

PAKENDI INFOLEHT: TEAVE KASUTAJALE

Enalapriilmaleaat Sandoz 5 mg, tabletid
Enalapriilmaleaat Sandoz 10 mg, tabletid
Enalapriilmaleaat Sandoz 20 mg, tabletid
enalapriilmaleaat

Lugege hoolikalt kogu pakendi infoleht enne, kui hakkate seda ravimit võtma, sest see sisaldab teie jaoks olulist teavet.

Hoidke see infoleht alles. Teil võib seda hiljem vaja minna.

Kas teil on veel küsimusi? Võtke ühendust oma arsti või apteekriga.

Ärge andke seda ravimit teistele, sest see on määratud ainult teile. See võib olla teistele kahjulik, isegi kui neil on samad sümptomid kui teil.

Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

Selle infolehe sisu:

1. Mis on Enalapriilmaleaat Sandoz ja milleks seda ravimit kasutatakse?
2. Millal ei tohi te seda ravimit võtta või peate olema eriti ettevaatlik?
3. Kuidas seda ravimit võtta?
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas seda ravimit säilitada?
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. MIS ON ENALAPRILMALEAAT SANDOZ JA MILLEKS SEDA RAVIMIT KASUTATAKSE?

Enalapriilmaleaat Sandoz sisaldab toimeainet, mida nimetatakse enalapriilmaleaadiks. See aine kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse ACE (angiotensiini konverteeriva ensüümi) inhibiitoriteks.

Enalapriilmaleaat Sandoz'i kasutatakse:

kõrge vererõhu (hüpertensiooni) raviks

südamepuudulikkuse raviks. See võib vähendada vajadust haiglaravi järele ja aidata mõnel patsiendil kauem elada

südamepuudulikkuse sümptomite ennetamiseks. Sümptomiteks on näiteks: hingeldus, väsimus pärast kergest füüsilist pingutust nagu kõndimine või tursed pahluudel ja jalgadel.

See ravim laiendab teie veresooni. See alandab teie vererõhku. Ravimi toime algab tavaliselt tunni jooksul ja kestab vähemalt 24 tundi. Mõned patsiendid vajavad vererõhu optimaalseks langetamiseks mitmenädalast ravi.

2. MILLAL EI TOHI TE SEDA RAVIMIT VÕTTA VÕI PEATE OLEMA SELLEGA ERITI ETTEVAATLIK?

Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?

Te olete allergiline selle ravimi mõne koostisosa suhtes. Neid aineid leiate jaotisest 6.

Teil on varem esinenud allergiline reaktsioon sarnasele ravimile nagu enalapriilmaleaat (ACE inhibiitor).

Kui teil on kunagi esinenud näo, huulte, suu, keele või kõri turset koos neelamis- või hingamisraskustega (angioödeem), mille põhjus ei olnud teada või oli pärilik. Teil on diabeet või neerufunktsiooni häire ja teid ravitakse vererõhku alandava ravimiga, mis sisaldab aliskireeni.

Kui olete rohkem kui 3 kuud rase. (Samuti on parem seda ravimit mitte kasutada raseduse alguses – vt ka 'Rasedus'.)

Kui te kasutate või olete kasutanud sacubitril/valsartaani, ravimit, mida kasutatakse täiskasvanute kroonilise südamepuudulikkuse raviks, kuna see suurendab angioödeemi (kiire nahaaluse turse, näiteks kurgus) riski.

Ärge kasutage seda ravimit, kui mõni ülaltoodud hoiatus kehtib teie kohta.

Kui te kahtlete, võtke ühendust oma arsti või apteekriga.

Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?

