

Enalapril EuroPharma 2,5 mg, tabletter

Enalaprilmaleat

Læs hele denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at anvende dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Enalapril EuroPharma
3. Sådan skal du tage Enalapril EuroPharma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Enalapril EuroPharma tilhører en lægemiddelgruppe, som kaldes ACE-hæmmere (angiotensinkonverterende enzymhæmmere). Enalapril EuroPharma blokerer for dannelsen af et blodtryksøgende stof i kroppen. Derfor falder trykket og/eller hjertets funktion forbedres.

Enalapril EuroPharma anvendes til behandling af:

- Forhøjet blodtryk.
- Hjertesvigt, der giver symptomer (en tilstand hvor hjertet ikke kan pumpe tilstrækkeligt blod rundt i forhold til kroppens behov).
- Forebyggelse af symptomer på hjertesvigt, før der opstår symptomer, men hvor hjertepumpefunktionen er påvirket (f.eks. åndenød, hævede ankler og fødder samt træthed efter let anstrengelse såsom gang).

Lægen kan have givet dig Enalapril EuroPharma for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE ENALAPRIL EUROPHARMA

Tag ikke Enalapril EuroPharma:

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for:
 - enalapril eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6).
 - andre blodtryks-sænkende lægemidler (ACE-hæmmere).
- hvis du har oplevet en pludselig væskeophobning i huden og slimhinderne (f.eks. halsen eller tungen), vejrtrækningsbesvær og/eller kløe og udslet, ofte som en allergisk reaktion (angioødem), i forbindelse med tidligere indtagelse af en ACE-hæmmer. Du må ikke tage Enalapril EuroPharma, hvis du har oplevet en eller flere af disse reaktioner uden en kendt årsag, eller hvis det er blevet bekræftet, at du har en arvelig eller anden form for angioødem (væskeophobning).
- Hvis du er gravid og mere end tre måneder henne i graviditeten (det er også bedst at undgå Enalapril EuroPharma i den første del af graviditeten – se punkt 6 om graviditet).
- Samtidig brug af lægemidler indeholdende aliskiren er uhensigtsmæssig ved patienter med diabetes mellitus eller nedsat nyrefunktion.

Advarsler og forsigtighedsregler

Fortæl din læge, hvis nogen af følgende advarsler er eller tidligere har været gældende for dig:

- Hvis du får saltfattig kost, er i dialyse, lider af opkastning eller diarré eller er i behandling med vanddrivende tabletter, kan dit blodtryk blive for lavt.
- Hvis du har en hjertelidelse (ud over den, som du behandles for), eller hvis du har en lidelse, der berører blodkarrene i hjernen.
- Hvis du har en nyrelidelse eller indsnævring af blodkarrene til nyren.
- Hvis du har fået foretaget en nyretransplantation,
- Hvis du har en leverlidelse. Hvis du går gulsot, mens du tager Enalapril EuroPharma, skal du stoppe behandlingen og kontakte din læge.
- Hvis du har en karsygdom eller behandles med lægemidler, som påvirker immunsystemet, lægemidler mod urinsyreigt (allopurinol) eller lægemidler mod

