

7463 - 2019

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, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом.
- 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 принимают
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 принимают**

Препарат Тритаце® Плюс представляет собой комбинацию двух лекарственных средств: рамиприла и гидрохлоротиазида.

Рамиприл относится к группе ингибиторов АПФ (ангиотензинпревращающего фермента). Его механизм действия:

- Снижает выработку организмом веществ, повышающих артериальное давление;
- Расслабляет и расширяет кровеносные сосуды;
- Помогает сердцу перекачивать кровь по всему телу.

Гидрохлоротиазид относится к группе тиазидных диуретиков, или мочегонных средств. Его механизм действия — увеличение количества образующейся в организме мочи. За счет этого снижается артериальное давление.

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

## 2. О чем следует знать перед началом приема препарата Тритаце® Плюс

### Противопоказания

Не принимайте препарат Тритаце® Плюс:

- Если у Вас аллергия на рамиприл, гидрохлоротиазид или любой другой компонент препарата (см. раздел 6).
- Если у Вас аллергия на препараты, аналогичные препарату Тритаце® Плюс (другие ингибиторы АПФ или препараты на основе сульфонида).  
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 — 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 подойти.
- Если у Вас проблемы с печенью.
- Если у Вас повышенное количество солей (кальция, калия, натрия) в крови.
- Если у Вас проблемы с почками, включая нарушения кровоснабжения почки (стеноз почечной артерии).
- В течение **последних 6 месяцев 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.

Не принимайте препарат Тритаце® Плюс при наличии любого из вышеперечисленных ограничений. Если Вы не уверены, проконсультируйтесь с врачом перед приемом препарата Тритаце® Плюс.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Тритаце® Плюс проконсультируйтесь с лечащим врачом:

- Если у Вас проблемы с сердцем.
- При серьезном нарушении водно-солевого баланса или обезвоживании (из-за тошноты (рвоты), диареи, повышенной потливости, диеты с низким содержанием солей, длительного приема диуретиков (мочегонных средств) или диализа).
- Если Вы собираетесь пройти лечение, направленное на снижение аллергии на укусы пчел или ос (десенсибилизация).
- Если Вы собираетесь принимать обезболивающее, например, для хирургического вмешательства или любых стоматологических процедур. Возможно, Вам придется прекратить лечение препаратом Тритаце® Плюс за день до этого; проконсультируйтесь с врачом.
- Если у Вас высокое содержание калия в крови (согласно результатам анализа крови).
- Вы принимаете лекарственные препараты или у Вас есть заболевания, которые могут снижать концентрацию натрия в крови. Ваш врач может проводить регулярные анализы крови, в частности для проверки концентрации натрия в крови, особенно у пациентов пожилого возраста.
- Вы принимаете препараты, которые могут увеличить риск развития ангионевротического отека, серьезной аллергической реакции, такие как ингибиторы mTOR (например, темсиролимус, эверолимус, сиролимус), вилдаглиптин, ингибиторы неприлизина (например, рацекадотрил) или сакубитрил/валсартан. Информацию о сакубитриле/валсартане см. в разделе «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 диффузное поражение соединительной ткани, такое как склеродермия или системная красная волчанка.
- Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или можете забеременеть). Препарат Тритаце® Плюс не рекомендуется принимать в первые 3 месяца беременности; препарат может нанести серьезный вред Вашему ребенку после 3 месяцев беременности (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание»).
- У Вас 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 какие-либо из следующих препаратов, принимаемых для лечения повышенного артериального давления:
  - блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА) (также известные как сартаны, например, валсартан, телмисартан, ирбесартан), в частности, если у Вас есть проблемы с почками, связанные с сахарным диабетом;
  - алискирен.

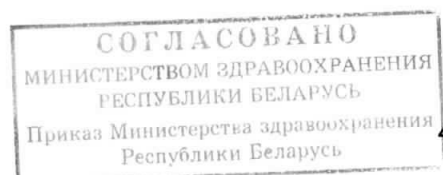
Ваш врач должен регулярно проверять функцию почек, артериальное давление и количество электролитов (например, калия) в крови.

См. также информацию в разделе «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 УФ-лучей во время приема препарата Тритаце® Плюс.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или Вы не уверены), проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать препарат Тритаце® Плюс.