Võtke ühendust oma arsti või apteekriga enne selle ravimi kasutamist:

Kui te kasutate mõnda järgmistest ravimitest, võib angioödeemi risk olla suurenenud:

- Racekadotriil, ravim kõhulahtisuse raviks;
- Ravimid, mida kasutatakse elundi siirdamise äratõukereaktsiooni vältimiseks ja vähi raviks (näiteks temsiroliimus, siroliimus, everoliimus);
- Vildagliptiin, ravim diabeedi raviks.

kui teil on haigus, mis hõlmab teie aju veresooneid

kui teie vere koostis ei ole korras, näiteks vähe või üldse mitte valgeid vereliblesid (neutropeenia/agranulotsütoos), vähe trombotsüüte (trombotsütopeenia) või vähem punaseid vereliblesid (aneemia)

kui teil on maksaprobleemid

kui teil on neeruprobleemid (sealhulgas neerusiirdamine). See võib põhjustada kaaliumi kontsentratsiooni tõusu veres, mis võib olla tõsine. Teie arst võib vajada selle ravimi annuse kohandamist või teie vere kaaliumisisalduse kontrollimist

kui teid dialüüsitakse

kui teil on hiljuti esinenud liigne oksendamise või liigne kõhulahtisus

kui teil on soolavaba dieet, kasutate kaaliumilisandeid, kaaliumi säästvaid aineid või kaaliumiga soolaasendajaid

kui olete vanem kui 70 aastat

kui teil on diabeet. Siis peate hoolikalt jälgima madalat veresuhkru taset, eriti ravi esimesel kuul. Teie vere kaaliumisisaldus võib samuti olla kõrgem

kui teil on kunagi olnud allergiline reaktsioon, millega kaasnes näo, huulte, keele või kurgu turse koos neelamis- või hingamisraskustega. Pange tähele, et negroidse rassi patsientidel on suurem risk nende reaktsioonide tekkeks AKE inhibiitoritele

kui teil on madal vererõhk (tunnete seda minestamise või peapöörituse kalduvuse tõttu, eriti seistes)

kui teil on kollageeni veresoonkonna haigus (näiteks luupus erythematosus, reumatoidartriit või sklerodermia), saate ravi, mis pärsib teie immuunsüsteemi, kasutate allopurinooli või prokaiinamiidi või nende kombinatsiooni

kui te võtate mõnda järgmistest ravimitest kõrge vererõhu raviks:

- angiotensiin II retseptori antagonist (ARB-d) (tuntud ka kui sartanid – näiteks valsartaan, telmisartaan, irbesartaan), eriti kui teil on diabeediga seotud neeruprobleemid

- aliskireen

Teie arst võib regulaarselt kontrollida teie neerufunktsiooni, vererõhku ja elektrolüütide (nt kaaliumi) taset veres.

Vaadake ka teavet jaotises „Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?“.

Öelge oma arstile, kui arvate, et olete rase või kui soovite rasestuda. Selle ravimi kasutamine ei ole soovitatav raseduse alguses. Ravimit ei tohi kasutada, kui olete rohkem kui 3 kuud rase, kuna see võib põhjustada tõsiseid kahjulikke toimeid lapsele, kui te seda sel perioodil kasutate (vt ka 'Rasedus').

Arvestage, et see ravim alandab vererõhku mustanahalistel patsientidel vähem kui mitte-mustanahalistel patsientidel.

Kui te pole kindel, kas mõni ülaltoodud hoiatus kehtib teie kohta, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te olete operatsiooni lävel

Kui te olete lävel läbida mõni järgmistest protseduuridest, öelge oma arstile, et kasutate seda ravimit:

operatsioon või enne tuimestamist (isegi hambaarsti juures)
ravi, mille käigus eemaldatakse kolesterool teie verest, mida nimetatakse LDL-afereesiks
ravi, mis muudab teid vähem tundlikuks mesilase- või herilasetorke allergia mõju suhtes
Kui mõni ülaltoodud hoiatus kehtib teie kohta, pidage enne protseduuri nõu oma arsti või hambaarstiga

Kas te kasutate veel teisi ravimeid?

Kas te kasutate lisaks Enalapriilmaleaat Sandoz'ile veel teisi ravimeid või olete seda hiljuti teinud või on võimalus, et hakkate lähitulevikus teisi ravimeid kasutama? Öelge seda oma arstile või apteekrile.

