

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 26.06.08

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Ранаку 5 mg филмирани таблетки
Ранаку 10 mg филмирани таблетки
Ранаку 20 mg филмирани таблетки
(квинаприл)

Ranacu 5 mg film- coated tablets
Ranacu 10 mg film- coated tablets
Ranacu 20 mg film- coated tablets
(quinapril)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте своя лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля, уведомете своя лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представляват Ранаку филмирани таблетки и за какво се използват
2. Преди да приемете Ранаку филмирани таблетки
3. Как да приемате Ранаку филмирани таблетки
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Ранаку филмирани таблетки
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВАТ РАНАКУ [5, 10, 20] mg ФИЛМИРАНИ ТАБЛЕТКИ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВАТ

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки принадлежи към група лекарства, наричани инхибитори на Ангиотензин Конвертиращия Ензим (АСЕ). АСЕ инхибиторите действат като дилатират (разширяват) кръвоносните съдове, което улеснява сърцето да изпомпва кръв през тях.

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки се използва:

- За понижаване на високо кръвно налягане
- За лечение на сърдечна недостатъчност (състояние, при което сърцето не може да изпомпва достатъчно силно кръв, за да покрие нуждите на организма).

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ РАНАКУ [5, 10, 20] mg ФИЛМИРАНИ ТАБЛЕТКИ

Не приемайте Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки:



-Ако сте **алергични (свръхчувствителни)** към **квинаприл** или към някое от помощните вещества на **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки**, изброени в края на листовката или ако преди сте имали **алергична реакция** към **някой друг ACE инхибитор** (напр. **каптоприл, беназеприл, енаприл, лизиноприл, фозиноприл, рамиприл, моексиприл, трандолаприл** и др.). Алергичната реакция може да се изразява в кожен обрив, сърбеж, подуване на лицето, устните, езика и гърлото или затруднения в дишането.

-Ако страдате от състояние, известно като **„наследствен или идиопатичен ангионевротичен едем“** (може да сте предразположени към развитие на сериозни алергични реакции, които се проявяват с подуване на очите, лицето, устните, гърлото, с или без затруднения в дишането).

-Ако сте бременна във втори или трети триместър (по-добре е да избягвате **РАНАКУ [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** и в ранната бременност-виж раздел **Бременност и кърмене** по-долу).

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки НЕ трябва да се дава на деца или юноши. Употребата му при тази възрастова група не е изучена.

Обърнете специално внимание при употребата на Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки (и се посъветвайте с Вашия лекар):

-Ако сте на диета, ограничаваща приема на сол или използвате заместители на солта, **съдържащи калий**

-Ако наскоро сте имали **диария и/или повръщане**

-Ако понижаването на кръвното налягане причини симптоми като замаяност и пристъпи на отпадналост

-Ако имате проблеми, свързани с **бъбречната Ви функция**

-Ако имате проблеми с **кръвоносните съдове на Вашия (те) бъбрек/ бъбреци** като **стеноза на бъбречната артерия** [стесняване на кръвоносните съдове, доставящи кръв на бъбрека/ бъбреците]

-Ако Ви е направена **бъбречна трансплантация**

-Ако сте на **хемодиализа** (диализа с високо пропускливи мембрани)

-Ако страдате от **заболяване на коронарните артерии** (състояние, при което кръвният приток към сърцето е намален или затруднен поради стесняване на кръвоносните съдове, които доставят кръв на сърдечния мускул)

-Ако страдате от **сърдечна недостатъчност** (състояние, при което сърцето не може да изпомпва достатъчно силно кръв, за да покрие нуждите на организма)

-Ако имате **дефект на сърдечните клапи** (наречен стеноза на митралната или аортната клапа) или страдате от състояние, известно като **„хипертрофична кардиомиопатия“** (разрастване на сърдечния мускул)

-Ако сте имали **мозъчен удар** (състояние, при което кръвният приток към част от мозъка се прекъсва)

-Ако имате **чернодробни проблеми или жълтеница**

-Ако страдате от **болест на съединителната тъкан** като системен **лупус еритематозус** или **склеродермия** и приемате лекарства, подтискащи имунната система (като метотрексат или стероиди), **алопуринол** (за лечение на подагра), **прокаинамид** (използван при лечение на проблеми със сърдечния ритъм) или комбинация от тези усложняващи фактори, особено ако страдате от **бъбречна недостатъчност**

