

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Enalapril EG 5 mg tabletten

Enalapril EG 20 mg tabletten

Enalaprilmaleaat

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Enalapril EG en waarvoor wordt het ingenomen?
2. Wanneer mag u Enalapril EG niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Enalapril EG in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Enalapril EG?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Enalapril EG en waarvoor wordt het ingenomen?

Enalapril EG bevat een actief bestanddeel dat enalaprilmaleaat genoemd wordt. Dit behoort tot een groep geneesmiddelen die ACE (angiotensineconversie-enzym)-remmers worden genoemd.

Enalapril EG wordt gebruikt:

- voor de behandeling van hoge bloeddruk (hypertensie)
- voor de behandeling van een verminderde werking van het hart (hartfalen). Mogelijk hoeven patiënten minder snel naar het ziekenhuis en leven sommige patiënten langer.
- om de verschijnselen van hartfalen te voorkomen. De verschijnselen zijn onder andere: kortademigheid, moeheid na lichte lichamelijke inspanning zoals wandelen, of gezwollen enkels en voeten.

Enalapril EG maakt uw bloedvaten wijder. Dit verlaagt uw bloeddruk. De werking van het geneesmiddel begint gewoonlijk binnen een uur en houdt tenminste 24 uur aan. Sommige patiënten hebben enkele weken behandeling nodig voordat het effect op hun bloeddruk optimaal is.

2. Wanneer mag u Enalapril EG niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Enalapril EG niet innemen?

- U bent allergisch voor enalaprilmaleaat of voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft ooit een allergische reactie gehad op een soortgelijk geneesmiddel als Enalapril EG (ACE-remmer genoemd).
- U heeft ooit een zwelling van het gezicht, de lippen, de mond, de tong of de keel gehad met daarbij slik- of ademhalingsmoeilijkheden (angio-oedeem) waarvan de oorzaak onbekend of erfelijk was.
- Als u sacubitril/valsartan, een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van een type langdurig (chronisch) hartfalen bij volwassenen, gebruikt of heeft gebruikt, omdat het risico op angio-oedeem (een snelle onderhuidse zwelling, op een plek zoals de keel) dan verhoogd is.

- U bent meer dan 3 maanden zwanger. (Het is ook beter om Enalapril EG in het begin van de zwangerschap te vermijden - zie rubriek “Zwangerschap”.)
- U heeft diabetes of een nierfunctiestoornis en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat aliskiren bevat.

Gebruik Enalapril EG niet als een van de bovengenoemde waarschuwingen voor u van toepassing is. Als u twijfelt, neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Enalapril EG gaat gebruiken.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Enalapril EG?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt:

- als u een hartaandoening heeft
- als u een aandoening heeft waarbij de bloedvaten in uw hersenen betrokken zijn
- als u een bloedprobleem heeft, bijvoorbeeld weinig of geen witte bloedcellen (neutropenie/agranulocytose), weinig bloedplaatjes (trombocytopenie) of minder rode bloedcellen (anemie)
- als u problemen heeft met de lever
- als u problemen heeft met de nieren (waaronder niertransplantatie). Hierdoor kan de kaliumconcentratie in uw bloed stijgen, wat ernstig kan zijn. Het kan nodig zijn dat uw arts de dosering van Enalapril EG aanpast of het kalium in uw bloed controleert
- als u gedialyseerd wordt
- als u onlangs last heeft gehad van overmatig braken of overmatige diarree
- als u een zoutarm dieet volgt, kaliumsupplementen, kaliumsparende middelen of zoutvervangende middelen met kalium gebruikt
- als u ouder bent dan 70 jaar
- als u suikerziekte heeft. Dan moet u goed letten op een eventueel lage bloedsuiker, vooral tijdens de eerste maand van de behandeling. De kaliumconcentratie in uw bloed kan ook hoger zijn.
- als u ooit een allergische reactie heeft gehad die gepaard ging met zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of de keel met daarbij slik- of ademhalingsmoeilijkheden. Houd er rekening mee dat patiënten van het zwarte ras een hoger risico hebben op deze reacties op ACE-remmers.
- als u een lage bloeddruk heeft (u merkt dat door een neiging tot flauwvallen of duizeligheid, vooral als u staat)
- als u collageen vaatlijden heeft (bijvoorbeeld lupus erythematosus, reumatoïde artritis of sclerodermie), therapie krijgt die uw afweersysteem onderdrukt, de middelen allopurinol of procainamide, of een combinatie daarvan gebruikt
- als u borstvoeding geeft of daarmee wilt beginnen (zie rubriek “Borstvoeding”)
- als u een van de volgende geneesmiddelen voor de behandeling van hoge bloeddruk inneemt:
 - een angiotensine II-receptorantagonist (ARB's) (ook bekend als sartans – bijvoorbeeld valsartan, telmisartan, irbesartan), in het bijzonder als u diabetes-gerelateerde nierproblemen heeft.
 - aliskiren.