See kehtib ka ravimite kohta, mida saate ilma retseptita, ja taimsete preparaatide kohta. Seda seetõttu, et Enalapriilmaleaat Sandoz võib mõjutada mõnede ravimite toimet. Samuti võivad mõned ravimid mõjutada Enalapriilmaleaat Sandoz'i toimet. Teie arst võib teie annust kohandada ja/või võtta muid ettevaatusabinõusid.

Eriti kui te kasutate järgmisi ravimeid, on oluline sellest oma arstile või apteekrile teatada:

- angiotensiin II retseptori antagonist (ARB) või aliskireen (vt ka teavet jaotistes 'Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?' ja 'Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?')
- teised vererõhku alandavad ravimid, nagu beetablokaatorid või diureetikumid
- Kaaliumilisandid (sealhulgas soolaasendajad), kaaliumi säästvad diureetikumid ja teised ravimid, mis võivad suurendada kaaliumi taset teie veres (näiteks trimetoprim ja ko-trimoksaasool bakterite põhjustatud infektsioonide korral; tsüklosporiin, ravim, mis pärsib immuunsüsteemi ja mida kasutatakse elundisiirdamise äratõukereaktsiooni vältimiseks; ja hepariin, ravim, mida kasutatakse vere vedeldamiseks, et vältida verehüüvete teket)
- diabeediravimid (sealhulgas suukaudsed ravimid ja insuliin)
- liitium (ravim teatud depressioonivormide vastu)
- ravimid depressiooni vastu (tritsüklilised antidepressandid)

- ravimid psüühiliste probleemide vastu (antipsühhootikumid)
- teatud köha- ja külmetusravimid ning kaalulangetusravimid, mis sisaldavad nn 'sümpatomimeetikume'
- teatud valuvaigistid või artriidiravimid, sealhulgas kuldravi
- Ravimid, mida tavaliselt kasutatakse siirdatud organite äratõukereaktsiooni vältimiseks (sirolimus, everolimus ja teised mTOR inhibiitorite klassi kuuluvad ravimid). Vaadake jaotist "Millal peate selle ravimiga eriti ettevaatlik olema?"
- mittesteroidsed põletikuvastased ravimid, sealhulgas COX-2 inhibiitorid (põletikuvastased ravimid, mis võivad ka valu leevendada)
- aspiriin (atsetüülsalitsüülhape)
- ravimid verehüüvete lahustamiseks (trombolüütikumid)
- alkohol

Konsulteerige oma arsti või apteekriga enne selle ravimi võtmist, kui te pole kindel, kas ülaltoodu kehtib teie kohta.

Millele peate tähelepanu pöörama söögi ja joogiga?

Seda ravimit võib võtta koos toiduga või ilma. Enamik patsiente võtab seda ravimit koos veega.

Rasedus ja imetamine

Rasedus

Kas olete rase, arvate end olevat rase, soovite rasestuda või toidate last rinnaga? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga enne selle ravimi kasutamist. Tavaliselt soovitab teie arst lõpetada selle ravimi kasutamise enne rasestumist või niipea, kui teate, et olete rase, ja määrab selle asemel teise ravimi. Seda ravimit ei soovitata kasutada raseduse alguses. Ravimit ei tohi kasutada, kui olete rohkem kui 3 kuud rase, kuna see võib põhjustada tõsiseid kahjulikke mõjusid beebile, kui te seda sel perioodil kasutate.

Imetamine

Teavitage oma arsti, kui toidate last rinnaga või kavatsete seda alustada. Vastsündinute (esimestel nädalatel pärast sündi) ja eriti enneaegsete imikute rinnaga toitmist ei soovitata, kui kasutate seda ravimit. Kui laps on vanem, peab teie arst teid nõustama selle ravimi kasutamise eeliste ja riskide osas imetamise ajal võrreldes teiste ravimeetoditega.

Autojuhtimine ja masinate kasutamine

Te võite tunda pearinglust või unisust, kui kasutate seda ravimit. Kui see juhtub, ärge juhtige autot ega kasutage tööriistu või masinaid.

Enalapriilmaleaat Sandoz sisaldab laktoosi.

Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, võtke enne selle ravimi kasutamist ühendust oma arstiga.

See ravim sisaldab väikestes kogustes etanooli (alkoholi), vähem kui 100 mg tableti kohta.

