

Листок-вкладыш – информация для пациента

Тритаце® Плюс, 10 мг/12,5 мг, таблетки

Тритаце® Плюс, 10 мг/25 мг, таблетки

Действующие вещества: рамиприл и гидрохлоротиазид

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочесть его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Тритаце® Плюс и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Тритаце® Плюс.
3. Прием препарата Тритаце® Плюс.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Тритаце® Плюс.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Тритаце® Плюс и для чего его применяют

Препарат Тритаце® Плюс представляет собой комбинацию двух действующих веществ: рамиприла и гидрохлоротиазида.

Показания к применению

Препарат Тритаце® Плюс применяют для лечения повышенного артериального давления, которое адекватно контролируется с помощью рамиприла и гидрохлоротиазида, принимаемых в той же дозе, но в виде отдельных таблеток.

Способ действия препарата Тритаце® Плюс

Рамиприл относится к группе препаратов, называемых ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента (АПФ). Рамиприл снижает выработку организмом веществ, которые могут повысить артериальное давление. Расслабляет и

расширяет кровеносные сосуды. Помогает сердцу перекачивать кровь по всему организму.

Гидрохлоротиазид относится к группе мочегонных препаратов (тиазидных диуретиков). Способствует более интенсивному выведению почками мочи (воды и соли). Это также помогает снизить артериальное давление.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Тритаце® Плюс

Противопоказания

Не принимайте препарат Тритаце® Плюс:

- если у Вас аллергия на рамиприл, другие ингибиторы АПФ, гидрохлоротиазид, другие тиазидные диуретики, препараты на основе сульфонида или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша); признаки аллергической реакции могут включать сыпь, затрудненное глотание или дыхание, отек губ, лица, горла или языка;
- если у Вас когда-либо была серьезная аллергическая реакция, известная как «ангионевротический отек». Признаки включают зуд, крапивницу, красные пятна на кистях рук, стопах и горле, отек горла и языка, отек вокруг глаз и губ, затрудненное дыхание и глотание;
- если Вы принимали или в настоящее время принимаете сакубитрил/валсартан (комбинированный препарат, применяемый для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых);
- если Вы проходите диализ или какой-либо другой тип фильтрации крови. В зависимости от используемого аппарата, препарат Тритаце® Плюс может Вам не подходить;
- если у Вас проблемы с печенью;
- если у Вас повышенное содержание кальция, калия, натрия в крови;
- если у Вас проблемы с почками, включая нарушения кровоснабжения почки (стеноз почечной артерии);
- во время второго и третьего триместров беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если Вы кормите грудью (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас сахарный диабет или нарушение функции почек и Вы принимаете препарат, снижающий артериальное давление, содержащий алискирен;

Если Вы считаете, что любое из перечисленного относится к Вам, сообщите об этом Вашему лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Тритаце® Плюс проконсультируйтесь с лечащим врачом. Сообщите врачу:

- если у Вас проблемы с сердцем;
- если Вы потеряли большое количество солей или жидкостей организма из-за рвоты, диареи, повышенной потливости, соблюдения диеты с низким содержанием соли, длительного приема мочегонных препаратов (диуретиков) или диализа;
- если Вам назначено лечение, направленное на снижение аллергической реакции на укусы пчел или ос (десенсибилизация);
- если Вам назначены обезболивающие средства (анестетики) для проведения хирургических вмешательств или любых стоматологических процедур. Может потребоваться прекращение лечения препаратом Тритаце® Плюс за день до применения анестетиков; проконсультируйтесь с врачом;
- если у Вас высокое содержание калия в крови (согласно результатам анализа крови);
- если Вы принимаете препараты, которые могут снижать содержание натрия в крови, или у Вас есть заболевания, при которых может снижаться содержание натрия в крови. Ваш врач может проводить регулярные анализы крови, в частности, для проверки содержания натрия в крови, особенно если Вы относитесь к категории пожилых пациентов;
- если Вы принимаете препараты, которые могут увеличить риск развития ангионевротического отека, серьезной аллергической реакции, например ингибиторы mTOR (мишень рапамицина в клетках млекопитающих) (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (например, рацекадотрил) или комбинация сакубитрил/валсартан (дополнительную информацию о сакубитриле/валсартане смотрите в подразделе «Противопоказания»);
- если у Вас ранее были проблемы с дыханием или легкими (включая воспаление или жидкость в легких) после приема гидрохлоротиазида. Если у Вас возникла сильная одышка или затрудненное дыхание после приема препарата Тритаце® Плюс, немедленно обратитесь за медицинской помощью;

