

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Renitec Plus 20/6, tabletten 20/6 mg 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 Renitec Plus en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

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

Uw arts heeft Renitec Plus voorgeschreven ter behandeling van uw hypertensie (hoge bloeddruk).

Het enalapril in Renitec Plus behoort tot een groep geneesmiddelen die ACE (angiotensine-conversie-enzym)-remmers wordt genoemd en werkt doordat het de bloedvaten wijder maakt waardoor het voor het hart gemakkelijker wordt om bloed naar alle delen van uw lichaam te pompen. Het hydrochloorthiazide in Renitec Plus behoort tot een groep geneesmiddelen die diuretica (plaspillen) wordt genoemd en werkt doordat het ervoor zorgt dat er meer water en zout door de nieren worden uitgescheiden. Samen helpen enalapril en hydrochloorthiazide bij het verlagen van een hoge bloeddruk.

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 een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- als u in het verleden behandeld bent met een geneesmiddel uit dezelfde groep geneesmiddelen als dit middel (ACE-remmers) en allergische reacties heeft gehad met zwelling van het gezicht, de lippen, de tong en/of de keel met daarbij moeilijk slikken of ademen. U moet dit middel niet gebruiken als u één van de genoemde reacties, zonder een bekende oorzaak, heeft gehad of als bij u erfelijk of idiopathisch angio-oedeem is vastgesteld
- als u allergisch bent voor geneesmiddelen op basis van sulfonamide (als u niet zeker weet welke geneesmiddelen dat zijn, vraag het dan aan uw arts)
- als u geen urine uitscheidt (anurie)
- als u ernstige nierproblemen heeft
- als u diabetes of een nierfunctiestoornis heeft en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat aliskiren bevat
- als u meer dan 3 maanden zwanger bent (het is ook beter om dit middel niet te gebruiken aan het begin van de zwangerschap – zie ook ‘Zwangerschap’)

- als u ernstige leverproblemen heeft
- als u een geneesmiddel voor de behandeling van onvoldoende pompkracht van het hart (hartfalen) gebruikt met sacubitril/valsartan.

Als u er niet zeker van bent dat u dit middel moet gaan gebruiken, neem dan contact op met uw arts.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt:

