APROVADO EM 26-11-2021 INFARMED

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Ramipril Aurovitas 1,25 mg comprimidos Ramipril Aurovitas 2,5 mg comprimidos Ramipril Aurovitas 5 mg comprimidos Ramipril Aurovitas 10 mg comprimidos Ramipril

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doenca.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

- 1. O que é Ramipril Aurovitas e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Ramipril Aurovitas
- 3. Como tomar Ramipril Aurovitas
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Ramipril Aurovitas
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Ramipril Aurovitas e para que é utilizado

Ramipril Aurovitas contém um medicamento chamado ramipril. Este pertence a um grupo de medicamentos chamado Inibidores da ECA (Inibidores da Enzima de Conversão da Angiotensina).

Ramipril Aurovitas atua:

- Diminuindo a produção pelo seu organismo de substâncias que aumentam a sua pressão sanguínea
- Promovendo o relaxamento e alargamento dos seus vasos sanguíneos
- Tornando mais fácil ao seu coração bombear o sangue para todo o corpo.

Ramipril Aurovitas pode ser utilizado para:

- Tratar a pressão sanguínea alta (hipertensão)
- Reduzir o risco de ter um ataque cardíaco ou AVC
- Reduzir o risco ou atrasar o agravamento de problemas renais (quer tenha ou não diabetes)
- Para tratar o coração quando este não consegue bombear sangue suficiente para o resto do seu corpo (insuficiência cardíaca)
- Tratamento a seguir a ataque cardíaco (enfarte do miocárdio) quando complicado por insuficiência cardíaca.

2. O que precisa de saber antes de tomar Ramipril Aurovitas

Não tome Ramipril Aurovitas

- Se tem alergia ao ramipril, outros medicamentos inibidores da ECA ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Os sinais de uma reação alérgica podem incluir erupção cutânea, dificuldades em engolir ou respirar, inchaço dos seus lábios, face, garganta ou língua.

- Se tiver tido alguma vez uma reação alérgica grave chamada de "angioedema". Os sinais incluem comichão, sensação de picada (urticária), marcas vermelhas nas mãos, pés e garganta, inchaço da língua e garganta, inchaço ao redor dos olhos e lábios, dificuldade em respirar e engolir
- Se tiver tomado ou estiver a tomar sacubitril/valsartan, um medicamento usado para tratar um tipo de insuficiência cardíaca a longo prazo (crónica) em adultos, porque aumenta o risco de angioedema (inchaço rápido sob a pele numa área como a garganta).
- Se estiver a fazer diálise ou outro tipo de filtração sanguínea. Dependendo da máquina que está a ser utilizada, Ramipril Aurovitas pode não ser adequado para si
- Se tiver problemas de rins na zona em que o aporte de sangue ao seu rim está reduzido (estenose da artéria renal)
- Durante os últimos 6 meses de gravidez (ver a secção sobre "Gravidez e amamentação" abaixo)
- Se a sua pressão sanguínea for anormalmente baixa ou instável. O seu médico terá de fazer esta avaliação.
- Se tem diabetes ou compromisso da função renal e está a ser tratado com medicamentos que contenham aliscireno, utilizados para diminuir a pressão arterial
- Se está a tomar algum dos seguintes medicamentos, o risco de angioedema pode estar aumentado:
- Racecadotril, um medicamento utilizado no tratamento da diarreia;
- Medicamentos utilizados para prevenir a rejeição de órgãos transplantados e para o cancro (por exemplo, temsirolímus, sirolímus, everolímus).
- Vildagliptina, um medicamento utilizado para tratar a diabetes.