- hjerterytmeforstyrrelser (procainamid), kan der opstå svære infektioner. Lægen vil tage blodprøver oftere.
- Hvis du under behandlingen oplever overfølsomhedsreaktioner eller en pludselig væskeophobning i huden og slimhinderne (f.eks. halsen eller tungen), vejrtrækningsbesvær og/eller kløe og udslet, ofte som en allergisk reaktion (angioneurotisk ødem), skal du kontakte din læge. Hvis du tidligere har oplevet en pludselig væskeophobning, er der en højere risiko for, at denne tilstand vender tilbage. Hvis du har en mørk hudfarve, har du større risiko for pludselige væskeophobninger.
- Hvis du er i dialysebehandling (med højpermeable membraner), i blod-separationsbehandling for maskinelt at fjerne kolesterol fra dit blod (LDL-aferease med dextranulfat) eller i desensibiliseringsbehandling for at nedsætte effekten af overfølsomhed over for bi- eller hvepsstik. I disse tilfælde skal du fortælle din læge, at du tager Enalapril EuroPharma.
- Hvis du skal gennemgå en operation under fuld narkose.
- Hvis du har diabetes, skal du være særligt opmærksom på tegn på hypoglykæmi (fald i blodsukkeret) som f.eks. svaghed, øget svedtendens eller tørst, især i de første måneder af behandlingen med Enalapril EuroPharma, da den blodsukkersænkende effekt kan forstærkes.
- Hvis du tager kaliumbesparende vanddrivende tabletter (diuretika), kaliumtilskud eller kaliumholdige salterstatninger eller lægemidler, som øger koncentrationen af kalium i blodet.
- Hvis du lider af hoste, kan den blive værre. Tal med din læge om det.
- Hvis du tror, du er (eller måske kan blive) gravid. Det anbefales ikke at tage Enalapril EuroPharma i den tidlige graviditet, og du må ikke tage lægemidlet, hvis du er længere henne i graviditeten end 3 måneder, da dette kan medføre alvorlig skade på dit barn (se punktet om graviditet).
- Hvis du tager lithium, som anvendes til behandling af visse psykiske sygdomme.
- Samtidig brug af ACE-hæmmere (fx enalapril) og angiotensin II-receptorantagonister eller aliskren øger risikoen for forhøjet blodtryk, forhøjet kalium og nedsat nyrefunktion.
- ACE-hæmmere (fx enalapril) og angiotensin II-receptorantagonister bør ikke anvendes samtidigt hos patienter med diabetisk nyrebeskadigelse(nefropati).

Børn og ung

Bortset fra brug mod forhøjet blodtryk, er der ingen data om brug af Enalapril EuroPharma til børn og unge. Enalapril EuroPharma bør derfor ikke anvendes til børn og unge, medmindre det bliver brugt mod forhøjet blodtryk.

Brug af anden medicin sammen med Enalapril EuroPharma

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Enalapril EuroPharma kan påvirke virkningen af anden medicin, ligesom anden medicin kan påvirke virkningen af Enalapril EuroPharma.

Tal med lægen, hvis du tager:

- Følgende lægemidler øger den blodtryks-sænkende effekt:
 - Vanddrivende tabletter (diuretika), andre blodtryks-sænkende lægemidler og lægemidler, der udvider blodkarrene.
 - Bedøvelsesmidler, visse lægemidler mod depression og lægemidler mod svære psykiske lidelser.
- Lægemidler med stimulerende effekt på en bestemt del af nervesystemet (f.eks. til behandling af forkølelse) nedsætter den blodtryks-sænkende og/eller vanddrivende effekt.
- Det kan være nødvendigt at overvåge/justere doseringen af blodsukkersænkende lægemidler, da samtidig brug af Enalapril EuroPharma kan forstærke effekten af disse lægemidler.
- Kaliumbesparende vanddrivende midler som f.eks. spironolacton, eplerenon, triamteren eller amilorid, kaliumholdige tilskud eller kaliumholdige salterstatninger. Mild hyperkalæmi (forhøjet kaliumniveau i blodet) forårsager kun få eller slet ingen symptomer og diagnosticeres som regel ved en blodprøve eller et elektrokardiogram. Brug af disse typer lægemidler hos patienter med nyreproblemer kan medføre en betydelig stigning i kaliumindholdet i blodet, hvilket kan forårsage alvorlige bivirkninger.
- NSAID'er (en bestemt gruppe af smertestillende lægemidler, som også har en betændelseshæmmende

- og febernedsættende effekt) og Enalapril EuroPharma forstærker stigningen af kalium i blodet, og nyrefunktionen kan derfor blive nedsat. I sjældne tilfælde kan der forekomme akut nyrersvigt, især hos patienter med nedsat nyrefunktion, f.eks. ældre eller dehydrerede personer. NSAID'er nedsætter også den blodssænkende og/eller vanddrivende effekt.
- Ved indtagelse af lithium (lægemiddel mod depression) kan lithiumkoncentrationen i blodet forøges, og dermed øges risikoen for skadelige effekter.
- Natriumurothiomalat, som er et lægemiddel mod leddegigt, der gives i form af indsprøjtninger.

Brug af Enalapril EuroPharma sammen med mad, drikke og alkohol

Du kan tage Enalapril EuroPharma i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt. Tag tabletterne med et glas vand. Du bør ikke drikke alkohol mens du tager Enalapril EuroPharma, da dette kan øge den blodtryks-sænkende effekt (og kan derfor blandt andet forårsage svimmelhed, når du rejser dig op).

