

## **Pakendi infoleht: teave patsiendile**

**Priamlo 4 mg/5 mg, tabletid**  
**Priamlo 8 mg/5 mg, tabletid**  
**Priamlo 8 mg/10 mg, tabletid**  
perindopriil, amlodipiin

### **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 Priamlo ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Priamlo võtmist
3. Kuidas Priamlo't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Priamlo't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### **1. Mis ravim on Priamlo ja milleks seda kasutatakse**

Priamlo sisaldab kahte toimeainet, perindopriili ja amlodipiini.

Priamlo't kasutatakse kõrge vererõhu (hüpertensiooni) ja stabiilse südame isheemiatõve (seisund, kus südame verevarustus on vähenenud või blokeeritud) raviks.

Patsiendid, kes juba võtavad perindopriili ja amlodipiini eraldi ravimitena, võivad selle asemel võtta ühe Priamlo tableti, mis sisaldab mõlemat toimeainet.

Perindopriil kuulub ravimite gruppi, mida nimetatakse AKE (angiotensiini konverteeriva ensüümi) inhibiitoriteks. Amlodipiin kuulub ravimite gruppi, mida nimetatakse kaltsiumikanali blokaatoriteks. Koos toimides laiendavad ja lõõgastavad nad veresooni, mille tagajärjel alaneb vererõhk. Veri saab organismist kergemini läbi voolata ja süda ei pea nii tugevalt töötama.

#### **2. Mida on vaja teada enne Priamlo võtmist**

##### **Priamlo't ei tohi võtta**

- kui olete perindopriili või teiste AKE inhibiitorite või amlodipiini või teiste kaltsiumikanalite antagonistide või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline,
- kui te olete rohkem kui 3 kuud rase (samuti on parem vältida Priamlo kasutamist raseduse algstaadiumis - vt raseduse lõik),
- kui te toidate rinnaga (vt lõik "Rasedus, imetamine ja viljakus"),
- kui teil on suhkurtõbi (diabeet) või neerutalitluse häire ja te saate ravi vererõhku langetava ravimiga, mis sisaldab aliskireeni,
- kui teil on esinenud eelneval AKE inhibiitori kasutamisel selliseid sümptomeid, nagu hingeldus, näo-, keele- või kõriturse, tugev sügelus või raske nahalööve või kui teil või teie perekonnaliikmel on esinenud need sümptomid mõnes muus olukorras (seisund, mida nimetatakse angioödeem),
- kui te olete võtnud või võtate praegu sakubitriili/valsartaani, ravimit millega ravitakse teatud kroonilist südamepuudulikkust täiskasvanutel, sest suureneb risk angioödeemi (nahaaluse koe kiire turse nt kõri piirkonnas) tekkeks.

- kui teil on väga madal vererõhk (hüpotensioon),
- kui teil on südame aordiklapi kitsenemine (aordistenoos) või kardiogeenne šokk (seisund, kus süda ei ole võimeline organismi varustama piisava koguse verehulgaga),
- kui te põete müokardiinfarkti järgset südamepuudulikkust.

### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Priamlo võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Teil tuleb arsti teavitada, kui teil esineb või on esinenud mõni järgnevatest seisunditest:

- aordi stenoos (südamest lähtuva peamise veresoone ahenemine) või hüpertroofiline kardiomiopaatia (südamelihasehaigus) või neeruarteri stenoos (neerusid verega varustava arteri kitsenemine),
- hiljutine südameatakk,
- südamepuudulikkus,
- märkimisväärne vererõhu tõus (hüpertensiivne kriis),
- maksahaigus,
- neeruprobleemid või kui te saate dialüüsravi,
- vaskulaarne kollageenhaigus (sidekoe haigus), nagu süsteemne erütematoosne luupus või sklerodermia,
- diabeet,
- kui te olete soolavabal dieedil või kui te kasutate soolaasendajaid, mis sisaldavad kaaliumi,
- kui te olete eakas ja teie annus vajab suurendamist,
- kui te võtate mõnda alljärgnevatest ravimitest, on suurenenud risk angioödeemi (kiire nahaaluste kudede turse, nt kõri piirkonnas) tekkeks:
  - ratsekadotriil, ravim, mida kasutatakse kõhulahtisuse ravis.
  - ravimid, mida kasutatakse siirdatud organi äratõukereaktsiooni tekke vältimiseks ja vähi raviks (nt temsiroliimus, siroliimus, everoliimus ja teised mTOR inhibiitorite klassi kuuluvad ravimid).
  - vildagliptiin, ravim, mida kasutatakse diabeediravis,
- kui te võtate mõnda alljärgnevat ravimit kõrge vererõhu raviks:
  - angiotensiin II retseptori antagonist (ARB-id) (nimetatakse ka sartaanid, nt valsartaan, telmisartaan, irbesartaan), eriti kui teil on suhkurtõvest tingitud neeruprobleemid.
  - aliskireen.