Não tome Ramipril Aurovitas se alguma das situações acima mencionadas lhe é aplicável. Caso não tenha a certeza, consulte o seu médico antes de tomar Ramipril Aurovitas.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Ramipril Aurovitas:

- Se tem problemas de coração, fígado ou rins
- Se perdeu uma quantidade elevada de sais ou de líquidos do seu organismo (caso se tenha sentido enjoado (com vómitos), com diarreia, tenha transpirado mais do que o habitual, esteja a fazer uma dieta pobre em sal, a tomar diuréticos (comprimidos que promovem a eliminação de água) durante um período longo ou caso tenha feito diálise)
- Se vai fazer tratamento para reduzir a sua alergia às picadas de vespas ou abelhas (dessensibilização)
- Se lhe vão dar algum tipo de anestésico. Pode ser-lhe administrado antes de uma operação ou de qualquer tipo de intervenção feita no dentista. Pode necessitar de interromper o seu tratamento com Ramipril Aurovitas um dia antes; aconselhe-se com o seu médico
- Se tiver quantidades elevadas de potássio no seu sangue (demonstrado nos resultados das análises ao sangue)
- Se estiver a tomar alguns dos seguintes medicamentos, o risco de angioedema (inchaço rápido sob a pele em zonas como a garganta) é acrescido:
- sirolimus, everolimus e outros medicamentos que pertencem à classe dos inibidores de mTOR (utilizados para evitar a rejeição de órgãos transplantados) ou vildagliptina ou inibidores da neprilisina (NEP) como o racecadotril ou sacubitril/valsartan. Para o sacubitril/valsartan, ver secção 2 "Não tome Ramipril Aurovitas".
- Se tiver uma doença do colagénio vascular como por exemplo esclerodermia ou lúpus eritematoso sistémico
- Tem de informar o seu médico se pensa que está (ou pode vir a estar) grávida. A administração de Ramipril Aurovitas durante os 3 primeiros meses da gravidez não é recomendável e pode causar danos graves ao seu bebé após os 3 primeiros meses de gravidez (ver a secção sobre "Gravidez e amamentação" abaixo).
- Se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos utilizados para tratar a pressão arterial:

- um "bloqueador dos recetores da angiotensina II" (BRAs) (também conhecidos como "sartans" por exemplo valsartan, telmisartan, irbesartan), particularmente se tiver problemas renais relacionados com a diabetes.
 - aliscireno

O seu médico poderá, em intervalos regulares, verificar a sua função renal, pressão arterial, e a quantidade de eletrólitos (por ex.: potássio) no sangue.

Ver também a informação contida em "Não tome Ramipril Aurovitas"

Crianças e adolescentes

Ramipril Aurovitas não é recomendado para crianças e adolescentes com menos de 18 anos de idade, porque a segurança e eficácia de ramipril em crianças ainda não foi estabelecida.

Se alguma das situações mencionadas acima lhe é aplicável (ou caso não tenha a certeza), fale com o seu médico antes de começar a tomar Ramipril Aurovitas.

Outros medicamentos e Ramipril Aurovitas

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. Isto deve-se ao facto de o Ramipril Aurovitas poder afetar a forma como alguns dos outros medicamentos funcionam. Da mesma forma, alguns medicamentos podem afetar a forma como Ramipril Aurovitas funciona.

Informe o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos. Eles podem fazer com que o Ramipril Aurovitas não atue tão bem:

- Medicamentos utilizados para aliviar a dor e a inflamação (ex. Medicamentos Antiinflamatórios Não Esteroides (AINEs) como o ibuprofeno ou a indometacina e a aspirina)
- Medicamentos utilizados para o tratamento da pressão sanguínea baixa, choque, insuficiência cardíaca, asma ou alergias como por exemplo a efedrina, a noradrenalina ou a adrenalina. O seu médico vai precisar de verificar a sua pressão sanguínea.