- если у Вас есть системное заболевание соединительной ткани (коллагенозы), например, склеродермия или системная красная волчанка;
- если Вы беременны или планируете беременность, обязательно сообщите об этом лечащему врачу. Препарат Тритаце® Плюс не рекомендуется применять в первые 3 месяца беременности. Препарат может нанести серьезный вред Вашему ребенку после 3 месяцев беременности (дополнительную информацию смотрите в подразделе «Беременность и грудное вскармливание»);
- если у Вас при приеме препарата Тритаце® Плюс возникли ухудшение зрения или боль в глазах. Это могут быть симптомы накопления жидкости в сосудистом слое глаза (хориоидальный выпот) или повышение внутриглазного давления (глаукома), которые могут возникнуть в течение нескольких часов или недель после приема препарата Тритаце® Плюс. При отсутствии лечения данное состояние может привести к необратимой потере зрения. Если у Вас ранее была аллергия на пенициллин или сульфонамид, Вы можете быть подвержены более высокому риску ее развития. Вам следует прекратить лечение препаратом Тритаце® Плюс и немедленно обратиться за медицинской помощью;
- если Вы принимаете любой из следующих препаратов, предназначенных для снижения повышенного артериального давления:
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), в частности, если у Вас есть проблемы с почками, связанные с сахарным диабетом;
 - алискирен.Ваш врач должен регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и содержание электролитов (например, калия) в крови (дополнительную информацию смотрите в подразделе «Противопоказания»);
- если у Вас был рак кожи или у Вас появилось неожиданное повреждение кожи во время лечения. Лечение гидрохлоротиазидом, особенно длительный прием в высоких дозах, может повышать риск развития некоторых типов рака кожи и губ (немеланомный рак кожи). Берегите кожу от воздействия солнечных лучей и ультрафиолетовых лучей во время приема препарата Тритаце® Плюс.

Дети и подростки

Не давайте препарат Тритаце® Плюс детям и подросткам младше 18 лет. Это связано с тем, что препарат никогда не применялся в этих возрастных группах.

Другие препараты и препарат Тритаце® Плюс

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно применяли или планируете начать применять какие-либо другие препараты. Это связано с тем, что препарат Тритаце® Плюс может влиять на действие некоторых других лекарственных средств. Также некоторые лекарственные препараты могут влиять на действие препарата Тритаце® Плюс.

Сообщите врачу о том, что Вы применяете любые из указанных ниже препаратов. Они могут ухудшить действие препарата Тритаце® Плюс:

- обезболивающие, противовоспалительные и жаропонижающие препараты (например, нестероидные противовоспалительные препараты, такие как ибупрофен, индометацин и ацетилсалициловая кислота);
- препараты для лечения пониженного артериального давления, шока, сердечной недостаточности, бронхиальной астмы или аллергии, например эфедрин, норадrenalин или адреналин. Ваш врач должен будет проверить артериальное давление.

