

Bijsluiter : Informatie voor de gebruiker

Co-Renitec 20 mg/12,5 mg, tabletten enalaprilmaleaat/hydrochloorthiazide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken 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 Co-Renitec en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Co-Renitec en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Co-Renitec bevat enalaprilmaleaat en hydrochloorthiazide:

- enalapril behoort tot een klasse van geneesmiddelen bekend als ACE (angiotensineconversie-enzym)-remmers, die de bloedvaten verwijden;
- hydrochloorthiazide behoort tot een klasse van geneesmiddelen bekend als plaspillen (thiazidediuretica), die het urinevolume verhogen.

Deze geneesmiddelen verlagen de bloeddruk. Co-Renitec wordt gebruikt om hoge bloeddruk te behandelen (hypertensie) bij patiënten die moeten worden behandeld door een combinatie van een angiotensineconversie-enzym en een diureticum.

Als uw arts Co-Renitec heeft voorgeschreven om uw hoge bloeddruk te behandelen, wordt aangenomen dat deze combinatie geschikt is voor uw conditie. De Co-Renitec kan niet worden gebruikt als start behandeling.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor enalaprilmaleaat of hydrochloorthiazide of een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter. De mogelijke symptomen zijn: zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of keel of ademhalingsmoeilijkheden of slikproblemen.
- Als U ooit behandeld werd met een soortgelijk geneesmiddel als Co-Renitec (ACE-remmers: angiotensineconversie-enzym) en indien u een allergische reactie heeft gehad met zwelling van het gezicht, de lippen, de tong en/of keel met ademhalingsmoeilijkheden of slikproblemen of indien u dezereacties heeft gehad zonder bekende oorzaak.
- Als u ooit gediagnosticeerd was met angio-oedeem. De mogelijke symptomen zijn: jeuk, netelroos, piepende ademhaling of zwelling van de handen, de keel, de mond of oogleden.
- Als u bent allergisch voor sulfonamiden.
- als u diabetes of een nierfunctiestoornis heeft en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat aliskiren bevat.

- Als u langer dan 3 maanden zwanger bent. (Het is ook beter Co-Renitec te vermijden in het begin van de zwangerschap – zie de rubriek “Zwangerschap”).
- Als u niet kunt plassen.
- 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.

Gebruik Co-Renitec niet als het bovenvermelde op u van toepassing is. Twijfelt u? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Co-Renitec inneemt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

- als u medische problemen heeft gehad of allergieën;
- als u in het verleden last heeft gehad van ademhalings- of longproblemen (waaronder ontsteking of vocht in de longen) na inname van hydrochloorthiazide. Als u na het innemen van Co-Renitec ernstige kortademigheid of moeite met ademen krijgt, roep dan onmiddellijk medische hulp in;
- als u nierproblemen heeft, onlangs een niertransplantatie heeft ondergaan, een dialysepatiënt bent of plaspillen (diuretica) inneemt;
- als u een zoutarm dieet volgt, kaliumsupplementen, kaliumsparende middelen, zoutvervangende middelen met kalium of andere geneesmiddelen gebruikt die de hoeveelheid kalium in uw bloed kunnen verhogen (bijvoorbeeld heparine [een geneesmiddel dat bloedklonters voorkomt], geneesmiddelen met trimethoprim zoals cotrimoxazol [geneesmiddelen voor de behandeling van infecties]) of onlangs overmatig heeft moeten braken of diarree heeft gehad;
- als u een hartprobleem heeft;
- als u een lage bloeddruk heeft (u kunt zich zwak of duizelig voelen vooral bij het opstaan);
- als u een bloedprobleem heeft;
- als u een leverprobleem heeft;
- als u diabetes heeft;
- als u jicht heeft;
- als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt kan het risico op angio-oedeem 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.
- Vertel het uw arts voordat u Co-Renitec gebruikt dat u huidkanker heeft gehad of als u tijdens de behandeling een onverwachte huidbeschadiging krijgt. Behandeling met hydrochloorthiazide, vooral langdurig gebruik met hoge doses, kan het risico op sommige soorten huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker) vergroten. Bescherm uw huid tegen blootstelling aan de zon en uv-stralen terwijl u dit middel gebruikt.
- Vertel het uw arts als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt als behandeling tegen hoge bloeddruk:
 - een angiotensine II-receptorantagonist (ARB) (ook bekend als sartans – bijvoorbeeld valsartan, telmisartan, irbesartan), in het bijzonder als u diabetes-gerelateerde nierproblemen heeft
 - aliskiren.
- Vertel het uw arts als u last hebt van een verminderd gezichtsvermogen of oogpijn. Dit kunnen symptomen zijn van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of een verhoogde druk in uw oog. Dit kan binnen uren tot weken nadat u Co-Renitec hebt ingenomen optreden. Als dit niet behandeld wordt kan het leiden tot blijvende blindheid. U heeft een hoger risico om dit te krijgen als u eerder een allergie voor penicilline of sulfonamide heeft gehad.