Informe por favor o seu médico se estiver a tomar qualquer um dos seguintes medicamentos. Estes medicamentos podem aumentar as probabilidades de ter efeitos indesejáveis se os tomar conjuntamente com Ramipril Aurovitas:

- Sacubitril/valsartan usado para tratar um tipo de insuficiência cardíaca de longa duração (crónica) em adultos (ver secção 2 "Não tome Ramipril Aurovitas")
- Medicamentos utilizados para aliviar a dor e a inflamação (ex. Medicamentos antiinflamatórios Não Esteroides (AINEs) como o ibuprofeno ou a indometacina e a aspirina)
- Medicamentos para o cancro (quimioterapia)
- Medicamentos, como por exemplo a ciclosporina, que impedem a rejeição de órgãos após um transplante
- Diuréticos (comprimidos que promovem a eliminação de água) como por exemplo a furosemida
- Suplementos de potássio (incluindo substitutos do sal), diuréticos poupadores de potássio e outros medicamentos que podem aumentar a quantidade de potássio no seu sangue (por exemplo trimetoprim e cotrimoxazol para infeções causadas por bactérias; ciclosporina, um medicamento imunossupressor usado para prevenir a rejeição de órgãos transplantados; e heparina, um medicamento usado para diluir o sangue para prevenir coágulos)
- Medicamentos esteroides utilizados para tratar a inflamação como a prednisolona
- Alopurinol (utilizado para baixar o ácido úrico presente no seu sangue)
- Procainamida (para problemas do ritmo cardíaco)
- Temsirolimus (para o cancro)
- Medicamentos utilizados cóm maior frequência para evitar a rejeição de órgãos transplantados (sirolimus, everolimus e outros medicamentos que pertencem à classe dos inibidores de mTOR). Consulte a secção "Advertências e precauções"

- -Vildagliptina (utilizada para tratar a diabetes tipo 2) Racecadotril (utilizado para tratar a diarreia)
- O seu médico pode ter necessidade de mudar a dose que está a tomar e/ou tomar outras precauções, caso esteja a tomar um bloqueador dos recetores de angiotensina II (BRAs) ou aliscireno (ver também a informação contida em "Não tome Ramipril Aurovitas" e "Advertências e precauções").

Informe o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos. Estes podem ser afetados pelo Ramipril Aurovitas:

- Medicamentos para a diabetes, como por exemplo os medicamentos orais que baixam os níveis de glucose e a insulina. Ramipril Aurovitas pode baixar os seus níveis de açúcar no sangue. Verifique cuidadosamente a sua quantidade de açúcar no sangue enquanto estiver a tomar Ramipril Aurovitas
- Lítio (para problemas de saúde mental). Ramipril Aurovitas pode aumentar a quantidade de lítio no seu sangue. Vai ser necessário que o médico verifique cuidadosamente a quantidade de lítio presente no seu sangue.

Se alguma das situações acima descritas lhe é aplicável (ou caso não tenha a certeza), fale com o seu médico antes de começar a tomar Ramipril Aurovitas.

Ramipril Aurovitas com alimentos, bebidas e álcool

- Tomar álcool com Ramipril Aurovitas pode fazer com que se sinta tonto ou atordoado. Se estiver preocupado sobre que quantidade de álcool pode beber enquanto estiver a tomar Ramipril Aurovitas, aborde este assunto com o seu médico, dado que os medicamentos utilizados para diminuir a pressão sanguínea e o álcool podem ter efeitos aditivos.
- Ramipril Aurovitas pode ser tomado com ou sem comida.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Gravidez

Deve informar o seu médico se pensa que está grávida (ou pode vir a estar). Não deve tomar Ramipril Aurovitas nas primeiras 12 semanas da gravidez, e não pode de todo tomar este medicamento após a 13ª semana de gravidez, uma vez que a sua utilização durante a gravidez pode fazer mal ao bebé.

Se ficar grávida enquanto estiver a ser tratada com Ramipril Aurovitas, informe imediatamente o seu médico. Antes de uma gravidez planeada deve efetuar-se uma mudança para um tratamento alternativo apropriado.

Amamentação

Não deve tomar Ramipril Aurovitas se estiver a amamentar.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Enquanto estiver a tomar Ramipril Aurovitas pode sentir tonturas. É mais provável que tal ocorra no início do tratamento com Ramipril Aurovitas ou quando começa a tomar uma dose mais elevada. Se isto acontecer, não utilize quaisquer ferramentas ou máquinas.

