

## Notice : information du patient

**Perindopril Teva 2,5 mg comprimés pelliculés**  
**Perindopril Teva 5 mg comprimés pelliculés**  
**Perindopril Teva 10 mg comprimés pelliculés**

tosilate de périndopril

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Perindopril Teva et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Perindopril Teva ?
3. Comment prendre Perindopril Teva ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Perindopril Teva ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. Qu'est-ce que Perindopril Teva et dans quels cas est-il utilisé ?

Perindopril Teva est un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

Perindopril Teva est utilisé dans :

- le traitement de ***l'hypertension artérielle*** (hypertension),
- (dosages de 2,5 mg et 5 mg) le traitement de ***l'insuffisance cardiaque*** (lorsque le cœur n'est pas capable de pomper assez de sang pour alimenter l'ensemble du corps),
- la réduction du risque d'évènements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de ***maladie coronaire stable*** (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Perindopril Teva ?

##### Ne prenez jamais Perindopril Teva

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées

- sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème),
- si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse (il est préférable d'éviter l'usage de Perindopril Teva en début de - voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »),
  - si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskirène pour diminuer votre pression artérielle.
  - si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Perindopril Teva peut ne pas être adapté,
  - si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale)
  - si vous avez pris ou prenez actuellement l'association sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter un type d'insuffisance cardiaque au long cours (chronique) chez l'adulte, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir rubrique « Avertissements et précautions » et «Autres médicaments et Perindopril Teva»).

### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Perindopril Teva, si vous êtes dans les cas suivants :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale menant du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale menant le sang au rein),
- si vous avez tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des problèmes hépatiques,
- si vous avez des problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium,
- si vous devez subir une anesthésie générale et/ou une intervention chirurgicale importante,
- si vous devez subir une aphérese des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à enlever du cholestérol de votre sang avec un appareil),
- si vous devez recevoir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes,
- si vous avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté,
- si vous êtes d'origine noire : ce médicament peut augmenter le risque d'angio-œdème et peut être moins efficace sur la diminution de votre pression artérielle par rapport à d'autres patients,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
  - l'aliskirène.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais Perindopril Teva ».

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angio-œdème est augmenté :
  - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),

- sirolimus, évérolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR (utilisés pour éviter le rejet d'organes transplantés),
- sacubitril (disponible en association à dose fixe avec valsartan), utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque chronique,
- linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine et autres médicaments appartenant à la classe des gliptines (utilisées pour traiter le diabète).

### Angio-œdème

Un angio-œdème (réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge pouvant entraîner une difficulté à avaler ou respirer) a été rapporté chez des patients traités par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion, dont Perindopril Teva. Ceci peut se produire à n'importe quel moment du traitement. Si vous présentez de tels symptômes, arrêtez de prendre Perindopril Teva et contactez immédiatement votre médecin (voir rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Perindopril Teva n'est pas recommandé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car il peut nuire sérieusement au bébé à ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »).

### **Enfants et adolescents**

L'utilisation de Perindopril Teva chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

### **Autres médicaments et Perindopril Teva**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Le traitement par Perindopril Teva peut être affecté par d'autres médicaments. Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions, si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments antihypertenseurs, incluant les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (ARA II), l'aliskirène (voir aussi les informations dans les rubriques « Ne prenez jamais Perindopril Teva » et « Avertissements et précautions »), ou les diurétiques (médicaments augmentant la quantité d'urine produite par les reins),
- médicaments épargneurs de potassium (p.ex. triamtérène, amiloride), suppléments en potassium ou substituts de sel contenant du potassium, autres médicaments pouvant augmenter le taux de potassium dans l'organisme (comme l'héparine et le cotrimoxazole aussi connu sous le nom de triméthoprime/ sulfaméthoxazole, pour traiter des infections causées par des bactéries),
- médicaments épargneurs de potassium utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque : éplérénone, spironolactone à des doses comprises entre 12,5 mg et 50 mg par jour,
- lithium, pour le traitement de manie ou de dépression,
- médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (comme l'ibuprofène) pour soulager la douleur ou de fortes doses d'acide acétylsalicylique, une substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour prévenir la coagulation du sang,
- médicaments utilisés dans le traitement du diabète (comme l'insuline ou metformine),
- baclofène (utilisé dans le traitement de la rigidité musculaire associée à des maladies comme la sclérose multiple),