Uw arts zal mogelijk regelmatig uw nierfunctie, bloeddruk en het aantal elektrolyten (bv. kalium) in uw bloed controleren.

Zie ook de informatie in de rubriek “Wanneer mag u Enalapril EG niet gebruiken?”.

- Als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt kan het risico op angio-oedeem (een snelle onderhuidse zwelling, op een plek zoals de keel) verhoogd zijn:
 - racecadotril, een geneesmiddel voor de behandeling van diarree
 - geneesmiddelen die gebruikt worden om afstoting van een orgaantransplantaat te voorkomen en bij de behandeling van kanker (bijvoorbeeld temsirolimus, sirolimus, everolimus)
 - vildagliptine, een geneesmiddel voor de behandeling van diabetes

U dient uw arts te informeren als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Enalapril EG wordt niet aanbevolen tijdens het begin van de zwangerschap en mag niet worden gebruikt als u meer dan 3

maanden zwanger bent, omdat het uw baby ernstige schade kan toebrengen bij gebruik in deze zwangerschapsfase (zie rubriek Zwangerschap).

U moet er rekening mee houden dat Enalapril EG de bloeddruk minder sterk verlaagt bij patiënten van het zwarte ras dan bij patiënten van een ander ras.

Als u er niet zeker van bent dat een van bovengenoemde waarschuwingen voor u van toepassing is, raadpleeg dan uw arts of apotheker voordat u Enalapril EG gaat gebruiken.

Als u op het punt staat een ingreep te ondergaan

Als u op het punt staat een van de volgende ingrepen te ondergaan, vertel dan uw arts dat u Enalapril EG gebruikt:

- een operatie of voordat u verdoofd wordt (zelfs bij de tandarts)
- een behandeling om cholesterol uit uw bloed te verwijderen die LDL-afereze wordt genoemd
- een behandeling die u minder gevoelig maakt voor het effect van een allergie voor een bijen- of wespensteek.

Als een van bovengenoemde waarschuwingen voor u van toepassing is, raadpleeg dan uw arts of tandarts vóór de ingreep.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Neemt u naast Enalapril EG nog andere geneesmiddelen in, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor voor kruidenpreparaten. Dit omdat Enalapril EG de werking van sommige geneesmiddelen kan beïnvloeden. Ook kunnen sommige geneesmiddelen de werking van Enalapril EG beïnvloeden.

Vertel het uw arts of apotheker met name als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt, heeft gebruikt of mogelijk in de nabije toekomst gaat gebruiken:

- andere bloeddrukverlagende geneesmiddelen, zoals bètablokkers
- kaliumsupplementen (inclusief zoutvervangers), kaliumsparende plasmiddelen en andere geneesmiddelen die de hoeveelheid kalium in uw bloed kunnen verhogen (bijvoorbeeld trimethoprim en co-trimoxazol voor infecties veroorzaakt door bacteriën; ciclosporine, een geneesmiddel dat het immuunsysteem onderdrukt dat gebruikt wordt om afstoting van een orgaantransplantaat te voorkomen; en heparine, een geneesmiddel dat gebruikt wordt om het bloed te verdunnen om het vormen van bloedstolsels te voorkomen)
- middelen tegen suikerziekte (waaronder antidiabetica die u via de mond inneemt en insuline)
- lithium (een geneesmiddel tegen bepaalde vormen van depressie)
- geneesmiddelen tegen depressie (tricyclische antidepressiva)
- geneesmiddelen tegen mentale problemen (antipsychotica)
- bepaalde geneesmiddelen tegen hoest en verkoudheid en gewichtsverlagende geneesmiddelen die een zogenaamd “sympathicomimeticum” bevatten
- bepaalde pijnstillers of geneesmiddelen tegen artritis, waaronder goudtherapie
- aspirine (acetylsalicylzuur)
- geneesmiddelen om bloedstolsels op te lossen (trombolytica)
- alcohol
- geneesmiddelen die meestal worden gebruikt om afstoting van getransplanteerde organen te voorkomen (sirolimus, everolimus en andere geneesmiddelen die behoren tot de klasse van mTOR-remmers). Zie rubriek “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Enalapril EG?”