Ramipril Aurovitas contém lactose mono-hidratada. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Ramipril Aurovitas contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por cada comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

3. Como tomar Ramipril Aurovitas

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Que quantidade tomar

Tratamento da pressão sanguínea elevada

A dose inicial habitual é de 1,25 mg ou 2,5 mg uma vez por dia

O seu médico ajustará a quantidade que vai tomar até a sua pressão sanguínea estar controlada.

A dose máxima é de 10 mg uma vez por dia

Se já está a tomar diuréticos (comprimidos que promovem a eliminação de água), o seu médico pode interromper ou reduzir a quantidade de diurético que está a tomar antes de iniciar o tratamento com Ramipril Aurovitas.

Tratamento para reduzir o risco de ter um ataque cardíaco ou AVC

A dose inicial habitual é de 2,5 mg uma vez por dia.

O seu médico pode decidir aumentar a quantidade que está a tomar.

A dose recomendada é 10 mg uma vez por dia.

Tratamento para reduzir ou atrasar o agravamento de problemas renais

Pode começar com uma dose de 1,25 mg ou 2,5 mg uma vez por dia.

O seu médico ajustará a dose que está a tomar.

A dose habitual é de 5 mg ou 10 mg uma vez por dia.

Tratamento de ataque cardíaco

A dose inicial habitual é de 1,25 mg uma vez por dia.

O seu médico ajustará a dose que está a tomar.

A dose máxima é de 10 mg por dia. São preferíveis duas administrações por dia.

Tratamento após ter sofrido um ataque cardíaco

A dose inicial habitual é de 1,25 mg uma vez por dia até 2,5 mg duas vezes por dia.

O seu médico ajustará a dose que está a tomar.

A dose habitual é de 10 mg por dia. São preferíveis duas administrações por dia.

Idosos

O seu médico reduzirá a dose inicial e procederá a um ajuste mais lento do seu tratamento.

Tomar este medicamento

Tome este medicamento por via oral, todos os dias à mesma hora

Engula os comprimidos inteiros com líquido.

Não esmague nem mastigue os comprimidos.

Se tomar mais Ramipril Aurovitas do que deveria

Contacte imediatamente o seu médico, ou dirija-se imediatamente ao serviço de urgência hospitalar que se encontre mais perto. Não conduza até ao hospital, procure alguém para o levar ou então chame uma ambulância. Leve a embalagem do medicamento consigo. Desta forma o médico fica a saber o que tomou.

Caso se tenha esquecido de tomar Ramipril Aurovitas

Caso se esqueça de tomar uma dose, tome a sua dose normal na vez seguinte que estava prevista.

Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Pare de tomar Ramipril Aurovitas e consulte o seu médico imediatamente, se detetar qualquer um dos seguintes efeitos indesejáveis graves – pode necessitar de tratamento médico urgente:

- Inchaço da face, lábios ou garganta dificultando a respiração e o engolir, bem como comichão e erupção cutânea. Estes podem ser sinais de uma reação alérgica grave ao Ramipril Aurovitas
- Reações cutâneas graves incluindo erupções cutâneas, úlceras na sua boca, agravamento de uma doença de pele pré-existente, vermelhidão, bolhas ou descamação da pele (tal como Síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica ou eritema multiforme).