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol naatriumi (23 mg) tableti kohta, mis tähendab, et see on sisuliselt 'naatriumivaba'.

3. KUIDAS SEDA RAVIMIT VÕTTA?

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu teie arst või apteeker on teile öelnud. Kas kahtlete õiges kasutamises? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

- On väga oluline jätkata selle ravimi võtmist nii kaua, kui teie arst seda määrab.
- Ärge võtke rohkem tablette kui ette nähtud.

Kõrge vererõhk

- Soovitav algannus on 5 kuni 20 mg üks kord päevas.
- Mõned patsiendid võivad vajada madalamat algannust.
- Soovitav säilitusannus on 20 mg üks kord päevas.
- Maksimaalne annus on 40 mg üks kord päevas.

Südamepuudulikkus

- Soovitav algannus on 2,5 mg üks kord päevas.
- Teie arst suurendab seda annust järk-järgult, kuni saavutatakse teile sobiv annus.
- Soovitav säilitusannus on 20 mg päevas, võetuna ühe või kahe annusena.
- Maksimaalne annus on 40 mg päevas, jagatuna kaheks annuseks.

Patsiendid neeruprobleemidega

Teie ravimi annus sõltub sellest, kui hästi teie neerud töötavad:

- mõõdukad neeruprobleemid – 5 kuni 10 mg päevas.
- raske neeruprobleemid – 2,5 mg päevas.
- kui teid dialüüsitakse – 2,5 mg päevas. Päevadel, mil teid ei dialüüsita, võib teie annust kohandada sõltuvalt teie vererõhust.

Kasutamine eakatel

Sõltuvalt sellest, kui hästi teie neerud töötavad, määrab arst teie annuse.

Kasutamine lastel ja noorukitel kuni 18 aastat

Kogemus selle ravimi kasutamisel lastel kõrge vererõhuga on piiratud. Kui laps suudab tablette alla neelata, määratakse annus lapse kaalu ja vererõhu alusel. Soovitav algannus on:

- vahemikus 20 kg kuni 50 kg – 2,5 mg päevas
- üle 50 kg – 5 mg päevas.

Annust võib muuta vastavalt lapse vajadustele:

- maksimaalselt 20 mg päevas lastele, kes kaaluvad 20 kg kuni 50 kg
- maksimaalselt 40 mg päevas lastele, kes kaaluvad üle 50 kg.

Seda ravimit ei soovitata vastsündinutele (esimesed paar nädalat pärast sündi) ja lastele neeruprobleemidega.

Tablette saab jagada võrdseteks annusteks.

Juhised tableti eemaldamiseks blistrist

1^e samm: Tehke küünega väike lõige blisterpakendi trükitud poolelt, kuni see rebeneb.

2^e samm: Tableti hõlpsaks eemaldamiseks blisterpakendist soovitame vajutada blisterpakendi küljele.

Kas olete seda ravimit liiga palju võtnud?

Kui olete võtnud liiga palju Enalapriilmaleaat Sandoz'i, võtke kohe ühendust oma arsti või apteekriga. Võtke ravimi pakend kaasa. Võivad ilmneda järgmised sümptomid: võite tunda pearinglust või peapööritust. See on tingitud vererõhu järsust või liigsest langusest.

Kas unustasite seda ravimit võtta?

- Kui unustate tableti võtta, jätke vahelejäädud annus vahele.
- Võtke järgmine annus tavapäraselt.
- Ärge võtke kahekordset annust, et unustatud annust tasa teha.

Kui lõpetate selle ravimi võtmise

Ärge lõpetage Enalapriilmaleaat Sandoz'i võtmist ilma arstiga konsulteerimata.

Kas teil on veel küsimusi selle ravimi kasutamise kohta? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu iga ravim, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Lõpetage Enalapriilmaleaat Sandoz'i võtmine ja võtke kohe ühendust oma arstiga, kui teil tekib mõni järgmistest sümptomitest:

näo, huulte, keele või kurgu turse koos võimalikukõrge hingamine või neelamisraskused
käte, jalgade või pahklude turse
punane nahalööve (nõgestõbi).

