

UPUTSTVO ZA LEK

Prilinda[®], 2,5 mg, tablete

Prilinda[®], 5 mg, tablete

Prilinda[®], 10 mg, tablete

ramipril

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da uzimate ovaj lek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je samo Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znače bolesti kao i Vi.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odeljak 4.

U ovom uputstvu pročitaćete:

1. Šta je lek Prilinda i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Prilinda
3. Kako se uzima lek Prilinda
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Prilinda
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lek Prilinda i čemu je namenjen

Lek Prilinda sadrži aktivnu supstancu ramipril i spada u grupu lekova koji se zovu ACE-inhibitori (inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima).

Lek Prilinda deluje tako što:

- smanjuje stvaranje supstanci u organizmu koje mogu da povećaju krvni pritisak;
- opušta i širi krvne sudove;
- omogućava da srce lakše pumpa krv kroz telo.

Lek Prilinda se može koristiti za:

- lečenje visokog krvnog pritiska (hipertenzije);
- smanjenje rizika od pojave srčanog ili moždanog udara;
- smanjenje rizika ili odlaganje pogoršanja problema sa bubrežima (bez obzira da li imate dijabetes (šećernu bolest) ili ne);
- lečenje bolesti srca kad ono ne može da pumpa dovoljno krvi kroz ostale delove tela (srčana insuficijencija ili srčana slabost);
- lečenje nakon srčanog udara (infarkt miokarda) uz srčanu slabost kao komplikaciju.

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Prilinda

Lek Prilinda ne smete uzimati:

- ukoliko ste alergični (preosetljivi) na ramipril, ili bilo koji drugi inhibitor angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE) ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka navedene u odeljku 6 („Šta sadrži lek Prilinda“).
Znaci alergijske reakcije mogu uključivati osip, otežano gutanje ili disanje, otok usana, lica, grla ili jezika;
- ukoliko ste ikada imali ozbiljnu alergijsku reakciju koja se zove „angioedem“. Znaci ove reakcije uključuju svrab, koprivnjaču (urtikariju), crvene mrlje po rukama, stopalima i vratu, otok grla i jezika, otok oko očiju i usana, otežano disanje i gutanje;
- ukoliko ste nekada uzimali ili ste trenutno na terapiji kombinacijom lekova sakubitril/valsartan, a koja se koristi u lečenju hronične dugotrajne srčane slabosti kod odraslih pacijenata;
- ukoliko idete na dijalizu ili na bilo koji drugi vid filtracije krvi. U zavisnosti od opreme koja se koristi može se desiti da primena leka Prilinda nije pogodna za Vas;
- ukoliko imate problema sa bubrežima pri čemu je protok krvi kroz bubrege smanjen (stenoza bubežne arterije);
- tokom poslednjih 6 meseci trudnoće, takođe se ne preporučuje uzimanje leka Prilinda u ranoj trudnoći, prvi trimestar (videti odeljak „Trudnoća i dojenje“);
- ukoliko imate nestabilan ili preterano nizak krvni pritisak. Vaš lekar će napraviti potrebnu procenu.
- ukoliko imate dijabetes (šećernu bolest) ili oštećenu funkciju bubrega i uzimate lekove za sniženje krvnog pritiska koji sadrže aliskiren.

Ne smete da uzimate lek Prilinda, ukoliko se bilo šta od gore navedenog odnosi na Vas. Ako niste sigurni posavetujte se sa Vašim lekarom pre uzimanja leka Prilinda.

Upozorenja i mere opreza

Razgovarajte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete lek Prilinda:

- ukoliko imate probleme sa srcem, jetrom ili bubrežima;
- ukoliko ste izgubili mnogo soli ili tečnosti iz organizma (usled povraćanja ili ste imali proliv (dijareju), znojili ste se više nego što je to uobičajeno, bili na dijeti sa smanjenim unosom soli, uzimali diuretike-(lekove za pojačano izbacivanje tečnosti iz organizma) duže vreme ili ste išli na dijalizu);