### **Дети и подростки**



Препарат Тритаце® Плюс не рекомендован к приему у детей и подростков в возрасте до 18 лет. Это связано с тем, что препарат никогда не применялся в этих возрастных группах.

### **Другие лекарственные препараты и препарат Тритаце® Плюс**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или планируете начать принимать 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, если Вы принимаете какие-либо из перечисленных ниже препаратов. Они могут снизить эффективность препарата Тритаце® Плюс:

- Лекарственные препараты, принимаемые для облегчения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибупрофен, индометацин или аспирин).
- Лекарственные препараты, принимаемые для лечения пониженного артериального давления, шока, сердечной недостаточности, астмы или аллергии, такие как эфедрин, норадrenalин или адреналин. Вашему врачу необходимо будет проверить Ваше артериальное давление.

Сообщите врачу, если Вы принимаете какие-либо из перечисленных ниже препаратов. Они могут увеличить вероятность развития нежелательных реакций, если Вы принимаете их вместе с препаратом Тритаце® Плюс:

- Сакубитрил/валсартан — принимается для лечения хронической сердечной недостаточности у взрослых (см. также информацию в разделе «Противопоказания»);
- Лекарственные препараты, принимаемые для облегчения боли и воспаления (например, нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), такие как ибупрофен, индометацин или аспирин);
- Лекарственные препараты, снижающие содержание калия в крови. К ним относятся препараты для лечения запора, диуретики (мочегонные средства), амфотерицин В (принимаемый для лечения грибковых инфекций) и АКТГ (принимаемый для оценки функции надпочечников);
- Лекарственные препараты для лечения рака (химиотерапия);

- Лекарственные препараты для лечения проблем с сердцем, включая проблемы с сердцебиением;
- Лекарственные препараты для прекращения отторжения органов после трансплантации, такие как циклоспорин;
- Диуретики (мочегонные средства), такие как фуросемид;
- Лекарственные препараты, которые могут повышать содержание калия в крови, такие как спиронолактон, триамтерен, амилорид, соли калия, триметоприм в качестве монотерапии или в комбинации с сульфаметоксазолом (для лечения инфекций) и гепарином (для разжижения крови);
- Стероидные препараты для лечения воспаления, такие как преднизолон;
- Добавки кальция;
- Аллопуринол (принимается для снижения концентрации мочевой кислоты в крови);
- Прокаинамид (при нарушениях сердечного ритма);
- Колестирамин (для снижения концентрации жиров в крови);
- Карбамазепин (для лечения эпилепсии);
- Гепарин (применяется для разжижения крови);
- Темсиrolimus (для лечения рака);
- Сиролимус, эверолимус (для профилактики отторжения трансплантата);
- Вилдаглиптин (принимается для лечения сахарного диабета 2-го типа);
- Рацекадотрил (принимается для лечения диареи);
- Вашему врачу может потребоваться изменить дозу и (или) принять другие меры предосторожности: если Вы принимаете блокатор рецепторов ангиотензина II или алискирен (см. также информацию в разделах «Противопоказания» и «Особые указания и меры предосторожности»).

Сообщите врачу, если Вы принимаете какие-либо из перечисленных ниже препаратов. Препарат Тритаце® Плюс может повлиять на их действие:

- Лекарственные средства для лечения сахарного диабета, такие как препараты для приема внутрь для снижения концентрации глюкозы и инсулин. Препарат Тритаце® Плюс может снизить концентрацию сахара в крови. Тщательно проверяйте концентрацию сахара в крови во время приема препарата Тритаце® Плюс.

- Литий (для лечения психических заболеваний). Препарат Тритаце® Плюс может повышать содержание лития в крови. Ваш лечащий врач должен тщательно контролировать содержание лития.
- Препараты для расслабления мышц.
- Хинин (для лечения малярии).
- Препараты, содержащие йод, могут применяться при проведении сканирования или рентгенографии в больнице.
- Пенициллин (для лечения инфекций).
- Препараты для разжижения крови для приема внутрь (пероральные антикоагулянты), такие как варфарин.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам (или Вы не уверены), проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать препарат Тритаце® Плюс.

### **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.

### **Прием препарата Тритаце® Плюс с едой, напитками и алкоголем**

- Употребление алкоголя с препаратом Тритаце® Плюс может вызвать головокружение. Если Вас беспокоит, можно ли употреблять алкоголь во время приема препарата Тритаце® Плюс, обсудите это со своим врачом, поскольку препараты, принимаемые для снижения артериального давления, и алкоголь могут усиливать действие друг друга.
- Препарат Тритаце® Плюс можно принимать независимо от приема пищи.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Вы должны сообщить своему врачу, если считаете, что беременны (или можете забеременеть).