- médicaments utilisés dans le traitement des troubles mentaux comme la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, etc. (antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques),
- immunosuppresseurs (médicaments diminuant le mécanisme de défense de l'organisme) utilisés dans le traitement des maladies auto-immunes ou à la suite d'une transplantation chirurgicale (comme la ciclosporine, tacrolimus),
- estramustine (utilisé dans le traitement du cancer),
- médicaments, qui sont le plus souvent utilisés pour traiter la diarrhée (racécadotril) ou pour éviter les rejets d'organes transplantés (sirolimus, évérolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR). Voir rubrique « Avertissements et précautions »,
- sacubitril/valsartan (utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque chronique). Voir rubrique « Ne prenez jamais Perindopril Teva » et « Avertissements et précautions »,
- allopurinol (traitement de la goutte),
- procainamide (traitement des battements cardiaques irréguliers),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- les traitements de l'hypotension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (comme éphédrine, noradrénaline ou adrénaline),
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

### **Perindopril Teva avec des aliments et boissons**

Il est conseillé de prendre Perindopril Teva avant un repas.

### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### *Grossesse*

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Perindopril Teva avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Perindopril Teva. Perindopril Teva n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire sérieusement au bébé si vous l'utilisez après le 3<sup>ème</sup> mois de grossesse.

#### *Allaitement*

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Perindopril Teva n'est pas recommandé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

#### *Fertilité*

Les effets du périndopril sur la fertilité de l'homme ne sont pas connus.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Perindopril Teva n'affecte généralement pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

### **Perindopril Teva contient du lactose**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### **Perindopril Teva contient du sodium**

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### **3. Comment prendre Perindopril Teva ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous.

Les posologies recommandées sont :

*Hypertension artérielle* : La dose initiale recommandée et la dose d'entretien est de 5 mg une fois par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose maximale recommandée est de 10 mg par jour pour le traitement de l'hypertension artérielle.

Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour et si nécessaire à 10 mg par jour.

*(dosages de 2,5 mg et 5 mg) Insuffisance cardiaque* : La dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. Après deux semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg, qui est la dose maximale recommandée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque.

*Maladie coronaire stable* : La dose initiale recommandée est de 5 mg par jour. Après deux semaines, la dose peut être augmentée à 10 mg, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour, puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

#### **Utilisation chez les enfants et les adolescents**

L'utilisation chez les enfants et les adolescents n'est pas recommandée.

**[dosages de 5 mg] :**

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

#### **Si vous avez pris plus de Perindopril Teva que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche, votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245). L'effet le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension, qui peut produire des vertiges ou des étourdissements). Si ceci se produit, s'allonger, avec les jambes relevées peut être utile.

#### **Si vous oubliez de prendre Perindopril Teva**

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre Perindopril Teva, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

#### **Si vous arrêtez de prendre Perindopril Teva**

Le traitement par Perindopril Teva étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Arrêtez de prendre Perindopril Teva et consultez immédiatement un médecin, si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants :**

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème), (voir rubrique 2« Avertissements et précautions ») (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- vertige sévère ou évanouissement dus à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs à la poitrine (angine de poitrine) ou infarctus du myocarde (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'une forte sensation de malaise (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10000),
- éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes (érythème multiforme) (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).

**Informez votre médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :**

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- maux de tête,
- étourdissement,
- vertiges,
- sensations de picotements et de fourmillements,
- troubles visuels,
- acouphènes (sensation de bruit dans les oreilles),
- toux,
- difficulté respiratoire (dyspnée),
- troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements, douleurs abdominales, troubles du goût, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhées, constipation),
- réactions allergiques (comme des éruptions cutanées, démangeaisons),
- crampes musculaires,
- sensation de faiblesse.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- troubles de l'humeur,
- troubles du sommeil,
- dépression,
- bouche sèche,

- démangeaisons intenses ou éruptions cutanées sévères,
- formation de cloques sur la peau,
- problèmes rénaux,
- impuissance,
- transpiration,
- excès d'éosinophiles (catégorie de globules blancs),
- somnolence,
- évanouissement,
- palpitations,
- tachycardie,
- vascularite (inflammation des vaisseaux sanguins),
- réaction de photosensibilité (augmentation de la sensibilité de la peau au soleil),
- arthralgie (douleurs articulaires),
- myalgie (douleur musculaire),
- douleur thoracique,
- malaise,
- œdème périphérique,
- fièvre,
- chute,
- modification des paramètres biologiques : augmentation du taux de potassium réversible à l'arrêt du traitement, diminution du taux de sodium, hypoglycémie (très faible taux de sucre dans le sang) chez les patients diabétiques, élévation du taux sanguin de créatinine, élévation du taux sanguin d'urée.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1.000) :

- urines foncées, nausées ou vomissements, crampes musculaires, confusion et convulsion. Ces symptômes peuvent être ceux d'un trouble appelé SIADH (Syndrome de sécrétion inappropriée d'hormone anti-diurétique),
- bouffée congestive,
- aggravation du psoriasis,
- diminution ou absence de production d'urine, Insuffisance rénale aiguë,
- modifications des paramètres biologiques : augmentation du taux des enzymes hépatiques, niveau élevé de bilirubine sérique.