- ukoliko treba da se podvrgnete terapiji za smanjenje alergije na ubod pčela ili osa (desenzitizacija);
- ukoliko treba da primite anestetik, npr. zbog hirurške intervencije ili bilo kog stomatološkog zahvata. Možda će biti potrebno da prekinete uzimanje leka Prilinda jedan dan ranije o čemu treba da se posavetujete sa Vašim lekarom;
- ukoliko imate veliku koncentraciju kalijuma u krvi (na osnovu laboratorijskih rezultata analize krvi);
- ukoliko uzimate lekove ili imate stanja koja mogu da smanje koncentraciju natrijuma u krvi. Vaš lekar će možda sprovoditi redovne laboratorijske analize krvi, posebno kako bi proverio koncentraciju natrijuma u Vašoj krvi, naročito ako ste starija osoba;
- ukoliko uzimate lekove koji se nazivaju inhibitori mTOR (npr. temsirolimus, everolimus, sirolimus), vildagliptin, neprilizin (NEP) inhibitore (kao što je racecadotril) ili sakubitril/valsartan, s obzirom na to da oni mogu da povećaju rizik od angioedema, ozbiljne alergijske reakcije. Za sakubitril/valsartan, vidite odeljak „Lek Prilinda ne smete uzimati“;
- ukoliko imate kolagenu vaskularnu bolest-zapaljenje ili slabost vezivnog tkiva, kao što je sklerodermija ili sistemski *lupus erithematosus*;
- morate obavestiti Vašeg lekara ako mislite da ste trudni ili mislite da biste mogli zatrudneti. Lek Prilinda se ne preporučuje u prvom trimestru trudnoće, a ne sme se uzimati nakon trećeg meseca trudnoće jer može dovesti do ozbiljnih oštećenja ploda (videti odeljak „Trudnoća i dojenje“);
- ukoliko uzimate bilo koji od sledećih lekova koji se koriste za lečenje povišenog krvnog pritiska:
 - blokator angiotenzin II receptora (ARB) (takođe poznati kao sartani, npr. valsartan, telmisartan, irbesartan), posebno ukoliko imate problema sa bubrežima a koji su u vezi sa dijabetesom;
 - aliskiren. Tokom terapije Vaš lekar može proveravati funkciju Vaših bubrega, krvnog pritiska, koncentraciju elektrolita (npr. kalijum) u krvi u redovnim intervalima. Takođe treba pogledati informacije u odeljku „Lek Prilinda ne smete uzimati“.

Deca i adolescenti

Lek Prilinda se ne preporučuje deci i adolescentima mlađim od 18 godina jer nema dostupnih podataka o bezbednosti i efikasnosti primene leka u ovoj populaciji.

Ako se bilo šta od navedenog odnosi na Vas (ili niste u to sigurni), posavetujte sa Vašim lekarom pre uzimanja leka Prilinda.

Drugi lekovi i lek Prilinda

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ako uzimate ili ste do nedavno uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge lekove. To je zbog toga što lek Prilinda može da izmeni delovanje drugih lekova i drugi lekovi mogu da izmene delovanje leka Prilinda.

Recite Vašem lekaru ako uzimate bilo koji od sledećih lekova jer oni mogu smanjiti dejstvo leka Prilinda:

- lekovi koji se koriste za ublažavanje bola i zapaljenja (tj. nesteroidni antiinflamatorni lekovi (NSAIL) kao što su ibuprofen, indometacin i acetilsalicilna kiselina (aspirin));
- lekovi koji se koriste za lečenje niskog krvnog pritiska, šoka, srčane slabosti, astme ili alergija kao što su efedrin, noradrenalin ili adrenalin. Ukoliko koristite ove lekove neophodno je da lekar proverava Vaš krvni pritisak.

Molimo Vas obavestite lekara ukoliko uzimate neki od sledećih lekova jer oni mogu povećati rizik od pojave neželjenih dejstava ako se uzimaju zajedno sa lekom Prilinda:

- sakubitril/valsartan lekovi koji se koriste za lečenje dugotrajne srčane slabosti kod odraslih pacijenata (vidite odeljak 2 „Lek Prilinda ne smete uzimati“);
- lekove koji se koriste za ublažavanje bola i zapaljenja (tj. nesteroidni antiinflamatorni lekovi (NSAIL) kao što su ibuprofen ili indometacin i acetilsalicilna kiselina (aspirin));

