (proti motnjam srčnega ritma),
- vildagliptin (uporablja se za zdravljenje sladkorne bolezni tipa 2),
- racekadotril (zdravilo za zdravljenje driske),
- zdravila, ki se najpogosteje uporabljajo za zavračanje presajenih organov (temsirrolimus, sirolimus, everolimus in druga zdravila, ki spadajo v razred zaviralcev mTOR). Glejte poglavje »Opozorila in previdnostni ukrepi«.

Zdravnika morate obvestiti, če jemljete katero od naslednjih zdravil. Jemanje zdravila Ramipril Krka lahko vpliva na delovanje naslednjih zdravil:

- zdravila za zdravljenje sladkorne bolezni, npr. peroralna zdravila za zniževanje glukoze in inzulin. Zdravilo Ramipril Krka lahko zniža krvni sladkor. Med jemanjem zdravila Ramipril Krka morate natančno kontrolirati krvni sladkor.
- litij (za zdravljenje duševnih motenj). Zdravilo Ramipril Krka lahko poveča količino litija v krvi. Zdravnik vam bo moral natančno kontrolirati količino litija.

Če kaj od naštetega velja za vas (ali če niste prepričani), se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete zdravilo Ramipril Krka.

Zdravnik vam bo morda moral spremeniti odmerek in/ali upoštevati druge previdnostne ukrepe:

- če jemljete blokator receptorjev angiotenzina II (ARB) ali aliskiren (glejte tudi informacije pod naslovoma "Ne jemljite zdravila Ramipril Krka" in "Opozorila in previdnostni ukrepi").

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

### **Zdravilo Ramipril Krka skupaj s hrano in pijačo**

- Pitje alkoholnih pijač hkrati z jemanjem zdravila Ramipril Krka lahko povzroči omotico ali vrtoglavost. Če vas skrbi glede tega, koliko lahko popijete med jemanjem zdravila Ramipril Krka, se posvetujte z zdravnikom. Učinki zdravil za zniževanje krvnega tlaka in alkohola se lahko seštevajo.
- Zdravilo Ramipril Krka lahko vzamete s hrano ali brez nje.

### **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 mislite, da ste noseči (ali bi lahko zanosili).

Zdravila Ramipril Krka ne jemljite v prvih 12 tednih nosečnosti, od 13. tedna naprej pa ga sploh ne smete jemati, ker lahko njegova uporaba med nosečnostjo škoduje otroku.

Če med zdravljenjem z zdravilom Ramipril Krka zanosite, morate o tem nemudoma obvestiti svojega zdravnika. Pred načrtovano nosečnostjo je treba vnaprej opraviti prehod na ustrezno drugačno zdravljenje.

#### *Dojenje*

Zdravila Ramipril Krka ne smete jemati, če dojite.

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katerokoli zdravilo.

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

Med jemanjem zdravila Ramipril Krka se boste lahko počutili zaspani ali omotični. Verjetnost, da se bo pojavila, je večja, ko začnete jemati zdravilo Ramipril Krka ali ko začnete jemati večji odmerek. Če se vam to zgodi, ne vozite in ne upravljajte z orodji ali stroji.

### **Zdravilo Ramipril Krka vsebuje laktozo in natrij**

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na tableto, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

## **3. Kako jemati zdravilo Ramipril Krka**

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

### **Jemanje tega zdravila**

- Zdravilo zaužijte vsak dan ob istem času.
- Tablete pogoltnite cele in s tekočino.
- Tablet ne smete zdrobiti ali zgristi.

### **Koliko zdravila morate vzeti**

#### *Zdravljenje visokega krvnega tlaka*

- Običajni začetni odmerek je 1,25 mg ali 2,5 mg enkrat na dan.
- Zdravnik vam bo prilagajal količino zdravila, dokler vaš krvni tlak ne bo urejen.
- Največji odmerek je 10 mg enkrat na dan.
- Če že jemljete diuretike (tablete za odvajanje vode), vam bo zdravnik pred začetkom zdravljenja z zdravilom Ramipril Krka morda naročil, da diuretike nehate jemati, ali pa vam bo odmerek diuretika zmanjšal.

#### *Za zmanjšanje tveganja za srčni infarkt ali možgansko kap*

- Običajni začetni odmerek je 2,5 mg enkrat na dan.

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

- Zdravnik se nato lahko odloči in poveča odmerek, ki ga jemljete.
- Običajni odmerek je 10 mg enkrat na dan.

*Zdravljenje za zmanjšanje ali upočasnitev slabšanja težav z ledvicami*

- Zdravljenje je mogoče začeti z odmerkom 1,25 mg ali 2,5 mg enkrat na dan.
- Zdravnik vam bo prilagodil odmerek, ki ga jemljete.
- Običajni odmerek je 5 mg ali 10 mg enkrat na dan.