Сообщите врачу о том, что Вы применяете любые из указанных ниже препаратов. Они могут увеличить вероятность развития нежелательных реакций, если Вы применяете их вместе с препаратом Тритаце® Плюс:

- препараты для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых (комбинация сакубитрил/валсартан (смотрите подраздел «Противопоказания»));
- обезболивающие, противовоспалительные и жаропонижающие препараты (например, нестероидные противовоспалительные препараты, такие как ибупрофен, индометацин и ацетилсалициловая кислота);
- препараты для лечения рака (цитостатики, темсиrolimus);
- препараты для предотвращения отторжения органов после трансплантации (циклоsporин, сиролимус, эверолимус);
- мочегонные препараты (диуретики) (фуросемид);
- препараты, которые могут повышать содержание калия в крови, например, мочегонные препараты (спиронолактон, триамтерен, амилорид), соли калия,

- препарат для разжижения крови (гепарин), препарат для лечения инфекций (триметоприм отдельно или в сочетании с сульфаметоксазолом),
- стероидные препараты для лечения воспаления (преднизолон);
 - препарат для снижения содержания мочевой кислоты в крови (аллопуринол);
 - препарат для лечения нарушений сердечного ритма (прокаинамид);
 - препарат для лечения сахарного диабета 2-го типа (вилдаглиптин);
 - препарат для лечения диареи (рацекадотрил);
 - блокаторы рецепторов ангиотензина II (сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан) или алискирен. Вашему врачу может потребоваться изменение дозы принимаемого Вами препарата и (или) принятие других мер предосторожности (дополнительную информацию смотрите в подразделах «Противопоказания» и «Особые указания и меры предосторожности»).
 - препараты, которые могут снижать содержание калия в крови. К ним относятся препараты для лечения запора, диуретики (мочегонные средства), амфотерицин В (препарат для лечения грибковых инфекций) и адренкортикотропный гормон (препарат для оценки функции надпочечников);
 - препараты для лечения проблем с сердцем, включая проблемы с сердцебиением;
 - добавки кальция;
 - препарат для снижения концентрации жиров в крови (колестирамин);
 - препарат для лечения эпилепсии (карбамазепин).

Сообщите врачу, если Вы применяете любые из перечисленных ниже препаратов.

Препарат Тритаце® Плюс может повлиять на их действие:

- препараты для лечения сахарного диабета (например, препараты для снижения уровня сахара (глюкозы) для приема внутрь и инсулин). Препарат Тритаце® Плюс может снижать уровень сахара в крови. Внимательно проверяйте уровень сахара в крови во время приема препарата Тритаце® Плюс;
- препарат для лечения психических заболеваний (литий). Препарат Тритаце® Плюс может увеличить концентрацию лития в крови. Ваш врач будет проверять концентрацию лития в крови;
- препараты для расслабления мышц;
- препарат для лечения малярии (хинин);
- препараты, содержащие йод, для проведения сканирования или рентгенографии в больнице;
- препарат для лечения инфекций (пенициллин);

- препараты для разжижения крови для приема внутрь (антикоагулянты), такие как варфарин.

Тесты

Перед приемом препарата проконсультируйтесь с врачом:

- если Вы проходите тест на функцию паращитовидной железы. Препарат Тритаце® Плюс может повлиять на результаты теста;
- если Вы занимаетесь спортом и проходите антидопинговый тест. Препарат Тритаце® Плюс может дать положительный результат.

Препарат Тритаце® Плюс с пищей, напитками и алкоголем

Не следует употреблять алкоголь при лечении препаратом Тритаце® Плюс, так как возможно усиление снижения артериального давления.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Вы не должны принимать препарат Тритаце® Плюс в первые 12 недель беременности. Следует полностью прекратить прием данного препарата с 13-й недели беременности, так как его прием во время беременности может быть вредным для ребенка.

Если Вы забеременели во время приема препарата Тритаце® Плюс, немедленно сообщите об этом своему врачу. Переход на подходящее альтернативное лечение следует проводить до наступления планируемой беременности.