- lekove za lečenje kancera (hemoterapija);
- lekove za sprečavanje odbacivanja organa nakon transplantacije, kao što je ciklosporin;
- diuretike (lekovi za izbacivanje tečnosti), kao što je furosemid;
- lekove koji mogu da povećaju koncentraciju kalijuma u Vašoj krvi kao što su spironolakton, triamteren, amilorid, soli kalijuma, trimetoprim sam ili u kombinaciji sa sulfametoksazolom (koriste se za lečenje infekcija izazvanih bakterijama) i heparin (lek koji se koristi za razređivanje krvi u cilju sprečavanja stvaranja krvnih ugrušaka);
- kortikosteroide - lekovi za lečenje zapaljenja, kao što je prednizolon;
- allopurinol (koristi se za smanjenje koncentracije mokraće kiseline u krvi);
- prokainamid (u terapiji poremećaja srčanog ritma);
- temsirolimus (u terapiji određene vrste kancera);
- sirolimus, everolimus (lekovi koji se koriste za sprečavanje odbacivanja presađenih organa - odbacivanja grafta);
- vildagliptin (koristi se u terapiji dijabetesa tip 2);
- racecadotril (koristi se za zaustavljanje proliva-dijareje);
- Vaš lekar će možda morati da promeni dozu lekova i/ili preduzme druge mere predostrožnosti ukoliko uzimate neki blokator receptora angiotenzina II (ARB) ili aliskiren (videti takođe odeljak „Lek Prilinda ne smete koristiti“ i „Upozorenja i mere opreza“).

Obavestite svog lekara ukoliko uzimate bilo koji od sledećih lekova, jer lek Prilinda može da utiče na dejstvo tih lekova:

- lekovi za lečenje dijabetesa kao što su oralni antidiabetici (lekovi za smanjenje koncentracije glukoze u krvi) i insulin. Lek Prilinda može dovesti do smanjenja koncentracije šećera u krvi, pa je potrebno redovno proveravati koncentraciju šećera u krvi ako uzimate ovaj lek;
- litijum (za lečenje određenih psihiatrijskih oboljenja). Uzimanje leka Prilinda može da poveća koncentraciju litijuma u krvi pa je potrebno da Vaš lekar pažljivo prati koncentraciju litijuma u Vašoj krvi.

Ukoliko se nešto od gore navedenog odnosi na Vas (ili u to niste sigurni) obratite se Vašem lekaru pre uzimanja leka Prilinda.

Uzimanje leka Prilinda sa hranom i alkoholom

- Uzimanje alkohola sa lekom Prilinda može izazvati osećaj vrtoglavice i ošamućenosti. Ukoliko Vas interesuje da li smete konzumirati alkohol dok uzimate lek Prilinda, obratite se Vašem lekaru, s obzirom na to da lekovi za smanjenje krvnog pritiska i alkohol mogu imati aditivno dejstvo i dovesti do značajnog smanjenja krvnog pritiska.
- Lek Prilinda se može uzimati sa hranom ili bez nje.

Trudnoća i dojenje

Trudnoća

Ukoliko ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za savet pre nego što uzmete ovaj lek.

Ne treba da uzimate lek Prilinda tokom prvih 12 nedelja trudnoće, a ovaj lek se ne sme koristiti posle 13. nedelje, jer uzimanje leka Prilinda za vreme trudnoće može dovesti do ozbiljnog oštećenja Vašeg ploda. Ukoliko zatrudnite tokom terapije lekom Prilinda odmah obavestite svog lekara. Ako planirate trudnoću, potrebno je unapred preći na odgovarajuću alternativnu terapiju.

Dojenje

Lek Prilinda ne smete uzimati tokom perioda dojenja.

Posavetujte se sa Vašim lekarom ili farmaceutom pre uzimanja bilo kog leka.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Tokom terapije lekom Prilinda, možete osetiti vrtoglavicu. Veća je verovatnoća da se to dogodi na početku lečenja lekom Prilinda ili kada uzimate veću dozu leka Prilinda. Ako se to dogodi nemojte upravljati vozilima ili rukovati alatima ili mašinama.

Lek Prilinda sadrži laktozu

U slučaju intolerancije na pojedine šećere obratite se Vašem lekaru pre upotrebe ovog leka.

Lek Prilinda sadrži natrijum

Lek Prilinda sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrijuma po dozi, tj. suštinski je „bez natrijuma“.

3. Kako se uzima lek Prilinda

Uvek uzimajte lek Prilinda tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar ili farmaceut. Ukoliko niste sigurni proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Koliko leka uzeti

Terapija povиšenog krvnog pritiska

- Uobičajena početna doza je 1,25 mg ili 2,5 mg jednom dnevno.
- Lekar će prilagođavati količinu leka koju uzimate sve dok Vaš krvni pritisak ne bude pod kontrolom.
- Maksimalna doza je 10 mg jednom dnevno.
- Ako već uzimate diuretike, lekar će možda morati da smanji količinu ili prekine primenu diuretika, pre početka lečenja lekom Prilinda.