Informe imediatamente o seu médico se sentir:

- Um batimento cardíaco mais acelerado, descompassado ou com esforço (palpitações), dor no peito, aperto no seu peito ou problemas mais graves incluindo ataque cardíaco e AVC
- Falta de ar ou tosse. Estes podem ser sinais de problemas nos pulmões.
- Maior facilidade em fazer nódoas negras, sangramento durante mais tempo do que o normal, qualquer sinal de sangramento (ex. sangramento das gengivas), manchas púrpuras na pele ou maior facilidade do que o habitual em contrair infeções, dor de garganta e febre, sentir-se cansado, tonto ou fraco, ou ter a pele pálida. Estes podem ser sinais de problemas ao nível do sangue ou da medula óssea.
- Dor de estômago grave que pode irradiar para as suas costas. Este pode ser sinal de uma pancreatite (inflamação do pâncreas)
- Febre, arrepios, cansaço, perda de apetite, dor de estômago, mal-estar, amarelecimento da sua pele ou dos seus olhos (icterícia). Estes podem ser sinais de problemas no fígado como por exemplo hepatite (inflamação do fígado) ou de lesão no fígado.

Outros efeitos indesejáveis incluem:

Informe por favor o seu médico se algum dos seguintes efeitos indesejáveis se agravar ou durar mais do que alguns dias.

Frequentes (podem afetar até 1 em cada 10 pessoas)

- Dor de cabeça ou sensação de cansaço
- Sentir tonturas. É mais provável que tal ocorra quando inicia o tratamento com Ramipril Aurovitas ou quando começa a tomar uma dose mais elevada
- Desmaio, hipotensão (pressão sanguínea anormalmente baixa), especialmente quando se levanta ou senta de forma rápida
- Tosse seca irritativa, inflamação dos seios perinasais (sinusite) ou bronquite, falta de ar
- Dor de estômago ou intestino, diarreia, indigestão, náuseas ou enjoos
- Erupção cutânea com ou sem altos na área afetada
- Dor no peito
- Dor ou cãibras nos músculos
- Análises ao sangue que apresentem mais potássio que o normal

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em cada 100 pessoas)

- Problemas de equilíbrio (vertigem)
- Comichão e sensações pouco comuns na pele como dormência, picadas, repuxamento, sensação de queimaduras ou arrepios (parestesias)
- Perda ou alteração do/no sabor das coisas
- Problemas de sono
- Sentir-se deprimido, ansioso, mais nervoso ou agitado do que o habitual
- Nariz entupido, dificuldade em respirar ou agravamento da asma
- Sensação de inchaço intestinal chamado "angioedema intestinal" que se apresenta com sintomas tais como dor abdominal, vómitos e diarreia
- Ardor no estômago, obstipação ou boca seca
- Urinar mais do que o habitual durante o dia
- Transpirar mais do que o habitual
- Perda ou diminuição do apetite (anorexia)
- Batimento cardíaco aumentado ou irregular
- Inchaço dos braços e pernas. Este pode ser um sinal de que o seu organismo está a reter mais água do que o habitual
- Afrontamentos
- Visão turva
- Dor nas suas articulações
- Febre
- Incapacidade sexual nos homens, redução do desejo sexual nos homens e mulheres
- Análises sanguíneas que apresentam aumento do número de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia)
- Análises sanguíneas que apresentam alterações no funcionamento do seu fígado, pâncreas ou rins

Raros (podem afetar até 1 em cada 1,000 pessoas)

- Sensação de estremecimento ou confusão
- Língua vermelha e inchada
- Descamação grave da pele, comichão, erupção granulosa
- Problemas nas unhas (por exemplo queda ou separação de uma unha do seu leito)
- Erupções cutâneas ou nódoas negras
- Manchas na sua pele e extremidades frias
- Olhos vermelhos. com comichão, inchados ou lacrimejantes
- Alteração da audição e sensação de campainhas nos ouvidos
- Sensação de fraqueza
- Análises ao sangue que apresentem uma redução do número de glóbulos vermelhos, glóbulos brancos ou plaquetas ou da quantidade de hemoglobina

Muito raros (podem afetar até 1 em cada 10.000 pessoas)

- Maior sensibilidade ao sol do que o habitual

Outros efeitos indesejáveis notificados:

Informe o seu médico se alguma das seguintes situações se agravar ou durar mais do que alguns dias.