*Zdravljenje srčnega popuščanja*

- Običajni začetni odmerek je 1,25 mg enkrat na dan.
- Zdravnik vam bo prilagodil odmerek, ki ga jemljete.
- Največji odmerek je 10 mg na dan. Po možnosti je treba zdravilo vzeti dvakrat na dan.

*Zdravljenje po srčnem infarktu*

- Običajni začetni odmerek je od 1,25 mg enkrat na dan do 2,5 mg dvakrat na dan.
- Zdravnik vam bo prilagodil odmerek, ki ga jemljete.
- Običajni odmerek je 10 mg na dan. Po možnosti je treba zdravilo vzeti dvakrat na dan.

*Starejši*

Zdravnik bo zmanjšal začetni odmerek in bo počasneje prilagajal vaše zdravljenje.

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

Takoj se posvetujte z zdravnikom ali pojdite v ambulanto za nujno pomoč najbližje bolnišnice. Ne vozite v bolnišnico sami! Pelje naj vas nekdo drug ali pokličite reševalce. S seboj vzemite ovojnino zdravila, da bo zdravnik lahko vedel, kaj ste vzeli.

### **Če ste pozabili vzeti zdravilo Ramipril Krka**

- Če ste pozabili vzeti odmerek, vzemite običajnega, ko je čas za naslednjega.
- Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjo tableto.

### **Če ste prenehali jemati zdravilo Ramipril Krka**

Zdravilo jemljite, dokler vam zdravnik ne naroči, da prenehajte. Zdravila Ramipril Krka ne prenehajte jemati, čeprav se počutite bolje. Če prenehate, se lahko vaša bolezen spet pojavi.

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.

### **Če opazite katerega od naslednjih resnih neželenih učinkov, nehajte jemati zdravilo Ramipril Krka in nemudoma pojdite k zdravniku. Morda boste potrebovali nujno zdravniško pomoč.**

- Oteklost obraza, ustnic ali žrela, kar oteži požiranje ali dihanje, ali srbenje in izpuščaj. To je lahko znak hude alergijske reakcije na zdravilo Ramipril Krka.
- Hude kožne reakcije vključno z izpuščajem, razjedami v ustih, poslabšanjem že obstoječe kožne bolezni, pordelostjo, mehurji ali odstopanjem kože (npr. Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza ali multiformni eritem).

### **Zdravnika morate nemudoma obvestiti, če se vam pojavijo:**

- hitrejšje bitje srca, neenakomerno ali močno bitje srca (palpitacije), bolečine v prsih, tiščanje v prsih ali resnejše težave, vključno s srčnim infarktom in možgansko kapjo.
- zasoplost ali kašelj. To so lahko znaki težav s pljuči.
- večja nagnjenost k podplutbam, dolgotrajnejše krvavitve kot običajno, kakršnekoli krvavitve (npr. krvavitev iz dlesni), vijoličaste pege na koži ali večja nagnjenost k okužbam kot običajno, vnetje žrela in povišana telesna temperatura, utrujenost, omedlevica, omotica ali bledica. To so lahko znaki težav s krvjo ali kostnim mozgom.
- huda bolečina v želodcu, ki lahko sega v hrbet. To je lahko znak pankreatitisa (vnetja trebušne

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

- slinavke).
- povišana telesna temperatura, mrzlica, utrujenost, izguba teka, bolečine v želodcu, siljenje na bruhanje, porumenelost kože ali oči (zlatenica). To so lahko znaki težav z jetri, npr. hepatitis (vnetja jeter) ali okvare jeter.

**Med drugimi neželenimi učinki so:**

Zdravniku morate povedati, če kateri od teh neželenih učinkov postane resen ali traja dlje kot le nekaj dni.

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

- glavobol ali utrujenost,
- omotica (njena verjetnost je večja, ko začnete jemati zdravilo Ramipril Krka ali ko začnete jemati večji odmerek),
- omedlevica, hipotenzija (nenormalno nizek krvni tlak), zlasti če hitro vstanete ali sedete,
- suh dražec kašelj, vnetje obnosnih votlin (sinuzitis) ali bronhitis, zasoplost,
- bolečine v želodcu ali črevesju, driska, slaba prebava, siljenje na bruhanje ali bruhanje,
- izpuščaj na koži, z dvignjenim predelom ali brez njega,
- bolečine v prsih,
- krči ali bolečine v mišicah,
- preiskave krvi, ki kažejo več kalija v krvi kot ponavadi.

