

Indlægsseddel: Information til brugeren

Corodil Comp 20 mg/12,5 mg tabletter

enalaprilmaleat/hydrochlorthiazid

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

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

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

Corodil Comp-tabletter indeholder en kombination af enalapril og hydrochlorthiazid og anvendes til behandling af højt blodtryk, når behandling med enalapril som et enkelt stof alene har vist sig at være utilstrækkeligt.

Din læge kan også ordinere Corodil Comp-tabletter i stedet for separate tabletter med samme dosis enalapril og hydrochlorthiazid.

Den faste dosiskombination er ikke egnet til indledende behandling.

Kontakt lægen, hvis du ikke får det bedre, eller hvis du får det værre.

Enalapril tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes angiotensinkonverterende enzymhæmmere (ACE-hæmmere), og sænker blodtrykket ved at udvide blodkarrene.

Hydrochlorthiazid tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes diuretika ("vanddrivende tabletter"), og sænker blodtrykket ved at øge urinproduktionen.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Corodil Comp

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

Tag ikke Corodil Comp:

- hvis du er allergisk over for enalaprilmaleat, hydrochlorthiazid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Corodil Comp (angivet i afsnit 6).
- hvis du er allergisk over for sulfonamid-deriverede lægemidler (primært antibiotika, f.eks. sulfamethoxazol).
- hvis du tidligere har lidt af hævelser i arme og ben, ansigtet, læberne, halsen, munden eller tungen (angioødem) ved behandling med andre lægemidler, der tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes ACE-hæmmere (angiotensinkonverterende enzymhæmmere).
- hvis du tidligere har lidt af hævelser i arme og ben, ansigtet, læberne, halsen, munden eller tungen (angioødem) under andre omstændigheder.
- hvis nogen af dine biologiske slægtninge tidligere har lidt af hævelser i arme og ben, ansigtet, læberne, halsen, munden eller tungen (angioødem).
- hvis du har alvorlige nyreproblemer.
- hvis du har vandladningsproblemer.
- hvis du har sukkersyge eller nedsat nyrefunktion, og du også tager et blodtrykssænkende lægemiddel, der indeholder aliskiren.
- hvis du har alvorlige leverproblemer eller en neurologisk sygdom på grund af alvorlige leverproblemer (hepatisk encefalopati).
- i de sidste seks måneder af graviditeten. (Det er også bedst at undgå Corodil Comp i de første tre måneder af graviditeten - se afsnittet om graviditet).
- hvis du har taget eller i øjeblikket tager sacubitril/valsartan, et lægemiddel der anvendes til behandling af en type langvarig (kronisk) hjertesvigt hos voksne, da risikoen for angioødem (hurtig hævelse under huden i et område såsom halsen) er øget.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Corodil Comp:

- hvis du har forsnævring af pulsårerne (aterosklerose), cerebrovaskulære problemer, såsom et slagtilfælde eller "mini-slagtilfælde" (transitorisk iskæmisk attack).
- hvis du lider af en sygdom, der er kendetegnet ved nedsat blodtilførsel til hjertemusklen, oftest på grund af sygdom i kranspulsårerne (iskæmisk hjertesygdom).
- hvis du lider af hjertesvigt.
- hvis du har lavt blodtryk, er på en diæt med begrænset saltindtag eller tager diuretika ("vanddrivende tabletter").
- hvis du har et abnormt indhold af vand og mineraler i kroppen (væske-/elektrolytforstyrrelse), kendetegnet ved blandt andet kvalme, mavekramper og/eller opkastning, hovedpine, ødem (hævelse), muskelsvaghed og/eller rysten.
- hvis du har sygdom i hjertemusklen (hypertrofisk kardiomyopati), en indsnævring af hovedpulsåren, der leder blodet væk fra hjertet, aorta (aortastenose), indsnævring af blodårerne til den eneste fungerende nyre, skal have en nyretransplantation eller har andre former for hjerteproblemer så som forsnævring ved udløbet fra hjertet (obstruktion).
- hvis du gennemgår LDL-aferese (fjernelse af kolesterol fra blodet ved hjælp af en maskine).
- hvis du gennemgår desensibiliseringsbehandling mod visse insektgifte, f.eks. fra bi- eller hvepsestik.
- hvis du har sukkersyge.
- hvis du lider af urinsyregigt, har et højt niveau af urinsyre i blodet eller er i behandling med allopurinol.
- hvis du skal have et bedøvelsesmiddel.
- hvis du for nylig har lidt af langvarig, voldsom opkastning og/eller alvorlig diarré.
- hvis du skal have foretaget en undersøgelse af biskjoldbruskkirtlens (parathyroideas) funktion.
- hvis du har eller har haft lever- eller nyreproblemer, eller hvis blodårerne til dine nyrer er indsnævrede (nyrearteriestenose), eller hvis du kun har én funktionel nyre, eller hvis du er i dialyse.