Uw arts kan uw dosis aanpassen en/of andere voorzorgsmaatregelen nemen:

als u een angiotensine II-receptorantagonist (ARB) of aliskiren inneemt (zie ook de informatie in de rubrieken “Wanneer mag u Enalapril EG niet gebruiken?” en “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Enalapril EG?”).

Raadpleeg uw arts of apotheker voordat u Enalapril EG inneemt als u er niet zeker van bent of het bovenstaande voor u van toepassing is.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Enalapril EG kan met of zonder voedsel worden ingenomen. De meeste patiënten nemen Enalapril EG in met water.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Zwangerschap

Gewoonlijk zal uw arts u adviseren te stoppen met het gebruik van Enalapril EG voor u zwanger wordt of zodra u weet dat u zwanger bent en in plaats van Enalapril EG een ander geneesmiddel te gebruiken. Enalapril EG wordt niet aanbevolen voor gebruik tijdens het begin van de zwangerschap en mag niet worden gebruikt als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het uw baby ernstige schade kan toebrengen bij gebruik vanaf een zwangerschapsduur van drie maanden.

Borstvoeding

Het geven van borstvoeding aan pasgeboren baby's (de eerste weken na de geboorte), en vooral aan vroeggeboren baby's, wordt niet aanbevolen tijdens gebruik van Enalapril EG. Als het kind wat ouder is, dient uw arts u te adviseren over de voordelen en risico's van het gebruik van Enalapril EG tijdens borstvoeding in vergelijking met andere behandelingen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

U kunt zich duizelig of slaperig voelen als u Enalapril EG gebruikt. Als u dit bij uzelf bemerkt, ga dan niet rijden, gereedschap of machines gebruiken.

Enalapril EG bevat lactose en natrium

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen ‘natriumvrij’ is.

3. Hoe neemt u Enalapril EG in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

- Het is erg belangrijk Enalapril EG te blijven innemen zo lang uw arts dat voorschrijft.
- Neem niet meer tabletten in dan is voorgeschreven.

Enalapril EG 5 mg tabletten

De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

Indien een halve tablet nodig is, kan de tablet in twee gebroken worden door het op een hard oppervlak te leggen met de centrale breukstreep naar boven gericht. Oefen met uw duim druk uit bovenop de tablet en de snap-tab zal in twee gelijke stukken breken.

Enalapril EG 20 mg tabletten

De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

Indien een halve tablet nodig is, kan de tablet in twee gebroken worden door het op een hard oppervlak te leggen met de centrale breukstreep naar boven gericht. Oefen met uw duim druk uit bovenop de tablet en de snap-tab zal in twee gelijke stukken breken.

Hoge bloeddruk

- De aanbevolen startdosering varieert van 5 tot 20 mg eenmaal daags.
- Sommige patiënten kunnen een lagere startdosering nodig hebben.
- De aanbevolen onderhoudsdosering is 20 mg eenmaal daags.
- De maximale onderhoudsdosering is 40 mg eenmaal daags.

Hartfalen

- De aanbevolen startdosering is 2,5 mg eenmaal daags.
- Uw arts zal deze dosering stap voor stap verhogen totdat de voor u juiste dosering bereikt is.
- De aanbevolen onderhoudsdosering is 20 mg per dag ingenomen als één of twee doses.
- De maximale onderhoudsdosering is 40 mg per dag, verdeeld over twee doses.

Patiënten met nierproblemen

De dosering van uw geneesmiddel zal gewijzigd worden afhankelijk van de werking van uw nieren:

- matige problemen met de nieren – 5 tot 10 mg per dag
- ernstige problemen met de nieren – 2,5 mg per dag
- als u gedialyseerd wordt – 2,5 mg per dag. Op dagen waarop u niet wordt gedialyseerd, kan uw dosering worden aangepast afhankelijk van de stand van uw bloeddruk.

Ouderen

Afhankelijk van de werking van uw nieren, zal uw arts uw dosering vaststellen.

Gebruik bij kinderen

De ervaring met het gebruik van Enalapril EG bij kinderen met hoge bloeddruk is beperkt. Als het kind tabletten kan doorslikken, zal de dosering worden vastgesteld op basis van het gewicht en de bloeddruk van het kind. De aanbevolen startdoseringen zijn:

- tussen 20 kg en 50 kg – 2,5 mg per dag,
- meer dan 50 kg – 5 mg per dag.