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

Zie ook de informatie in de rubriek ‘Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?’

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

Als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden), vertel dat dan aan uw arts. Co-Renitec is niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap en mag niet worden ingenomen als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat gebruik in dit stadium zeer schadelijk kan zijn voor uw baby. (zie rubriek “Zwangerschap”).

Als het bovenvermelde op u van toepassing is (of als u twijfelt), neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Co-Renitec gebruikt.

Als u nierproblemen of diabetes heeft of kaliumsparende middelen, plaspillen of kaliumsupplementen of kaliumzouten inneemt, kan Co-Renitec de kaliumspiegel in uw bloed verhogen. Dit kan ernstig zijn. Uw arts zal de kaliumspiegel in uw bloed moeten controleren en kan de dosis Co-Renitec aanpassen.

Als u de volgende procedures moet ondergaan, vertel dan aan uw behandelende arts dat u Co-Renitec inneemt:

- een operatie of verdoving (zelfs bij de tandarts);
- LDL-afereze, een behandeling om met behulp van een machine cholesterol uit het bloed te verwijderen;
- een desensibilisatiebehandeling om het effect van een allergie voor bijen- of wespensteken te verminderen.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Co-Renitec is niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Co-Renitec nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor kruidengeneesmiddelen. Sommige andere geneesmiddelen kunnen ook de werking van Co-Renitec beïnvloeden, waaronder:

- een angiotensine II-receptorantagonist (ARB) of aliskiren (zie ook de informatie in de rubrieken ‘Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?’ en ‘Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?’)
- plastabletten (diuretica) zoals thiaziden, furosemide, bumetanide;
- andere bloeddrukverlagers;
- 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). Zie ook de rubriek “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?”;
- lithium, voorgeschreven voor de behandeling van sommige psychische aandoeningen. Co-Renitec mag niet samen met dit geneesmiddel worden ingenomen;
- tricyclische antidepressiva zoals amitriptyline en antipsychotica;
- pijnstillers zoals morfine of anesthetica, omdat uw bloeddruk te sterk kan dalen;
- cholestyramine of colestipol (om de cholesterolspiegels onder controle te houden);
- niet-steroidale anti-inflammatoire geneesmiddelen, inclusief goudtherapie;