Грудное вскармливание

Препарат Тритаце® Плюс противопоказан к применению в период грудного вскармливания. Ваш врач может выбрать для Вас другое лечение, если Вы собираетесь кормить грудью ребенка, или примет решение о прекращении грудного вскармливания, если препарат Тритаце® Плюс Вам необходим.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Некоторые нежелательные реакции (например, симптомы снижения артериального давления, такие как головокружение) могут ухудшить концентрацию внимания и скорость реакции. Это представляет собой риск в ситуациях, когда эти способности имеют особое значение (например, при управлении транспортным средством или

работе с механизмами). Вы можете почувствовать головокружение во время приема препарата Тритаце® Плюс. Это более вероятно в период начала приема препарата Тритаце® Плюс или при переходе на более высокую дозу. В этом случае не садитесь за руль и не используйте какие-либо инструменты или механизмы.

Препарат Тритаце® Плюс содержит натрий

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на таблетку, то есть практически не содержит натрия.

3. Прием препарата Тритаце® Плюс

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Лечение повышенного артериального давления

Препарат Тритаце® Плюс 10 мг/12,5 мг и Тритаце® Плюс 10 мг/25 мг назначают по одной таблетке один раз в сутки.

Максимальная суточная доза составляет 10 мг рамиприла и 25 мг гидрохлоротиазида.

Врач будет корректировать дозу препарата до тех пор, пока не будет достигнуто целевое артериальное давление.

Пожилые пациенты

Ваш врач снизит начальную дозу и будет медленнее проводить коррекцию дозы.

Путь и (или) способ введения

Принимайте препарат внутрь в одно и то же время суток ежедневно, обычно утром, независимо от приема пищи. Таблетки необходимо проглатывать целиком, запивая жидкостью. Не раздавливайте и не разжевывайте таблетки.

Риска на таблетке предназначена лишь для разламывания таблеток с целью облегчения проглатывания, а не для деления на равные дозы.

Продолжительность терапии

Ваш врач посоветует Вам, как долго принимать препарат. Важно продолжать принимать препарат Тритаце® Плюс в течение времени, предписанного врачом.

Если Вы приняли препарата Тритаце® Плюс больше, чем следовало

Если Вы приняли препарата Тритаце® Плюс больше, чем следовало, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Передозировка может вызвать значительное снижение артериального давления, головокружение. Не садитесь за руль для поездки в

больницу, попросите кого-нибудь отвезти Вас или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой упаковку с лекарственным препаратом. Это необходимо для того, чтобы врач знал, что Вы приняли.

Врач назначит лечение и при необходимости Вы будете находиться под постоянным наблюдением медицинского персонала до нормализации состояния.

Если Вы забыли принять препарат Тритаце® Плюс

Если Вы пропустили прием препарата Тритаце® Плюс, примите свою стандартную дозу в следующий раз.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Вы прекратили прием препарата Тритаце® Плюс

Ваш врач посоветует Вам, как долго принимать препарат. Ваше состояние может ухудшиться, если Вы перестанете принимать препарат до того, как Вам будет рекомендовано. Важно продолжать принимать препарат Тритаце® Плюс в течение времени, предписанного врачом.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они развиваются не у всех.

Прекратите прием препарата Тритаце® Плюс и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникнут какие-либо из следующих **серьезных нежелательных реакций**. Вам может понадобиться неотложная медицинская помощь:

- отек лица, губ или гортани, затрудняющий глотание или дыхание, а также зуд и сыпь. Это может быть признаком тяжелой аллергической реакции на препарат Тритаце® Плюс;
- тяжелые кожные реакции, включая сыпь, язвы во рту, ухудшение ранее существовавшего кожного заболевания, покраснение, образование волдырей или расслоение кожи (например, синдром Стивенса – Джонсона, токсический эпидермальный некролиз или мультиформная эритема).