De dosis kan wijzigen naargelang de behoefte van het kind:

- maximaal 20 mg per dag kan gebruikt worden voor kinderen die tussen 20 kg en 50 kg wegen
- maximaal 40 mg per dag kan gebruikt worden voor kinderen die meer dan 50 kg wegen.

Enalapril EG wordt niet aanbevolen voor pasgeborenen (eerste paar weken na de geboorte) en voor kinderen met nierproblemen.

Heeft u te veel van Enalapril EG ingenomen?

Wanneer u te veel Enalapril EG heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245), of ga onmiddellijk naar een ziekenhuis. Neem de verpakking van het geneesmiddel mee. De volgende symptomen kunnen zich voordoen: licht gevoel in het hoofd of duizeligheid. Dit komt door een plotselinge of overmatige verlaging van de bloeddruk.

Bent u vergeten Enalapril EG in te nemen?

- Als u een tablet vergeet in te nemen, sla dan de gemiste dosis over.
- Neem de volgende dosis zoals gebruikelijk.
- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van Enalapril EG

Stop niet met het innemen van Enalapril EG tenzij uw arts u zegt te stoppen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. De volgende bijwerkingen kunnen voorkomen met dit geneesmiddel:

Stop met het innemen van Enalapril EG en raadpleeg onmiddellijk uw arts als u een van de volgende verschijnselen bemerkt:

- zwelling van gezicht, lippen, tong of keel met daardoor moeilijk ademen of slikken,
- zwelling van handen, voeten of enkels,
- als u een verheven rode huiduitslag (netelroos) ontwikkelt.

U moet er rekening mee houden dat patiënten van het zwarte ras een verhoogd risico op dit soort reacties hebben. Stop met het innemen van Enalapril EG en raadpleeg onmiddellijk uw arts als u een van bovengenoemde verschijnselen heeft.

Als u begint met het innemen van Enalapril EG kunt u het gevoel hebben dat u flauwvalt of duizelig wordt. Als dit gebeurt, helpt het om te gaan liggen. Dit gevoel wordt veroorzaakt door de verlaging van uw bloeddruk. Als u Enalapril EG blijft innemen, moet dit verbeteren. Raadpleeg uw arts als u zich zorgen maakt.

Andere bijwerkingen zijn:

Zeer vaak (kan meer dan 1 op 10 mensen treffen)

- duizelig, zwak of ziek gevoel
- wazig zien
- hoest

Vaak (kan tot 1 op 10 mensen treffen)

- lage bloeddruk, hartritme stoornissen, toegenomen hartslag, pijn in de hartstreek (angina pectoris) of pijn op de borst
- hoofdpijn, flauwvallen (syncope)
- veranderde smaakbeleving, kortademigheid
- diarree of buikpijn, huiduitslag
- vermoeidheid, depressie
- allergische reacties met zwelling van gezicht, lippen, tong of keel met daarbij moeilijk slikken of ademen
- verhoogde kaliumconcentratie en creatinineconcentratie in het bloed (beide worden gewoonlijk ontdekt bij onderzoek)

Soms (kan tot 1 op 100 mensen treffen)

- plotselinge bloeddrukdaling
- snelle of onregelmatige hartslag (hartkloppingen)
- hartaanval (mogelijk door een extreem lage bloeddruk bij patiënten met een hoog risico, waaronder patiënten met een gestoorde doorbloeding van het hart en/of de hersenen)
- bloedarmoede (anemie, inclusief aplastische en hemolytische anemie)
- beroerte (mogelijk door een extreem lage bloeddruk bij patiënten met een hoog risico)

- verwardheid, slapeloosheid of slaperigheid, nervositeit
- tinteling of gevoelloosheid van de huid
- draaierigheid (vertigo)
- oorsuizen (tinnitus)
- neusverkoudheid, keelpijn of heesheid
- astma
- darminhoud kan niet genoeg voortbewegen, ontsteking van de alvleesklier
- braken, gestoorde spijsvertering, verstopping, gebrek aan eetlust (anorexia)
- irritatie van de maag, droge mond, zweer, nierfunctiestoornis, nierfalen
- meer zweten
- jeuk of netelroos
- haarverlies
- spierkrampen, plotselinge roodheid van het gezicht; algemeen gevoel van onbehagen (malaise), verhoogde temperatuur (koorts), impotentie
- hoog eiwitgehalte in de urine (gemeten bij onderzoek)
- laag suiker- of natriumgehalte in het bloed, verhoging van bloedureumgehalte (alle gemeten bij bloedonderzoek)