Te peate arvestama, et negroidse rassi patsientidel on suurem risk selliste reaktsioonide tekkeks. Lõpetage selle ravimi võtmine ja pöörduge kohe arsti poole, kui teil esineb mõni ülalnimetatud sümptomitest.

Kui alustate selle ravimi võtmist, võite tunda, et minestate või tunnete pearinglust. Kui see juhtub, aitab lamamine. See tunne on põhjustatud teie vererõhu langusest. Kui jätkate ravimi võtmist, peaks see paranema. Kui olete mures, pöörduge arsti poole.

Muud kõrvaltoimed on:

Väga sageli (võib esineda rohkem kui 1-l inimesel 10-st):

pearinglus, nõrkuse või haiglase tunde tekkimine
hägune nägemine
köha

Sageli (võib esineda kuni 1-l inimesel 10-st):

kerge peapööritus madala vererõhu tõttu, südame rütmihäired, kiirenenud südametegevus, valu südame piirkonnas (stenokardia) või valu rinnus
peavalu, depressioon, minestamine (sünkoop)

muutunud maitse
hingeldus
kõhulahtisus, kõhuvalu
väsimus
nahalööve, allergilised reaktsioonid näo, huulte, keele ja/või kurgu tursega, millega kaasneb neelamis- või hingamisraskus
kõrge kaaliumisisaldus veres (hüperkaleemia), liiga palju kreatiniini veres (mõlemad avastatakse tavaliselt vereanalüüsiga)

Mõnikord (võib esineda kuni 1-l inimesel 100-st):

liigne punetus
äkiline vererõhu langus
kiire või ebaregulaarne südametegevus (südamepekslemine)
südameatakk (võimalik äärmiselt madala vererõhu tõttu kõrge riskiga patsientidel, sealhulgas patsientidel, kellel on häiritud südame ja/või aju verevarustus)
insult (võimalik äärmiselt madala vererõhu tõttu kõrge riskiga patsientidel)
aneemia (sealhulgas aplastiline ja hemolüütiline aneemia)
segasus, unetus või unisus, närvilisus
nahas kipitus või tuimus
pearinglus
kõrvahelin (tinnitus)
nohu, kurguvalu või kähedus
astmaga seotud rindkere pingetunne
soolesisu ei liigu edasi (iileus), kõhunäärmepõletik (pankreatiit)
oksendamine, seedehäired (düspepsia), kõhukinnisus, isupuudus (anoreksia)
maoärritus, suukuivus, maohaavand (maohaavand)
lihaste krambid
neerufunktsiooni häire, neerupuudulikkus
rohkem higistamist
sügelus või nõgestõbi (urtikaaria)
juuste väljalangemine
halb enesetunne (halb enesetunne), kõrgenenud temperatuur (palavik)
impotentsus
kõrge valgusisaldus uriinis (proteinuuria) (mõõdetud uuringul)
madal suhkrusisaldus või naatriumisaldus veres, kõrge vere ureasisaldus (kõik mõõdetud vereanalüüsil)

Harva (võib esineda kuni 1 inimesel 1000-st):

Raynaud' fenomen, teie käed ja jalad võivad halva vereringe tõttu muutuda väga külmaks ja valgeks
vere väärtuste muutused nagu vähem valgeid või punaseid vereliblesid, madalam hemoglobiinisisaldus, vähem trombotsüüte
luuüdi funktsiooni halvenemine (luuüdi depressioon)
paistes lümfisõlmed kaelas, kaenlaalustes või kubemes
autoimmuunhaigused
kummalised unenäod või unehäired
vedeliku või muude ainete kogunemine kopsudesse (nähtav röntgenpildil)

nina limaskestast põletik (riniit)
kopsupõletik, mille tagajärjeks on hingamisraskused (pneumoonia)
põskede, igemete, keele, huulte, kurgu põletik
vähenenud uriinikogus (oliguuria)
nahalööve punaste ebakorrapäraste laikudega (erüteem multiforme)
'Stevens-Johnsoni sündroom' ja 'toksiiline epidermaalne nekrolüüs' (tõsised nahahaigused
punetuse ja ketendusega, villid või avatud haavandid), eksfoliatiivne
dermatiit/erütrodermia (tõsine nahalööve ketenduse või naha kaotusega), pemfigus
(vedelikuga täidetud villid nahal)
Maksaprobleemid või sapipõieprobleemid nagu halvemini toimiv maks, maksapõletik,
kollatõbi (naha või silmade kollasus), kõrged maksaensüümide või bilirubiini
kontsentratsioonid (mõõdetud vereanalüüsil)
Rindade areng meestel (günekomastia)