- Dificuldades de concentração
- Boca inchada
- Análises ao sangue apresentando muito poucas células sanguíneas no seu sangue
- Análises ao sangue apresentando menos sódio do que habitual no seu sangue
- Urina concentrada (de cor escura), sentir-se com náuseas ou vomitar, ter cãibras musculares, confusão e convulsões que podem dever-se à secreção inadequada de ADH (hormona antidiurética). Se apresentar estes sintomas, contacte o seu médico o mais rapidamente possível
- Mudança de cor dos dedos das mãos e dos pés quando tem frio e depois sensação de picadas ou dor quando os aquece (fenómeno de Raynaud)
- Aumento do tamanho da mama nos homens

- Dificuldade em reagir ou reações mais lentas
- Sensação de ardor
- Alteração no cheiro das coisas
- Perda de cabelo

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P., através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Ramipril Aurovitas

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar na embalagem de origem para proteger da humidade.

Conservar o frasco de HDPE bem fechado para proteger da humidade.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior ,blister e rótulo do frasco, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Ramipril Aurovitas

- A substância ativa é o ramipril. Cada comprimido contém 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg ou 10 mg de ramipril.
- Os outros componentes são amido de milho pré-gelatinizado, lactose mono-hidratada, hidrogenocarbonato de sódio (E500), croscarmelose sódica (E468), óxido de ferro amarelo (E172) [Apenas para os comprimidos de 2,5 mg], óxido de ferro vermelho (E172) [Apenas para os comprimidos de 5 mg] e fumarato sódico de estearilo.

Qual o aspeto de Ramipril Aurovitas e conteúdo da embalagem Comprimido.

Ramipril Aurovitas 1,25 mg comprimidos:

Comprimido não revestido, branco a esbranquiçado, plano, redondo [diâmetro 5,0 mm] com bordos biselados, gravado com "H" e "17" num dos lados e liso no outro.

Ramipril Aurovitas 2,5 mg comprimidos:

Comprimido não revestido, amarelo claro a amarelo, plano, redondo [diâmetro 5,0 mm] com bordos biselados, gravado com "H" e "18" dividido por uma ranhura num dos lados e liso no outro. O comprimido pode ser dividido em doses iguais.

Ramipril Aurovitas 5 mg comprimidos:

Comprimido não revestido, cor-de-rosa claro, mosqueado, plano, redondo [diâmetro 6,0 mm] com bordos biselados, gravado com "H" e "19" dividido por uma ranhura num dos lados e liso no outro. O comprimido pode ser dividido em doses iguais.

Ramipril Aurovitas 10 mg comprimidos:

Comprimido não revestido, branco a esbranquiçado, plano, redondo [diâmetro 8,0 mm] com bordos biselados, gravado com "H" e "20" dividido por uma ranhura num dos lados e liso no outro. O comprimido pode ser dividido em doses iguais.

Os comprimidos de Ramipril Aurovitas estão disponíveis em:

Embalagem blister e recipiente de HDPE branco opaco com tampa de rosca em PP.

Tamanhos de embalagens:

Embalagens blister: 14, 28, 30, 56 e 98 comprimidos

Embalagens frasco: 250 comprimidos

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado Generis Farmacêutica, S.A. Rua João de Deus, 19 2700-487 Amadora Portugal

Fabricantes APL Swift Services (Malta) Limited HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 Malta

Generis Farmacêutica, S.A. Rua João de Deus, 19 2700 - 487 Amadora Portugal

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico

Europeu (EEE) sob as seguintes denominações: Bélgica: Ramipril AB 2,5 mg/ 5 mg/ 10 mg tabletten

República Checa: Rampiril Aurovitas 2,5 mg / 5 mg / 10 mg tablety

Holanda: Ramipril Aurobindo 1,25 mg/ 2,5 mg, tabletten

Polónia: Ramipril Aurovitas Portugal: Ramipril Aurovitas

Espanha: RAMIPRIL AUROVITAS 5 mg/ 10 mg comprimidos EFG

Este folheto foi revisto pela última vez em