Zelden (kan tot 1 op 1.000 mensen treffen)

- Raynaudfenomeen, waarbij uw handen en voeten erg koud en wit kunnen worden door een slechte doorbloeding
- veranderingen in bloedwaarden zoals minder witte of rode bloedcellen, lager hemoglobinegehalte, minder bloedplaatjes
- achteruitgang van de beenmergfunctie (beenmergsuppressie)
- auto-immuunziekten
- vreemde dromen of slaapstoornissen
- ontsteking van de longblaasjes
- ontsteking van het neusslijmvlies
- longontsteking
- ontsteking van wangen, tandvlees, tong, lippen, keel
- verminderde urineafscheiding
- erythema multiforme
- “stevens-johnsonsyndroom”, een ernstige huidaandoening met roodheid en schilfering van uw huid, blaarvorming of open zweren, of waarbij de bovenlaag van de huid loskomt van de onderlaag
- leverproblemen zoals slechter werkende lever, ontsteking van de lever, geelzucht (gele verkleuring van de huid of ogen), hogere concentraties leverenzymen of bilirubine (gemeten bij bloedonderzoek)
- borstontwikkeling bij de man (gynaecomastie)

Zeer zelden (kan tot 1 op 10.000 mensen treffen)

- zwelling in de darmen (intestinaal angio-oedeem)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via FAGG – Afdeling Vigilantie – Postbus 97 – B-1000 Brussel Madou of via de website: www.fagg.be. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Enalapril EG?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de blisterverpakking en op de doos na "EXP". Daar staan een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen zo niet in het milieu.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Enalapril EG?

- De werkzame stof in Enalapril EG is enalaprilmaleaat.
1 tablet bevat 5 mg of 20 mg enalaprilmaleaat.
- De andere stoffen in Enalapril EG zijn:
Enalapril EG 5 mg tabletten bevatten: natriumwaterstofcarbonaat, lactosemonohydraat, maïszetmeel, hydroxypropylcellulose, talk, magnesiumstearaat.
Enalapril EG 20 mg tabletten bevatten: natriumwaterstofcarbonaat, lactosemonohydraat, maïszetmeel, talk, magnesiumstearaat, rood ijzeroxide (E172), geel ijzeroxide (E172).

Hoe ziet Enalapril EG eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Enalapril EG 5 mg tabletten: Ronde, convexe, witte, "snap-tab"-tabletten met een breukstreep aan één zijde. De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

Enalapril EG 20 mg tabletten: Ronde, convexe, met een breukstreep aan één zijde, "snap-tab"-tabletten, lichtoranje met individuele witte stippen. De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

De tabletten worden verpakt in blisterverpakkingen (Aluminium/OPA-Al-PVC) in de volgende verpakkingsgrootten:

Originele verpakking van

Enalapril EG 5 mg tabletten: 10, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98, 100, 105, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 1000 tabletten.

Enalapril EG 20 mg tabletten: 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98, 100, 105, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 1000 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

EG (Eurogenerics) NV – Heizel Esplanade b22 – 1020 Brussel

Fabrikanten

STADA Arzneimittel AG - Stadastrasse 2-18 - 61118 Bad Vilbel - Duitsland

Sanico NV - Veedijk 59 - 2300 Turnhout

KRKA d.d. Novo mesto - Smarjeska cesta 6 - 8501 Novo mesto - Slovenië

Centrafarm Services BV - Nieuwe Donk 9 - 4879 Etten-Leur - Nederland

Dit geneesmiddel is geregistreerd in de lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

Bijsluiter

AT: Renistad 5,10,20 mg Tabletten
BE: Enalapril EG 5, 20 mg tabletten
DE: Enalapril STADA 2.5, 5,10,20 mg Tabletten
DK: Enacodan
IT: Enalapril EG
LU: Enalapril EG 5, 20 mg comprimés
NL: Enalaprilmaleaat CF 5, 10, 20 mg
SE: Enalapril Stada

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen:

Enalapril EG 5 mg tabletten: BE221347

Enalapril EG 20 mg tabletten: BE221365

Afleveringswijze: op medisch voorschrift

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 06/2019.