Teie arst võib regulaarsete ajavahemike järel kontrollida teie neerutalitlust, vererõhku ja elektrolüütide (nt kaalium) sisaldust veres.

Vt ka teavet lõigus „Priamlo’t ei tohi võtta“.

Kui te võtate Priamlo’t, siis informeerige samuti oma arsti või meditsiinipersonali, kui teil:

- seisab ees kirurgiline operatsioon ja/või anesteesia,
- seisab ees LDL aferees (kolesterooli eemaldamine verest aparadi abil),
- seisab ees desensibiliseeriv ravi, vähendamaks allergiat mesilase või herilase mürgile,
- on hiljuti esinenud kõhulahtisus või oksendamine või organism on vedelikku kaotanud.

Te peate informeerima oma arsti, kui te arvate end olevat rase (või planeerite rasedust). Priamlo’t ei ole soovitatav kasutada raseduse varases staadiumis ning seda ei tohi kasutada pärast raseduse esimest 3 kuud, kuna see võib selles staadiumis kasutamisel põhjustada tõsist kahju teie lapsele (vt raseduse lõik).

### **Lapsed ja noorukid**

Puudub Priamlo kasutamise kogemus alla 18-aastastel lastel. Seetõttu ei tohi Priamlo’t kasutada lastel ja noorukitel.

### **Muud ravimid ja Priamlo**

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid. Teie arst võib muuta teie ravimi annust ja/või rakendada teisi ettevaatusabinõusid.

Priamlo võib mõjutada või saada mõjutatud teistest ravimite toimest, näiteks:

- teised kõrgvererõhutõve ravimid, sh diureetikumid (ravimid, mis suurendavad neerude poolt toodetava uriini kogust),
- angiotensiin II retseptori antagonistid (ARB-id) või aliskireen (vt ka teavet lõikudest “Priamlo’t ei tohi võtta” ning “Hoiatused ja ettevaatusabinõud”),
- kaaliumilisandid (sh soolaasendajad), kaaliumi säästvad diureetikumid ja teised ravimid, mis võivad suurendada kaaliumi sisaldust teie veres (nt trimetoprim ja kotrimoksasool bakterite poolt põhjustatud infektsioonide raviks; tsüklosporiin, immuunosupressant, mida kasutatakse siirdatud organi äratõukereaktsiooni tekke vältimiseks; ja hepariin, ravim, mida kasutatakse verehüüvete tekke vältimiseks),
- kaaliumit säästvad ravimid, mida kasutatakse südamepuudulikkuse raviks: eplerenoon ja spironolaktoon annuste vahemikus 12,5 mg kuni 50 mg ööpäevas,
- sakubitriil/valsartaan – kasutatakse teatud kroonilise südamepuudulikkus raviks täiskasvanutel (vt ka teavet alalõigus „Priamlo’t ei tohi võtta“),
- liitium (vaimsete häirete ravim),
- mittesteroidsed põletikuvastased ravimid (MSPVA-d), nt ibuprofeen valu leevendamiseks või atsetüülsalitsüülhappe suurtes annustes,
- diabeediravimid (nt insuliin, vildagliptiin või metformiin),
- baklofeen (kasutatakse lihaskõvumise raviks, mis võib ilmneda nt *sclerosis multiplex*’i korral),
- ravimid, mida kasutatakse psüühikahäirete korral, nt depressioon, ärevus, skisofreenia jt (nt tritsüklilised antidepressandid, antipsühhootikumid),
- immuunosupressandid (ravimid, mida kasutatakse organismi kaitsemehhanismi langetamiseks), mida kasutatakse autoimmuunhäirete raviks või võimaldamaks teie organismil „leppida“ siirdatud organiga (nt takroliimus),
- estramustiin (vähiravim),
- allopurinool (podagra ravim),
- prokaiinamiid (ebaregulaarse südamerütmi ravim),
- vasodilaatorid, sh nitraadid (veresooni laiendavad ravimid),
- madala vererõhu, šoki või astma raviks kasutatavad ravimid (nt efedriin, noradrenaliin või adrenaliin),
- kullasoolad, eriti veenisiseselt manustatavad (kasutatakse reumatoidartriidi raviks),
- ketokonasool, itrakonasool (seeninfektsioonide ravimid),
- ritonaviir, indinaviir, nelfinaviir (nn proteaasi inhibiitorid, mida kasutatakse HIV raviks),
- rifampitsiin, erütromütsiin, klaritromütsiin (antibiootikumid bakterite poolt põhjustatud infektsioonide raviks),
- naistepuna ürt,
- verapamiil, diltiaseem (südameravimid),
- dantroleen (väga kõrge kehatemperatuuri korral infusioonina kasutatav ravim),
- simvastatiin (kolesteroolitaset langetav ravim),
- ravimid, mida kõige sagedamini kasutatakse kõhulahtisuse raviks (ratsekadotriil) ja teised ravimid, mis kuuluvad neprilüsiini (NEP) inhibiitorite gruppi või ravimid, mida kasutatakse siirdatud organi äratõukereaktsiooni tekke vältimiseks (siroliimus, everoliimus, temsiroliimus ja teised mTOR inhibiitorite klassi kuuluvad ravimid). Vt lõik „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“.