Terapija za smanjenje rizika od srčanog ili moždang udara

- Uobičajena početna doza je 2,5 mg jednom dnevno.
- Nakon toga Vaš lekar može doneti odluku o povećanju doze.
- Uobičajena doza je 10 mg jednom dnevno.

Terapija radi smanjenja rizika ili odlaganja pogoršanja problema sa bubrežima

- Početna doza je 1,25 mg ili 2,5 mg jednom dnevno.
- Lekar će naknadno prilagoditi dozu koju uzimate.
- Uobičajena doza je 5 mg ili 10 mg jednom dnevno.

Terapija srčane insuficijencije

- Uobičajena početna doza je 1,25 mg jednom dnevno.
- Lekar će naknadno prilagoditi dozu koju uzimate.
- Maksimalna dnevna doza je 10 mg. Preporučuje se da se ova doza primeni podeljena u dve doze na dan.

Terapija nakon srčanog udara

- Uobičajena početna doza je 1,25 mg jednom dnevno do 2,5 mg dvaput dnevno.
- Lekar će naknadno prilagoditi dozu koju uzimate.
- Uobičajena doza je 10 mg dnevno. Preporučuje se da se ova doza primeni podeljena u dve doze na dan.

Stariji pacijenti

Vaš lekar će smanjiti početnu dozu i prilagođavanje terapije vršiti postepeno.

Uzimanje leka

- Lek se uzima oralno, u isto vreme svakog dana.
- Tabletu progušujte celu, sa dovoljno tečnosti.

- Tabletu nemojte drobiti ili žvakati.

Ako ste uzeli više leka Prilinda nego što treba

Obavestite Vašeg lekara ili idite u najbližu bolnicu što je pre moguće. Nemojte voziti do bolnice već pozovite nekog drugog da Vas odveze ili pozovite hitnu pomoć. Ponesite pakovanje leka kako bi lekar znao šta ste uzeli.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Prilinda

- Ako zaboravite da uzmete lek, uzmete sledeću dozu prema uobičajenom rasporedu.
- Nikada ne uzimajte duplu dozu kako biste nadoknadiли propuštenu dozu.

Ako imate bilo kakva dodatna pitanja o upotrebi ovog leka obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i svi drugi lekovi, i lek Prilinda može uzrokovati neželjena dejstva, iako se ona ne moraju javiti kod svih pacijenata koji uzimaju ovaj lek.

Prestanite da uzimate lek Prilinda i odmah se obratite lekaru ako primetite bilo koje od sledećih ozbiljnih neželjenih dejstava - možda će Vam biti potrebna i hitna medicinska pomoć:

- otok lica, usana ili grla, otežano gutanje ili disanje, kao i svrab i osip. Ovo mogu biti znaci teške alergijske reakcije na lek Prilinda;
- teške reakcije na koži, uključujući osip, ulceracije u ustima, pogoršanje postojećih bolesti kože, crvenilo, nastajanje plikova ili ljuštenje kože (kao što su *Stevens-Johnson*-ov sindrom, toksična epidermalna nekroliza ili *erythema multiforme*).

Odmah obavestite Vašeg lekara ukoliko se kod Vas javi:

- ubrzan rad srca, subjektivni osećaj lupanja srca (palpitacije), bol u grudima, stezanje u grudima ili ozbiljnije probleme uključujući srčani udar ili moždani udar (šlog).
- Kratak dah ili kašalj. Ovo mogu biti znaci problema sa plućima.
- Lakše nastajanje modrica, krvarenje koje je duže od uobičajenog, bilo koji znak krvarenja (npr. krvarenje desni), ljubičaste mrlje, fleke na koži ili lakša pojava infekcija nego što je to uobičajeno, bol u grlu i povišena telesna temperatura, osećaj umora, nesvestice, vrtoglavica ili bleda koža. Ovo mogu biti znaci problema sa krvlju ili sa koštanom srži.
- Jak bol u stomaku koji se može proširiti i na leđa. Ovo može biti znak zapaljenja pankreasa (pankreatitis).
- Groznična-povišena telesna temperatura, jeza, umor, gubitak apetita, bol u želucu, mučnina, žuta prebojenost kože ili beonjača (žutica). Ovo mogu biti znaci problema sa jetrom, kao što je zapaljenje jetre (hepatitis) ili oštećenje jetre.

