

Indlægsseddel: Information til brugeren

Zanipress, 20 mg/10 mg, filmovertrukne tabletter

enalaprilmaleat/lercanidipinhydrochlorid

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

Zanipress er en fast kombination af en ACE-hæmmer (enalapril) og en kalciumblokker (lercanidipin), som er to lægemidler, som sænker blodtrykket.

Zanipress anvendes til behandling af forhøjet blodtryk (hypertension) hos voksne patienter, hvis blodtryk ikke kan reguleres tilstrækkeligt kun med 20 mg enalapril. Zanipress må ikke anvendes som førstevalg mod forhøjet blodtryk.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Zanipress

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse og dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Zanipress

- hvis du er allergisk (overfølsom) over for enalaprilmaleat eller lercanidipinhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Zanipress (angivet i afsnit 6).
- hvis du nogensinde har fået en allergisk reaktion over for lægemidler af samme type som dem, der findes i Zanipress, dvs. såkaldte ACE-hæmmere eller kalciumblokkere.
- hvis du nogensinde har fået hævelse af ansigt, læber, mund, tunge eller svælg med synke- eller vejrtrækningsbesvær (angioødem) efter at have taget en type medicin, der kaldes for ACE-hæmmere, eller af ukendte eller nedarvede årsager.
- hvis du har taget eller i øjeblikket tager sacubitril/valsartan, et lægemiddel der anvendes til behandling af en type langvarig (kronisk) hjertesvigt hos voksne, da risikoen for angioødem (hurtig hævelse under huden i et område såsom halsen) er øget.

- hvis du har sukkersyge eller nyreproblemer og tager medicin, der indeholder aliskiren, til sænkning af dit blodtryk.
- i de sidste seks måneder af graviditeten (det er også bedst at undgå Zanipress i de første tre måneder af graviditeten – Se afsnittet vedrørende graviditet).
- hvis du lider af visse hjertesygdomme:
 - blokering af udløbet af blod fra hjertet
 - ubehandlet hjertesvigt
 - ustabil angina (ubehag i brystet, der opstår under hvile, eller som gradvist tiltager)
 - et hjertetilfælde for under en måned siden
- hvis du har alvorlige leverproblemer.
- hvis du har alvorlige nyreproblemer, eller hvis du er i dialyse.
- hvis du tager lægemidler, der hæmmer omsætningen i leveren, såsom:
 - lægemidler mod svamp (såsom ketoconazol eller itraconazol)
 - antibiotika af makrolidtypen (såsom erythromycin, troleandomycin, clarithromycin)
 - midler mod virusinfektion (såsom ritonavir)
- hvis du tager et andet lægemiddel, der hedder cyclosporin eller ciclosporin (anvendes efter transplantationer for at forebygge afstødning af organet).
- sammen med grapefrugt eller grapefrugtjuice.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Zanipress:

- hvis du har lavt blodtryk (du vil eventuelt mærke dette ved mæthed eller svimmelhed, især når du står op).
- hvis du har været meget dårlig (kastet meget op) eller haft diarré for nylig.
- hvis du følger en saltfattig diæt.
- hvis du har et hjerteproblem.
- hvis du har en sygdom, der berører blodkarrene i hjernen.
- hvis du har nyreproblemer (eller har fået en nyretransplantation). Dette kan medføre et øget indhold af kalium i blodet, hvilket kan være alvorligt. Det kan være nødvendigt, at lægen ændrer din dosis af enalapril eller jævnligt kontrollerer indholdet af kalium i dit blod.
- hvis du har leverproblemer.
- hvis du har et blodproblem, såsom mangel på hvide blodlegemer (leukopeni eller agranulocytose), lavt antal blodplader (trombocytopeni eller nedsat antal røde blodlegemer (anæmi)).
- hvis du har en bindevævssygdom (f.eks. lupus erythematosus, leddegigt eller sklerodermi), du får en behandling, der undertrykker dit immunforsvar, du tager lægemidlerne allopurinol eller procainamid eller en kombination af disse.
- hvis du er af sort afstamning, skal du være opmærksom på, at personer af sort afstamning, har en øget risiko for allergiske reaktioner med hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg og synke- eller vejrtrækningsbesvær, når de tager ACE-hæmmere.
- hvis du har sukkersyge. Du skal jævnligt kontrollere, at dit blodsukker ikke er for lavt, især i de første måneder af behandlingen. Indholdet af kalium i dit blod kan også være højere.
- hvis du tager kaliumtilskud, kaliumbesparende midler eller kaliumholdige salterstatninger.
- hvis du er over 70 år.
- hvis du ikke kan tåle visse sukkerarter (lactose).

