

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Raventon 40 mg/5 mg tabletes
Raventon 40 mg/10 mg tabletes
Raventon 80 mg/5 mg tabletes
Raventon 80 mg/10 mg tabletes

Telmisartanum/Amlodipinum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas vēl kādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt

1. Kas ir Raventon un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Raventon lietošanas
3. Kā lietot Raventon
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Raventon
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Raventon un kādam nolūkam to lieto

Raventon tabletes satur divas aktīvās vielas - telmisartānu un amlodipīnu. Abas šīs vielas palīdz kontrolēt paaugstinātu asinsspiedienu.

- Telmisartāns pieder pie vielu grupas, ko sauc par angiotensīna II receptoru blokatoriem. Angiotensīns II ir viela, kas veidojas organismā un izraisa asinsvadu sašaurināšanos un līdz ar to arī asinsspiediena paaugstināšanos. Telmisartāns darbojas, bloķējot angiotensīna II ietekmi.
- Amlodipīns pieder pie vielu grupas, ko sauc par kalcija kanālu blokatoriem. Amlodipīns aptur kalcija ieklūšanu asinsvadu sieniņās, kā rezultātā asinsvadi vairs nesašaurinās.

Tas nozīmē, ka šīs abas aktīvās vielas palīdz apturēt asinsvadu sašaurināšanos. Tā rezultātā asinsvadi paplašinās un asinsspiediens pazeminās.

Raventon lieto paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai

- pieaugušiem pacientiem, kuriem asinsspiediens netiek pietiekami kontrolēts tikai ar amlodipīnu;
- pieaugušiem pacientiem, kuri jau lieto telmisartānu un amlodipīnu atsevišķu tablešu veidā un kuri ērtības labad vēlas lietot tādas pašas devas vienā tabletē.

Ja paaugstinātu asinsspiedienu neārstē, iespējams asinsvadu bojājums vairākos orgānos, kas pacientiem rada nopietnu traucējumu, piemēram, sirdslēkmes, sirds vai nieru mazspējas, insulta vai akluma risku. Kamēr bojājums nav radies, paaugstinātam asinsspiedienam simptomu parasti nav. Tādējādi ir svarīgi regulāri mērīt asinsspiedienu, lai pārbaudītu, vai tas atbilst normai.

2. Kas Jums jāzina pirms Raventon lietošanas

Nelietojiet Raventon šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret telmisartānu vai amlodipīnu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zaļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir alerģija pret citām dihidropiridīna veida (viens no kalcija kanālu blokatoru veidiem) zālēm;
- ja Jūs esat grūtniece ilgāk nekā 3 mēnešus (no Raventon lietošanas ieteicams izvairīties arī grūtniecības sākumā - skatīt punktu par grūtniecību);
- ja Jums ir smagi aknu darbības traucējumi vai žultsceļu nosprostojums (traucēta žults noplūde no aknām un žultspūšķa);
- Ja Jums ir aortas sirds vārstuļa sašaurināšanās (aortas stenoze) vai kardiogēns šoks (stāvoklis, kad Jūsu sirds nespēj piegādāt pietiekamu asins daudzumu organismā);
- ja Jums ir sirds mazspēja pēc sirdslēkmēs;
- ja Jums ir cukura diabēts vai traucēta nieru darbība un Jūs ārstējaties ar aliskirēnu saturošām asinsspiedienu pazeminošām zālēm.

Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums, pirms Raventon lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Raventon lietošanas konsultējieties ar ārstu, ja Jums ir vai kādreiz ir bijis kāds no šiem traucējumiem vai slimībām:

- nieru slimība vai transplantēta niere;
- vienu vai abas nieres apasiojošo asinsvadu sašaurināšanās (nieru artēriju stenoze);
- aknu slimība;
- sirdsdarbības traucējumi;
- paaugstināts aldosterona līmenis (kā rezultātā organismā notiek ūdens un sāls aizture un veidojas dažādu minerālvielu līdzsvara traucējumi asinīs);
- zems asinsspiediens (hipotensija), kas var rasties, ja Jums ir dehidratācija (pārmērīgs ūdens zudums no organisma) vai sāls deficitis, ko izraisījusi diurētisko (urīndzenošo) līdzekļu lietošana, mazsāls diēta, caureja vai vemšana;
- paaugstināts kālija līmenis asinīs;
- cukura diabēts;
- aortas sašaurināšanās (aortas stenoze);
- ar sirdi saistītas sāpes krūtīs, arī miera stāvoklī vai pie minimālas slodzes (nestabila stenokardija);
- sirdslēkme pēdējo četru nedēļu laikā;