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apotek til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Fortæl det til lægen, hvis du tror, at du er (eller måske kan blive) gravid. Lægen vil normalt råde dig til at holde op med at tage Enalapril EuroPharma, inden du bliver gravid, eller så snart du ved, at du er gravid, og vil råde dig til at tage en anden medicin i stedet for Enalapril EuroPharma. Du bør ikke tage Enalapril EuroPharma i den tidlige graviditet, og du må ikke tage det, hvis du er længere end tre måneder henne i graviditeten, da det kan skade dit barn alvorligt, hvis du tager det i de sidste seks måneder af graviditeten.

Amning

Fortæl det til lægen, hvis du ammer eller skal til at begynde at amme. Det frarådes, at du ammer dit nyfødte barn (i de første uger efter fødslen), så længe du er i behandling med Enalapril EuroPharma, især hvis dit barn er født for tidligt. Hvis du ønsker at amme et ældre barn, mens du er i behandling med Enalapril EuroPharma, skal du tale med lægen om fordele og risici ved brug af Enalapril EuroPharma under amning i forhold til andre lægemidler.

Trafik og arbejdssikkerhed

Enalapril EuroPharma kan give bivirkninger som svimmelhed og træthed. Dette kan påvirke din reaktionsevne negativt. Du skal være opmærksom på dette, når du færdes i trafikken eller arbejder med værktøj eller maskiner.

Enalapril EuroPharma indeholder lactose

Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE ENALAPRIL EUROPHARMA

Tag Enalapril EuroPharma nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket.

Voksne:

Forhøjet blodtryk (hypertension):

Startdosis: 5 mg op til højst 20 mg* enalaprilmaleat (svarende til 2-8* tabletter Enalapril EuroPharma 2,5 mg) én gang dagligt afhængigt af sværhedsgraden af blodtryksforhøjelsen. Hos nogle patienter kan en lavere startdosis være nødvendig (< 5 mg enalaprilmaleat). Vedligeholdelsesdosis: 20* mg enalaprilmaleat dagligt op til en maksimal dosis på 40* mg enalaprilmaleat daglig.

Hjertesvigt/ en forstyrrelse af hjertefunktionen (asymptomatisk dysfunktion af venstre ventrikel): På dag 1-3 er startdosis 2,5 mg enalaprilmaleat (svarende til én tablet Enalapril EuroPharma 2,5 mg) én gang daglig. På dag 4-7 er dosis 5 mg enalaprilmaleat daglig fordelt på to doser (svarende til én tablet Enalapril EuroPharma 2,5 mg to gange daglig). Hvis behandlingen er veltolereret, øges dosis gradvist over 2-4 uger til den sædvanlige vedligeholdelsesdosis på 20* mg enalaprilmaleat (fordelt på en eller to doser daglig). Den maksimale dosis er 40* mg enalaprilmaleat daglig fordelt på to doser. Lægen skal kontrollere blodtrykket, nyrefunktionen og kaliumniveauet i blodet inden og efter behandlingen med Enalapril EuroPharma.

Nedsat nyrefunktion:

Lægen vil normalt beslutte at forlænge tidsrummet mellem indtagelse af Enalapril EuroPharma eller nedsætte dosis af Enalapril EuroPharma.

Startdosis: 2,5-10 mg enalaprilmaleat (svarende til 1-4 tabletter Enalapril EuroPharma 2,5 mg) daglig.

Ældre:

Dosis afhænger af nyrefunktionen.

Børn og unge:

Der foreligger kun få data om brugen af Enalapril EuroPharma til børn og unge med forhøjet blodtryk (hypertension). Startdosis:

- 2,5 mg (svarende til én tablet Enalapril EuroPharma 2,5 mg) én gang daglig til børn, der vejer 20-50 kg.
- 5 mg (svarende til to tabletter Enalapril EuroPharma 2,5 mg) én gang daglig til børn, der vejer over 50 kg.

Vedligeholdelsesdosis: Den videre dosering tilpasses af lægen op til en maksimal dosis på 20* mg enalaprilmaleat én gang daglig til børn, der vejer 20-50 kg, og 40* mg enalaprilmaleat én gang daglig til børn, der vejer over 50 kg.

