

**Ramipril HCT Medochemie 2,5 mg/12,5 mg comprimate**  
Ramipril/Hidroclorotiazidă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
Cutie**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Ramipril HCT Medochemie 2,5 mg/12,5 mg comprimate  
Ramipril/Hidroclorotiazidă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat conține ramipril 2,5 mg și hidroclorotiazidă 12,5 mg

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Lactoză monohidrat.  
A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimat

10 comprimate  
14 comprimate  
20 comprimate  
28 comprimate  
30 comprimate  
42 comprimate  
50 comprimate  
98 comprimate  
100 comprimate

**5. MODUL ȘI CĂILE DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP.:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Medochemie Ltd  
1-10 Constantinoupoleos street,  
3011 Limassol  
Cipru

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

2262/2009/ 01 – ambalaj pentru blister cu 10 comprimate  
2262/2009/ 02 – ambalaj pentru blister cu 14 comprimate  
2262/2009/ 03 – ambalaj pentru blister cu 20 comprimate  
2262/2009/ 04 – ambalaj pentru blister cu 28 comprimate  
2262/2009/ 05 – ambalaj pentru blister cu 30 comprimate  
2262/2009/ 06 – ambalaj pentru blister cu 42 comprimate  
2262/2009/ 07 – ambalaj pentru blister cu 50 comprimate  
2262/2009/ 08 – ambalaj pentru blister cu 98 comprimate  
2262/2009/ 09 ambalaj pentru blister cu 100 comprimate  
2262/2009/ 10 – ambalaj pentru flacon cu 10 comprimate  
2262/2009/ 11 – ambalaj pentru flacon cu 14 comprimate  
2262/2009/ 12 – ambalaj pentru flacon cu 20 comprimate  
2262/2009/ 13 – ambalaj pentru flacon cu 28 comprimate  
2262/2009/ 14 – ambalaj pentru flacon cu 30 comprimate  
2262/2009/ 15 – ambalaj pentru flacon cu 42 comprimate  
2262/2009/ 16 – ambalaj pentru flacon cu 50 comprimate  
2262/2009/ 17 – ambalaj pentru flacon cu 98 comprimate  
2262/2009/ 18 ambalaj pentru flacon cu 100 comprimate

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Ramipril HCT Medochemie 2,5 mg/12,5 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

**18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:

SN:

NN:

**Ramipril HCT Medochemie 2,5 mg/12,5 mg comprimate**  
Ramipril/Hidroclorotiazidă

**MINIM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**Blister**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Ramipril HCT Medochemie 2,5 mg/12,5 mg comprimate  
Ramipril/Hidroclorotiazidă

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Medochemie Ltd.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP.:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**5. ALTE INFORMAȚII**

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

**Etichetă de flacon**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI SI (CALEA) CAILE DE ADMINISTRARE**

Ramipril HCT Medochemie 2,5 mg/12,5 mg comprimate  
Ramipril/Hidroclorotiazidă  
Administrare orală.

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP.: {LL/AAAA}

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

**6. ALTE INFORMAȚII**

{Sigla Medochemie Ltd }