

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Co-Enalapril EG 20 mg/12,5 mg comprimés Enalapril et hydrochlorothiazide

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 Co-Enalapril EG et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Enalapril EG
3. Comment prendre Co-Enalapril EG
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Co-Enalapril EG
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Co-Enalapril EG et dans quel cas est-il utilisé?

Votre médecin vous a prescrit Co-Enalapril EG pour traiter votre hypertension (pression artérielle élevée).

L'énalapril contenu dans Co-Enalapril EG est un médicament qui appartient au groupe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (inhibiteurs de l'ECA, ou IECA); il agit en élargissant vos vaisseaux sanguins afin de permettre au cœur de pomper plus facilement le sang vers toutes les parties de votre corps. L'hydrochlorothiazide contenu dans Co-Enalapril EG est un médicament qui appartient au groupe de médicaments appelés diurétiques (comprimés favorisent l'évacuation urinaire) et qui agit en incitant vos reins à éliminer une plus grande quantité d'eau et de sel. Ensemble, l'énalapril et l'hydrochlorothiazide aident à réduire l'hypertension artérielle.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Enalapril EG?

Ne prenez jamais Co-Enalapril EG:

- si vous êtes allergique au maléate d'énalapril, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez été traité(e) dans le passé par un médicament du même groupe de médicaments que ce médicament (inhibiteurs de l'ECA) et avez eu réaction allergique, avec un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge, associé à des difficultés à avaler ou à respirer. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous avez eu ce type de réactions sans cause connue, ou si vous avez reçu un diagnostic d'angio-oedème héréditaire ou idiopathique.
- si vous êtes allergique à un médicament dérivé des sulfamides. Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas sûr(e) de ce que sont les médicaments dérivés des sulfamides.
- si vous n'urinez pas
- si vous avez de graves problèmes rénaux
- si vous êtes diabétique ou si vous présentez une altération de la fonction rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament abaissant la pression artérielle et contenant de l'aliskirène

- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également mieux d'éviter Co-Enalapril EG dans la phase précoce de la grossesse – voir rubrique sur la grossesse).
- si vous souffrez d'une maladie hépatique sévère
- 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-oedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru.

Si vous n'êtes pas sûr(e) de devoir commencer à prendre ce médicament, contactez votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Co-Enalapril EG

- Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute allergie.
- Informez votre médecin si vous souffrez d'une maladie cardiaque, de troubles sanguins, de problèmes de foie, si vous êtes sous dialyse ou traité par des diurétiques (comprimés favorisant l'évacuation urinaire) ou si vous avez récemment présenté des vomissements excessifs ou de la diarrhée. Informez également votre médecin si vous suivez un régime pauvre en sel, si vous prenez des suppléments de potassium, des agents d'épargne potassique, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le taux de potassium dans votre sang (p. ex, héparine [médicament utilisé pour prévenir la formation de caillots sanguins], produits contenant du triméthoprim comme la cotrimoxazole [médicaments utilisés pour traiter les infections]), si vous avez plus de 70 ans, si vous êtes diabétique ou si vous avez des problèmes rénaux (y compris une transplantation rénale), car cela peut entraîner une augmentation du taux de potassium dans le sang, ce qui peut être grave. Dans ces cas, votre médecin peut être amené à ajuster la posologie de Co-Enalapril EG ou à surveiller votre taux sanguin de potassium. Si vous êtes diabétique et que vous prenez des médicaments antidiabétiques oraux ou de l'insuline, vous devez surveiller attentivement votre taux de glucose sanguin, en particulier pendant le premier mois de traitement par Co-Enalapril EG. Informez votre médecin si vous avez déjà eu une réaction allergique avec un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec des difficultés à avaler ou à respirer. Vous devez savoir que les patients noirs présentent un risque accru de souffrir de ce type de réactions aux inhibiteurs de l'ECA.
- Informez votre médecin si vous êtes sur le point de recevoir un traitement appelé aphérèse des LDL, ou de recevoir un traitement de désensibilisation pour réduire l'effet d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes.
- Informez votre médecin si vous souffrez d'hypotension artérielle (qui peut se manifester par des évanouissements ou des vertiges, surtout en position debout).
- Avant une intervention chirurgicale et une anesthésie (même chez le dentiste), dites au médecin ou au dentiste que vous prenez Co-Enalapril EG car une chute soudaine de la pression artérielle peut survenir en lien avec l'anesthésie.
- Informez votre médecin si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène (p. ex. lupus érythémateux, polyarthrite rhumatoïde ou sclérodermie), si vous suivez un traitement qui inhibe votre système immunitaire, si vous prenez des médicaments comme l'allopurinol ou le procainamide, ou toute association de ces médicaments.
- Informez votre médecin si vous avez passé ou allez passer un test antidopage, car ce médicament peut produire un résultat positif.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte (ou pouvoir l'être). Ce médicament n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois, car il peut nuire gravement à votre bébé pendant cette période de la grossesse (voir la rubrique consacrée à la grossesse).
- Informez votre médecin si vous prenez un médicament contenant un inhibiteur de la néprilysine tel que le sacubitril (disponible en association à dose fixe avec le valsartan), utilisé chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque, Vous pouvez présenter un risque accru de réaction allergique, appelée angio-oedème.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants, votre risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la surface de la peau, touchant des zones telles que la gorge) peut être augmenté:
 - racécadotril, un médicament utilisé pour traiter la diarrhée