Hvis du tager nogen af følgende lægemidler, kan risikoen for angioødem øges:

- Racecadotril, et lægemiddel til behandling af diarré;
- Lægemidler, der anvendes til at forhindre afstødning af et transplanteret organ og til kræft (f.eks. temsirolimus, sirolimus, everolimus).
- Vildagliptin, et lægemiddel til behandling af diabetes.

Hvis du tager et eller flere af nedenstående lægemidler, der anvendes til behandling af højt blodtryk:

- En angiotensin II-receptorblokker (ARB) (også kaldet sartaner, for eksempel valsartan, telmisartan, irbesartan), især hvis du har nyreproblemer som følge af sukkersyge.
- Aliskiren.

Lægen vil eventuel kontrollere din nyrefunktion, dit blodtryk og mængden af elektrolytter (f.eks. kalium) i dit blod med jævne mellemrum.

Se desuden oplysningerne under overskriften ”Tag ikke ZaniPress”.

Hvis du skal have foretaget et indgreb

Hvis du skal have foretaget et af følgende indgreb, skal du fortælle lægen, at du tager ZaniPress:

- operationer eller bedøvelse
- en behandling til fjernelse af kolesterol fra blodet, der kaldes for ”LDL-aferease”
- en desensibiliserende behandling for at nedsætte virkningen af overfølsomhed over for bi- eller hvepsestik.

Du skal fortælle det til lægen, hvis du mener, at du er (eller kan blive) gravid, eller hvis du ammer (se afsnittet vedrørende graviditet, amning og frugtbarhed).

Børn og unge

Sikkerheden og virkningen af ZaniPress hos børn under 18 år er ikke klarlagt.

Brug af andre lægemidler sammen med ZaniPress

ZaniPress må ikke tages sammen med visse lægemidler.

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også medicin, som du har fået uden recept. Det skyldes, at virkningen af ZaniPress eller de andre lægemidler kan ændres, eller at der er større risiko for bivirkninger, hvis de tages sammen.

Det er især vigtigt, at du fortæller det til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager et eller flere af følgende lægemidler:

- Andre lægemidler til sænkning af blodtrykket.
- Kaliumtilskud (inklusive salterstatninger), kaliumbesparende diuretika og andre lægemidler, der kan øge mængden af kalium i dit blod (f.eks. trimethoprim og cotrimoxazol til infektioner forårsaget af bakterier; ciclosporin, et immunsuppressivt lægemiddel til at forhindre afstødning af et transplanteret organ; og heparin, et blodfortyndende lægemiddel til at forhindre blodpropper). Se ”Tag ikke ZaniPress”.
- Lithium (et lægemiddel, der anvendes til behandling af en bestemt slags depression).
- Lægemidler mod depression, der kaldes for ’tricykliske antidepressiva’.
- Lægemidler mod mentale problemer, der kaldes for ’antipsykotika’.
- Non-steroidale antiinflammatoriske lægemidler, herunder COX-2-hæmmere (betændelseshæmmende og smertestillende lægemidler).
- Visse lægemidler mod smerter eller gigt, herunder guldbehandling.
- Visse lægemidler mod hoste og forkølelse og vægtreducerende lægemidler, der indeholder et såkaldt ’sympatomimetisk middel’.
- Lægemidler mod sukkersyge (herunder antidiabetika til indtagelse gennem munden og insulin).
- Astemizol eller terfenadin (lægemidler mod allergi).
- Amiodaron, quinidin eller sotalol (lægemidler til behandling af hurtigt hjerteslag).
- Phenytoin, phenobarbital eller carbamazepin (lægemidler mod epilepsi).
- Rifampicin (et lægemiddel til behandling af tuberkulose).
- Digoxin (et lægemiddel til behandling af hjerteproblemer).
- Midazolam (et sovemiddel).
- Betablokkere, f.eks. metoprolol (lægemidler til behandling af højt blodtryk, hjertesvigt og hjerterytmeforstyrrelser).
- Cimetidin (mere end 800 mg; et lægemiddel mod mavesår, fordøjelsesproblemer eller halsbrand).

Hvis du har taget eller i øjeblikket tager sacubitril/valsartan, et lægemiddel der anvendes til behandling af en type langvarig (kronisk) hjertesvigt hos voksne, da risikoen for angioødem (hurtig hævelse under

huden i et område såsom halsen) er øget.