Ostala neželjena dejstva uključuju:

Molimo Vas obavestite svog lekara ako bilo koje od neželjenih dejstava postane ozbiljno ili traje duže od nekoliko dana.

Česta (mogu da se javi kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek)

- glavobolja ili osećaj umora,
- vrtoglavice koje se češćejavljaju na početku lečenja lekom Prilinda ili pri prelasku na veće doze,
- nesvestica, hipotenzija (izrazito nizak krvni pritisak), posebno pri stajanju ili naglom ustajanju,
- suvi, nadražajni kašalj, zapaljenje sinusa (sinusitis) ili bronhitis, kratak dah,
- bol u želucu ili trbuhu, proliv (dijareja), otežano varenje, osećaj mučnine ili povraćanje,
- osip na koži, sa ili bez grudvičastih, izdignutih površina,
- bol u grudima,
- grčevi ili bol u mišićima,

- povećana koncentracija kalijuma u krvi (na osnovu laboratorijske analize krvi).

Povremena (mogu da se javе kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek)

- vertigo,
- svrab i neuobičajeni osećaji na koži poput utrnulosti, trnci, bockanje, peckanje ili osećaj mravinjanja (parestezija),
- gubitak osećaja čula ukusa ili promena čula ukusa,
- problemi sa spavanjem,
- osećaj depresije, uznemirenosti, nervosa ili nemir,
- zapušen nos, otežano disanje ili pogoršanje astme,
- otok tankog creva (intestinalni angioedem) koji se ispoljava simptomima kao što su bol u abdomenu, povraćanje i proliv,
- gorušica, suva usta ili otežano pražnjenje creva,
- pojačano mokrenje tokom dana,
- pojačano znojenje,
- gubitak apetita (anoreksija) ili smanjenje apetita,
- ubrzani ili nepravilni otkucaji srca,
- otok ruku ili nogu, što ukazuje da organizam zadržava više vode nego što je uobičajeno,
- naleti crvenila praćeni osećajem vrućine,
- zamućen vid,
- bol u zglobovima,
- povišena telesna temperatura,
- polna nemoć kod muškaraca, smanjena seksualna želja kod muškaraca ili žena,
- povećan broj određenih belih krvnih ćelija (eozinofilija) koji se utvrđuje prilikom laboratorijske analize krvi,
- promene vrednosti parametara analize krvi koje ukazuju na promene funkcije jetre, pankreasa ili bubrega.

Retka (mogu da se javе kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek)

- osećaj nesigurnosti ili stanje konfuzije,
- crven i otečen jezik,
- teško perutanje ili ljuštenje kože, grudvičasti osip po koži koji svrbi,
- problemi sa noktima (npr. klimanje ili odvajaje nokta od svog ležišta),
- osip na koži ili pojava modrica,
- fleke na koži i hladni ekstremiteti,
- crvene, otečene vodnjikave oči i svrab,
- poremećaj sluha ili zujanje u ušima,
- osećaj slabosti,
- smanjenje broja crvenih ili belih krvnih ćelija, krvnih pločica ili vrednosti hemoglobina (na osnovu laboratorijske analize krvi).

Veoma retka (mogu da se javе kod najviše 1 na 10 000 pacijenata koji uzimaju lek)

- povećana osjetljivost na sunce.

Ostala prijavljena neželjena dejstva

Molimo Vas obavestite Vašeg lekara ukoliko bilo koje od neželjenih dejstava postane ozbiljno ili traje duže od nekoliko dana:

- teškoće u koncentraciji,
- otok usta,
- smanjenje broja krvnih ćelija (na osnovu laboratorijske analize krvi),
- smanjenje koncentracije natrijuma u krvi (na osnovu laboratorijske analize krvi),

- koncentrovan urin (tamno prebojen), osećaj kao da ste bolesni, grčevi u mišićima, konfuzija i napadi što može biti posledica neadekvatnog lučenja ADH (antidiuretički hormon). Ukoliko se kod Vas jave ovi simptomi, javite se lekaru što je pre moguće,
- prsti na rukama i nogama menjaju boju kada Vam je hladno, a zatim se pri zagrevanju javlja osećaj peckanja i bola (*Raynaud*-ov fenomen),
- uvećanje dojki kod muškarca,
- usporene ili oslabljene reakcije,
- osećaj pečenja,
- poremećaj osećaja čula mirisa,
- gubitak kose.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili medicinsku sestruru. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u ovom uputstvu. Prijavljinjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnu na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije
Nacionalni centar za farmakovigilancu
Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd
Republika Srbija
website: www.alims.gov.rs
e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. Kako čuvati lek Prilinda

Čuvati lek van domaćaja i vidokruga dece.