- médicaments utilisés pour prévenir le rejet des greffes d'organes et contre le cancer (par exemple, temsirolimus, sirolimus, évérolimus)
 - vildagliptine, un médicament utilisé pour traiter le diabète
- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Co-Enalapril EG si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée inattendue pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme à fortes doses, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau de type non-mélanome). Protégez votre peau des rayonnements solaires et des UV lorsque vous utilisez Co-Enalapril EG.
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension artérielle:
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARB) (médicaments aussi connus sous le nom de « sartans », par exemple, valsartan, telmisartan, irbésartan, etc.), en particulier si vous souffrez de problèmes rénaux liés au diabète.
 - de l'aliskirène.
- Informez votre médecin si vous ressentez une baisse de la vision ou une douleur oculaire. Ces symptômes peuvent être ceux d'une accumulation de liquide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'une augmentation de la pression dans l'œil; ils peuvent survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise de Co-Enalapril EG. En l'absence de traitement, ils peuvent conduire à une perte permanente de la vision. Si vous avez déjà eu une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez avoir un risque plus élevé de développer ce phénomène.

;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 Co-Enalapril EG ».

Enfants et adolescents

La sûreté et l'efficacité chez l'enfant n'ont pas été établies.

Autres médicaments et Co-Enalapril EG

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin devra éventuellement modifier votre dose et/ou prendre d'autres précautions.

De manière générale, Co-Enalapril EG peut être pris avec d'autres médicaments. Pour prescrire la dose correcte de Co-Enalapril EG, il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez l'un des médicaments suivants:

- Un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA) ou de l'aliskirène (voir également les informations sous les rubriques « Ne prenez jamais Co-Enalapril EG » et « Avertissements et précautions »).Autres antihypertenseurs (médicaments pour réduire la tension artérielle)
- Diurétiques (comprimé qui favorisent l'évacuation urinaire)
- Les suppléments de potassium (y compris les substituts de sel), les diurétiques d'épargne potassique (par exemple, la spironolactone, le triamtèrene et l'amiloride) et d'autres médicaments pouvant augmenter la quantité de potassium dans votre sang (par exemple, le triméthoprime et le cotrimoxazole pour les infections causées par des bactéries; la ciclosporine, un immunosuppresseur utilisé pour prévenir le rejet des greffes d'organes; et l'héparine, un médicament utilisé pour fluidifier le sang et prévenir la formation de caillots).
- Lithium (médicament utilisé pour traiter la maniaque-dépression ou les troubles bipolaires)
- Antidépresseurs tricycliques (médicaments pour traiter la dépression)
- Antipsychotiques (médicaments utilisés pour traiter la schizophrénie)
- Sympathomimétiques (médicaments utilisés dans le traitement de certaines maladies du cœur et des vaisseaux sanguins, et certains médicaments contre le rhume).
- Antidiabétiques (médicaments utilisés pour traiter le diabète)

- AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens - médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'arthrite), ainsi que des traitements à base de sels d'or)
- un inhibiteur de mTOR (par exemple, temsirolimus, sirolimus, évérolimus; médicaments utilisés pour traiter certains types de cancer ou pour empêcher le rejet d'un organe transplanté par le système immunitaire). Voir également les informations de la rubrique « Avertissements et précautions ».
- un médicament contenant un inhibiteur de la néprilysine tel que le sacubitril (disponible en association à dose fixe avec le valsartan) et le racécadotril. Le risque d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge avec difficultés à avaler ou à respirer) peut être accru. Voir également les informations figurant dans les rubriques « Ne prenez jamais CoEnalapril EG » et « Avertissements et précautions ».
- Cytostatiques (médicaments utilisés pour traiter le cancer)

Co-Enalapril EG avec des aliments , boissons et de l'alcool

La plupart des patients prennent Co-Enalapril EG avec un verre d'eau.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. En principe, votre médecin vous recommandera d'arrêter Co-Enalapril EG avant de devenir enceinte ou dès que vous savez que vous êtes enceinte, et vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Co-Enalapril EG. Ce médicament n'est pas recommandé pendant la grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois, car il peut nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé dans cette période.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous souhaitez débiter l'allaitement.

Co-Enalapril EG n'est pas recommandé chez les mères qui allaitent.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les réponses aux médicaments peuvent varier selon les patients. Certains effets indésirables rapportés avec ce médicament peuvent affecter la capacité de certains patients à conduire ou à utiliser des machines (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Co-Enalapril EG contient du lactose (sucre de lait) et du sodium

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

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 Co-Enalapril EG?

Votre médecin décidera de la dose appropriée, en fonction de votre maladie et de la prise éventuelle d'autres médicaments.

La dose recommandée est de 1 comprimé une fois par jour. La plupart des patients prennent ce médicament avec un verre d'eau.

Les patients ayant des antécédents de problèmes rénaux peuvent avoir besoin d'une dose plus faible de ce médicament.

Un traitement antérieur par des diurétiques doit être arrêté 2 à 3 jours avant de commencer le traitement par ce médicament.

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. Il est très important continuer à prendre ce médicament pendant toute la durée prescrite par votre médecin. Ne prenez pas plus de comprimés que la dose prescrite.

Si vous avez pris plus de Co-Enalapril EG que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Co-Enalapril EG, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245) ou l'unité d'urgence la plus proche.

En cas de surdosage, contactez immédiatement votre médecin afin que des soins médicaux puissent être prodigués rapidement. Les symptômes les plus probables sont une sensation d'étourdissement ou de vertige due à une chute soudaine ou excessive de la tension artérielle, une soif excessive, une toux, de la confusion, une respiration rapide, de l'anxiété, une diminution de la quantité d'urine éliminée ou un rythme cardiaque rapide ou lent.

Si vous oubliez de prendre Co-Enalapril EG

Vous devez prendre ce médicament conformément à la prescription médicale. Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre. Reprenez simplement votre schéma de prise habituel.

Si vous arrêtez de prendre Co-Enalapril EG

N'arrêtez pas de prendre Co-Enalapril EG sans avis préalable de votre médecin.