- Vertel uw arts over eventuele medische problemen die u heeft of heeft gehad en over eventuele allergieën.
- Vertel het uw arts als u een hartaandoening, bloedbeeldafwijkingen, leveraandoeningen heeft, als u dialyse ondergaat of wordt behandeld met diuretica (plaspillen), of als u onlangs last heeft gehad van overmatig braken of overmatige diarree. Vertel het uw arts ook als u een zoutarm dieet heeft, kaliumsupplementen slikt of kaliumsparende of zoutvervangende middelen met kalium gebruikt, ouder dan 70 jaar bent, diabetes of nierproblemen heeft (waaronder niertransplantatie), omdat hierdoor het kalium in uw bloed kan stijgen, wat ernstig kan zijn. In deze gevallen kan het zijn dat uw arts de dosering van dit middel moet aanpassen of het kalium in uw bloed moet controleren. Als u diabetes heeft en geneesmiddelen tegen diabetes slikt of insuline gebruikt, moet u goed letten op eventuele lage bloedsuikerspiegels, vooral tijdens de eerste maand van behandeling met dit middel. Vertel het uw arts als u ooit een allergische reactie heeft gehad waarbij zwelling van het gezicht, de lippen, tong en/of keel optrad met daarbij moeilijk slikken of ademen. U moet u ervan bewust zijn dat negroïde patiënten een verhoogd risico van deze reacties op ACE-remmers hebben.
- Vertel het uw arts als u huidkanker heeft gehad of als u tijdens de behandeling een verdachte huidafwijking 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 binnenkort een behandeling genaamd LDL-afereze moet ondergaan of als u binnenkort een behandeling ondergaat om u minder gevoelig te maken voor de gevolgen van een allergie voor bijen- of wespenteken.
- Vertel het uw arts als u een lage bloeddruk heeft (u kunt dit waarnemen door neiging tot flauwvallen of duizeligheid, met name als u opstaat).
- Voor een operatie en voordat u verdoofd wordt (zelfs bij de tandarts), moet u de arts of tandarts vertellen dat u dit middel gebruikt; bij de verdoving kan er namelijk een plotselinge verlaging van de bloeddruk optreden.
- Vertel het uw arts als u lijdt aan collageen vaatlijden (bijvoorbeeld lupus erythematosus, reumatoïde artritis of sclerodermie), wordt behandeld met geneesmiddelen die uw afweersysteem beïnvloeden of de geneesmiddelen allopurinol of procaïnamide of een combinatie hiervan gebruikt.
- Vertel het uw arts als u denkt dat u zwanger bent of als u zwanger wilt worden. Het gebruik van dit middel wordt niet aanbevolen tijdens het begin van de zwangerschap. Het middel moet niet gebruikt worden als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het ernstige nadelige effecten voor de baby kan hebben als u het in deze periode gebruikt (zie ook 'Zwangerschap').
- Vertel het uw arts als u een mTOR remmer gebruikt (bijvoorbeeld temsirolimus, sirolimus, everolimus: geneesmiddelen 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). U heeft mogelijk een grotere kans op een allergische reactie met zwelling van het gezicht, de lippen, tong en/of keel waarbij u moeilijk kunt slikken of ademen (angio-oedeem).
- Vertel het uw arts als u een geneesmiddel gebruikt waar een neprilysine-remmer (een middel dat wordt gebruikt bij patiënten met onvoldoende pompkracht van het hart) in zit, zoals sacubitril. Sacubitril zit altijd samen met valsartan in een tablet. U heeft mogelijk een grotere kans op een allergische reactie met zwelling van het gezicht, de lippen, tong en/of keel waarbij u moeilijk kunt slikken of ademen (angio-oedeem).

- Vertel het uw arts als u een geneesmiddel gebruikt waar racecadotril in zit. Dit wordt gebruikt bij patiënten met plotselinge diarree. U heeft mogelijk een grotere kans op een allergische reactie met zwelling van het gezicht, de lippen, tong en/of keel waarbij u moeilijk kunt slikken of ademen (angio-oedeem).
- 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.

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?’

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

De veiligheid en effectiviteit bij kinderen zijn niet vastgesteld.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Renitec Plus nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kortgeleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Uw arts kan uw dosis aanpassen en/of andere voorzorgsmaatregelen nemen.

Over het algemeen kan Renitec Plus samen met andere geneesmiddelen worden ingenomen. Om de juiste dosis voor te kunnen schrijven, is het vooral belangrijk voor uw arts om te weten of u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- 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?’)
- andere antihypertensiva (bloeddrukverlagende geneesmiddelen)
- diuretica (plaspillen)
- kaliumhoudende geneesmiddelen (ook zoutvervangende geneesmiddelen)
- lithium (geneesmiddel voor de behandeling van bepaalde vormen van depressie of bipolaire stoornissen)
- tricyclische antidepressiva (geneesmiddelen tegen depressie)
- antipsychotica (geneesmiddelen voor de behandeling van schizofrenie)
- sympathicomimetica (geneesmiddelen voor de behandeling van bepaalde hart- en bloedvataandoeningen, en sommige geneesmiddelen tegen verkoudheid)
- antidiabetica (geneesmiddelen voor de behandeling van diabetes)
- NSAID's (geneesmiddelen voor de behandeling van pijn en artritis, inclusief behandeling met goud)
- een mTOR-remmer (bijvoorbeeld temsirolimus, sirolimus, everolimus: geneesmiddelen 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 geneesmiddel waar een neprilysine-remmer in zit, zoals sacubitril en racecadotril. Sacubitril zit altijd samen met valsartan in een tablet. Dit geneesmiddel wordt gebruikt bij patiënten met onvoldoende pompkracht van het hart (hartfalen). De kans op een allergische reactie die angio-oedeem genoemd wordt, kan groter zijn. Hierbij krijgt u last van een opgezwollen gezicht, opgezwollen lippen, tong of keel. U kunt hierdoor moeilijk slikken en ademen. Zie ook de informatie onder ‘Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?’ en ‘Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?’.