Très rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10.000) :

- confusion,
- pneumonie éosinophile (un type rare de pneumonie),
- rhinite (nez bouché ou nez qui coule),
- modifications des constantes sanguines telles qu'une diminution du nombre de globules blancs et rouges, une diminution de l'hémoglobine, une diminution du nombre de plaquettes sanguines.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles):

- décoloration, engourdissement et douleur au niveau des doigts ou des orteils (phénomène de Raynaud).

### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé - Division Vigilance - Boîte Postale 97 - 1000 BRUXELLES Madou - Site

internet: [www.notifieruneffetindesriable.be](http://www.notifieruneffetindesriable.be) - e-mail: [adr@afmps.be](mailto:adr@afmps.be). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. Comment conserver Perindopril Teva ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Après ouverture, utiliser dans les 100 jours.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et le pilulier après «EXP». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver le pilulier soigneusement fermé, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. Contenu de l'emballage et autres informations

### Ce que contient Perindopril Teva

- La substance active est le tosilate de périndopril : Chaque comprimé pelliculé contient 1,704 mg de périndopril (équivalent à 2,5 mg de tosilate de périndopril ou 3,408 mg de périndopril (équivalent à 5 mg de tosilate de périndopril) ou 6,816 mg de périndopril (équivalent à 10 mg de tosilate de périndopril).
- Les autres composants sont : lactose monohydraté, amidon de maïs, bicarbonate de sodium, amidon de maïs pré-gélatinisé, povidone K30, stéarate de magnésium, poly (alcool vinylique) – partiellement hydrolysé, dioxyde de titane (E171), macrogol 3350, talc et pour les comprimés de 5 mg et 10 mg: indigotine E132, bleu brillant FCF E133, oxyde de fer jaune E172, jaune de quinoléine E104.

### Qu'est-ce que Perindopril Teva et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés Perindopril Teva 2,5 mg sont des comprimés pelliculés blancs, ronds et biconvexes, d'un diamètre d'environ 5 mm, gravé « T » sur une face, l'autre face étant lisse.

Les comprimés Perindopril Teva 5 mg sont des comprimés pelliculés vert clair, en forme de capsule, biconvexes, d'environ 4 mm de large et 8 mm de long, gravé « T » sur une face, l'autre face étant lisse, et avec une barre de sécabilité sur chaque face.

Les comprimés Perindopril Teva 10 mg sont des comprimés pelliculés vert, ronds, biconvexes, d'un diamètre d'environ 8 mm, gravé « 10 » sur une face et « T » sur l'autre.

5 mg: Les comprimés sont disponibles en pilulier(s) de 10, 30, 60, 90, 90 (3 x 30), 100 ou 120 (2x60) comprimés pelliculés.

2,5 mg et 10 mg: Les comprimés sont disponibles en pilulier(s) de 30, 60, 90, 90 (3 x 30), 100 ou 120 (2x60) comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant**

*Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :*

Teva Pharma Belgium S.A., Laarstraat 16, B-2610 Wilrijk

*Fabricant:*

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Pallagi út 13, 4042 Debrecen, Hongrie

Pharmachemie B.V., Swensweg 5 , 2031 GA Haarlem, Pays-Bas

Teva Operations Sp. z.o.o., ul. Mogilska 80, 31-546 Krakow, Pologne

### **Numéros d'autorisation de mise sur le marché**

2,5 mg: BE510044

5 mg: BE510053

10 mg: BE510062

### **Mode de délivrance**

Médicament soumis à prescription médicale.

### **Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :**

BE: Perindopril Teva

BG: Zaprinel

FR: Perindopril Tosilate Teva

HU: Perindopril-tozilát Teva

IE: Perindopril Tosilate Teva

IT: Perindopril Teva Italia

LT: Perindopril Teva 2,5mg/5mg/10mg plevele dengtos tabletes

NL: Perindopril Tosilaat Teva 2,5 mg/5 mg/10 mg, filmomhulde tabletten

PL: Perindopril Teva

PT: Perindopril Rytulop

RO: Perindopril tosilat Teva 2,5 mg/5 mg/10 mg comprimate filmate

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 06/2022.**