Pirms Raventon lietošanas konsultējieties ar ārstu:

- ja Jūs lietojat kādas no šīm zālēm, kuras izmanto paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai:
 - AKE inhibitoru (piemēram, enalaprilu, lisinoprilu, ramiprilu), īpaši tad, ja Jums ir ar cukura diabētu saistīti nieru darbības traucējumi;
 - aliskirēnu.
 Ārsts Jums regulāri var pārbaudīt nieru darbību, asinsspiedienu un elektrolītu (piemēram, kālija) daudzumu asinīs. Skatīt arī "Nelietojiet Raventon šādos gadījumos";
- ja esat gados vecāks cilvēks un Jūsu deva jāpalielina.

Operācijas vai anestēzijas gadījumā Jums jāinformē ārsts, ka Jūs lietojat Raventon.

Ja pēc Raventon lietošanas Jums rodas sāpes vēderā, slikta dūša, vemšana vai caureja, konsultējieties ar ārstu. Jūsu ārsts izlems par turpmāku ārstēšanu. Nepārtrauciet Raventon lietošanu pēc saviem

ieskatiem.

Bērni un pusaudži

Raventon nav ieteicams lietot bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam.

Citas zāles un Raventon

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot. Ārstam var būt jāmaina šo citu zāļu deva vai jāveic citi piesardzības pasākumi. Dažos gadījumos Jums var būt jāpārtrauc lietot kādas no šīm zālēm. Tas īpaši attiecas uz turpmāk minētajām zālēm:

- litiju saturošas zāles dažu depresijas veidu ārstēšanai;
- zāles, kas var paaugstināt kālija līmeni asinīs, piemēram, kāliju saturoši sāls aizvietotāji, kāliju aizturoši diurētiskie līdzekļi (noteiktas urīndzenošās tabletēs);
- angiotensīna II receptoru blokatori;
- AKE inhibitori vai aliskirēns (skatīt arī informāciju sadaļā "Nelietojiet Raventon šādos gadījumos" un "Brīdinājumi un piesardzība lietošanā");
- NPL (nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi, piemēram, acetilsalicīlskābe vai ibuprofēns), heparīns, imūnsupresīvie līdzekļi (piemēram, ciklosporīns vai takrolims) un antibiotika trimetoprimi;
- rifampīcīns, eritromīcīns, klaritromīcīns (antibiotikas);
- divšķautņu asinszāle;
- dantrolēns (infūzija smagām ķermeņa temperatūras novirzēm);
- zāles, ko lieto, lai mainītu imūnsistēmas darbību (piemēram, sirolims, temsirolims un everolims);
- zāles HIV infekcijas/AIDS ārstēšanai (piemēram, ritonavīrs) vai sēnīšinfekciju ārstēšanai (piemēram, ketokonazols);
- diltiazems (sirds zāles);
- simvastatīns paaugstināta holesterīna līmeņa ārstēšanai;
- digoksīns.

Tāpat kā citām asinsspedienu pazeminošām zālēm, arī Raventon ietekme var mazināties, ja tiek lietoti NPL (nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi, piemēram, acetilsalicīlskābe vai ibuprofēns) vai kortikosteroīdi.

Raventon var pastiprināt citu paaugstināta asinsspediena ārstēšanai lietotu zāļu vai zāļu, kuras var pazemināt asinsspedienu (piemēram, baklofēna, amifostīna, neiroleptisko līdzekļu vai antidepresantu) asinsspedienu pazeminošo ietekmi.

Raventon kopā ar uzturu un dzērienu

Alkohols var pastiprināt asinsspediena pazemināšanos. Tas var izpausties kā reibonis, pieceļoties stāvus.

