

## **Pakendi infoleht: teave kasutajale**

### **Fosinopril HCT Actavis, 20 mg/12,5 mg tabletid** fosinopriilnaatrium/hüdroklorotiasiid

#### **Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

#### **Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on Fosinopril HCT Actavis ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Fosinopril HCT Actavis'e võtmist
3. Kuidas Fosinopril HCT Actavis't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Fosinopril HCT Actavis't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### **1. Mis ravim on Fosinopril HCT Actavis ja milleks seda kasutatakse**

Fosinopril HCT Actavis'e toimeained on fosinopriil ja hüdroklorotiasiid. Fosinopriil kuulub angiotensiini konverteeriva ensüümi inhibiitoriteks (AKE) nimetatavate ravimite rühma. AKE inhibiitorid toimivad organismi veresooni laiendavalt, mis vähendab rõhku veresoontes. Hüdroklorotiasiid kuulub diureetikumideks nimetatavate ravimite hulka. Diureetikumid aitavad organismil vabaneda üleliigsest vedelikust ja neid kasutatakse kõrge vererõhuga patsientidel. Kuna nad aitavad vabaneda vedelikust, kutsutakse diureetikume mõnikord ka „veetablettideks“.

Fosinopril HCT Actavis't kasutatakse kõrgvererõhutõve (hüpertensioon) raviks, kui kahe toimeaine kombinatsiooni on peetud sobivaks. Nii on tavaliselt juhul, kui fosinopriil üksinda ei taga piisavat kontrolli teie vererõhu üle.

Fosinopril HCT Actavis võib samuti asendada kahe toimeaine kombinatsiooni (20 mg fosinopriili ja 12,5 mg hüdroklorotiasiidi), manustatuna samades annustes kui kahte ravimit eraldi.

#### **2. Mida on vaja teada enne Fosinopril HCT Actavis'e võtmist**

##### **Fosinopril HCT Actavis't ei tohi võtta:**

- kui olete fosinopriilnaatriumi, tiasiidide, sulfoonamiidide, teiste AKE inhibiitorite või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on varem olnud turseid jalgadel, kätel, näol, limaskestadel või keelel ja/või kõris (angioödeem), kas seoses varasema AKE inhibiitor-raviga või mitte;
- kui teie peres on esinenud angioödeemi;
- kui teil on tõsised probleemid neerudega;
- kui teil on probleeme uriini tekkimisega (uriini ei teki);
- kui teil on tõsised probleemid maksaga;
- kui te olete enam kui 3 kuud rase (vt raseduse lõiku);
- kui teil on suhkurtõbi või neerufunktsiooni häired ja teid ravitakse vererõhku langetava ravimiga, mis sisaldab aliskireeni;

- kui te olete võtnud või võtate sakubitriili/valsartaani, mis on pikaajalise (kroonilise) südamepuudulikkuse ravim täiskasvanutel, sest suureneb risk angioödeemi tekkeks (kiire turse tekkimine naha all, näiteks kõri piirkonnas).

### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Fosinopril HCT Actavis'e võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Rääkige oma arstile kõikidest teil esinevatest terviseprobleemidest või nendest, mis teil varem on esinenud:

- kui teil on neeruprobleemid, käite dialüüsis või teile on siirdatud neer;
- kui teile on öeldud, et teie südamelihhas on suurenenud või teil on probleem südameklappidega;
- kui teil on maksahaigusi;
- kui te saate ravi, et vähendada mesilase või herilaste nõelamisel tekkinud reaktsioone (desensibiliseerimine);
- kui teil on mõne haiguse (nt sklerodermia, *lupus erythematosus*) või ravimi (nt allopurinool, prokaiinamiid, liitium, steroidid või vähiravimid – vt “Muud ravimid ja Fosinopril HCT Actavis”) tõttu probleeme immuunsüsteemiga;
- kui teil esineb näo, huulte, keele ja/või kõri turset (angioödeem);
- kui teil esineb tugev kõhuvalu, mis põhjustab iiveldust (soolte angioödeem);
- kui te saate või hakkate saama ravi aparaadiga, mis vähendab veres kolesterooli sisaldust (LDL-aferees);
- kui teil on diabeet;
- kui teil on podagra;
- kui teil on probleeme südamega – mõnede aju- või südameveresoonte kitsenemine või väike veremaht;
- kui teie organism on vedelikuvaeguses oksendamise või kõhulahtisuse tõttu, diureetikumide, kaaliumipreparaatide, kaaliumi säästvate ravimite, kaaliumi sisaldavate soolaasendajate kasutamise või madala soolasisaldusega dieedil olemise tõttu;
- kui teil esineb köha ravi ajal selle ravimiga;
- kui teil on varasemalt pärast hüdroklorotiasiidi võtmist esinenud hingamis- või kopsuprobleeme (sealhulgas põletikku või kopsuvedelikku). Kui teil pärast Fosinopril HCT Actavis'e võtmist tekib raske õhupuudus või hingamisraskused, pöörduge kohe arsti poole.
- kui te võtate mõnda järgmistest kõrgvererõhutõve ravimitest:
  - angiotensiin II retseptorite blokaatorid (ARB-d) (neid teatakse ka kui sartaane – nt valsartaan, telmisartaan, irbesartaan), eriti kui teil on suhkurtõvega seotud neeruprobleemid,
  - aliskireen;
- kui te võtate mõnda järgnevatest ravimitest, võib suurened risk angioödeemi tekkeks:
  - ratsekadotriil, mis on kõhulahtisuse ravim;
  - ravimid siirdatud elundi äratõukereaktsiooni vältimiseks ja vähi raviks (nt temsiroliimus, siroliimus, everoliimus);
  - vildagliptiin, mis on suhkurtõve ravim;
- kui teil on olnud nahavähk või kui teil tekib ravi ajal ootamatu nahamuutus. Hüdroklorotiasiidravi, eriti pikaajaline ravi suurte annustega, võib suurendada teatud naha- ja huulevähi tüüpide riski (mitte-melanoomne nahavähk). Kaitske Fosinopril HCT Actavis 'e võtmise ajal nahka päikese ja UV-kiirgusega kokkupuute eest.
- kui teil tekib nägemise halvenemine või valu silmas. Need võivad olla silma soonkesta vedeliku kogunemise sümptomid (silma soonkesta efusioon) või suurenenud silmasisese rõhu sümptomid ja need võivad tekkida mõne tunni kuni nädalate vältel pärast Fosinopril HCT Actavis'e võtmist. Ilma ravita võib see põhjustada püsivat nägemiskaotust. Kui teil on varasemalt olnud penitsilliini või sulfoonamiidi suhtes allergiat, võib teil olla suurem risk selle tekkeks.

Te peate rääkima oma arstile, kui arvate end olevat rase (või kui planeerite rasestumist). Raseduse varajases staadiumis ei soovitata Fosinopril HCT Actavis't kasutada ja seda ei tohi võtta pärast 3.

raseduskuud, sest see võib antud staadiumis kasutades põhjustada tõsist kahju sündivale lapsele (vt raseduse lõiku).

Öelge oma arstile või hambaarstile enne ükskõik millisele kirurgilisele või suuõõne protseduurile minekut, et teid ravitakse Fosinopril HCT Actavis'ega, kuna on oht, et teie vererõhk võib anesteesia ajal langeda väga madalale.

#### *Rass*

See ravim võib osutada mustanahalistel patsientidel vererõhu alandamisel vähem efektiivseks, kui mitte-mustanahalistel patsientidel.

Teie arst võib regulaarselt kontrollida teie neerude tööd, vererõhku, elektrolüütide sisaldust (nt kaalium) veres.

Vt ka teavet lõigust „Fosinopril HCT Actavis't ei tohi võtta“.

#### **Muud ravimid ja Fosinopril HCT Actavis**

Teatage oma arstile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid. Teie ravile võib mõjuda negatiivselt, kui Fosinopril HCT Actavis't võetakse koos teatud kindlate ravimitega.

