

## Indlægsseddel: Information til brugeren

### Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, 2,5 mg/12,5 mg tabletter Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, 5 mg/25 mg tabletter

ramipril og hydrochlorthiazid

**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

#### Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma
3. Sådan skal du tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

### 1. Virkning og anvendelse

Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma er en kombination af to slags lægemidler, der kaldes ramipril og hydrochlorthiazid.

**Ramipril** tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes "ACE-hæmmere" (Angiotension Converting Enzyme inhibitors). Det virker ved at:

- Mindske kroppens produktion af stoffer der gør, at man får forhøjet blodtryk.
- Få dine blodkar til at slappe af og udvide sig.
- Gøre det lettere for dit hjerte at pumpe blodet rundt i din krop.

**Hydrochlorthiazid** tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes "thiazid-diuretika" eller vanddrivende lægemidler. Det virker ved at øge produktionen af urin, hvorved blodtrykket falder.

Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma anvendes til behandling af forhøjet blodtryk. De to aktive stoffer virker sammen for at nedsætte blodtrykket. De anvendes sammen, når behandling med den ene slags medicin ikke har været nok.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

### 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma

**Tag ikke Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma:**

- Hvis du er allergisk over for ramipril, hydrochlorthiazid eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i afsnit 6).
- Hvis du er allergisk over for anden medicin, der ligner Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma (andre ACE-hæmmere eller sulfonamid-derivater).  
Symptomer på en allergisk reaktion kan omfatte hududslæt, synke- eller vejrtrækningsproblemer, hævelse af læber, ansigt, svælg eller tunge.
- Hvis du tidligere har haft en alvorlig overfølsomhedsreaktion, der kaldes "angioødem".  
Symptomerne er kløe, nældefeber, røde pletter på hænderne, fødderne og på halsen, hævelser af svælget og tungen, hævelser rundt om øjnene og læberne, problemer med at trække vejret og synkebesvær.
- Hvis du er i dialysebehandling eller andre typer filtrering af blodet. Afhængigt af det apparatur der anvendes, kan det være uhensigtsmæssigt at anvende Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma samtidig.
- Hvis du lider af alvorlig leversygdom.
- Hvis du har unormale saltværdier (kalcium, kalium, natrium) i blodet.
- Hvis du lider af nyresygdom, hvor blodtilførslen til nyrerne er nedsat (nyrearteriestenose).
- Hvis du har alvorlige nyreproblemer, men ikke er i dialysebehandling.
- Hvis du har sukkersyge eller nedsat nyrefunktion, og du også tager et blodtryks-sænkende lægemiddel, der indeholder aliskiren.
- I de sidste 6 måneder af graviditeten (det er også bedst at undgå Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma tidligt i graviditeten - se afsnittet "Graviditet og amning").
- Hvis du ammer (se afsnittet "Graviditet og amning" nedenfor).

Du må ikke tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, hvis noget af det ovenstående gælder for dig. Kontakt din læge, før du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, hvis du er usikker.

### Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma:

- Hvis du har problemer med hjertet, leveren eller nyrerne.
- Hvis du har mistet store mængder kropsvæske eller salt (efter at have kastet op, haft diarré, svedt mere end normalt, været på diæt med lavt saltindhold, hvis du har taget vanddrivende medicin over længere tid, eller hvis du har været i dialysebehandling).
- Hvis du skal i behandling for bi- eller hvepsestik for at nedsætte en allergisk reaktion (desensibilisering).
- Hvis du skal bedøves. Dette kan være i forbindelse med en operation eller tandlægebesøg. Det kan være nødvendigt at stoppe Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma -behandlingen én dag i forvejen. Spørg din læge til råds.
- Hvis du har højt indhold af kalium i blodet (set i blodprøveresultater).
- Hvis du har kollagen vaskulær sygdom såsom skleroderma eller systemisk lupus erythematosus.
- Hvis du samtidig tager et af følgende lægemidler til behandling af for højt blodtryk:
  - en angiotensin II-receptorblokker (ARB) (også kendt som sartaner - f.eks. valsartan, telmisartan, irbesartan), især hvis du har nyreproblemer i forbindelse med sukkersyge.
  - aliskiren.Din læge vil eventuelt måle din nyrefunktion, dit blodtryk og mængden af elektrolytter (f.eks. kalium) i dit blod med jævne mellemrum.  
Se også information under overskriften "Tag ikke Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma".
- Hvis du får synsnedsættelse eller smerter i øjnene.