-Ако имате **диабет**, който не е добре контролиран

-Ако сте от **Афро-Карибски произход**

-Ако се налага да претърпите **хирургична операция**, която ще наложи употребата на анестетици



-Ако се налага да **проведете лечение, наречено LDL афереза** (процедура, при която холестеролът се отстранява от кръвта Ви чрез машина)

- Ако ще провеждате **десенсибилизиращо лечение** (напр. лечение за намаляване на ефектите на алергия от ухапвания на пчели и оси)

-Ако имате малък брой циркулиращи кръвни клетки (установени при кръвни тестове). Ако броят на клетките в кръвта, които се борят с инфекции е намален, лечението трябва да бъде незабавно спряно

-Ако мислите, че сте (или може да сте) бременна. **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** не се препоръчва при ранна бременност и може да причини сериозна вреда на Вашето бебе след третия месец от бременността (виж Бременност и кърмене по-долу)

Моля, консултирайте се с Вашия лекар дори и ако тези твърдения са важали за Вас в миналото.

Мониторинг по време на лечението

Вашият лекар редовно ще следи кръвното налягане, бъбречна функция и нивата на електролити в кръвта Ви по време на лечението с **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки**.

Прием на други лекарства

Моля, информирайте своя лекар, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта, по специално:

- Антибиотици, принадлежащи към групата на тетрациклините (напр. доксицилин, миноциклин)
- Диуретични таблетки (напр. спиронолактон, амилорид, триаметрен и др.)
- Калиеви добавки или заместители на солта, съдържащи калий или други продукти, които могат да увеличат калия в кръвта Ви
- Литий (използван за лечение на промени в настроението и някои типове депресия)
- Антипсихотици (лекарства, използвани за лечение на определени психически нарушения)
- Нестероидни противовъзпалителни/възпалителни лекарства (обичайно използваните болкоуспокояващи като аспирин, ибупрофен, нимезулид и др.)
- Симпатомиметици като адреналин, норадреналин, допамин, ефедрин, кокаин, амфетамин и др. (Тези лекарства често се използват за лечение на шокови състояния, астма, алергични реакции и влизат в състава на някои лекарства за настинки. Норадреналинът и адреналинът винаги се дават под строг медицински контрол)
- Инсулин (използван за лечение на захарен диабет)
- Перорални лекарствени продукти, използвани за лечение на захарен диабет (напр. метформин, глипизид, толбутамид, хлорпропамид, гликлазид или глибенкламид и др.)
- Трициклични антидепресанти (напр. кломипрамин, десипрамин, доксепин, имипрамин и др.) [използвани за лечение на депресия]
- Триметоприм (антибиотик, използван основно за лечение на инфекции на пикочните пътища)
- Антиациди (продукти, неутрализиращи излишната стомашна киселина)
- Алопуринол (използван за лечение на подагра); прокаинамид (използван за лечение на проблеми със сърдечния ритъм); лекарства (като метотрексат, стероиди, които се използват за потискане на имунната система след органна трансплантация)



лечение на автоимунни заболявания (като системен лупус еритематозус или склеродермия)

- Други лекарства за лечение на високо кръвно налягане: нитрати (напр. глицерил тринитрат, изосорбид мононитрат и др.); вазодилататори (напр. хидралазин, нифедипин, амлодипин и др.)
- Наркотици като морфин, пентазоцин, петидин, метадон, бупренорфин и др. (използвани за облекчаване на силна болка)

Моля, уведомете Вашия лекар, че приемате Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки ако:

- Ви предстои **хирургична операция**, която изисква употребата на анестетици.

Прием на Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки с храни и напитки

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки може да се приемат с или без храна.

Бременност и кърмене

Трябва да кажете на Вашия лекар ако мислите, че сте (или може да сте) бременна. Обикновено лекарят ще Ви посъветва да вземете друго лекарство вместо Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки, тъй като квинаприл не се препоръчва при ранна бременност и може да предизвика сериозни увреждания на Вашето бебе, ако се използва след третия месец на бременността.

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки не трябва да се използва през втория и третия триместър на бременността.