Teie arstile on eriti tähtis, et ta teaks, kas teid on juba eelnevalt ravitud mõnega järgnevatest ravimitest:

- teised vererõhku alandavad ravimid, sh metüüldopa, nitraadid, beeta-adrenoblokaatorid, kaltsiumikanalite antagonistid, diureetikumid või vasodilaatorid, kuna need võivad vererõhku veelgi langetada;
- kaaliumilisandid (sealhulgas soolaasendajad), kaaliumi säästvad diureetikumid ja muud ravimid, mis võivad suurendada kaaliumisisaldust teie veres (nt trimetoprim ja kotrimoksasool, mida kasutatakse bakterite põhjustatud nakkuste raviks; immunosupressant tsüklosporiin siirdatud elundi äratõukereaktsioonide vältimiseks ja hepariin, mida kasutatakse vere vedeldamiseks trombite tekke ennetamiseks);
- diureetikumid („veetabletid“), nagu nt furosemiid, spironolaktoon, triamteren või amiloriid, kuna need võivad vererõhku veelgi langetada või muuta vere kaaliumi või magneesiumi taset;
- valuvaigistid ja mittesteroidsed põletikuvastased ained (MSPVA-d) (nt aspiriin või indometatsiin), kuna need võivad vähendada Fosinopril HCT Actavis'e toimet või suurendada aspiriini kõrvaltoimete tekkevõimalust;
- magneesiumi või alumiiniumi sisaldavad antatsiidid (kõrvetiste vastased ravimid) võivad vähendada Fosinopril HCT Actavis'e toimet. Seetõttu peate te jätma 2 tundi Fosinopril HCT Actavis'e ja antatsiidide võtmise vahele;
- kaltsiumisoolad ja D-vitamiin, samaaegne kasutamine koos Fosinopril HCT Actavis'ega võib tõsta organismi kaltsiumitaset;
- insuliin ja diabeedi korral kasutatavad tabletid, kuna Fosinopril HCT Actavis võib võimendada nende toimet, seda eriti kombineeritud ravi esimesel nädalal. Vajalikuks võib osutada annuse kohaldamine;
- antidepressandid (nt amitriptüliin), barbituraadid (nt fenobarbitaal), tugevad valuvaigistid (nt morfiin) ja/või rahustid, kuna mõned neist võivad tugevdada Fosinopril HCT Actavis'e vererõhku alandavat toimet;
- liitium (kasutatakse maniakaal-depressiivse seisundi raviks), kuna Fosinopril HCT Actavis võib suurendada liitiumi taset veres;
- digoksiin ja digitoksiin, kuna Fosinopril HCT Actavis võib suurendada nende kõrvaltoimeid;
- sümpatomimeetikumide nime all tuntud ravimid, nagu nt salbutamool, efedriin, mida kasutatakse bronhiidi või astma raviks, ja mõned ravimid külmetuse, kõha ja gripisümptomite vastu, kuna need võivad langetada Fosinopril HCT Actavis'e vererõhku alandavat toimet;
- adrenaliin (epinefriin), kuna Fosinopril HCT Actavis võib vähendada selle toimet;

- AKTH (hormoon), karbenoksoloon, amfoteritsiin B, penitsilliin G, salitsülaadid või lahtistid, kuna need võivad põhjustada kaaliumi või magneesiumi suurenenud kadu organismist;
- allopurinool, prokaiinamiid, immunosupressandid (nt tsüklosporiin, asatiopriin), steroidid või vähiravimid (nt tsüklofosfamiid, fluorouratsiil või metotreksaat), kuna need võivad mõjutada mõningaid verenäitajaid. Ka veel mõnede podagraaravimite, nagu allopurinool ja bensbromaroon, annust peaks suurendama, sest hüdroklorotiasiid suurendab kusihae sisaldust;
- kolestüramiin või kolestipool (vere rasvade kõrge sisalduse raviks), kuna need võivad pärssida Fosinopril HCT Actavis'e imendumist;
- kurare-tüüpi lihaselõõgastid (nt tubokurariin), mida kasutatakse operatsiooni ajal, kuna Fosinopril HCT Actavis võib suurendada lihaseid lõdvestavat toimet;
- mõningaid antiarütmikume, mõningaid psühhoosivastaseid ravimeid ja teisi ravimeid, mis teadaolevalt mõjutavad *torsade de pointes*'it (kiire ja kontrollimatu südamelöök), ei tohi manustada koos Fosinopril HCT Actavis'ega;
- kui te võtate ganglionblokaatoreid või perifeerseid andrenoblokaatoreid;
- diasoksiid, mida kasutatakse kõrge veresuhkru ja kõrge vererõhu langetamiseks;
- mõnede laborianalüüside tulemused, nt digoksiini test (Kit RIA Digi-Tab), kilpnäärme test või valguga seotud iodi test (*Protein Bound Iodine (PBI)*) võivad muutuda;
- ravimid, mida kasutatakse kõige sagedamini siirdatud elundite äratõuke ennetamiseks (siroliimus, everoliimus ja teised mTOR inhibiitorite rühma kuuluvad ravimid). Vt lõik „Hoiatused ja ettevaatusabinõud”.