Du skal fortælle din læge, hvis du tror, du er gravid (eller planlægger at blive det).

Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma frarådes i de første 3 måneder af graviditeten, og du må ikke tage det, hvis du er mere end 3 måneder henne i graviditeten, da det kan give dit barn alvorlige skader (se afsnittet "Graviditet og amning").

### Børn og unge

Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma frarådes til børn og unge under 18 år, fordi lægemidlet ikke har været anvendt til denne aldersgruppe.

Hvis noget af det ovenstående gælder for dig (eller du er usikker), skal du kontakte din læge, før du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma.

### **Brug af anden medicin sammen med Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma**

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette er fordi Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma kan påvirke den måde, anden medicin virker på, ligesom anden medicin kan påvirke den måde, Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma virker på.

*Fortæl din læge, hvis du tager et eller flere af følgende lægemidler. De kan nemlig mindske virkningen af Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma:*

- Smertestillende og betændelseshæmmende medicin (f.eks. non-steroid antiinflammatoriske lægemidler (NSAID'er) som f.eks. ibuprofen eller indometacin og acetylsalicylsyre).
- Medicin til behandling af for lavt blodtryk, shock, hjertesvigt, astma eller allergi, såsom efedrin, noradrenalin eller adrenalin. Din læge vil måle dit blodtryk.

*Fortæl din læge, hvis du tager et eller flere af følgende lægemidler. De kan øge risikoen for bivirkninger, hvis du tager dem sammen med Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma:*

- Smertestillende og betændelseshæmmende medicin (f.eks. non-steroid antiinflammatoriske lægemidler (NSAID'er) som f.eks. ibuprofen eller indometacin og acetylsalicylsyre).
- Medicin, der kan nedsætte mængden af kalium i blodet, såsom medicin mod forstoppelse, vanddrivende medicin, amphotericin B (mod svampeinfektioner) og ACTH (der bruges til at teste, om binyrerne fungerer korrekt).
- Medicin mod kræft (kemoterapi).
- Temsirolimus (til kræft).
- Everolimus (til forebyggelse af afstødning).
- Medicin mod hjerteproblemer, herunder problemer med hjerteslaget.
- Medicin, der stopper afstødning af organer efter en transplantation, såsom ciclosporin eller tacrolimus.
- Trimethoprim og co-trimoxazol (til infektioner forårsaget af bakterier).
- Vanddrivende medicin, såsom furosemid.
- Medicin, der kan øge indholdet af kalium i blodet, såsom spironolacton, triamteren, amilorid, kaliumsalte og heparin (blodfortyndende middel).
- Steroider mod betændelse, såsom prednisolon.
- Kalciumtilskud.
- Allopurinol (anvendes til at mindske mængden af urinsyre i blodet).
- Procainamid (mod problemer med hjerterytmen).
- Colestyramin (der nedsætter fedtindholdet i blodet).
- Carbamazepin (mod epilepsi).

Det er muligt, at lægen er nødt til at ændre din dosis og/eller tage andre forholdsregler:

Hvis du samtidig tager en angiotensin II-receptorblokker (ARB) eller aliskiren (se også information under overskrifterne "Tag ikke Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma" og "Advarsler og forsigtighedsregler").

*Fortæl din læge, hvis du tager et eller flere af følgende lægemidler. Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma kan nemlig påvirke virkningen af dem:*

- Medicin mod sukkersyge, såsom glukosesænkende lægemidler, der indtages gennem munden, og insulin. Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma kan nedsætte blodsukkerniveauet. Kontroller derfor dit blodsukker nøje, når du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma.
- Lithium (mod mentale forstyrrelser). Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma kan øge indholdet af lithium i blodet. Dit litiumindhold skal derfor overvåges nøje af din læge.