Det anbefales ikke at bruge Enalapril EuroPharma til nyfødte og børn med nedsat nyrefunktion, da der ikke foreligger nogen data.

* Til denne dosis findes der tabletter med en større mængde aktivt stof.

Sådan skal du tage tabletterne

Tag tabletterne eller de halve tabletter med en rigelig mængde vand inden, under eller efter et måltid. Delte tabletter skal opbevares tørt og beskyttet mod lys og fugt. Tal med lægen eller apoteket, hvis du opdager, at effekten af Enalapril EuroPharma er for kraftig eller ikke er kraftig nok.

Hvis du har taget for mange Enalapril EuroPharma tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Enalapril EuroPharma, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med. Symptomerne på overdosering er ørthed eller svimmelhed på grund af fald i blodtrykket, manglende evne til at bevæge sig (stupor), shock, forstyrrelse af saltbalancen i blodet eller kroppen (elektrolytbalancen), nedsat nyrefunktion, hurtig vejrtrækning (hyperventilation), hurtig puls (takykardi), hjertebanken, langsom puls (bradykari), svimmelhed, angst og hoste.

Hvis du har glemt at tage Enalapril EuroPharma

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du tage den, så snart du kommer i tanke om det, medmindre det snart er tid til næste dosis. I så fald skal du følge din sædvanlige doseringsplan. Du må ikke tage en dobbeltdosis Enalapril EuroPharma som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Enalapril EuroPharma

Din læge vil fortælle dig, hvor længe du skal tage Enalapril EuroPharma. Afbryd ikke behandlingen tidligere, da dine lidelser så vil komme igen.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Enalapril EuroPharma kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Smerter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Træthed og bleghed, evt. tendens til halsbetændelse og blødninger i huden pga. alvorlig blodmangel og evt. andre forandringer i blodet. Kontakt lægen.
- Åndenød, angst, bryst smerter med udstråling til hals eller arme pga. blodprop i hjertet. Ring 112.
- Lammelser, taleforstyrrelser, bevidstløsede pga. blodprop i hjernen eller hjerneblødning, eventuelt som følge af ekstremt blodtryksfald hos hjøriskopatienter. Ring 112.
- Voldsomme anfald af smerter i maven, opkastninger, stof for luftafgang og afføring pga. tarmslyng. Kontakt læge eller skadestue.

- Voldsomme mavesmerter og feber pga. betændelse i bugspytkirtlen. Kontakt læge eller skadestue.
- Nyresvigt. Kontakt læge eller skadestue.

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Almen sløjhed, bleghed, blødninger fra hud og slimhinder, blå mærker samt tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få røde og hvide blodlegemer og blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Hvide, "døde" fingre og tæer. Kontakt lægen.
- Visse former for lungebetændelse (lungeinfiltar, allergisk alveolitis/eosinofil pneumoni). Kontakt lægen.
- Leverbetændelse (hepatitis), ledsaget af gulsot (gulvarvning af huden eller øjnene), herunder vævsdød (nekrose). Kontakt læge eller skadestue.
- Forstyrrelser eller standsning af galdeudskillelsen (kolestase), herunder gulsot. Kontakt lægen.
- Nedsat leverfunktion, leversvigt. Kontakt læge eller skadestue.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kontakt læge eller skadestue.
- Alvorlig hududslæt med betændelse og afstødning af hudens øverste lag. Kontakt læge eller skadestue.
- Kraftig afskalning og afstødning af hud. Kontakt læge eller skadestue.

Meget sjældne bivirkninger: Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Mavesmerter, evt. kvalme og opkastninger pga. allergiske hævelser i og omkring tarmene. Kontakt læge eller skadestue.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Uhensigtsmæssig udskillelse af antidiuretisk hormon (med psykiske kendetegn op til krampeanfald eller koma). Kontakt læge.
- Hudreaktioner kan være ledsaget af feber, betændelse i serøse hinder (der beklæder organerne i bugen) (serositis), betændelse i blodkarrene (vaskulitis), muskelsmerter (myalgi) og muskelbetændelse (myositis), ledsmerte (artralgi) og betændelse i ledene (arthritis), øget mængde af antistoffer, øget blodsænkingsreaktion, udslæt og øget antal hvide blodlegemer (eosinofili og leukocytose), udslæt, lysfølsomhed eller andre hudlidelser.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger: Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter.