Teie arst võib pidada vajalikuks teie ravimi annust muuta ja/või rakendada muid ettevaatusabinõusid:

- kui te võtate angiotensiin II retseptorite blokaatoreid (ARB) või aliskireeni (vt teavet ka lõikudest “Ärge võtke Fosinopril HCT Actavis't” ja “Hoiatused ja ettevaatusabinõud”).

### **Fosinopril HCT Actavis koos toidu ja joogiga**

Kui te joote Fosinopril HCT Actavis'e võtmise ajal alkoholi, võib teil esineda pearinglust/jõuetust, väsimust või nõrkustunnet, kuna ravim võib sellisel juhul põhjustada teie vererõhu langemist liiga madalale. Suure soolasisaldusega dieet võib langetada Fosinopril HCT Actavis'e toimet.

### **Rasedus ja imetamine**

#### *Rasedus*

Te peate rääkima oma arstile, kui arvate end olevat rase (või kavatsete rasestuda). Arst soovib teil tavaliselt Fosinopril HCT Actavis'e võtmine lõpetada enne, kui jääte rasedaks või niipea, kui olete oma rasedusest teada saanud ja soovib teil Fosinopril HCT Actavis'e asemel võtta mõnda teist ravimit. Fosinopril HCT Actavis't ei soovitata kasutada raseduse ajal ja te ei tohi seda kasutada pärast 3. raseduskuud, sest see võib põhjustada tõsist kahju sündivale lapsele kasutamisel pärast kolmandat raseduskuud.

#### *Imetamine*

Rääkige oma arstile, kui te toidate last rinnaga või kavatsete seda teha. Fosinopril HCT Actavis't ei ole soovitatav imetamise ajal kasutada. Arst määrab teile sobivama ravimi, kui soovite imikut, eriti vastsündinut või enneaegselt sündinud imikut, rinnaga toita.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Kui teil esineb pearinglust, väsimust või probleeme nägemisega, ärge Fosinopril HCT Actavis'e ravi ajal juhtige autot ega käsitsege masinaid.

### **Fosinopril HCT Actavis sisaldab laktoosi**

Fosinopril HCT Actavis sisaldab laktoosi (lisateavet vt lõigust 6). Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist konsulteerima oma arstiga.

### **Fosinopril HCT Actavis sisaldab naatriumi**

See ravimpreparaat sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühes tablettis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

### **3. Kuidas Fosinopril HCT Actavis't võtta**

Neelake tabletid hommikuti koos vähemalt poole klaasi veega tervetena alla. Tablette võib võtta kas koos toiduga või ilma.

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Kõrge vererõhuga täiskasvanutel on soovitatud annus üks tablett päevas.
- Annust võidakse muuta, kui teil on neeruprobleemid või kui te olete eakas.

#### **Kasutamine lastel**

Fosinopril HCT Actavis't ei soovitata lastel ja alla 18-aastastel noorukitel kasutada.

#### **Kui te võtate Fosinopril HCT Actavis't rohkem kui ette nähtud**

Pöörduge viivitamatult arsti poole või lähimasse haiglasse.