Lietojot Raventon, nedrīkst lietot uzturā greipfrūtu sulu un greipfrūtus, jo greipfrūti un greipfrūtu sula dažiem pacientiem var izraisīt aktīvās vielas amlodipīna līmeņa paaugstināšanos asinīs un Raventon asinsspedienu pazeminošās ietekmes pastiprināšanos.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Grūtniecība

Ja Jūs domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, konsultējieties ar ārstu. Ārsts Jums parasti ieteiks pārtraukt Raventon lietošanu pirms grūtniecības iestāšanās vai tiklīdz Jūs uzzināt, ka Jums ir iestājusies grūtniecība, un norādīs lietot citas zāles Raventon vietā. Raventon nav ieteicams lietot grūtniecības sākumā un to nedrīkst lietot, ja Jums grūtniecība ir ilgāk nekā 3 mēnešus, jo, lietojot pēc trešā grūtniecības mēneša, tas var nodarīt nopietnu kaitējumu Jūsu bērnam.

Barošana ar krūti

Pierādīts, ka neliels daudzums amlodipīna izdalās krūts pienā.

Pastāstiet ārstam, ja barojat bērnu ar krūti vai plānojat to darīt. Raventon nav ieteicams sievietēm, kuras baro bērnu ar krūti, un ārsts var izvēlēties Jums citu ārstēšanas līdzekli, ja vēlaties barot bērnu ar krūti, īpaši ja Jūsu bērns ir jaundzimušais vai dzimis priekšlaikus.

Pirms zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Dažiem cilvēkiem, ārstējot paaugstinātu asinsspiecienu, var rasties tādas blakusparādības kā gībonis, miegainība, reibonis vai griešanās sajūta (vertigo). Ja Jums rodas šīs blakusparādības, nevadiet transportlīdzekli un neapkalojiet mehānismus.

Raventon satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrijs (23 mg) katrā tabletē, - būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Raventon

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Ieteicamā deva ir viena tablete dienā. Centieties lietot tabletē vienā un tai pašā laikā katru dienu. Izņemiet Raventon tabletē no blistera tikai tieši pirms lietošanas.

Jūs varat lietot Raventon neatkarīgi no ēšanas. Tabletes jānorij, uzdzerot ūdeni vai citu bezalkoholisku dzērienu.

Ja Jums aknas nedarbojas pilnvērtīgi, parastā deva nedrīkst būt vairāk kā viena 40 mg/5 mg tablete vai vienu 40 mg/10 mg tablete dienā.

Ja esat lietojis Raventon vairāk nekā noteikts

Ja nejauši esat lietojis pārāk daudz tabletē, nekavējoties sazinieties ar ārstu, farmaceitu vai tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodošu. Jums var būt zems asinsspieiens un strauja sirdsdarbība. Ziņots arī par lēnu sirdsdarbību, reiboni, pavājinātu nieru darbību, tai skaitā nieru mazspēju, izteikti un ilgstoši pazeminātu asinsspiecienu, tai skaitā šoku un nāvi.

Jūsu plaušās var uzkrāties lieks šķidrums (plaušu tūska), izraisot elpas trūkumu, kas var rasties līdz 24-48 stundām pēc lietošanas.

Ja esat aizmirsis lietot Raventon

Ja esat aizmirsis lietot devu, lietojiet to, tiklīdz atceraties un pēc tam turpiniet zāļu lietošanu kā iepriekš. Ja vienu dienu neesat lietojis tabletē, lietojiet parasto devu nākamajā dienā. **Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirstās devas.**

Ja Jūs pārtraucat lietot Raventon

Ir svarīgi lietot Raventon katru dienu, kamēr ārsts neliek tā lietošanu pārtraukt. Ja Jums šķiet, ka Raventon iedarbība ir pārāk spēcīga vai pārāk vāja, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Dažas blakusparādības var būt nopietnas un to dēļ tūlīt var būt nepieciešama medicīniska palīdzība

Jums nekavējoties jāvēršas pie ārsta, ja Jums rodas kāds no šiem simptomiem:

Sepse (kuru bieži sauc par "asins saindēšanos", smaga visa organisma infekcija ar stipru drudzi un ļoti sliktu pašsajūtu), straujš ādas un gлотādu pietūkums (angioedēma); šīs blakusparādības ir sastopamas reti (var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem), bet ļoti nopietnas un pacientiem nekavējoties jāpārtrauc šo zāļu lietošana un jāvēršas pie ārsta. Ja šīs reakcijas netiek ārstētas, tās var izraisīt nāvi. Lietojot tikai telmisartānu, novērota palielināta sepses sastopamība, taču to nevar izslēgt, lietojot Raventon.

Bieži sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 10 cilvēkiem)

Reibonis, potīšu pietūkums (tūska).