- geneesmiddelen zoals efedrine gebruikt in sommige hoestmiddelen en middelen tegen verkoudheid of noradrenaline en adrenaline gebruikt voor lage bloeddruk, shock, hartfalen, astma of allergieën. Als ze samen met Co-Renitec worden ingenomen, kunnen deze geneesmiddelen de bloeddruk hoog houden;
- ACTH (toegediend om uw schildklierfunctie te meten);
- corticosteroïden (gebruikt voor de behandeling van aandoeningen zoals reuma, artritis, allergische aandoeningen, astma of bepaalde bloedstoornissen);
- tubocarine, een spierverslapper gebruikt tijdens operaties;
- antidiabetica zoals insuline. Samen ingenomen met antidiabetica kan Co-Renitec de bloedsuikerspiegels nog verder verlagen.
- een mTOR-remmer (bijvoorbeeld temsirolimus, sirolimus, everolimus: medicijnen die gebruikt worden om bepaalde vormen van kanker te behandelen of om het afstoten van een getransplanteerd orgaan door het immuunsysteem van het lichaam te voorkomen). Zie ook de informatie onder ‘Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?’.
- een neprilysine-remmer zoals sacubitril, racecadotril of vildagliptine. Sacubitril zit altijd samen met valsartan in een tablet. Het risico op een allergische reactie die angio-oedeem genoemd wordt, kan verhoogd zijn. Hierbij krijgt u last van een opgezwollen gezicht, opgezwollen lippen, tong of keel. U kunt hierdoor moeilijk slikken en ademhalen. Zie ook de informatie onder ‘Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?’ en ‘Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?’.

Als u twijfelt of het bovenvermelde op u van toepassing is, neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Co-Renitec gebruikt.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Co-Renitec kan al dan niet met voedsel worden ingenomen. Alcohol drinken tijdens een inname van Co-Renitec kan echter de bloeddruk te sterk verlagen en u kunt zich dan duizelig, ijlhoofdig voelen of kan tot flauwte leiden.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Normaal zal uw arts u aanraden om de behandeling met Co-Renitec te staken voordat u zwanger wordt of zodra u weet dat u zwanger bent, en zal hij u adviseren om een ander geneesmiddel dan Co-Renitec te gebruiken. Co-Renitec wordt niet aanbevolen tijdens de zwangerschap en mag niet worden ingenomen als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat gebruik in dit stadium zeer schadelijk kan zijn voor uw baby.

Borstvoeding

Enalaprilmaleaat en enalaprialaat (het product dat zorgt voor de transformatie van enalapril in het lichaam) worden uitgescheiden in de moedermelk in zeer kleine hoeveelheden. Thiaziden gaan ook over in de moedermelk. Als u borstvoeding geeft of van plan bent om borstvoeding te geven, raadpleeg dan uw arts.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Sommige bijwerkingen die met Co-Renitec zijn waargenomen zoals duizeligheid, slaperigheid en vermoeidheid kunnen bij sommige patiënten de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen beïnvloeden.

Co-Renitec bevat lactose

Co-Renitec bevat lactose, een soort suiker. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Co-Renitec bevat natrium

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

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik Co-Renitec

- Neem dit geneesmiddel in via de mond.
- Gebruik Co-Renitec altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld.
- Het aantal tabletten dat u moet innemen hangt af van uw aandoening.

Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

DENK ERAAN, dit geneesmiddel is alleen aan u voorgeschreven. Geef het niet door aan anderen. Het kan schadelijk zijn voor hen.

De geadviseerde dosering is:

- Eén tablet per dag.
- Uw arts kan de dosis verhogen tot twee tabletten per dag indien hij het nodig acht.
- Neem altijd de dosis die uw arts heeft voorgeschreven.
- Vertel uw arts indien u andere geneesmiddelen inneemt.

Wanneer u Co-Renitec begint te gebruiken

- Bij sommige personen kan na de eerste dosis de bloeddruk sterk dalen. Ze kunnen zich duizelig, ijlhoofdig of flauw voelen.
- Als dit gebeurt, kan het helpen om te gaan liggen. Bent u bezorgd? Neem dan contact op met uw arts.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u teveel aan Co-Renitec hebt gebruikt of ingenomen, neem onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070 245 245).

De meest frequente symptomen van een overdosering van Co-Renitec zijn de volgende :
ijlhoofdigheid of duizeligheid door een plotse of overmatige bloeddrukdaling.