#### **Kui te unustate Fosinopril HCT Actavis't võtta**

Ärge võtke unustatud annust, vaid võtke järgmine annus nagu tavaliselt. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

#### **Kui te lõpetate Fosinopril HCT Actavis'e võtmise**

Ärge lõpetage Fosinopril HCT Actavis'e võtmist enne, kui arst on selleks loa andnud. Kui te lõpetate Fosinopril HCT Actavis'e võtmise, võib teie vererõhk uuesti tõusta.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

### **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

#### **Mõned kõrvaltoimed võivad olla tõsised ja vajada kohest meditsiinilist sekkumist:**

Järgmiste sümptomite ilmnemisel peate te viivitamatult arstiga konsulteerima:

- Tõsine haigestumine koos raskekujulise naha koorumise ja -tursega, villine lööve nahal, suus, silmades, suguelunditel ning palavik. Roosakas-punaste täppidega nahalööve, mis väljendub eriti peopesades ja jalataldadel ja mis võib olla villiline (multiformne erüteem ja toksiline epidermise nekrolüüs on harva esinevad kõrvaltoimed ning Stevensi-Johnsoni sündroom on teadmata esinemissagedusega).
- Tõsised allergilised reaktsioonid, mis põhjustavad näo-, keele ja kõriturset, mis võib põhjustada suuri hingamisraskuseid. (Anafülaktiline reaktsioon on harva esinev kõrvaltoime ning angioneurootilise ödeemi esinemissagedus on teadmata).
- Äge respiratoorne distress (sümptomid on raske õhupuudus, palavik, nõrkus ja segasus) (esinemissagedus: väga harv).

**Väga sage:** võib esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st

Kõrge suhkruisaldus uriinis ja veres, elektrolüütide tasakaaluhäire (vere madal kaaliumi- ja naatriumisaldus), vere lipiididesisalduse tõus (kolesterool ja triglüsteriidid), vere uureasisalduse suurenemine.

**Sage:** võib esineda kuni 1 inimesel 10-st

Ülemiste hingamisteede põletikud (nt kurguvalu, kõrvalkoobaste põletik, külmetus), peavalu, uimasus, nõrkus, väsimus, kuiv kõha, nahapõletik, kiirenenud südame löögisagedus (tahhükardia), oma

südamelöökide tunnetamine (palpitatsioonid), maoärritus, kõhukinnisus, lihaste ja luustiku valu, selliste ainete sisalduse mööduv tõus, mis tavaliselt erituvad uriiniga (kreatiiniin, urea).

**Aeg-ajalt:** võib esineda kuni 1 inimesel 100-st

Segasus, kõrvavalu, maitsetundlikkuse häired, söögiisu kadumine, suukuivus, kõhupuhitus, vesine nina, kõrvalkoobaste põletik, hingetoru ja bronhide põletik (trahheobronhiit), hingamisraskused, palavik, kudede turse, tavaliselt jalgades (perifeersed tursed), äkksurm, suurenenud higistamine, valu rindkeres (mitte südamest tulenev), kehakaalu suurenemine, südamepuudulikkus, südame rütmihäired, aju verevarustuse häired, värinad (treemor), ajutine hemoglobiinisalduse langus, punaste vereliblede arvu langus, vähenenud neerufunktsioon, vererõhu tõus, šokk, võivad muutuda vereuringute näitajad (nt kaaliumisisalduse tõus), suur valgusisaldus uriinis.

**Harv:** võib esineda kuni 1 inimesel 1000-st

Naha erütematoosse luupuse ägenemine või sellesarnaste reaktsioonide teke (see on haigus, kus organismi immuunsüsteem ründab oma organismi, see põhjustab liigesevalu, nahalöövet ja palavikku), ninaverejooks, neelupõletik, mis põhjustab hääle kähedust või ajutist hääle kaotust, kopsupõletik, suuhaavandid, keeleturse, raskused neelamisel, süljenäärmete turse (sialadeniit), liigestepõletik, mäluhäired, desorienteeritus, kõnehäired, unehäired, rahutus, kõhupuhitus, teatud vere valgeliblede (eosinofiilid) arvu suurenemine, vererakkude tootmise langus, veritsus (hemorraagia), vereringe häired kätes ja jalgades (perifeerne veresoonte haigus), neerufunktsiooni häired, eesnäärmehäired, tihedalt jäseme nõrkus, vähene hemoglobiinitaseme tõus, hüponatreemia.