- Kraftesløshed og svaghed
- Sløret syn.
- Svimmelhed, kvalme.
- Hoste.

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Hovedpine.
- Depression. Kan blive alvorligt. Tal med lægen.
- Svimmelhed, evt. besvimelse ved skift fra liggende til siddende eller fra siddende til stående stilling pga. lavt blodtryk.
- Besvimelse. Ved normal puls og vejrtrækning og hurtig opvågning, tal med læge. I alle andre tilfælde ring 112.
- Uregelmæssig puls. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Brystmerter.
- Åndenød / åndedrætsbesvær.
- Diarré, mavesmerter, smagsforstyrrelser.
- Udslæt (nældefeber) og hævelser af ansigt, arme og ben, læber, tunge, svælg, overfølsomhed.
- Træthed.
- Forhøjet kaliumniveau i blodet, som undertiden viser sig som muskelkramper, diarré, kvalme, svimmelhed og hovedpine.
- Øget mængde af nedbrydningsprodukter i blodserum.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Mathed, koldsved, sult, forvirring, evt. bevidstløshed og kramper pga. lavt blodsukker (blodglukose).
- Forvirring, dødsghed, søvnløshed, nervøsitet, prikkende, kløende eller snurrende fornemmelse eller følelsesløshed i huden uden nogen årsag, svimmelhed.
- Hjertebanken.
- Svimmelhed, evt. besvimelse ved skift fra liggende til siddende eller fra siddende til stående stilling pga. lavt blodtryk.

- Næseflåd, ondt i halsen og hæshed, bronkospasme/astma.
- Opkastninger, sure opstød /halsbrand, forstoppelse, appetitmangel /madlede, madirritation, mundtørhed, mavesår.
- Øget svedtendens.
- Kløe, nældefeber, hårtab,
- Påvirket nyrefunktion, skummende urin, pga. æggehvidestof i urinen.
- Impotens (rejsningsbesvær).
- Muskelkramper, ansigtsrødme, susen for ørerne (tinnitus), utilpashed, feber.
- Øget mængde af et bestemt stof (urinstof) i blodet.
- For lidt natrium i blodet.

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du kontakte læge eller skadestue.
- Fald i mængden af bestemte stoffer i blodet (hæmoglobin og hæmatokrit).
- Hæmning af dannelsen af blod i knoglemarven (knoglemarvsuppression).
- Hævede lymfekirtler.
- Sygdom, hvor patientens eget væv nedbrydes (autoimmun sygdom).
- Unormale drømme, søvnforstyrrelser.
- Betændelse i næseslimhinden, kendetegnet ved tilstoppet næse, nysen og løbende næse (rhinitis).
- Betændelse i munden og tungen.
- Feber, udslæt i ansigt og på arme og ben.
- Pusholdige blærer (pemphigus).
- Meget svær hudlidelse ledsaget af rødme, væskeansamlinger og afskalning på hele kroppen.
- Nedsat urinudskillelse.
- Udvikling af bryster hos mænd.
- Øget mængde af visse stoffer i leveren.
- Øget mængde rødt galdefarvestof i blodet.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S. Websted: www.meldenbivirkning.dk, E-mail: dkma@dkma.dk. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25° C. Hold beholderen tæt lukket..

Tag ikke Enalapril EuroPharma efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. PAKNINGSTØRRELSER OG YDERLIGERE OPLYSNINGER

Enalapril EuroPharma 2,5 mg, tabletter, indeholder:

Aktivt stof: Enalaprilmaleat.
Øvrige indholdsstoffer: Mikrokrystallinsk cellulose, crospovidon, lactosemonohydrat, magnesiumstearat, povidon (K30), natriumhydroxid.

Pakningsstørrelser

Enalapril EuroPharma er en hvid, oval konveks tablet med delekræv på den ene side.

Enalapril EuroPharma fås i pakninger med 30 og 100 tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markeds-føringstilladelsen, ompakket og frigivet af

EuroPharmaDK, Oddesundvej 39, 6715 Esbjerg N