Лекарят обикновено ще Ви посъветва да спрете приема на Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки веднага щом разберете, че сте бременна. Уведомете незабавно Вашия лекар и си насрочете преглед, ако забременеете по време на терапия с РАНАКУ [5, 10, 20] mg филмирани таблетки.

Не трябва да приемате Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки, ако понастоящем кърмите, тъй като квинаприл се отделя в кърмата.

Шофиране и работа с машини

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки може да предизвика замаяност, умора и зрителни нарушения у някои хора и това може да повлияе способността за шофиране и работа с машини. Убедете се, че знаете, как реагирате на РАНАКУ [5, 10, 20] mg филмирани таблетки преди да шофирате, работите с машини или участвате в каквато и да е друга дейност, която може да е опасна при липса на внимание.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ РАНАКУ [5, 10, 20] mg ФИЛМИРАНИ ТАБЛЕТКИ

Винаги приемайте Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки точно както Ви е предписал лекарят. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте своя лекар или фармацевт.

Дозиране



Приемайте лекарството си, както Ви е казал лекарят. Не вземайте повече от този лекарствен продукт, отколкото Ви е казал лекарят. Проверете внимателно опаковката за това по колко и колко често трябва да се приема лекарствения продукт. Вашият лекар или фармацевт може да Ви помогне, ако не сте сигурни.

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки трябва да се поглъщат цели с чаша вода преди, по време на или след хранене.

Следващата информация се отнася за обичайното дозиране на **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки**. Понякога Вашият лекар може да промени дозата Ви, за да осигури най-добрите резултати от лечението. Моля, следвайте инструкциите на Вашия лекар.

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки може да Ви се дава самостоятелно или с други лекарства. **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** може да се приема веднъж на ден или да се раздели в два приема.

За високо кръвно налягане

- Когато **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** се вземат самостоятелно, обичайната начална доза е 10 mg квинаприл/дневно. В зависимост от отговора Ви към лечението, след 3-4 седмици лекарят Ви може да увеличи дозата. Обичайната поддържаща доза е 20- 40 mg квинаприл/дневно.
- Когато **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** се приемат с диуретици, може да има рязко понижаване на кръвното налягане в началото на лечението. Вашата начална доза **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** може да бъде намалена до 2.5 mg квинаприл/ веднъж дневно. Тази доза впоследствие може да се увеличи (както е описано по-горе), докато не се постигне оптимален отговор.

Ако вече приемате диуретици, Вашият лекар може да Ви посъветва да намалите дозата или да спрете приема на диуретици 2-3 дни преди да започнете лечение с **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки**. Лекарят Ви може да възобнови лечението с диуретици по-късно, ако се налага.

За сърдечна недостатъчност

Лекарят Ви строго ще следи кръвното Ви налягане при започване на лечение с **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки**. **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки** се препоръчват при сърдечна недостатъчност като добавка към или в допълнение с други лекарства като диуретици и/или дигиталис. Началната Ви доза може да е 2.5 mg квинаприл/ веднъж дневно. Тази доза може да бъде увеличавана постепенно (както е описано по-горе) до максимум 40 mg дневно.

Лекарят Ви ще следи редовно кръвното Ви налягане и отговора Ви към лечението. Моля, следвайте неговите инструкции.

За пациенти с намалена бъбречна функция

Лекарят Ви ще определи дозата Ви в зависимост от функционирането на бъбреците Ви. Ще получите по-ниска доза от тази за други възрастни.

За пациенти в старческа възраст (>65 години)

Ако сте в старческа възраст и имате високо кръвно налягане, ще получите първоначално



от 5 mg Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки.

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки НЕ трябва да се дава на деца и подрастващи.

Ако сте приели повече от необходимото количество Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки

Ако сте приели повече от предписаната доза РАНАКУ [5, 10, 20] mg филмирани таблетки, веднага се свържете с Вашия лекар или фармацевт, или отидете до най-близкото отделение за бърза помощ. Вземете тази листовка със себе си, така че лекарят да знае, какво сте приели.