**Väga harv:** võib esineda kuni 1 inimesel 10000-st

Äge neerupuudulikkus, soolestiku turse (intestinaalne angioödeem), soolesulgus (iileus), maksapuudulikkus.

**Teadmata:** esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel

Naha- ja huulevähk (mitte-melanoomne nahavähk), kurguvalu, aneemia, mõnede vererakkude arvu muutus (leukopeenia, neutropeenia, agranulotsütoos, trombotsütopeenia), lümfisõlmede ebatavaline suurenemine, podagra, kloriidide taseme langus, ebatavaliselt kõrge leelisesisaldus veres ja organismi kudedes, depressioon, unisus, “nõeltega torkimise tunne“ nahas (paresteesia), puuetundlikkuse vähenemine (hüpoesteesia), minestamine, jõuetus, insult, mööduv ähmane nägemine, nägemishäired (kõik asjad võivad tunduda kollastena), suurenenud silmarõhust tingitud nägemise halvenemine või valu silmades (silma soonkesta vedeliku kogunemise (silma soonkesta efusiooni) või ägeda suletudnurga glaukoomi võimalikud sümptomid), tinnitus (helin kõrvades), vertiigo, südamerütmi muutused, valu rindkeres, südame atakk, madal vererõhk, vererõhu langus püstitõusmisel (võib põhjustada pearinglust või minestamist), lihaste valu pingutuse ajal, mis kaob puhkeolekus, nahaõhetus, veresoontepõletik, nina kõrvalkoobaste turse, hingamisraskused (vilistav hingamine), oksendamise, kõhulahtisus, kõhuvalu, iiveldus, seedehäired, kõhunäärme põletik (pankreatiit), mao- ja/või söögitoru põletik, maitsetundlikkuse muutused, naha ja silmavalgete kollasus (ikterus), maksapõletik, nahalööve, nõgestõbi (urtikaaria), sügelus, valgustundlikkus, lihasvalu, liigesvalu, lillakad või punakad täpid nahal, lihasspasmid, sage urineerimine, urineerimisraskused, neerupuudulikkus, seksuaalelu häired, kõrvalekalded maksaanalüüsides (suurenenud transaminaaside, vere laktaatdehüdrogenaasi, vere alkaalse fosfataasi ja bilirubiini sisaldus), muutused vere elektrolüütide, kusihaape, glükoosi, magneesiumi, kolesterooli, triglütseriidide ja kaltsiumi sisalduses.

### **Kõrvaltoimetest teatamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## **5. Kuidas Fosinopril HCT Actavis't säilitada**

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil pärast „EXP“.  
Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **6. Pakendi sisu ja muu teave**

### **Mida Fosinopril HCT Actavis sisaldab**

- Toimeained on fosinopriilnaatrium ja hüdroklorotiasiid. Iga tablett sisaldab 20 mg fosinopriilnaatriumi ja 12,5 mg hüdroklorotiasiidi.
- Teised koostisosad on laktoosmonohüdraat, kroskarmelloosnaatrium, eelželatiniseeritud maisitärklis, glütserooldibehenaat, kollane raudoksiid (E172), punane raudoksiid (E172) ja titaandioksiid (E171).

### **Kuidas Fosinopril HCT Actavis välja näeb ja pakendi sisu**

Mõne valge laiguga heleoranžid, ümmargused, lamedad tabletid, mille diameeter on 9 mm ja ühel küljel on markeering „FH“.

Pakendis on 10, 14, 20, 30, 50, 60 või 100 tabletti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **Müügiloa hoidja ja tootja**

#### Müügiloa hoidja

Actavis Group PTC ehf  
Reykjavíkurvegi 76-78  
220 Hafnarfjörður  
Island

#### Tootja

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
3 Samokovsko Shosse Str.  
Dupnitsa 2600  
Bulgaaria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

UAB Teva Baltics Eesti filiaal  
Hallivanamehe 4  
11317 Tallinn  
Tel: +372 6610 801

**Infoleht on viimati uuendatud novembris 2021.**