Retāk sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 100 cilvēkiem)

Miegainība, migrēna, galvassāpes, durstīšanas vai notirpuma sajūta plaukstās vai pēdās, griešanās sajūta (vertigo), lēna sirdsdarbība, sirdsklauves (sajūtama sirdsdarbība), zems asinsspiediens (hipotensija), reibonis, pieceļoties stāvus (ortostatiska hipotensija), pietvīkums, klepus, vēdersāpes, caureja, slikta dūša, nieze, locītavu sāpes, muskuļu krampji, muskuļu sāpes, nespēja sasniegt erekciju, vājums, sāpes krūtīs, nogurums, pietūkums (tūska), paaugstināts aknu enzīmu līmenis.

Reti sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 1000 cilvēkiem)

Urīnpūšla infekcija, skumjas (depresija), trauksme, bezmiegs, ģibonis, plaukstu vai pēdu nervu bojājums, pavājināta piesķariena sajūta, garšas sajūtas novirzes, trīce, vemšana, palielinātas smaganas, nepatīkama sajūta vēderā, sausa mute, ekzēma (ādas slimība), ādas apsārtums, izsītumi, sāpes mugurā, sāpes kājās, nepieciešamība urinēt naktī, slikta pašsajūta (vājums), paaugstināts urīnskābes līmenis asinīs.

Loti reti sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 10 000 cilvēkiem)

Progresējoša plaušu audu sarētošanās (intersticiāla plaušu slimība [galvenokārt, intersticiāla pneimonija un pneimonija ar pārmērīgi lielu eozinofilo leikocītu skaitu]).

Lietojot telmisartānu vai amlodipīnu, novērotas šādas blakusparādības un tās var rasties, lietojot arī Raventon:

Telmisartāns

Pacientiem, kuri lieto tikai telmisartānu, papildus novērotas šādas blakusparādības:

Retāk sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 100 cilvēkiem)

Urīnceļu infekcijas, augšējo elpceļu infekcijas (piemēram, rīkles iekaisums, deguna blakusdobumu iekaisums, saaukstēšanās), sarkano asins šūnu deficīts (anēmija), augsts kālijas līmenis asinīs, elpas trūkums, vēdera uzpūšanās, pastiprināta svīšana, nieru bojājums, tai skaitā pēkšņa nieru nespēja darboties, paaugstināts kreatīnīna līmenis.

Reti sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 1000 cilvēkiem)

Palielināts noteiktu balto asins šūnu skaits (ezoinofilija), mazs trombocītu skaits (trombocitopēnija), alergiska reakcija (piemēram, izsītumi, nieze, apgrūtināta elpošana, sēkšana, sejas pietūkums vai zems asinsspiediens), zems cukura līmenis asinīs (cukura diabēta slimniekiem), redzes traucējumi, ātra sirdsdarbība, gremošanas traucējumi, patoloģiska aknu darbība, nātrene, zāļu izraisīti izsītumi, cīpslu iekaisums, gripai līdzīga slimība (piemēram, muskuļu sāpes, slikta vispārējā pašsajūta), pazemināts hemoglobīna (asiņs olbaltumvielas) līmenis, paaugstināts kreatīnīna fosfokināzes līmenis asinīs, pazemināts nātrijs līmenis.

Lielākā daļa patoloģiskas aknu darbības un aknu darbības traucējumu gadījumu pēcreģistrācijas laikā,

lietojot telmisartānu, radās japāņu izcelsmes pacientiem. Japāņu izcelsmes pacientiem šīs blakusparādības iespējamība ir lielāka.

Nav zināms: (biežumu nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem)

Zarnu angioedēma: pēc līdzīgu zāļu lietošanas ir ziņots par zarnu pietūkumu, kas izpaužas ar tādiem simptomiem kā sāpes vēderā, slikta dūša, vemšana un caureja.

Amlodipīns

Pacientiem, kuri lieto tikai amlodipīnu, papildus novērotas šādas blakusparādības:

Bieži sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 10 cilvēkiem)

Vēdera izejas pārmaiņas, caureja, aizcietējums, redzes traucējumi, redzes dubultošanās, potīšu pietūkums.

Retāk sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 100 cilvēkiem)

Garastāvokļa pārmaiņas, redzes traucējumi, troksnis ausīs, elpas trūkums, šķavas/iesnas, matu izkrīšana, neparasta asinsizplūdumu veidošanās un asiņošana (sarkano asins šūnu bojājums), ādas krāsas pārmaiņas, pastiprināta svīšana, apgrūtināta urinācija, pastiprināta nepieciešamība urinēt, īpaši naktī, krūšu palielināšanās vīriešiem, sāpes, palielināta ķermeņa masa, samazināta ķermeņa masa.