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.

Вам не следует принимать препарат Тритаце® Плюс, если Вы кормите грудью.

Перед приемом каких-либо лекарственных средств необходимо проконсультироваться с лечащим врачом.

### **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 практически не содержит натрия**

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

### **3. Прием препарата Тритаце® Плюс**

При приеме данного лекарственного препарата необходимо строго соблюдать рекомендации лечащего врача. Любые сомнения и вопросы следует обсудить с лечащим врачом.

#### **Рекомендуемая доза**

##### *Лечение повышенного артериального давления*

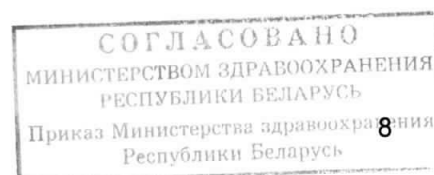
Врач будет корректировать дозу препарата до тех пор, пока не будет достигнуто целевое артериальное давление.

##### *Пожилые пациенты*

Врач снизит начальную дозу и будет медленнее проводить коррекцию дозы.

#### **Прием препарата**

- Принимайте препарат внутрь в одно и то же время суток, обычно утром.
- Таблетки проглатывают, запивая жидкостью.
- Не раздавливайте и не разжевывайте таблетки.



**Если Вы приняли препарата Тритаце® Плюс больше, чем следовало**

Сообщите врачу или немедленно обратитесь в ближайшее отделение неотложной помощи. Не садитесь за руль, чтобы добраться в больницу. Попросите кого-нибудь отвезти Вас или вызовите скорую помощь. Возьмите с собой упаковку с лекарством. Это нужно, чтобы врач знал, что Вы приняли.

**Если Вы забыли принять препарат Тритаце® Плюс**

- Если Вы пропустили прием препарата, примите обычную дозу в следующий раз.
- Не принимайте двойную дозу, чтобы восполнить пропущенный прием.

Если у Вас есть дополнительные вопросы по приему данного препарата, обратитесь к врачу.

**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 Вы заметили какую-либо из следующих серьезных нежелательных реакций (Вам может потребоваться срочная медицинская помощь):**

- Отек лица, губ или горла, 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 отслоение 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 (пальпитация), боль в груди, стеснение 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), пурпурные пятна, пятна на коже или более высокая подверженность инфекциям, чем обычно,

боль в горле и повышение температуры тела, чувство усталости, слабость, головокружение или бледность кожи. Это может указывать на проблемы с кровью или костным мозгом.

- Сильная боль в животе, которая может отдавать в спину. Это может быть признаком панкреатита (воспаление поджелудочной железы).
- Повышение температуры тела, озноб, усталость, потеря аппетита, боль в животе, тошнота, пожелтение кожи или глаз (желтуха). Это может указывать на проблемы с печенью, такие как гепатит (воспаление печени) или повреждение 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 какой-либо из перечисленных симптомов становится серьезным или сохраняется дольше нескольких дней.**

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

- Головная боль, чувство слабости или усталости;
- Ощущение головокружения. Это более вероятно в период начала приема препарата Тритаце® Плюс или перехода на более высокую дозу;
- Сухой кашель или бронхит;
- Анализ крови показывает более высокое содержание сахара в крови, чем обычно. Если у Вас сахарный диабет, это может усугубить течение заболевания;
- Анализ крови показывает более высокое содержание мочевой кислоты или более высокую концентрацию жиров в крови, чем обычно;
- 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;
- Проблемы с равновесием (головокружение);
- Зуд и необычные кожные ощущения, такие как онемение, покалывание, жжение или мурашки (парестезия);
- Потеря или изменение вкуса;
- Нарушения сна;

- Чувство тревоги, нервозности или беспокойства, депрессия;
- 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 жидкости (мочи), чем обычно, в течение дня;
- Повышенная потливость или чувство жажды;
- Потеря или снижение аппетита (анорексия), снижение чувства голода;
- Учащенное или нерегулярное сердцебиение;
- Отек рук и ног. Это может быть признаком того, что Ваше тело удерживает больше жидкости, чем обычно;
- Повышение температуры тела;
- Нарушение половой функции у мужчин;
- Анализы крови, показывающие снижение числа эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов или концентрации гемоглобина;
- Анализы крови, показывающие изменения в работе печени, поджелудочной железы или почек;
- Анализы крови, показывающие меньшее содержание калия в крови, чем обычно.