- Medicin, der virker muskelafslappende.
- Quinin (mod malaria).
- Medicin, der indeholder jod. Dette anvendes i forbindelse med scanninger eller røntgenfotografering på hospitalet.
- Penicillin (mod infektioner).
- Blodfortyndende medicin, som tages gennem munden (orale antikoagulantia), såsom warfarin eller heparin.

Tal med din læge, hvis noget af ovenstående gælder for dig (eller du er usikker), før du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma.

#### Prøver

Tal med din læge eller apotekspersonalet, før du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma:

- Hvis du skal have testet din biskjoldbruskkirtel. Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma kan påvirke testresultatet.
- Hvis du skal have foretaget en anti-dopingtest. Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma kan give positivt resultat.

#### **Brug af Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma sammen med alkohol**

- Hvis du drikker alkohol, samtidig med at du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, kan du blive svimmel eller omtumlet. Hvis du er bekymret for, hvor meget du må drikke, når du er i behandling med Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, bør du tale med din læge, da virkningen af blodtryks-sænkende medicin og alkohol kan være forstærket ved samtidig brug.

#### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Fortæl det altid til lægen, hvis du tror, du er gravid, eller du overvejer at blive det.

Du bør ikke tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma i de første 12 uger af din graviditet, og efter den 13. uge bør du helt undgå at tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, da medicinen kan være skadelig for fostret.

Hvis du bliver gravid, mens du er i behandling med Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, skal du fortælle det til din læge med det samme. Et passende alternativ til behandlingen med Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma bør opstartes før en planlagt graviditet.

Hvis du ammer, må du ikke tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma.

Spørg din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager nogen form for medicin.

#### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Du kan føle dig svimmel, mens du tager Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma. Dette gælder især i starten af behandlingen, eller hvis dosis øges. Hvis dette sker for dig, må du ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

### **3. Sådan skal du tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma**

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

#### **Indtagelse af dette lægemiddel**

- Indtag medicinen gennem munden, på samme tidspunkt hver dag, helst om morgenen.
- Medicinen kan tages sammen med eller uden mad.
- Slug tabletterne hele med rigelig væske.
- Du må ikke tygge eller knuse tabletterne.

## Anbefalet dosis

Din læge vil justere din dosis, indtil dit blodtryk er under kontrol.

### Eldre

Lægen vil ordinere en lavere startdosis end sædvanligt og øge den langsomt.

Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma 2,5 mg/12,5 mg tabletter

Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel.

Formålet med delekærven er ikke at kunne brække tabletten over i to lige store doser.

Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma 5 mg/25 mg tabletter

Tabletten kan deles i to lige store doser.

## Hvis du har taget for meget Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Du må ikke selv køre bil. Få derfor en anden til at køre dig, eller ring efter en ambulance. Medbring medicinpakningen, så lægen kan se, hvad du har taget.

## Hvis du har glemt at tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma

- Hvis du har glemt en dosis, skal du blot tage den normale dosis næste gang.
- Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

### **Stop med at tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma og kontakt lægen med det samme, hvis du oplever én af følgende alvorlige bivirkninger – du kan have brug for akut lægehjælp:**

- Hævelse af ansigtet, læberne eller svælget, der gør det svært at trække vejret eller synke, samt kløe og udslæt. Dette kan være tegn på en alvorlig allergisk reaktion på Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma.
- Alvorlige hudreaktioner såsom hududslæt, sår i munden, forværring af eksisterende hudsygdomme, rødmen, blisterdannelser eller hudafskalning (såsom Stevens-Johnsons syndrom, toksisk epidermal nekrolyse eller erythema multiforme).