Hvis du tager nogen af følgende lægemidler, kan risikoen for angioødem øges:

- Racecadotril, et lægemiddel til behandling af diarré;
- Lægemidler, der anvendes til at forhindre afstødning af et transplanteret organ og til kræft (f.eks. temsirolimus, sirolimus, everolimus).
- Vildagliptin, et lægemiddel til behandling af diabetes.

Det kan være nødvendigt, at lægen ændrer din dosis og/eller tager andre forholdsregler:

- Hvis du tager en angiotensin II-receptorblokker (ARB) eller aliskiren (se også oplysningerne under overskrifterne "Tag ikke Zanipress" og "Advarsler og forsigtighedsregler")

Brug af Zanipress sammen med mad, drikke og alkohol

- Zanipress skal tages mindst 15 minutter før et måltid.
- Et fedtrigt måltid øger mængden af lægemidlet i blodet betydeligt.
- Alkohol kan forstærke virkningen af Zanipress. Indtag ikke alkohol under behandlingen med Zanipress.
- Zanipress må ikke tages sammen med grapefrugt eller grapefrugtjuice, da det kan øge den blodtryksnænkende virkning (se "Tag ikke Zanipress").

Graviditet, amning og frugtbarhed

Graviditet og frugtbarhed

Du skal fortælle det til lægen, hvis du tror, at du er (eller kan blive) gravid. Lægen vil normalt råde dig til at stoppe med at tage Zanipress, før du bliver gravid, eller så snart du ved, at du er gravid, og råde dig til at tage et andet lægemiddel i stedet for Zanipress. Zanipress bør ikke tages under graviditeten, og det må ikke tages i de sidste seks måneder af graviditeten, da det kan skade dit barn alvorligt, hvis det anvendes efter tredje graviditetsmåned.

Amning

Zanipress må ikke anvendes under amning.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Hvis du oplever svimmelhed, svaghed eller døsighed med dette lægemiddel, må du ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Zanipress indeholder lactose og natrium

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

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Zanipress

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Voksne: Medmindre lægen har ordineret noget andet, er den anbefalede dosis én tablet én gang dagligt på samme tidspunkt hver dag. Tabletten skal helst tages om morgenen mindst 15 minutter før morgenmaden. Tabletterne skal synkes hele sammen med vand. Se "Brug af Zanipress sammen med mad, drikke og alkohol".

Patienter med nyreproblemer/ældre: Lægen vil fastsætte din dosis. Dosen vil være baseret på din nyrefunktion.

Hvis du har taget for meget Zanipress

Overskrid ikke den foreskrevne dosis. Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Zanipress, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Medbring pakningen. Hvis du har taget mere end din korrekte dosis, kan det medføre et udtalt fald i blodtrykket, og dit hjerteslag kan blive uregelmæssigt eller hurtigere.

Hvis du har glemt at tage Zanipress

- Hvis du glemmer at tage en tablet, skal du springe den glemte dosis over.
- Tag den næste dosis som sædvanligt.
- Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Zanipress

- Du må ikke stoppe med at tage din medicin, medmindre lægen anviser det.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Følgende bivirkninger kan forekomme:

Visse bivirkninger kan være alvorlige.

Kontakt omgående lægen, hvis du oplever følgende:

Allergisk reaktion med hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg, hvilket kan forårsage vejrtræknings- eller synkebesvær.

Når du starter med at tage Zanipress, kan du opleve mathed eller svimmelhed eller sløret syn. Det skyldes et pludseligt fald i blodtrykket. Hvis du oplever dette, kan det hjælpe, hvis du lægger dig ned. Tal med lægen, hvis du er bekymret.

Bivirkninger, der er set med Zanipress

Almindelige (*kan påvirke op til 1 ud af 10 behandlede*)

- Hoste;
- Svimmelhed, hovedpine.

Ikke almindelige (*kan påvirke op til 1 ud af 100 behandlede*)

- Forandringer i dine blodtal såsom fald i antallet af blodplader;
- Øget kaliumniveau i blodet;
- Nervøsitet (angst);
- Svimmelhed når du rejser dig op, fornemmelse af at rummet snurrer rundt (vertigo);
- Hurtigt hjerteslag, hurtigt eller uregelmæssigt hjerteslag (hjerteranken);
- Pludselig rødmen i ansigt, nakke eller øverste del af brystet (blussen), lavt blodtryk;
- Mavesmerter, obstipation, kvalme;
- Øgede leverenzzymer;
- Rødme i huden;
- Ledsmerter;
- Hyppigere vandladning;
- Følelse af svaghed, træthed, varmeknemmelse, hævede ankler.