- cytostatica (geneesmiddelen voor de behandeling van kanker).

Waarop moet u letten met drinken?

De meeste mensen nemen dit middel met water in.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Bent u zwanger, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Gewoonlijk zal uw arts u adviseren te stoppen met het gebruik van dit middel voordat u zwanger wordt of zodra u weet dat u zwanger bent en in plaats daarvan een ander geneesmiddel voorschrijven. Dit middel wordt niet aanbevolen voor gebruik tijdens de zwangerschap. Het middel moet niet gebruikt worden als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het ernstige nadelige effecten voor de baby kan hebben als u het in deze periode gebruikt.

Borstvoeding

Vertel het uw arts als u borstvoeding geeft of hiermee wilt beginnen. Dit middel wordt afgeraden voor moeders die borstvoeding geven.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

De reacties van patiënten op geneesmiddelen kunnen verschillen. Bepaalde met dit middel gemelde bijwerkingen kunnen van invloed zijn op het vermogen van patiënten om auto te rijden of machines te gebruiken (zie 'Mogelijke bijwerkingen').

Renitec Plus bevat lactose

Dit middel bevat lactose, een soort suiker. Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Uw arts bepaalt de benodigde dosering, afhankelijk van uw aandoening en of u andere geneesmiddelen gebruikt.

De aanbevolen dosering is eenmaal daags één tablet. De meeste mensen nemen dit middel met wat water in.

Patiënten met een voorgeschiedenis van nierproblemen kunnen een lagere dosis van dit middel nodig hebben.

Voorgaande behandeling met diuretica moet twee tot drie dagen vóór instelling van de behandeling met dit middel worden stopgezet.

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Het is erg belangrijk om dit middel te gebruiken voor zolang als uw arts het voorschrijft. Neem niet meer tabletten in dan is voorgeschreven.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u te veel van dit middel heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, zodat snel medische hulp geboden kan worden. De meest waarschijnlijke verschijnselen zijn een licht gevoel in het hoofd of duizelig gevoel dat wordt veroorzaakt door een plotselinge of overmatige verlaging van de bloeddruk, overmatige dorst, hoest, verwarring, hyperventilatie, angst, een verlaagde uitscheiding van urine of een snelle of langzame hartslag.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem dit middel in zoals voorgeschreven. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Volg gewoon het normale doseringsschema.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Stop niet met het innemen van dit middel tenzij uw arts u zegt te stoppen.

Heeft u nog andere vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De volgende termen worden gebruikt om aan te geven hoe vaak bijwerkingen gemeld zijn.

Zeer vaak	komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers
Vaak	komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers
Soms	komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers
Zelden	komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers
Zeer zelden	komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers
Niet bekend	frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Neoplasma, benigne, maligne en niet-gespecificeerd (inclusief cysten en poliepen):

Niet bekend: huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker)

Bloed- en lymfestselaandoeningen:

soms: bloedarmoede (anemie, waaronder aplastische en hemolytische anemie)

zelden: veranderingen in bloedwaarden zoals minder witte of rode bloedcellen, lager hemoglobinegehalte, minder bloedplaatjes, gezwollen klieren in de nek, oksel of lies

Endocriene aandoeningen:

Niet bekend: vasthouden van vocht door overproductie van antidiuretisch hormoon met zwakte, vermoeidheid of verwardheid als gevolg