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

- težave z ravnotežjem (vrtoglavica),
- srbenje in neobičajne zaznave na koži, npr. odrevenelost, mravljinčenje, zbadanje, pekoč ali gomazeč občutek na koži (parestezije),
- poslabšanje okušanja ali spremenjeno zaznavanju okusov,
- težave s spanjem,
- potrnost, tesnoba, izrazitejša živčnost kot ponavadi ali nemir,
- zamašen nos, težko dihanje ali poslabšanje astme,
- oteklost črevesja, ki jo imenujemo »intestinalni angioedem« in se kaže s simptomi, kot so bolečine v trebuhu, bruhanje in driska,
- zgaga, zaprtost ali suha usta,
- odvajanje več vode (urina) čez dan kot ponavadi,
- močnejše znojenje kot ponavadi,
- izguba ali zmanjšanje apetita (anoreksija),
- hitrejše ali neredno bitje srca, oteklost rok in nog, kar je lahko znak, da se v telesu zadržuje več vode kot ponavadi,
- zardevanje,
- zamegljen vid,
- bolečine v sklepih,
- povišana telesna temperatura,
- impotenca pri moških, zmanjšano spolno poželenje pri moških ali ženskah,
- večje število določenih belih krvnih celic (eozinofilija) v preiskavah krvi,
- spremembe izvidov preiskav krvi, ki kažejo delovanje jeter, trebušne slinavke ali ledvic.

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

- občutek tresenja ali zmedenosti,
- rdeč in otekel jezik,
- hudo luščenje ali lupljenje kože, srbeč in bulast izpuščaj,
- težave z nohti (npr. zrahljanje ali odstopanje nohtov z nohtne posteljice),
- izpuščaj na koži ali podplutbe,
- pege na koži in hladni udi,
- rdeče, srbeče, otekle ali solzeče se oči,
- motnje sluha in zvonjenje v ušesih,

1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

- občutek šibkosti,
- spremembe izvidov preiskav krvi, ki kažejo zmanjšanje števila eritrocitov, levkocitov ali trombocitov ali zmanjšanje količine hemoglobina.

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

- večja občutljivost za sončno svetlobo, kot ponavadi.

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

- temen urin, občutek slabosti ali bruhanja, mišični krči, zmedenost in krči (konvulzije), ki so lahko posledica neustreznega izločanja anti-diuretičnega hormona. Če imate te simptome, se čim prej posvetujte z zdravnikom.

#### **Drugi opisani neželeni učinki:**

Zdravniku morate povedati, če kateri od teh neželenih učinkov postane resen ali traja dlje kot le nekaj dni.

- težave s koncentracijo,
- oteklost ust,
- preiskave krvi, ki kažejo premalo krvnih celic v krvi,
- preiskave krvi, ki kažejo manj natrija v krvi kot ponavadi,
- prsti na rokah in nogah spremenijo barvo, kadar ste na mrazu, ko se ogrejejo pa postanejo mravljinčasti ali bolijo (Raynaudov pojav),
- povečanje prsi pri moških,
- počasno ali prizadeto reagiranje,
- pekoč občutek,
- spremenjen vonj stvari,
- izpadanje las.

#### **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 Ramipril Krka**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnicah poleg oznake »EXP:«. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.



1.3.1	Ramipril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred vlago.

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 Ramipril Krka

- Učinkovina je ramipril.  
Ena tableta vsebuje 1,25 mg ramiprila.  
Ena tableta vsebuje 2,5 mg ramiprila.  
Ena tableta vsebuje 5 mg ramiprila.  
Ena tableta vsebuje 10 mg ramiprila.
- Druge sestavine zdravila (pomožne snovi) so natrijev hidrogenkarbonat, laktoza monohidrat, premreženi natrijev karmelozat, predgelirani koruzni škrob, natrijev stearilfumarat, rumeni železov oksid (E172) – samo za 2,5 mg in 5 mg tablete in rdeči železov oksid (E172) – samo za 5 mg tablete. Glejte poglavje 2 "Zdravilo Ramipril Krka vsebuje laktozo in natrij".

### Izgled zdravila Ramipril Krka in vsebina pakiranja

Ramipril Krka 1,25 mg tablete so bele do belkaste, podolgovate, ploščate tablete, velikosti 8,0 x 4,0 mm.

Ramipril Krka 2,5 mg tablete so rumene, podolgovate, ploščate tablete, velikosti 10,0 x 5,00 mm.

Ramipril Krka 5 mg tablete so rožnate, podolgovate, ploščate tablete, velikosti 8,8 x 4,4 mm.

Ramipril Krka 10 mg tablete so bele do belkaste, podolgovate, ploščate tablete, velikosti 11,0 x 5,5 mm.

Zdravilo Ramipril Krka je na voljo v škatlah z 10, 20, 30, 50, 60, 90 ali 100 tabletami v pretisnih omotih.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

### Način in režim izdaje zdravila Ramipril Krka

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

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

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 7. 5. 2019.