Немедленно сообщите врачу, если у Вас возникли следующие симптомы:

- учащение сердцебиения, неравномерное или сильное сердцебиение, боль в груди, чувство стеснения в груди или более серьезные проблемы, включая сердечный приступ и инсульт;
- одышка, кашель, повышение температуры тела, сохраняющееся от 2 до 3 дней, и снижение аппетита. Это может указывать на проблемы с легкими, включая воспаление;
- более легкое появление синяков, более длительное кровотечение, чем обычно, любые признаки кровотечения (например, кровоточивость десен), появление пурпурных пятен на коже, более высокая подверженность инфекциям, чем обычно, боль в горле и повышение температуры тела, чувство усталости, слабость, головокружение или бледность кожи (это могут быть признаки проблем с кровью или с костным мозгом);
- сильная боль в животе, которая может распространяться до спины (это может быть признак воспаления поджелудочной железы (панкреатита));
- лихорадка, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в верхней части живота, ощущение тошноты, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Это могут быть признаки проблем с печенью, например, воспаления печени (гепатита) или повреждения печени.
- снижение зрения или боль в глазах вследствие высокого внутриглазного давления (возможные признаки накопления жидкости в сосудистом слое глаза (хориоидальный выпот) или острой закрытоугольной глаукомы).

Другие нежелательные реакции:

Сообщите своему врачу, если любая из перечисленных ниже нежелательных реакций становится серьезной или сохраняется дольше нескольких дней.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль, чувство слабости или усталости;
- головокружение (вероятность повышается в начале приема препарата Тритаце® Плюс или в начале приема более высокой дозы);
- сухой кашель или бронхит;
- повышение содержания сахара в крови, определяемое по анализу крови. Если у Вас сахарный диабет, это может усугубить течение заболевания;
- повышение содержания мочевой кислоты или жиров, определяемое по анализу крови;
- болезненность, краснота и отеки суставов.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- кожная сыпь с припухлостью или без нее;
- приливы, обмороки, артериальная гипотензия (аномально низкое артериальное давление), особенно когда Вы быстро встаете или садитесь;
- головокружение;
- зуд и необычные кожные ощущения, такие как онемение, покалывание, жжение или мурашки (парестезия);
- потеря или изменение вкуса;
- нарушения сна;
- депрессия (длительно и постоянно сниженное настроение), тревога, нервозность или беспокойство;
- заложенность носа, воспаление пазух (синусит), одышка;
- воспаление десен (гингивит), отек рта;
- покраснение, зуд, отек или слезотечение;
- звон в ушах;
- нечеткость зрения;
- выпадение волос;
- боль в груди;
- боль в мышцах;
- запор, боль в животе или кишечнике;
- расстройство пищеварения или тошнота;
- выделение большего количества мочи, чем обычно, в течение дня;
- повышенная потливость или чувство жажды;
- потеря или снижение аппетита (анорексия), снижение чувства голода;
- учащенное или нерегулярное сердцебиение;
- отеки рук и ног (это может быть признаком того, что Ваш организм удерживает больше воды, чем обычно);
- повышение температуры тела;
- нарушение половой функции у мужчин;
- снижение количества эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов или концентрации гемоглобина, определяемые по анализу крови;
- изменения показателей функции печени, поджелудочной железы или почек, определяемые по анализу крови.

- снижение содержания калия в крови, определяемое по анализу крови;

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000).

- тошнота, диарея или изжога;
- красный опухший язык или сухость во рту;
- повышение содержания калия в крови, определяемое по анализу крови;
- острый респираторный дистресс-синдром (симптомы могут включать сильную одышку, лихорадку, слабость, спутанность сознания).

Другие зарегистрированные нежелательные реакции:

Сообщите своему врачу, если какой-либо из перечисленных симптомов становится серьезным или сохраняется дольше нескольких дней.