### **Priamlo koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Inimesed, kes võtavad Priamlo’t, ei tohi samaaegselt tarvitada greipfruudi mahla ja greipfruuti. Seda seetõttu, et greipfruudi mahl ja greipfruit võivad põhjustada toimeaine amlodipiini taseme suurenemist veres, mis võib põhjustada ennustamatut Priamlo vererõhku langetava toime tugevnemist.

### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

### **Rasedus**

Te peate informeerima oma arsti, kui te arvate end olevat rase (või planeerite rasedust). Teie arst soovib teil tõenäoliselt lõpetada Priamlo kasutamine juba enne rasestumist või kohe peale rasedaks

jäämist ning soovib teil tarvitada mõnda muud ravimit Priamlo asemel. Priamlo't ei ole soovitatav kasutada raseduse varases staadiumis ning seda ei tohi kasutada pärast raseduse esimest 3 kuud, kuna see võib kasutamisel pärast raseduse kolmandat kuud põhjustada tõsist kahju teie lapsele.

### Imetamine

Amlodipiin eritub teadaolevalt väikestes kogustes rinnapiima. Kui te toidate last rinnaga või soovite alustada rinnaga toitmist, peate sellest rääkima oma arstile enne Priamlo võtmist. Priamlo't ei ole soovitatav kasutada imetavatel emadel. Juhul, kui te soovite oma last rinnaga toita, siis soovib arst teile mõnda muud ravimit, eriti kui soovite imetada vastsündinut või enneaegsena sündinud imikut.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Priamlo võib mõjutada teie autojuhtimise või masinate käsitlemise võimet. Kui tabletid tekitavad teil iiveldust, pearinglust või väsimust või põhjustavad peavalu, ärge juhtige autot ega käsitsege masinaid ning võtke otsekohe ühendust oma arstiga.

### **Priamlo sisaldab naatriumi**

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

## **3. Kuidas Priamlo't võtta**

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

Arst otsustab, milline on teile sobiv annus. Priamlo't määratakse tavaliselt patsientidele, kes juba võtavad perindopriili ja amlodipiini eraldi tablettidena.

Soovitatav annus on 1 või 2 Priamlo 4 mg/5 mg tabletti ööpäevas.

Soovitatav annus on 1 Priamlo 8 mg/5 mg või 8 mg/10 mg tablett ööpäevas.

Neelake tablett alla koos klaasitäie veega, eelistatult iga päev samal ajal, hommikuti enne sööki.

### **Kui te võtate Priamlo't rohkem, kui ette nähtud**

Kui olete võtnud liigse koguse tablette, võib teie vererõhk langeda madalale või isegi eluohtlikult madalale. Teil võib esineda uimasust, pearinglust, minestamist või nõrkust. Vererõhu liigne langus võib põhjustada isegi šokki. Teie nahk tundub jahe ja niiske ning te võite kaotada teadvuse. Kui olete võtnud liigse koguse Priamlo tablette, kutsuge kohe kiirabi.

### **Kui te unustate Priamlo't võtta**

Kui te unustasite tableti võtta, jätke see kord vahele. Võtke oma Priamlo järgmine annus õigel ajal. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

### **Kui te lõpetate Priamlo võtmise**

Arst annab teile nõu, kui kaua te peate oma ravimit võtma. Teie tervislik seisund võib halveneda, kui te lõpetate oma ravimi kasutamise enne soovitatud aega. Seetõttu ärge katkestage ravi Priamlo'ga eelnevalt oma arstiga rääkimata.

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.