Reti sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 1000 cilvēkiem)

Apjukums.

Loti reti sastopamas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 10 000 cilvēkiem)

Samazināts balto asins šūnu skaits (leikopēnija), mazs trombocītu skaits (trombocitopēnija), alergiska reakcija (piemēram, izsитumi, nieze, apgrūtināta elpošana, sēkšana, sejas pietūkums vai zems asinsspiediens), pārāk augsts cukura līmenis asinīs, nekontrolējama raustīšanās vai saraustītas kustības, sirdslēkme, neritmiska sirdsdarbība, asinsvadu iekaisums, aizkuņģa dziedzera iekaisums, glotādas iekaisums (gastrīts), aknu iekaisums, ādas iekrāsošanās dzeltenā krāsā (dzelte), paaugstināts aknu enzīmu līmenis ar dzelti, straujš ādas un glotādu pietūkums (angioedēma), smagas ādas reakcijas, nātrene, smagas alergiskas reakcijas ar pūšļveida izsитumiem uz ādas un glotādām (eksfoliatīvs dermatīts, Stīvensa-Džonsona sindroms), palielināta ādas jutība pret sauli, palielināts muskuļu sasprindzinājums.

Nav zināms: (biežumu nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem)

Smagas alergiskas reakcijas ar pūšļveida izsитumiem uz ādas un glotādām (toksiska epidermas nekrolīze).

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Raventon

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas. Izņemiet Raventon tabletī no blistera tikai tieši pirms lietošanas.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Raventon tabletēs satur

- Aktīvās vielas ir telmisartāns un amlodipīns.
Katra 40 mg/5 mg tablete satur 40 mg telmisartāna un 5 mg amlodipīna (amlodipīna besilāta veidā).
Katra 40 mg/10 mg tablete satur 40 mg telmisartāna un 10 mg amlodipīna (amlodipīna besilāta veidā).
Katra 80 mg/5 mg tablete satur 80 mg telmisartāna un 5 mg amlodipīna (amlodipīna besilāta veidā).
Katra 80 mg/10 mg tablete satur 80 mg telmisartāna un 10 mg amlodipīna (amlodipīna besilāta veidā).
- Citas sastāvdaļas ir nātrija hidroksīds, meglumīns, povidons (K-25), dzeltenais dzelzs oksīds (80/10 mg, 40/10 mg), sarkanais dzelzs oksīds (80/5 mg, 40/5 mg), mannīts, mikrokristāliskā celuloze, krospovidons, magnija stearāts, preželatinizēta ciete, kukurūzas ciete, koloidālais bezūdens silīcija dioksīds.

Raventon ārējais izskats un iepakojums

Raventon 40 mg/5 mg ir divslāņu tabletes ar baltu vai gandrīz baltu vienu pusī un sārtu otru pusī, sārtajā pusē var būt gaiši plankumi, iegarenas (12,2-12,8 mm x 5,7-6,3 mm), abpusēji izliektas.

Raventon 40 mg/10 mg ir divslāņu tabletes ar baltu vai gandrīz baltu vienu pusī un dzeltenu otru pusī, dzeltenajā pusē var būt gaiši plankumi, iegarenas (12,2-12,8 mm x 5,7-6,3 mm), abpusēji izliektas.

Raventon 80 mg/5 mg ir divslāņu tabletes ar baltu vai gandrīz baltu vienu pusī un sārtu otru pusī, sārtajā pusē var būt gaiši plankumi, iegarenas (14,7-15,3 mm x 7,0-7,6 mm), abpusēji izliektas.

Raventon 80 mg/10 mg ir divslāņu tabletes ar baltu vai gandrīz baltu vienu pusī un dzeltenu otru pusī, dzeltenajā pusē var būt gaiši plankumi, iegarenas (14,7-15,3 mm x 7,0-7,6 mm), abpusēji izliektas.

Raventon ir pieejams kastītē pa 14, 28, 30, 56, 90, 98 tabletēm blisteros.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un ražotājs

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.
ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdańsk, Polija

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Bulgārija	Равентон таблетки
Lietuva	Raventon tabletės
Latvija	Raventon tabletēs

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 02/2025