Sjældne (*kan påvirke op til 1 ud af 1.000 behandlede*)

- Blodmangel (anæmi);
- Allergiske reaktioner;
- Ringen for ørerne (tinnitus);
- Besvimelse;
- Tør hals, ømhed i halsen;

- Fordøjelsesbesvær, saltsmag på tungen, diarré, mundtørhed, hævede gummer;
- Allergisk reaktion med hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg med vejtræknings- eller synkebesvær, hududslæt, nældefeber;
- Vandladning om natten, dannelse af store mængder urin;
- Impotens.

Der er desuden set følgende bivirkninger ved brug af enalapril eller lercanidipin alene

Enalapril

Meget almindelige (*kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede*)
Sløret syn, svimmelhed, svaghed, kvalme og hoste.

Almindelige (*kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede*)

Depression, hovedpine, besvimelse (synkope), brystmerter, omtumlethed på grund af blodtryksfald, ændringer i hjerterytmen, hurtigt hjerteslag, angina, åndenød, ændringer i smagssansen, øget kreatininniveau i blodet (opdages som regel i en blodprøve), højt indhold af kalium i blodet, diarré, mavesmerter, træthed (fatigue), udslæt, allergisk reaktion med hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg ledsaget af synke- eller vejtrækningsbesvær.

Ikke almindelige (*kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede*)

Alvorlig blodmangel (herunder aplastisk og hæmolytisk anæmi), pludseligt fald i blodtrykket, forvirring, nervøsitet, søvnløshed eller træthed, prikken eller følelsesløshed i huden, hjertetilfælde (muligvis på grund af meget lavt blodtryk hos visse højrisikopatienter, herunder patienter med blodgennemstrømningsproblemer i hjertet eller hjernen), slagtilfælde (muligvis på grund af meget lavt blodtryk hos højrisikopatienter), snue, ømhed i halsen og hæshed, astma-relateret trykken for brystet, langsom bevægelse af føde gennem tarmen (tarmslyng), betændelse i bugspytkirtlen, opkastning, fordøjelsesbesvær, forstoppelse, irritation i maven (gastrisk irritation), mundtørhed, mavesår, anoreksi, kløe eller nældefeber, hårtab, nedsat nyrefunktion, nyresvigt, øget svedtendens, højt indhold af proteiner i urinen (måles i en prøve), muskelkramper, almen utilpashed, høj temperatur (feber), lavt blodsukker eller lavt indhold af natrium i blodet, højt niveau af urinstof i blodet (måles alle i en blodprøve), blussen, hurtigt eller uregelmæssigt hjerteslag (hjerteranken), vertigo (fornemmelse af, at rummet snurrer rundt), ringen for ørerne (tinnitus), impotens.

Sjældne (*kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede*)

Ændringer i dine blodtal, såsom nedsat antal hvide blodlegemer, knoglemarvsdepression, autoimmune sygdomme, mærkelige drømme eller søvnproblemer, 'Raynauds syndrom' (hvor dine hænder eller fødder bliver meget kolde og hvide på grund af dårligt blodomløb), betændelse i næsen, lungebetændelse, leverproblemer såsom nedsat leverfunktion, leverbetændelse, gulsot (gulfarvning af huden eller øjnene), øget indhold af leverenzymmer eller bilirubin (måles i en blodprøve), erythema multiforme (forskelligt formede røde pletter på huden), Stevens-Johnsons syndrom og toksisk epidermal nekrolyse (en alvorlig hudlidelse hvor du får hudrødme og -afskalning af din hud, blisterdannelse eller sår), eksfoliativ dermatitis/erythroderma (alvorligt hududslæt med afstødning eller afskalning af huden), pemfigoid (små væskefyldte blærer på huden), dannelse af mindre mængder urin, forstørrede brystkirtler hos mænd (gynækomasti), hævede kirtler i nakke, armhule eller lyske, ansamling af væske eller andre substanser i lungerne (som ses på røntgenbilleder), betændelse i kinderne, tandkød, tunge, læberne, halsen.

Meget sjældne (*kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede*)
Hævelse i tarmen (intestinalt angioødem).

Ikke kendt (*hyppigheden kan ikke estimeres ud fra de forhåndenværende data*)

Overproduktion af antidiuretisk hormon, hvilket forårsager væskeophobning, der medfører svaghed, træthed eller forvirring.