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

- Тошнота, диарея или изжога;
- Красный опухший язык или сухость во рту;
- Анализы крови, показывающие большее содержание калия в крови, чем обычно.
- 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 молочных желез у мужчин;
- Образование тромбов;
- Нарушение слуха;
- Сухость глаз;
- Предметы выглядят желтыми;
- 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 холодные конечности;
- 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;
- Кровь в моче. Это может быть признаком заболевания почек (интерстициальный нефрит);
- Концентрация сахара в моче выше, чем обычно;
- Повышенное количество определенных лейкоцитов (эозинофилия), обнаруженное во время анализа крови;
- Анализы крови, показывающие слишком малое число клеток крови (панцитопения);
- Анализы крови, показывающие изменение количества солей, таких как натрий, кальций, магний и хлориды, в крови;
- Концентрированная моча (темного цвета), тошнота, мышечные судороги, спутанность сознания и конвульсии, которые могут быть вызваны нарушениями

секреции АДГ (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, 2а.

УП "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении".

тел./факс: +375 17 242 00 29.

адрес электронной почты: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

интернет-сайт: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

### **5. Хранение препарата Тритаце® Плюс**

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 недоступном для детей месте.

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

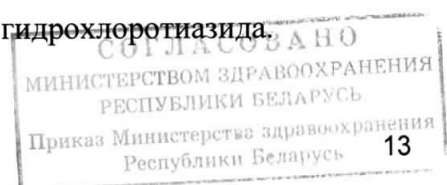
### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

**Препарат Тритаце® Плюс содержит**

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

Действующими веществами являются рамиприл и гидрохлоротиазид.

В каждой таблетке содержится 10 мг рамиприла и 12,5 мг гидрохлоротиазида.



Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромеллоза (E464), целлюлоза микрокристаллическая (E460), крахмал кукурузный прежелатинизированный, краситель железа оксид красный (E172), краситель железа оксид желтый (E172), натрия стеарил фумарат.

***Тритаце® Плюс 10 мг/25 мг*** таблетки:

Действующими веществами являются рамиприл и гидрохлоротиазид.

В каждой таблетке содержится 10 мг рамиприла и 25 мг гидрохлоротиазида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: гипромеллоза (E464), целлюлоза микрокристаллическая (E460), 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:*** продолговатые таблетки оранжевого цвета с риской с обеих сторон. Верхний штамп: 42/AV. Нижний штамп: отсутствует. Возможно наличие вкраплений более темного цвета.

По 14 таблеток в блистере из ПВХ/алюминия. По 2 блистера вместе с листком-вкладышем в картонной коробке.

***Тритаце Плюс 10 мг/25 мг:*** продолговатые таблетки розового цвета с риской с обеих сторон. Верхний штамп: 39/AV. Нижний штамп: отсутствует. Возможно наличие вкраплений более темного цвета.

По 14 таблеток в блистере из ПВХ/алюминия. По 2 блистера вместе с листком-вкладышем в картонной коробке.

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

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

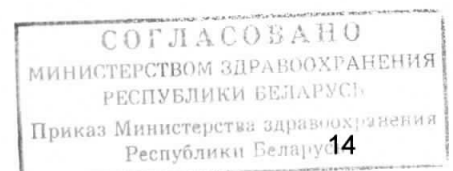
**Держатель регистрационного удостоверения**

Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ, Германия

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Germany

**Производитель**

Санofi С.р.л., Италия



Sanofi S.r.l., Italy

**Место производства**

Strada Statale 17, km 22

67019 Scoppito (AQ)

ИТАЛИЯ

**Все претензии потребителей следует направлять представителю держателя  
регистрационного удостоверения:**

*в Республике Беларусь:*

ООО “Свикс Биофарма”, 220004 Минск, ул. Димитрова 5, офис 5/40, Республика  
Беларусь,

[belarus.info@swixxbiopharma.com](mailto:belarus.info@swixxbiopharma.com)

тел.: +375 (17) 329-0770

**Листок-вкладыш пересмотрен**