- трудности с концентрацией внимания, беспокойство или спутанность сознания;
- изменение цвета пальцев рук и ног на холоде и покалывание или боль в тепле (это может быть признаком синдрома Рейно);
- увеличение груди у мужчин;
- образование тромбов;
- нарушение слуха;
- сухость глаз;
- видение предметов в желтом цвете;
- обезвоживание;
- отек, боль и покраснение в области щек (воспаление слюнной железы);
- отек кишечника, известный как «ангионевротический отек кишечника», проявляющийся такими симптомами, как боль в животе, рвота и диарея;
- более высокая чувствительность к солнечному свету, чем обычно;
- сильное шелушение кожи, зудящая, неровная сыпь или другие кожные реакции, такие как красная сыпь на лице или лбу;
- кожная сыпь или синяки;
- пятна на коже и похолодание конечностей;
- проблемы с ногтями (например, частичное или полное отделение ногтя от ложа);
- костно-мышечная скованность или невозможность двигать челюстью (тетания);
- слабость или судороги в мышцах;
- снижение полового влечения у мужчин и женщин;
- появление крови в моче. Это может быть признаком заболевания почек (интерстициальный нефрит);

- появление сахара в моче;
- повышенное количество определенных лейкоцитов (эозинофилия), определяемое по анализу крови;
- выраженное снижение количества клеток крови (панцитопения), определяемое по анализу крови;
- изменение количества солей, таких как натрий, кальций, магний и хлориды, в крови, определяемое по анализу крови;
- выделение мочи темного цвета, тошнота, мышечные судороги, спутанность сознания и конвульсии, которые могут быть вызваны нарушениями секреции антидиуретического гормона (при появлении этих симптомов как можно скорее обратитесь к врачу);
- замедленные или ослабленные реакции;
- нарушения обоняния;
- затрудненное дыхание или обострение астмы;
- рак кожи и губ (немеланомный рак кожи).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (смотрите ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получать больше сведений о безопасности данного препарата.

Республика Беларусь

адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, д. 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

тел./факс: +375 17 242 00 29

адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

интернет-сайт: www.rceth.by

5. Хранение препарата Тритаце® Плюс

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте данный препарат после истечения срока годности, указанного на пачке

и блистере. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Хранить при температуре не выше 25°C. Хранить в блистере для защиты от света.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у медработника, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Тритаце® Плюс содержит

Действующими веществами являются рамиприл и гидрохлоротиазид.

Тритаце® Плюс, 10 мг/12,5 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 10 мг рамиприла и 12,5 мг гидрохлоротиазида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромеллоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный прежелатинизированный, краситель железа оксид красный (E172), краситель железа оксид желтый (E172), натрия стеарил фумарат.

Тритаце® Плюс, 10 мг/25 мг, таблетки

Каждая таблетка содержит 10 мг рамиприла и 25 мг гидрохлоротиазида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромеллоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный прежелатинизированный, краситель железа оксид красный (E172), натрия стеарил фумарат.

Внешний вид препарата Тритаце® Плюс и содержимое упаковки

Тритаце® Плюс, 10 мг/12,5 мг, таблетки

Продолговатые таблетки оранжевого цвета с риской на обеих сторонах: Верхний штамп: 42/AV. Без нижнего штампа.

Возможно наличие вкраплений более темного цвета.

По 14 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере. По 2 блистера с листком-вкладышем в картонной пачке.

Тритаце® Плюс, 10 мг/25 мг, таблетки

Продолговатые таблетки розового цвета с риской на обеих сторонах:

Верхний штамп: 39/AV. Без нижнего штампа. Возможно наличие вкраплений более темного цвета.

По 14 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере. По 2 блистера с листком-вкладышем в картонной пачке.

Риска предназначена лишь для разламывания таблеток с целью облегчения проглатывания, а не для деления на равные дозы.

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Germany)

адрес: 65926 Frankfurt am Main, Германия

Производитель

Sanofi S.r.l., Italy (Санофи С.р.л., Италия)

адрес: Strada Statale N 17, km 22 67019 Scoppito, Italy (Италия)

Все претензии потребителей следует направлять представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

ООО «Свикс Биофарма»

адрес: 220004, Минск, ул. Димитрова, д. 5, офис 5/40

тел.: +375 (17) 329-0770

адрес электронной почты: belarus.info@swixxbiopharma.com

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <https://eec.eaeunion.org/>