### **Kontakt straks lægen, hvis du oplever:**

- Hurtigere puls, hjertebanken (palpitationer), bryst smerter, strammende fornemmelse i brystet eller mere alvorlige problemer såsom hjertetilfælde og slagtilfælde.
- Vejrtrækningsproblemer, hoste, feber i mere end 2-3 dage og nedsat appetit. Dette kan være tegn på lungeproblemer, herunder lungebetændelse.
- Øget tendens til blå mærker, længere blødningsperioder end normalt, tegn på blødninger (f.eks. blødning fra tandkødet), lilla mærker på huden, pletter på huden, øget tendens til infektioner, halsbetændelse og feber, træthedsfornemmelse, besvimelse, svimmelhed eller bleghed. Dette kan være tegn på blod- eller knoglemarvsproblemer.
- Alvorlig mavepine, der strækker sig om til ryggen. Dette kan være tegn på pancreatitis (betændelse i bugspytkirtlen).
- Feber, kuldegysninger, træthed, manglende appetit, mavepine, kvalme, gulfarvning af hud eller øjne (gulst). Dette kan være tegn på leverproblemer såsom leverbetændelse (hepatitis) eller leverskade.

**Andre bivirkninger:**

Fortæl det til lægen, hvis nogen af følgende bivirkninger bliver alvorlige eller varer længere end et par dage:

**Almindelige bivirkninger:** Kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede

- Hovedpine, svækkelse eller træthedsfølelse.
- Svimmelhed. Dette er mest sandsynligt, når du starter med at tage Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma, eller når dosis øges.
- Tør, kildrende hoste eller bronkitis.
- Blodprøveresultater, der viser højere sukkerindhold i blodet end normalt. Hvis du har diabetes, kan det forværre din diabetes.
- Blodprøveresultater, der viser højere indhold af urinsyre eller fedt end normalt i blodet.
- Ledsmerter og røde og hævede led.

**Ikke almindelige bivirkninger:** Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede

- Hududslæt med eller uden hævelser.
- Rødmen, besvimelse, hypotension (unormalt lavt blodtryk), specielt når du rejser eller sætter dig hurtigt op.
- Balanceproblemer (vertigo).
- Kløe og unormale fornemmelser i huden, såsom følelsesløshed, myrekryb, prikkende eller brændende fornemmelse i huden (paræstesi).
- Mistet eller ændret smagssans.
- Søvnproblemer.
- Nedtrykthed, angstfølelse, større nervøsitet eller rysten end normalt.
- Tilstoppet næse, bihulebetændelse (sinusitis), vejrtrækningsbesvær.
- Betændelse i tandkødet (gingivitis), hævet mund.
- Røde, kløende, hævede eller løbende øjne.
- Ringen for ørerne.
- Sløret syn.
- Hårtab.
- Brystsmerter.
- Muskelsmerter.
- Forstoppelse, smerter i maveregionen.
- Fordøjelsesbesvær eller kvalme.
- Øget urinproduktion.
- Øget svedtendens eller tørst.
- Mistet eller nedsat appetit (anoreksi), nedsat sultfølelse.
- Øget eller uregelmæssig hjerterytme.
- Hævede arme og ben, hvilket kan være et tegn på, at kroppen tilbageholder mere vand end vanligt.
- Feber.
- Impotens hos mænd.
- Blodprøveresultater, der viser et fald i antallet af røde blodlegemer, hvide blodlegemer, blodplader eller i hæmoglobinmængden.
- Blodprøveresultater, der viser nedsat lever-, bugspytkirtel- eller nyrefunktion.
- Blodprøveresultater, der viser mindre kalium i blodet end normalt.

**Meget sjældne bivirkninger:** Kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede

- Opkastning, diarré eller halsbrand.
- Rød, hævet tunge eller mundtørhed.
- Blodprøveresultater, der viser mere kalium i blodet end normalt.