Следните симптоми може да са признаци на предозиране:

- Сериозно понижаване на кръвното налягане, което може да предизвика симптоми като замаяност или пристъпи на отпадналост
- Бледност, студена кожа със слаб и много ускорен пулс и нарушено съзнание
- Нарушено съзнание и липса на движения
- Бавна сърдечна честота
- Промяна в количеството на отделената урина

Ако забравите да вземете Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки

Ако сте забравили да вземете дозата си, трябва да я приемете възможно най-скоро, щом си спомните. Въпреки това, ако до приема на следващата Ви доза остават по-малко от 4 часа, изпуснете пропуснатата доза и се върнете към обичайния си режим на прием. Не вземайте двойна доза, за да наваксате забравените дози. Най-добре е да приемате лекарството си по едно и също време всеки ден, тъй като това ще Ви помогне да го вземате редовно.

Ако спрете приема на Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки:

Вашият лекар ще ви каже, колко дълго се налага да приемате Ранаку. Не спирайте лечението преждевременно без да се консултирате с лекаря си. Въпреки това внезапното спиране на лечението няма да предизвика бързо или значително повишение на кръвното налягане.

Ако имате допълнителни въпроси за употребата на този продукт, попитайте лекаря си.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции са степенувани по сериозност и честота. В този раздел честотите на нежеланите реакции са определени както следва:

- Чести (докладвани при повече от 1 на 100, но по-малко от 1 на 10 пациента);
- Нечести (докладвани при повече от 1 на 1000, но по-малко от 1 на 100 пациента);
- Редки (докладвани при повече от 1 на 10,000, но по-малко от 1 на 1000 пациента);
- Много редки (докладвани при по-малко от 1 на 10,000 пациента);



- Неизвестни (не могат да бъдат определени от наличните данни)

Могат да се появят следните нежелани реакции:

Много сериозни нежелани реакции

Ако някое от следните се случи, спрете приема на Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки и веднага кажете на лекаря си или отидете до най-близкото отделение за спешна помощ.

Рядко докладвани

- Сериозни алергични реакции, които могат да се проявят със следните симптоми (могат да се наблюдават един или повече от тези симптоми):
Обриви, уртикария, сърбеж, подуване на лицето, устните, ръцете/ краката, усещане на стягане в гърдите или затруднено дишане, силна треска, припадъци.

Това са много сериозни нежелани реакции. Може да се нуждаете от спешна медицинска помощ или хоспитализация.

Сериозни нежелани реакции

Веднага кажете на лекаря си или отидете до най-близкото отделение за спешна помощ, ако някое от следните се случи:

Нечесто докладвани

- Чувство на скованост, тежест, дискомфорт или срязваща болка зад областта на гръдната кост, която може да се разпространи към ръцете, врата и челюстите. Често се предизвиква от упражнения, хранене или стрес; може да се случи и при покой. [това може да са признаци на ангина пекторис- **Гръдна жаба**, която се появява при стесняване на кръвоносните съдове, осигуряващи кръв на сърдечния мускул с последваща неспособност да се доставя достатъчно кислород за нормалното функциониране на сърцето]
- Тежка и продължителна гръдна болка, траеща по- дълго от болката при ангина пекторис описана по-горе, която може да е съпроводена с гадене (прилошаване), повръщане и обилно потене. [Това може да са прояви на **Миокарден Инфаркт** (сърдечен удар), който се дължи на напълно блокиране на един или повече от кръвоносните съдове, снабдяващи сърдечния мускул, в резултат на което не се доставя достатъчно кислород за нормалното функциониране на сърцето]
- Внезапна поява на тежко главоболие, замаяност, вкочаненост/ слабост на мускулите на лицето, ръката или крака особено в едната половина на тялото (или) нарушения на говора и способността за разбиране, нарушено зрение на двете очи и загуба на равновесие или координация [мозъчен удар или цереброваскуларен инцидент (ЦВИ)]

Рядко докладвани

- Подуване на лицето, глезените или други части на тялото с внезапно увеличаване или намаляване на количеството на урината или отделяне на силно оцветена (кафява) урина. Това може да са прояви на проблеми с Вашия (те) бъбрек/ бъбреци.
- Внезапна поява на остра коремна болка с прилошаване (гадене) или повръщане. Това може да са прояви на възпаление на панкреаса.
- Необичайно кървене или повишена склонност към кървене, упорито възпаление на гърлото и чести инфекции и/ или анемия. Вероятността за поява на тези нежелани реакции нараства, ако имате проблеми с Вашия (те) бъбрек/ бъбреци.