Voedings- en stofwisselingsstoornissen:

vaak: laag kaliumgehalte in het bloed, verhoogd cholesterol of verhoogde triglyceriden, hoog urinezuurgehalte in het bloed

soms: laag suikergehalte in het bloed (hypoglykemie), weinig magnesium in het bloed (hypomagnesiëmie), aandoening met pijnlijke, gezwollen gewrichten door urinezuurkristallen (jicht)*

zelden: verhoogd bloedglucose

zeer zelden: hoog calciumgehalte in het bloed (hypercalciëmie)

Zenuwstelselaandoeningen:

vaak: hoofdpijn, depressie, flauwvallen (syncope), veranderde smaak

soms: verwardheid, slaperigheid, slapeloosheid, zenuwachtigheid, kriebelingen, jeuk of tintelingen zonder aanleiding (paresthesie), duizeligheid (vertigo), verminderde zin in seks*

zelden: vreemde dromen, slaapproblemen, spierzwakte die soms wordt veroorzaakt door laag kaliumgehalte in het bloed (paresis)

Oogaandoeningen:

zeer vaak: wazig zien

Evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen:

soms: oorsuizen (tinnitus)

Hart- en bloedvataandoeningen:

zeer vaak: duizeligheid

vaak: licht in het hoofd door lage bloeddruk (ook bloeddrukverlaging bij snel opstaan), pijn in de hartstreek (angina pectoris) of pijn op de borst, veranderd hartritme, snelle hartslag

soms: overmatig blozen, snelle of onregelmatige hartslag (hartkloppingen), hartaanval, beroerte die bij patiënten met hoog risico (patiënten met slechte doorbloeding van het hart en/of de hersenen) mogelijk door extreem lage bloeddruk veroorzaakt wordt

zelden: slechte doorbloeding, met name in de ledematen (fenomeen van Raynaud)

Adeemhalingsstelselaandoeningen:

zeer vaak: hoest

vaak: kortademigheid

soms: neusverkoudheid, keelpijn en schorre stem, astma-gerelateerd beklemmend gevoel op de borst

zelden: ontsteking van de neus, ophoping van vocht of andere stoffen in de longen (te zien op een röntgenfoto), moeilijk ademen, ademhalingsproblemen (waaronder pneumonitis en longoedeem,

allergische alveolitis/eosinofiele pneumonie)

Maagdarmstelselaandoeningen:

zeer vaak: misselijkheid

vaak: diarree, buikpijn

soms: darminhoud kan niet worden voortbewogen (ileus), ontsteking van de alveesklier (pancreatitis), braken, verstoorde spijsvertering (dyspepsie), verstopping, gebrek aan eetlust, buikpijn en irritatie van de maag, droge mond, maag-darmzweren, winderigheid*

zelden: zweertjes in de mond (stomatitis/aften), ontsteking van de tong (glossitis)

zeer zelden: zwelling in de darmen (intestinaal angio-oedeem)

Lever- en galaandoeningen:

zelden: leverontsteking (hepatitis), leverfalen dat dodelijk kan zijn, gele verkleuring van de ogen of huid (geelzucht), galblaasproblemen

Huidaandoeningen:

vaak: uitslag, allergische reacties met zwelling van het gezicht, lippen, tong en/of keel met daarbij moeilijk slikken of ademen

soms: meer zweten (diaforese), jeuk (pruritus), galbulten (urticaria), haaruitval (alopecia)

zelden: ernstige overgevoeligheidsreactie met hoge koorts, huiduitslag met onregelmatige rode vlekken (erythema multiforme), Stevens-Johnsonsyndroom en toxische epidermale necrolyse (ernstige

huidaandoeningen met roodheid, schilfering en vervelling van de huid), ernstige huidontsteking met verlies van opperhuid en haar (dermatitis exfoliativa), ontstekingsachtige ziekte van de huid (cutane lupus

erythematosus, een immuunziekte), rode verkleuring van de huid met afschilfering (erythrodermie), met vocht gevulde blaasjes op de huid (pemphigus), bloeduitstortingen in de huid (purpura)

Niet bekend: Er is een symptoomcomplex gemeld met enkele of alle van de volgende verschijnselen: koorts, ontsteking van de bloedvaten (serositis, vasculitis), spierpijn (myalgie/myositis), gewrichtspijn (artralgie/artritis). Ook uitslag, lichtgevoeligheid of andere huidaandoeningen kunnen optreden.

Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen:

vaak: spierkramp**

soms: gewrichtspijn*

Nier- en urine wegaandoeningen:

soms: nierproblemen (nierfunctiestoornis), nierfalen, eiwitten in de urine (proteïnurie)

zelden: verminderde hoeveelheid urine (oligurie), nierontsteking (interstitiële nefritis)

Voortplantingsstelsel- en borstaandoeningen:

soms: impotentie

zelden: borstontwikkeling bij de man (gynaecomastie)

Algemene aandoeningen:

zeer vaak: zwakte

vaak: pijn op de borst, vermoeidheid

soms: zich niet goed voelen (malaise), koorts

Onderzoeken:

vaak: hoog kaliumgehalte in het bloed, verhoogde creatinewaarden in het bloed

soms: hoog bloedureumgehalte, laag natriumgehalte in het bloed

zelden: hoge concentraties leverenzymen of bilirubine.

Andere bijwerkingen kunnen zich soms of zelden voordoen en een aantal kan ernstig zijn. Vraag uw arts of apotheker om meer informatie over bijwerkingen. Zij hebben beiden een vollediger lijst van bijwerkingen.

Als u deze of andere klachten heeft, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

In de volgende gevallen moet u stoppen met het gebruik van Renitec Plus en onmiddellijk contact opnemen met uw arts:

- als u een zwelling aan het gezicht, de lippen, de tong en/of de keel krijgt met mogelijk moeilijk ademen of slikken (zogenaamd angio-oedeem)
- als u gezwollen handen, voeten of enkels krijgt
- als u galbulten krijgt.

De eerste dosis kan een sterkere verlaging van de bloeddruk veroorzaken dan de verlaging die optreedt bij een continue behandeling. U merkt dit door slaperigheid of duizeligheid en het kan helpen als u gaat liggen. Wanneer u zich hierover zorgen maakt, neem dan contact op met uw arts.

Wanneer bijwerkingen optreden raadpleeg dan uw arts of apotheker. Ook als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld.

* Alleen gemeld bij doseringen 12,5 mg en 25 mg hydrochloorthiazide

** De frequentie vaak bij spierkramp heeft betrekking op de doseringen 12,5 mg en 25 mg hydrochloorthiazide, terwijl de frequentie soms van deze bijwerking betrekking heeft op de dosering 6 mg hydrochloorthiazide.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het doosje 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. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen 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 (20 mg) en hydrochloorthiazide (6 mg).
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumbicarbonaat, waterbevattende lactose, maïszetmeel, gepregelatineerd zetmeel, indigotine (E132), magnesiumstearaat.

Hoe ziet Renitec Plus eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De tabletten zijn blauw, afgerond en driehoekig, met aan de ene zijde 'MSD 734' en aan de andere zijde een ingeslagen driehoek.

Aluminium doordrukblisters met een PVC-laminaat met 10, 14, 28, 30, 50, 56, 98, 100 of 300 tabletten.
Aluminium eenheidsblisterverpakking met 28 tabletten.
Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Tel.: 0800 9999000
E-mail: medicalinfo.nl@merck.com

Fabrikant

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem

Merck Sharp & Dohme Ltd.
Shotton Lane, Cramlington
Northumberland NE23 3JU
Verenigd Koninkrijk

Ingeschreven in het register onder RVG 20734.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

Denemarken – SYNERPRIL
Italië – SINERTEC
Nederland – Renitec Plus 20/6
Oostenrijk – Renitec Plus
Spanje - RENITEC MAX

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2019