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 Co-Enalapril EG et contactez immédiatement votre médecin dans l'un des cas suivants:

- si vous présentez un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler (survient fréquemment: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10).
- si vous présentez un gonflement des mains, des pieds ou des chevilles (survient fréquemment: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10).
- si vous développez de l'urticaire (survient peu fréquemment: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100).
- réaction d'hypersensibilité grave accompagnée d'une forte fièvre, d'une éruption cutanée ressemblant à des cibles (érythème polymorphe), syndrome de Stevens-Johnson et nécrolyse épidermique toxique (affections cutanées graves s'accompagnant de rougeurs, de desquamation et de cloques sur la peau), éruption cutanée grave avec perte de la peau et des poils (dermatite exfoliative), lupus érythémateux cutané (une maladie immunitaire), éruption cutanée rouge avec desquamation de la peau (érythrodermie), petites bosses remplies de liquide sur la peau (pemphigus), taches violettes ou rouges sur la peau (purpura) (survient rarement: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)
- inflammation du foie (hépatite), insuffisance hépatique pouvant être fatale, coloration jaunâtre des yeux ou de la peau (jaunisse) (survient rarement: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000).

La dose initiale peut entraîner une baisse de la pression artérielle plus importante que celle qui se produira après la poursuite du traitement. Cela peut se manifester sous la forme d'évanouissement ou de

vertiges; dans ce cas, il peut être judicieux de vous allonger. Si vous présentez ces symptômes, veuillez consulter votre médecin.

Très fréquent (peut toucher plus de 1 personne sur 10):

- vue floue
- vertiges
- toux
- nausées
- faiblesse

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10):

- faible taux de potassium dans le sang, augmentation du taux de cholestérol ou de graisses dans le sang, taux élevé d'acide urique dans le sang
- maux de tête, dépression, évanouissement (syncope), modification du goût
- étourdissements dus à une pression artérielle basse (y compris chute de la pression artérielle lors du passage rapide à la position debout), angor ou douleur thoracique, modification du rythme cardiaque, rythme cardiaque rapide
- essoufflement
- diarrhée, douleur abdominale
- éruption cutanée
- crampes musculaires**
- douleur thoracique, fatigue
- niveaux élevés de potassium dans le sang, taux accrus de créatinine dans le sang

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100):

- anémie (y compris anémie aplasique et hémolytique)
- faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie), faible taux de magnésium (hypomagnésémie), maladie caractérisée par des articulations douloureuses et gonflées, causées par la présence de cristaux d'acide urique (goutte)*
- confusion, somnolence, insomnies, nervosité, picotements sans cause (paresthésie), sensation d'étourdissement (vertige), diminution de la libido*
- bourdonnements dans les oreilles
- bouffées congestive, battements de cœur rapides ou irréguliers (palpitations), crise cardiaque, accident vasculaire cérébral éventuellement dû à une pression artérielle trop basse chez les patients à haut risque (patients souffrant de troubles de la circulation sanguine au niveau du cœur et/ou du cerveau)
- écoulement nasal, maux de gorge et enrouement, oppression thoracique associée à l'asthme (difficulté à respirer et respiration sifflante)
- ralentissement du passage des aliments dans l'intestin (iléus), inflammation du pancréas (pancréatite), vomissements, indigestion (dyspepsie), constipation, perte d'appétit (anorexie), douleurs et irritations de l'estomac et/ou ulcère de l'estomac, sécheresse de la bouche, présence excessive de gaz dans l'estomac ou les intestins*
- transpiration accrue (diaphorèse), démangeaisons (prurit), urticaire, chute de cheveux (alopécie)
- douleurs dans les articulations*
- problèmes rénaux (dysfonction rénale), insuffisance rénale, protéines dans les urines (protéinurie)
- impuissance
- sensation de malaise, fièvre
- taux élevé d'urée dans le sang, faible taux de sodium dans le sang

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000):

- modifications des valeurs sanguines telles qu'une diminution du nombre de globules blancs et rouges, une baisse du taux d'hémoglobine, une diminution du nombre de plaquettes sanguines, un gonflement des ganglions du cou, des aisselles ou de l'aîne.
- augmentation du taux de sucre dans le sang