Väga harva (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st):
soole turse (intestinaalne angioödeem).

Pole teada (ei saa olemasolevate andmete põhjal kindlaks määrata)
vedelikupeetus antidiureetilise hormooni ületootmise tõttu, mille tagajärjeks on nõrkus,
väsimus või segasus
on teatatud sümptomikompleksist, millel on mõned või kõik järgnevad sümptomid: palavik,
veresoonte põletik (seroositis, vaskuliit), lihasvalu (müalgia/müosiit), liigesevalu
(artralgia/artriit). Samuti võivad esineda lööve, valgustundlikkus või muud nahahaigused.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti või apteekriga. See kehtib ka võimalike
kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole mainitud. Kõrvaltoimetest võite teatada ka otse
Hollandi kõrvaltoimete keskusele Lareb, veebisait: www.lareb.nl. Kõrvaltoimetest teatamine aitab
meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. KUIDAS SEDA RAVIMIT SÄILITADA?

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril alla 25°C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. See on märgitud pakendile pärast "Exp.:".
Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja viimane päev.

Ärge visake ravimeid kraanikaussi või WC-sse ega prügikasti. Küsige oma apteekrilt, mida teha
ravimitega, mida te enam ei kasuta. Need hävitatakse vastutustundlikult ja ei satu keskkonda.

6. PAKENDI SISU JA MUU TEAVE

Millised ained on selles ravimis?

Selle ravimi toimeaine on enalapriilmaleaat. Tablett sisaldab vastavalt 5, 10 või 20 mg
enalapriilmaleaati.

Teised ained selles ravimis on naatriumvesinikkarbonaat, laktoosmonohüdraat, maisitärklis, talk ja magneesiumstearaat.

5 mg tabletid sisaldavad lisaks hüdroksüpropüütselluloosi.

10 mg tabletid sisaldavad värvainet raudoksiid punane (E172).

20 mg tabletid sisaldavad värvaineid raudoksiid punane ja kollane (E172).

Kuidas Enalapriilmaleaat Sandoz välja näeb ja kui palju on pakendis?

Enalapriilmaleaat Sandoz 5 mg on valge ovaalne, kaksikkumer, murdejoone ja ühel küljel märgistusega "EN 5".

Enalapriilmaleaat Sandoz 10 mg on punakaspruun ovaalne, kaksikkumer, murdejoone ja ühel küljel märgistusega "EN 10".

Enalapriilmaleaat Sandoz 20 mg on oranž ovaalne, kaksikkumer, murdejoone ja ühel küljel märgistusega "EN 20".

Tabletid on pakitud 30 või 90 kaupa blisterpakenditesse, mis on karbis. Kõiki nimetatud pakendisuurusi ei pruugita turustada.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Sandoz B.V., Hospitaaldreef 29, 1315 RC Almere, Holland

Tootja

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke Allee 1

39179 Barleben

Saksamaa

Sandoz B.V.

10/10

Enalapriilmaleaat Sandoz® 5/10/20 mg, tabletten

1313-v17

RVG 23648-23649-23650

1.3.1.3 Bijstüiter

November 2025

Lek Pharmaceuticals d.d.

Trimlini 2D

9220 Lendava

Slovenia

Registrisse kantud:

Enalapriilmaleaat Sandoz on registrisse kantud RVG 23648 (5 mg), RVG 23649 (10 mg) ja RVG 23650 (20 mg) all.

Seda pakendi infolehte on viimati kinnitatud oktoobris 2025.