**Ikke kendt (frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data)**

Fortæl det til lægen, hvis nogen af følgende bivirkninger bliver alvorlige, eller hvis de varer længere end et par dage:

- Koncentrationsbesvær, rastløshed eller forvirring.
- Fingre og tæer, der skifter farve, når du fryser, og derefter snurrer eller smerter, når de bliver varme. Det kan være tegn på Raynauds syndrom.
- Brystforstørrelse hos mænd.
- Blodpropper.
- Høreforstyrrelser.
- Tørre øjne.
- Fornemmelse af at ting ser gule ud.
- Dehydrering.
- Hævelser, smerter og rødmen i kinden (betændelse af spytkirtlerne).
- Hævelse i tarmsystemet kaldet ”intestinalt angioødem”, der medfører symptomer som smerter i maveregionen, opkast og diarré.
- Øget følsomhed over for sol.
- Alvorlig hudafskalning, kløende, ujævnt udslæt eller andre hudreaktioner såsom rødmen i ansigtet eller i panden.
- Hududslæt eller forekomst af blå mærker.
- Pletter på huden og kolde hænder og fødder.
- Negleproblemer (f.eks. at de løsner sig fra neglebåndet).
- Stivhed i bevægeapparatet eller besvær med at bevæge kæben (tetani).
- Muskelsvækkelse eller -kramper.
- Nedsat seksuallyst hos mænd og kvinder.
- Blod i urinen. Dette kan være tegn på nyresygdom (interstitiel nefritis).
- Højere sukkerindhold i urinen end normalt.
- Blodprøver, der viser øget antal af visse hvide blodlegemer i blodet (eosinofili).
- Blodprøver, der viser for få blodlegemer i blodet (pancytopeni).
- Blodprøveresultater, der viser en ændring i indholdet af salte som f.eks. natrium, calcium, magnesium og klorid i dit blod.
- Nedsat reaktionsevne.
- Forstyrrelse af lugtesansen.
- Vejrtrækningsproblemer eller forværring af astma.
- Nedsat syn eller smerter i øjnene på grund af forhøjet tryk (kan være tegn på akut grøn stær).
- Koncentreret urin (mørk farve), opkastningsfornemmelser eller opkastning, har muskelkramper, forvirring og anfald, som kan skyldes forkert ADH (antidiuretisk hormon) udskillelse. Hvis du får disse symptomer, skal du kontakte din læge hurtigst muligt.

### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

E-mail: [dkma@dkma.dk](mailto:dkma@dkma.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## **5. Opbevaring**

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter udløbsdato eller EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

*Blister:* Opbevar blisteren i den originale emballage for at beskytte mod fugt.

*HDPE-beholder:* Hold beholderen tæt tillukket.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

### Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma indeholder:

- Aktive stoffer: ramipril og hydrochlorthiazid.  
*2,5 mg/12,5 mg:*  
1 tablet Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma indeholder 2,5 mg ramipril og 12,5 mg hydrochlorthiazid.  
*5 mg/25 mg:*  
1 tablet Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma indeholder 5 mg ramipril og 25 mg hydrochlorthiazid.
- Øvrige indholdsstoffer: natriumhydrogencarbonat, hypromellose, mikrokrystallinsk cellulose, majsstivelse, natriumstearyl fumarat.

### Udseende og pakningsstørrelser

*Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma 2,5 mg/12,5 mg:*

Hvid, aflang tablet med delekærv på begge sider og mærket "R 15" på den ene side. Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel. Formålet med delekærven er ikke at kunne brække tabletten over i to lige store doser.

*Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma 5 mg/25 mg:*

Hvid, aflang tablet med delekærv på begge sider og mærket "R 30" på den ene side. Tabletten kan deles i to lige store doser.

Tabletterne fås i æsker med blisterkort i aluminium eller HDPE-beholdere. Beholderen har PP-skruelåg med tørremiddel (silicagel, hvid).

Pakningsstørrelser:

Blister + HDPE-beholder:

14, 20, 28, 30, 50, 98 og 100 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

*Indehaver af markedsføringstilladelsen:*

1A Farma A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 København S, Danmark.

*Fremstiller:*

LEK S.A., ul. Podlipie 16, 95-010 Stryków, Polen

**Denne indlægsseddel blev senest ændret 30.8.2016**