болест на съединителната тъкан (като системен лупус еритематозус или склеродермия); или ако едновременно приемате имunosупресивни лекарства, алопуринол или прокаинамид (Виж раздел: „Прием на други лекарства“).

- Учестяване на астматичните пристъпи при пациенти със съществуваща астма
- Поява на мехури (були), залющване на кожата и видимите лигавици, включително в устата и обрив по кожата с червени петна. Това може да са симптоми на автоимунно заболяване, наречено Пемфигус.
- Сериозна алергична кожна реакция, протичаща с обриви по цялото тяло (която също така може да засегне лигавицата на устата), втрисане и мехури. Това може да е проява на Синдрома на Stevens-Johnson.
- Сериозна алергична кожна реакция, характеризираща се с поява на мехури и излющване на горния слой на кожата. Излющването може да обхване големи зони, които изглеждат като попарени. Това може да е проява на кожна реакция, наречена токсична епидермална некроза.

Много рядко докладвани

- Пожълтяване на кожата и бялото на очите с понижен апетит (това може да са прояви на чернодробни проблеми)

Други нежелани реакции

Уведомете лекаря си, ако забележите някое от следните:

Често докладвани

- Главоболие, замаяност, умора
- Прилошаване (гадене), повръщане, диария (редки изражнения)
- Кашлица
- Инфекция на горната част на дихателните пътища, засягаща носа, синусите, фаринкса и ларинкса
- Понижаване на кръвното налягане, което може да се прояви като замайване и отпадналост

Нечесто докладвани

- Нарушения в съня, нервност
- Изтръпване и скованост на ръцете/ краката
- Сърцебиене, ускорен пулс (тахикардия), прескачане на сърцето (асистолия)
- Нарушено храносмилане (диспепсия)
- Сухота на устната лигавица
- Общо чувство на неразположение
- Виене на свят (световъртеж)
- Увеличено потене
- Видимо излющване или белене на повърхностния слой на кожата, често съпроводено със сърбеж и зачервяване. Това може да са прояви на кожна реакция, наречена ексфолиативен дерматит
- Инфекция на пикочните пътища, която може да предизвика болка и/ или парене при уриниране (дисурия), често уриниране, гной и/или кръв в урината
- Треска

Рядко докладвани

- Депресия, объркване
- Загуба на чувствителност с или без слабост в ръцете/ краката



- Зрителни нарушения, намалена острота на зрението
- Шум в ушите (бучене)
- Трудно дишане-с хриптене, скованост в гърдите или загуба на дъх
- Инфекция на долни дихателни пътища (бронхит)
- Промяна във вкуса, запек
- Сухота на кожата със залющване- обрив наподобяващ псориазис
- Косопад и разреждане на косата (оплешивяване)
- Повишена чувствителност на кожата към слънчева светлина и ултравиолетови лъчи (фоточувствителност)
- Мускулна болка (миалгия), ставни болки (артралгия), болки в гърба
- Сексуална слабост
- Обриви, които обичайно засягат лигавиците на устата, очите и гинеталиите, както и кожата. Това може да е проява на заболяване, наречено еритема ексудативум мултиформе

С неизвестна честота

- Нарушено равновесие

Лабораторни тестове

Може да има промени в резултатите на определени кръвни тестове.

В допълнение, при употреба на други АСЕ инхибитори са докладвани прекомерно разрастване на гърдите при мъже (*гинекомастия*) и възпаление на кръвоносните съдове (*васкулитит*).

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля, уведомете лекаря си.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА РАНАКУ [5, 10, 20] mg ФИЛМИРАНИ ТАБЛЕТКИ

Не съхранявайте при температура над 25°C.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Срок на годност

Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки не трябва да се използват след датата, отбелязана върху опаковката. Срокът на годност е също така отбелязан на блистера след означението „Годен до: ”, последвано от месец и година.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Името на Вашето лекарство е **Ранаку [5, 10, 20] mg филмирани таблетки**, представено като **Ранаку** в тази листовка. **Ранаку** таблетки са в три концентрации: 5mg, 10mg и 20mg. Филмираната таблетка **РАНАКУ** съдържа квинаприл хидрохлорид, еквивалентен съответно на 5 mg, 10 mg и 20 mg квинаприл.