Ne smete koristiti lek Prilinda, posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem i unutrašnjem pakovanju nakon („Važi do:“), Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Lek čuvati na temperaturi do 25°C.

Neupotrebljeni lekovi se predaju apoteci u kojoj je istaknuto obaveštenje da se u toj apoteci prikupljaju neupotrebljeni lekovi od građana. Neupotrebljeni lekovi se ne smeju bacati u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Prilinda

Aktivna supstanca: ramipril

Lek Prilinda, 2,5 mg, tablete:

Jedna tableta sadrži: 2,5 mg ramiprla

Lek Prilinda, 5 mg, tablete:

Jedna tableta sadrži: 5 mg ramiprla

Lek Prilinda, 10 mg, tablete:

Jedna tableta sadrži: 10 mg ramiprilra

Pomoćne supstance:

Prilinda, 2,5 mg, tablete: natrijum-hidrogenkarbonat; laktosa, monohidrat; kroskarmeloza-natrijum; skrob, preželatinizovan; natrijum-stearilfumarat; pigment Blend PB 22960 Yellow (laktosa, monohidrat, gvožđe (III)-oksid, žuti),

Prilinda, 5 mg, tablete: natrijum-hidrogenkarbonat; laktosa, monohidrat; kroskarmeloza-natrijum; skrob, preželatinizovan; natrijum-stearilfumarat; Pigment Blend PB 24877 Pink (laktosa, monohidrat, gvožđe (III)-oksid, žuti),

Prilinda, 10 mg, tablete: natrijum-hidrogenkarbonat; laktosa, monohidrat; kroskarmeloza-natrijum; skrob, preželatinizovan; natrijum-stearilfumarat.

Kako izgleda lek Prilinda i sadržaj pakovanja

Prilinda, 2,5 mg, tablete:

Ovalna tableta, ravna, svetložute boje sa podeonom linijom na jednoj strani tablete i na bočnim stranama tablete; sa jedne strane podeone linije je utisnuto "R", a sa druge strane "2".

Dimenzije tablete su 10,0 x 5,0 mm.

Tableta se može podeliti na jednakе doze.

Unutrašnje pakovanje je blister (oPA-Al-PVC/Al) u kome se nalazi 7 tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 4 blistera sa po 7 tableta (ukupno 28 tableta) i Uputstvo za lek.

Prilinda, 5 mg, tablete:

Ovalna tableta, ravna, svetloružičaste boje, sa podeonom linijom na jednoj strani tablete i na bočnim stranama tablete; sa jedne strane podeone linije je utisnuto "R", a sa druge strane "3". Dimenzije tableta su 8,8 x 4,4 mm.

Tableta se može podeliti na jednakе doze.

Unutrašnje pakovanje je blister (oPA-Al-PVC/Al) u kome se nalazi 7 tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 4 blistera sa po 7 tableta (ukupno 28 tableta) i Uputstvo za lek.

Prilinda, 10 mg, tablete:

Ovalna tableta, ravna, bele do skoro bele boje, sa podeonom linijom na jednoj strani tablete i na bočnim stranama tablete; sa jedne strane podeone linije je utisnuto "R", a sa druge strane "4".

Dimenzije tableta su 11,0 x 5,5 mm.

Tableta se može podeliti na jednakе doze.

Unutrašnje pakovanje je blister (oPA-Al-PVC/Al) u kome se nalazi 7 tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 4 blistera sa po 7 tableta (ukupno 28 tableta) i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

HEMOFARM A.D., VRŠAC

Beogradski put bb, Vršac

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Februar, 2024.

Režim izdavanja leka:

Lek se izdaje uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

Prilinda, 2,5 mg, tableta:
000454926 2023 od 29.02.2024.

Prilinda, 5 mg, tablete:
000454928 2023 od 29.02.2024.

Prilinda, 10 mg, tableta:
000454929 2023 od 29.02.2024.