Kui täheldate pärast selle ravimi võtmist endal ükskõik millist järgnevatest kõrvaltoimetest, võtke **otsekohe** ühendust oma arstiga:

- näo-, huulte, suu-, keele- või kõriturse, hingamisraskused (angioödeem) (aeg-ajalt – võib esineda kuni 1 inimesel 100-st),
- madalast vererõhust tingitud tugev pearinglus või minestus (sage – võib esineda kuni 1 inimesel 10-st),
- südamelihaseinfarkt, ebaharilikult kiired või ebaregulaarsed südamelöögid, valu rindkeres (stenokardia) (väga harv - võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st),
- käte või jalgade nõrkus või kõneraskused, mis võivad olla insuldi tunnusteks (väga harv – võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st),
- äkiline vilistav hingamine, valu rinnus, hingeldamine või hingamisraskused (bronhospasm) (aeg-ajalt – võib esineda kuni 1 inimesel 100-st),
- raskekujulised nahareaktsioonid, sealhulgas intensiivne nahalööve, nõgestõbi, nahapunetus üle kogu keha, tugev sügelus, villid, nahaketendus ja -turse, limaskestade põletik (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs) või teised allergilised reaktsioonid (väga harv – võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st),
- kõhunäärmepõletik, mis võib põhjustada tugevat kõhu- ja seljavalu, millega kaasneb väga halb enesetunne (väga harv – võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st),
- naha või silmavalgete kollasus (ikterus), mis võib olla maksapõletiku (hepatiit) tunnuseks (väga harv – võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st),
- nahalööve, mis võib sageli alata punaste sügelevate laikudena näol, kätel või jalgadel (multiformne erüteem) (väga harv – võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st).

Kuna Priamlo on kombineeritud ravimpreparaat, mis sisaldab kahte toimeainet, on teatatud kõrvaltoimed seotud kas perindopriili või amlodipiini kasutamisega.

### **Perindopriiliga seotud kõrvaltoimed**

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

- peavalu, pearinglus, peapööritus,
- surisemise tunne,
- nägemishäired,
- helinad kõrvus (tinnitus),
- madalast vererõhust tingitud pearinglus,
- köha,
- hingeldus,
- iiveldus, oksendamine,
- kõhuvalu,
- maitsetundlikkuse häired,
- seedehäired,
- kõhulahtisus, kõhukinnisus,
- nahalööve, sügelus,
- lihaskrambid,
- nõrkuse tunne.

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

- meeleolu muutused,
- unehäired,
- pingetunne rindkeres, vilistav hingamine ja hingeldus (bronhospasm),
- suukuivus,
- sümptomid, nagu vilistav hingamine, näo-, keele- või kõriturse, tugev sügelus või raskekujuline nahalööve (angioödeem),
- neeruprobleemid,
- impotentsus,
- higistamine,
- eosinofiilide liig (need on teatud tüüpi valgevererakud),
- uimasus,
- minestamine,
- oma südamelöökide tunnetamine (palpitatsioonid),

- tahhükardia,
- vaskuliit (veresoonte põletik),
- valgustundlikkusreaktsioonid (naha suurenenud tundlikkus päikesevalgusele),
- liigesvalu,
- lihasvalu,
- rindkerevalu,
- üldine halb enesetunne,
- perifeersed tursed,
- palavik,
- kukkumine,
- muutused laborianalüüside tulemustes: kaaliumi kõrge sisaldus veres, mis on ravi katkestamisel pöörduv, naatriumi madal sisaldus veres, hüpoglükeemia (väga madal veresuhkru sisaldus) diabeetikutel, vere urea ja kreatiniini sisalduse tõus.

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

- muutused laborianalüüside tulemustes: maksaensüümide aktiivsuse tõus, bilirubiini sisalduse tõus vereseerumis,
- psoriaasi ägenemine.

**Väga harv** (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st):

- segasus,
- eosinofiilne pneumoonia (harv kopsupõletiku vorm),
- ninakinnisus või vesine nohu (riniit),
- äge neerupuudulikkus,
- vereanalüüsi muutused, nt vere valge- ja punaliblede arvu langus, hemoglobiini sisalduse langus, vereliistakute arvu langus.

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

- sõrmede või varvaste värvuse muutus, tuimus ja valu (Raynaud' fenomen).

### **Amlodipiiniga seotud kõrvaltoimed**

**Väga sage** (võib esineda enam kui 1 inimesel 10-st):

- turse (ödeemid).