- rêves étranges, trouble du sommeil, faiblesse musculaire parfois due à un faible taux de potassium (parésie)
- mauvaise circulation sanguine dans les membres (phénomène de Raynaud)
- inflammation du nez, accumulation de liquide ou d'autres substances dans les poumons (visible sur les radiographies), difficulté à respirer, détresse respiratoire (y compris pneumopathie inflammatoire et œdème pulmonaire, alvéolite allergique/pneumonie à éosinophiles)
- lésions dans la bouche (stomatite/ulcérations aphteuses), langue gonflée (glossite)
- problèmes de vésicule biliaire
- quantité réduite d'urine (oligurie), maladie rénale (néphrite interstitielle)
- augmentation du volume des seins chez l'homme (gynécomastie)
- taux élevés d'enzymes hépatiques ou de bilirubine

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000):

- taux élevés de calcium dans le sang (hypercalcémie)
- gonflement de votre intestin (angioedème intestinal)

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

- cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome).
- production excessive de l'hormone antidiurétique, provoquant une rétention de liquide, entraînant une faiblesse, une fatigue ou une confusion
- diminution de la vision ou douleur dans les yeux en raison d'une pression élevée (signes possibles d'une accumulation de liquide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien), glaucome aigu à angle fermé ou myopie temporaire (myopie aiguë).
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (séríte/vascularite)
- Une association de symptômes a été rapportée, pouvant inclure un ou plusieurs des signes suivants: fièvre, inflammation des vaisseaux sanguins (séríte/vascularite), douleurs musculaires (myalgie/myosite), douleurs articulaires (arthralgie/arthrite). Une éruption cutanée, une photosensibilité ou autres manifestations cutanées peuvent survenir.
 - * Uniquement avec des doses d'hydrochlorothiazide de 12,5 mg et 25 mg.
 - ** L'incidence des crampes musculaires est fréquente pour les doses d'hydrochlorothiazide de 12,5 mg et de 25 mg, tandis que cet événement est peu fréquent pour les doses d'hydrochlorothiazide de 6 mg.

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: **Belgique:** Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé (AFMPS) – Division Vigilance – Boîte Postale 97 – B-1000 Bruxelles Madou – site internet: www.notifieruneffetindesirable.be. **Luxembourg:** Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé: www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Co-Enalapril EG?

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

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

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni 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 Co-Enalapril EG

- Les substances actives sont: énalapril et hydrochlorothiazide.
Un comprimé contient 20 mg de maléate d'énalapril et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.
- Les autres composants sont:
lactose monohydraté, amidon de maïs, amidon pré-gélatinisé, talc, carbonate d'hydrogène de sodium, stéarate de magnésium.

Aspect de Co-Enalapril EG et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés blancs, ronds et plats à bords biseautés et présentant une barre de cassure sur une seule face.

Co-Enalapril EG est disponible dans des plaquettes (Aluminium/OPA/PVC laminé) contenant 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 120, 200 et 250 comprimés.

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

EG (Eurogenerics) SA - Esplanade Heysel b22 - 1020 Bruxelles

Fabricants

- Stada Arzneimittel AG - Stadastraße 2-18 - 61118 Bad Vilbel – Allemagne
- Sanico NV - Industriezone - Veedijk 59 - 2300 Turnhout - Belgique
- Clonmel Healthcare Ltd. - Waterford Road - Clonmel - Co. Tipperary - Irlande
- Stada Arzneimittel GmbH. – Muthgasse 36 - 1190 Vienne - Autriche
- Stadapharm GmbH – Stadastraße 2-18 - 61118 Bad Vilbel - Allemagne
- KRKA, dd, Novo mesto - Smarjeska cesta 6 - 8501 Novo mesto – Slovénie

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

Autriche	Co-Renistad 20/12,5 mg
Belgique	Co-Enalapril EG 20 mg/12,5 mg comprimés
Danemark	Enacecor
Italie	Enalapril Idrochlorothiazide EG 20 mg + 12,5 mg Compresse
Luxembourg	Co-Enalapril EG 20 mg/12,5 mg comprimés
Pays-Bas	Enalaprilmaleaat/Hydrochloorthiazide CF 20/12,5 mg
Suisse	Enalapril comp Stada

Numéro d'Autorisation de Mise sur le Marché: BE242715

Mode de délivrance: sur prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée/révisée est 09/2022 / 08/2022.