Der er rapporteret om et symptomkompleks, som kan omfatte nogle eller samtlige af følgende symptomer: feber, betændelse i blodkarrene (serositis/vaskulitis), muskelsmerter (myalgi/myositis), ledsmerter (artralgi/artrit). Udslæt, lysfølsomhed eller andre hudsymptomer kan forekomme.

Lercanidipin

Nogle bivirkninger kan være alvorlige.

Kontakt omgående lægen, hvis du oplever følgende:

Sjældne (*kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede*)

Angina pectoris (brystsmerter på grund af manglende blod til hjertet), allergiske reaktioner (symptomerne omfatter kløe, udslæt og nældefeber), besvimelse.

Personer, der allerede lider af angina pectoris, kan opleve, at deres anfald bliver hyppigere, varer længere eller bliver mere alvorlige, når de bruger lægemidler fra samme gruppe som lercanidipin. Der er set enkeltstående tilfælde af hjertetilfælde.

Andre mulige bivirkninger:

Almindelige (*kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede*)

Hovedpine, hurtig puls, hurtigt eller uregelmæssigt hjerteslag (hjertebanken), pludselig rødme i ansigtet, på halsen eller overkroppen (blussen), hævede ankler.

Ikke almindelige (*kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede*)

Svimmelhed, blodtryksfald, halsbrand, kvalme, mavesmerter, hududslæt, kløe, muskelsmerter, øget urinmængde, svaghed eller træthed.

Sjældne (*kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede*)

Søvnighed, opkastning, diarré, nældefeber, hyppigere vandladning, brystsmerter.

Ikke kendt (*hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data*)

Hævet tandkød, leverfunktionsforstyrrelser (ses i en blodprøve), uklar væske (i forbindelse med dialyse gennem en slang i maven), hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg, hvilket kan forårsage vejrtræknings- eller synkebesvær.

Fortæl det til lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver alvorlig, eller hvis du bemærker bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Du kan bede din læge eller apotekspersonalet om mere information om bivirkninger. De har en mere fyldestgørende liste over bivirkninger.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. 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

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på blisteren og kartonen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod lys og fugt. Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Zanipress indeholder:

Aktive stoffer: enalaprilmaleat og lercanidipinhydrochlorid.

Hver filmovertrukken tablet indeholder: 20 mg enalaprilmaleat (svarende til 15,29 mg enalapril) og 10 mg lercanidipinhydrochlorid (svarende til 9,44 mg lercanidipin)

Øvrige indholdsstoffer:

Tabletterne: lactosemonohydrat, mikrokrystallinsk cellulose, natriumstivelsesglycolat type A, povidon K30, natriumhydrogencarbonat, magnesiumstearat

Filmovertræk: hypromellose 5 cP, titandioxid (E 171), talcum, macrogol 6000, Aluminium Lake quinolingult (E 104), gult jernoxid (E 172)

Udseende og pakningsstørrelser

20 mg/10 mg Zanipress tabletter er gule, runde og bikonvekse, filmovertrukne tabletter på 8,5 mm.

20 mg/10 mg Zanipress pakninger fås med 7, 14, 28, 30, 35, 42, 50, 56, 90, 98 og 100 tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Recordati Ireland Limited
Raheens East
Ringaskiddy Co.
Cork
Ireland

Fremstiller:

RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. - Via Matteo Civitali 1 - I-20148 Milano, Italien

Lokal repræsentant:

Recordati AB, Sverige
Tlf.: +46 8 545 80 230

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Østrig	Zanipril 20 mg/10 mg Filmtabletten
Belgien	Zanicombo
Bulgarien	Lercapril
Cypern	Zaneril
Danmark	Zanipress
Estland	Lercaril
Finland	Zanipress
Frankrig	Zanextra
Tyskland	Zanipress
Grækenland	Lercaprel

Ungarn	Coripren
Island	Zanipress
Irland	Lercaril
Italien	Zanipril
Letland	Lercaprel
Litauen	Lercaprel 20 mg/10 mg plèvele dengtos tabletės
Luxembourg	Zanicombo
Malta	Zanipress
Holland	Lertec
Norge	Zanipress
Polen	Lercaprel
Portugal	Zanipress
Rumænien	Lercaril 20 mg/10 mg
Slovenien	Lercaprel 20 mg/10 mg
Spanien	Zanipress
Sverige	Zanitek
Storbritannien (Nordirland)	Zaneril

Denne indlægsseddel blev senest ændret 2024-09-18