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

- peavalu, pearinglus, unisus (eriti ravi alguses);
- oma südamelöökide tunnetamine (palpitatsioonid), nahaõhetus;
- kõhuvalu, iiveldus;
- sooletegevuse muutused, kõhulahtisus, kõhukinnisus, seedehäired;
- väsimus, nõrkus;
- tursed pahklude ümber, lihaskrambid
- nägemishäired, topeltnägemine.

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

- meeleolumuutused, ärevus, depressioon, unetus;
- värisemine, maitsetundlikkuse muutused, minestus, nõrkus;
- jäsemete tuimus või pakitsustunne, valutundlikkuse kadumine;
- vilin kõrvus (tinnitus);
- madal vererõhk;
- ninakinnisus või vedel nohu (riniit);
- köha;
- suukuivus, oksendamine;
- juuste väljalangemine, suurenenud higistamine, nahasügelus, punakad laigud nahal, naha värvuse muutused;
- urineerimishäired, öise urineerimisvajaduse sagenemine, urineerimiskordade suurenemine;
- võimetus saavutada erektsiooni, meestel rinnanäärmete ebamugavustunne või suurenemine;

- valu, halb enesetunne;
- liiges- või lihasvalu, seljavalu;
- kehakaalu tõus või langus.

**Harv** (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st):

- segasus.

**Väga harv** (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st):

- vere valgeliblede arvu vähenemine, vereliistakute (trombotsüüdid) arvu vähenemine, mis võib põhjustada ebataavalisi verevalumeid või kergelt tekkivaid veritsusi (vere punaliblede kahjustus);
- vere suhkruisalduse suurenemine (hüperglükeemia);
- närvikahjustus, mis võib põhjustada lihasnõrkust, pakitsust või tuimustunnet;
- igemete turse;
- kõhupuhitus (gastriit);
- maksafunktsiooni häired, maksapõletik (hepatiit), naha kollasus (kollatõbi), maksaensüümide aktiivsuse tõus, mis võib mõjutada mõningaid meditsiinilisi uuringuid;
- suurenenud lihaspinge;
- veresoonte põletik, sageli koos nahalööbega;
- valgustundlikkus.

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

- tõmblused, jäikus, maski-taoline nägu, aeglased liigutused ja lohisev, tasakaalutu kõnnak.

### **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 Priamlo'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 30°C, hoida originaalpakendis, valguse ja niiskuse eest kaitstult.

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

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

### **Mida Priamlo sisaldab**

- Toimeained on perindopriilerbumiini ja amlodipiini.  
Priamlo 4 mg/5 mg: Üks tablett sisaldab 4 mg perindopriilerbumiini ja 5 mg amlodipiini (besilaadina).  
Priamlo 8 mg/5 mg: Üks tablett sisaldab 8 mg perindopriilerbumiini ja 5 mg amlodipiini (besilaadina).  
Priamlo 8 mg/10 mg: Üks tablett sisaldab 8 mg perindopriilerbumiini ja 10 mg amlodipiini (besilaadina).
- Abiained on mikrokristalliline tselluloos, kaltsiumvesinikfosfaatdihüdraat, naatriumkroskarmelloos, veevaba kolloidne ränidioksiid ja magneesiumstearaat.

### **Kuidas Priamlo välja näeb ja pakendi sisu**

Priamlo 4 mg/5 mg: valged kuni valkjad ümmargused tabletid, sissepressitud kirjega '4/5' ühel küljel.  
Priamlo 8 mg/5 mg: valged kuni valkjad ümmargused tabletid, sissepressitud kirjega '8/5' ühel küljel.  
Priamlo 8 mg/10 mg: valged kuni valkjad ümmargused tabletid, sissepressitud kirjega '8/10' ühel küljel.

Pakendi suurused:

Priamlo 4 mg/5 mg: 10, 15, 30 või 90 tabletti.

Priamlo 8 mg/5 mg, 8 mg/10 mg: 30 või 90 tabletti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **Müügiloa hoidja ja tootja**

#### Müügiloa hoidja

Zentiva, k.s.

U kabelovny 130

102 37 Praha 10

Dolní Měcholupy

Tšehhi

#### Tootja

Zentiva, k.s.

U kabelovny 130

102 37 Praha 10

Dolní Měcholupy

Tšehhi

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

Zentiva Group, a.s. Eesti Filiaal

[Info.Estonia@zentiva.com](mailto:Info.Estonia@zentiva.com)

**Infoleht on viimati uuendatud novembris 2020.**

### **Muud teabeallikad**

Täpne teave selle ravimi kohta on Ravimiameti kodulehel: <http://www.ravimiamet.ee/>