De behandeling met Co-Renitec moet gestaakt worden. Er dient onmiddellijk een arts gewaarschuwd te worden. In afwachting van zijn komst of van overbrenging naar het ziekenhuis moet men proberen braken op te wekken, behalve bij een zeer lage bloeddruk, in welk geval de patiënt moet blijven neerliggen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

- Sla de vergeten dosis over.
- Neem de volgende zoals gebruikelijk.
- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Stop niet met het gebruiken van Co-Renitec, tenzij uw arts het u heeft gezegd. Als u stopt kan uw bloeddruk verhogen. Een te hoge bloeddruk kan uw hart en nieren aantasten.

Heeft u nog 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 middel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Stop het gebruik van Co-Renitec en raadpleeg onmiddellijk een arts als er een van de volgende bijwerkingen optreedt:

- zwelling van het gezicht, de lippen, tong of keel. Dit kan ademhalingsmoeilijkheden of slikproblemen veroorzaken;
- zwelling van handen, voeten of enkels;
- rode vlekken op de huid (netelroos).

Patiënten met een zwarte huidskleur die ACE-remmers gebruiken hebben een verhoogd risico op deze reacties. Enalapril, een van de geneesmiddelen in Co-Renitec, is een ACE-remmer.

Wanneer u Co-Renitec begint te gebruiken

- Bij sommige personen kan na de eerste dosis de bloeddruk sterk dalen. Ze kunnen zich duizelig, ijlhoofdig of flauw voelen.
- Als dit gebeurt, kan het helpen om te gaan liggen. Bent u bezorgd? Neem dan contact op met uw arts.

Andere mogelijke bijwerkingen van Co-Renitec zijn:

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Duizeligheid. Dit verdwijnt gewoonlijk na verlaging van de dosis.
- Wazig zien.
- Hoest.

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Hoest, die verdwijnt na stopzetting van het geneesmiddel. Vooral vrouwen en niet-rokers worden hierdoor getroffen
- Een lage bloeddruk waardoor u zich duizelig of ijlhoofdig kunt voelen
- Vermoeidheid (dit verdwijnt gewoonlijk na verlaging van de dosis) of zwakte (asthenie)
- Flauwvallen
- Slaapproblemen (slapeloosheid)
- Het gevoel alsof er mieren over de huid lopen (paresthesie)
- Hoofdpijn
- Onpasselijkheid (misselijkheid) of overgeven (braken)
- Diarree
- Spierkrampen
- Verminderde geslachtsdrift (libido)
- Onvermogen om een erectie te krijgen of te behouden (impotentie)
- Kortademigheid

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Aanvallen van pijnlijke gewrichtsontsteking (jicht)
- Gewrichtspijn (artralgie)
- Zenuwachtigheid
- Zeer grote vermoeidheid (slaperigheid)
- Verwardheid, slapeloosheid
- Het gevoel alsof de kamer beweegt of ronddraait (vertigo)
- Oorsuizingen (tinnitus)
- Pijn op de borst
- Snelle of onregelmatige hartslag
- Kortademigheid
- Indigestie
- Buikpijn
- Constipatie of winderigheid
- Droge mond

- Huiduitslag
- Gevoeligheid/angio-oedeem : Een angio-oedeem van het gezicht, de extremiteiten, de lippen, de tong, de stemspleet en/of het strottehoofd
- Zweten
- Hoge glucose-, urinezuur-, ureum- en creatininespiegels in het bloed (vastgesteld in een bloedtest)
- Hoge urinezuurspiegels (vastgesteld in een bloedtest)
- Lage kaliumspiegels in het bloed (vastgesteld in een bloedtest)

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Jeuk
- Een huidprobleem met blaarvorming en bloeding van de lippen, ogen, mond, neus en geslachtsorganen (het syndroom van Stevens-Johnson)
- Ontsteking van de pancreas (pancreatitis)
- Nierproblemen
- Leverproblemen zoals verhoogde leverenzymen en bilirubine (vastgesteld in een bloedtest)
- Hoge kaliumspiegels in het bloed (vastgesteld in een bloedtest)
- Lage hemoglobinespiegel en hematocrietwaarden (vastgesteld in een bloedtest)

Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)

- Verwardheid
- Misselijkheid, prikkelbaarheid en verwarring door het syndroom van ongepaste afscheiding van antidiuretisch hormoon (SIADH)
- Opeens ademnood krijgen (klachten omvatten ernstige kortademigheid, koorts, zwakte en verwardheid)

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- Huid- en lipkanker (Niet-melanome huidkanker)
- Een verminderd gezichtsvermogen of pijn in uw ogen als gevolg van hoge druk (mogelijke tekenen van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie)).

Co-Renitec bevat twee geneesmiddelen: enalapril en hydrochloorthiazide. De volgende bijwerkingen werden waargenomen met de individuele geneesmiddelen. Dit betekent dat ze ook met Co-Renitec zouden kunnen voorkomen:

- Loopneus
- Keelpijn en heesheid
- Infectie van de speekselklier
- Ademhalingsproblemen zoals astma of spasme van de luchtwegen
- Wazig zicht of andere visusstoornissen
- Veranderde smaak of verminderde eetlust
- Maagirritatie of maagzweer
- Ontsteking van de mond of de tong
- Haaruitval
- Zwelling van de borstklieren bij mannen
- Opvliegers
- Algemeen gevoel van onbehagen (malaise)
- Hoge temperatuur (koorts)
- Depressie
- Hartaanval of beroerte door een zeer lage bloeddruk
- Pijn op de borst (angina pectoris)
- Veranderingen in de hartslag
- Gevoelloosheid, tintelingen en kleurverandering (wit, blauw en dan rood) in vingers en tenen wanneer blootgesteld aan koude (syndroom van Raynaud)
- Abnormale dromen, slaapstoornissen
- Abnormale lymfklieren

- Verminderde capaciteit om infecties te bestrijden wegens beenmergdepressie
- Ziekten waardoor het lichaam zijn eigen immuunsysteem aanvalt
- Lage glucose- of natriumspiegels in het bloed (vastgesteld in een bloedtest)
- Veranderingen in de bloedsamenstelling. Dit omvat een laag aantal rode bloedcellen (anemie), witte bloedcellen (neutropenie en agranulocytose), bloedplaatjes (trombocytopenie) of een gelijktijdige verlaging van alle soorten bloedcellen (pancytopenie). Dit is zichtbaar in een bloedtest.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het nationale meldsysteem: **voor België:** Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten. Afdeling Vigilantie. Postbus 97, 1000 BRUSSEL Madou. Website: www.eenbijwerkingmelden.be, e-mail: adr@fagg.be. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

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. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juist manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stoffen in dit middel zijn enalaprilmaleaat en hydrochloorthiazide. Elke tablet bevat 20 mg enalaprilmaleaat en 12,5 mg hydrochloorthiazide.
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumbicarbonaat, lactose, maïszetmeel, gepregelatineerd maïszetmeel, geel ijzeroxide (E 172), magnesiumstearaat.

Hoe ziet Co-Renitec eruit en wat zit er in een verpakking?

Tabletten met 20 mg enalaprilmaleaat en 12,5 mg hydrochloorthiazide; verpakking met 28, 56 of 98 tabletten. Kalenderverpakking.

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

Vergunninghouder:

Organon Belgium, Handelsstraat 31/Rue du Commerce 31, B-1000 Brussel/Bruxelles/Brüssel
Tel/Tél: 0080066550123 (+32 2 2418100); d poc.benelux@organon.com

Fabrikant:

Merck Sharp & Dohme BV, Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, Nederland

Schering-Plough Labo NV, Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220, België

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE147673

Neem contact op met uw arts of apotheker voor meer informatie over dit geneesmiddel.
U kunt ook contact opnemen met de plaatselijke vertegenwoordiger of de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 06/2022.