Какво съдържа Ранаку

Всяка таблетка съдържа съответно 5 mg, 10 mg или 20 mg квинаприл (като хидрохлорид)



Помощни вещества, съдържащи се в сърцевината на таблетката са: микрокристална целулоза (E 460), кросповидон (тип А), магнезиев карбонат (тежък) (E 504), магнезиев стеарат (E 470В), повидон К-30 (E 1201).

Помощни вещества, влизащи в състава на филмовото покритие са: лецитин (E 322), поли (винилов алкохол)- частично хидролизиран, талк (E 553В), титанов диоксид (E171), ксантанова гума (E 415).

Как изглежда Ранаку и какво съдържа опаковката

Ранаку 5 mg са бели до почти бели овални, филмирани таблетки. От едната страна, симетрично от двете страни на делителната черта са отпечатани знаците „Q” и „5”. Другата страна на таблетката също е с делителна черта.

Таблетките са в опаковки от по 28, 30, 50, 60, 98 или 100 филмирани таблетки в блистерни ленти.

Ранаку 10 mg са бели до почти бели овални, филмирани таблетки. От едната страна, симетрично от двете страни на делителната черта са отпечатани знаците „Q” и „10”. Другата страна на таблетката също е с делителна черта.

Таблетките са в опаковки от по 28, 30, 50, 98 или 100 филмирани таблетки в блистерни ленти.

Ранаку 20 mg са бели до почти бели овални, филмирани таблетки. От едната страна, симетрично от двете страни на делителната черта са отпечатани знаците „Q” и „20”. Другата страна на таблетката също е с делителна черта.

Таблетките са в опаковки от по 14, 28, 30, 50, 98 или 100 филмирани таблетки в блистерни ленти.

Притежател на разрешението за употреба:

Ranbaxy (UK) Limited
20 Balderton Street, London W1K 6TL,
Великобритания

Производител:

Ranbaxy Ireland Limited,
Spafield, Cork Road, Cashel, Co-Tipperary,
Ирландия

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите-членки на ЕИП, под следните имена:

Засегната държава- членка	Предложено име за 5 mg	Предложено име за 10 mg	Предложено име за 20 mg	Предложено име за 40 mg
Унгария	Vaxpril 5mg Filmlabletta	Vaxpril 10mg Filmlabletta	Vaxpril	
Чехия	Quprace 5mg Potahovaná tableta	Quprace 10mg Potahovaná tableta	Quprace 20mg Potahovaná tableta	



Словакия	Quprace 5mg Filmom obalená tableta	Quprace 10mg Filmom obalená tableta	Quprace 20mg Filmom obalená tableta	
Австрия	Quinapril Ranbaxy 5 mg Filmtabletten	Quinapril Ranbaxy 10 mg Filmtabletten	Quinapril Ranbaxy 20 mg Filmtabletten	Quinapril Ranbaxy 40mg Filmtabletten
Италия	Quinapril Ranbaxy 5 mg compresse rivestite con film		Quinapril Ranbaxy 20 mg compresse rivestite con film	
Полша	Regrace	Regrace	Regrace	Regrace
Ирландия	Quinapril Ranbaxy 5mg Film-coated tablets	Quinapril Ranbaxy 10 mg Film-coated tablets	Quinapril Ranbaxy 20 mg Film-coated tablets	Quinapril Ranbaxy 40mg Film-coated tablets
Португалия	QUINAPRIL RANBAXY	QUINAPRIL RANBAXY	QUINAPRIL RANBAXY	QUINAPRIL RANBAXY
Гърция	Quinapril Ranbaxy		QUINAPRIL RANBAXY	QUINAPRIL RANBAXY
Великобритания	Quinapril 5mg Film-coated tablets	Quinapril 10mg Film-coated tablets	Quinapril 20mg Film-coated tablets	Quinapril 40mg Film-coated tablets
Латвия		Quinapril Ranbaxy	Quinapril Ranbaxy	Quinapril Ranbaxy
Литва		Quinapril Ranbaxy	Quinapril Ranbaxy	Quinapril Ranbaxy
Белгия			Quinapril Ranbaxy 20 mg filmomhulde tabletten	Quinapril Ranbaxy 40 mg filmomhulde tabletten
Люксембург			Quinapril Ranbaxy 20 mg filmomhulde tabletten	Quinapril Ranbaxy 40 mg filmomhulde tabletten

Дата на последно одобрение на листовката

Май, 2008 г.