- hvis du lider af en bindevævssygdom i blodkarrene, såsom systemisk lupus erythematosus (SLE) eller scleroderma, der kan være forbundet med hududslæt, ledsmerter og feber.
 - hvis du tager medicin, der kan undertrykke dit immunrespons (immunosuppressiva), eller som indeholder procainamid, der er et stof, der anvendes til behandling af blandt andet hjerterytmeforstyrrelser.
 - hvis du har haft hudkræft, eller hvis du udvikler en uventet hudlæsion under behandlingen. Behandling med hydrochlorthiazid, navnlig ved langtidsbrug af høje doser, kan øge risikoen for visse typer hud- og læbekræft (non-melanom hudkræft). Beskyt huden mod sollys og UV-stråler, mens du tager Corodil Comp.
 - hvis du lider af allergi eller astma.
 - hvis du tidligere har haft vejrtræknings- eller lungeproblemer (herunder betændelse eller væske i lungerne) efter indtagelse af hydrochlorthiazid. Hvis du udvikler alvorlig åndenød eller vejrtrækningsbesvær efter at have taget Corodil Comp, skal du straks søge lægehjælp.
 - hvis du tager lithium, der bruges til behandling af visse psykiske sygdomme.
 - hvis du får et af følgende lægemidler, kan risikoen for angioødem (hurtig hævelse under huden på områder som f.eks. halsen) være forøget:
 - racecadotril, som er et lægemiddel, der anvendes til behandling af diarré.
 - lægemidler, der anvendes til forebyggelse af afstødning af et transplantationsorgan og til behandling af kræft (f.eks. temsirolimus, sirolimus, everolimus og andre lægemidler, der tilhører en klasse af lægemidler, der kaldes for mTOR-hæmmere).
 - vildagliptin, som er et lægemiddel, der anvendes til behandling af sukkersyge.
 - hvis du tager et af følgende lægemidler til behandling af for højt blodtryk:
 - en angiotensin II-receptorblokker (ARB) (også kendt som sartaner - f.eks. valsartan, telmisartan, irbesartan), især hvis du har nyreproblemer i forbindelse med sukkersyge
 - aliskiren.
- Din læge vil eventuelt måle din nyrefunktion, dit blodtryk og elektrolytter (f.eks. kalium) i dit blod med jævne mellemrum.
- Se også information under overskriften "Tag ikke Corodil Comp".

Du skal altid fortælle det til din læge, hvis du tror, at du er (eller måske bliver) gravid. Det anbefales ikke at tage Corodil Comp i den tidlige graviditet, og du må ikke tage lægemidlet i de sidste 6 måneder af graviditeten, da det kan medføre alvorlige skader på dit barn, hvis det indtages i dette stadium (se afsnittet om graviditet). Du frarådes at amme, mens du tager Corodil Comp.

Corodil Comp anbefales generelt ikke under følgende betingelser, så tal med din læge, inden du begynder at tage denne medicin:

- hvis du for nylig har fået en nyretransplantation.
- hvis du har for meget kalium i blodet, skal du have kontrolleret dine kaliumværdier under behandlingen. Risikofaktorerne for forhøjede kaliumværdier omfatter nedsat nyrefunktion, alder (over 70 år), dehydrering, akut hjertesvigt, for meget syre i blodet (metabolisk acidose), sukkersyge (diabetes mellitus), samtidig indtagelse af kaliumbesparende vanddrivende tabletter (diuretika), kaliumtilskud eller kaliumholdige salterstatninger eller medicin, der øger koncentrationen af kalium i blodet. Det er også muligt, at du kan udvikle lave niveauer af kalium i blodet. Det er blandt andet kendetegnet ved forhøjet blodtryk, hjerterytmeforstyrrelser (f.eks. på grund af lægemiddelinteraktioner eller meget øget vandladning).

Der henvises til "Brug af anden medicin sammen med Corodil Comp" nedenfor.

Tal med din læge, hvis du er atlet og skal tage en dopingtest, da Corodil Comp indeholder et aktivt stof, som kan give et positivt resultat i en dopingtest.

Ældre (over 70 år) eller fejllærte patienter bør være særligt forsigtige ved brug af Corodil Comp.

Corodil Comp kan være mindre effektivt til negroide mennesker.

Børn og unge

Dette lægemiddel anbefales ikke til børn.

Hvis du udvikler nogen af følgende symptomer, mens du tager Corodil Comp, skal du straks fortælle det til din læge:

- Du føler dig svimmel efter den første dosis. Nogle få mennesker reagerer på den første dosis, eller når dosis øges, ved at føle sig svimle, svage og få kvalme.
- Pludselig hævelse af læberne og hals og ansigt, muligvis også hænder og fødder, eller hvæsende vejrtrækning eller hæshed. Denne tilstand kaldes angioødem. Dette kan opstå på ethvert tidspunkt under behandlingen. ACE-hæmmere medfører en højere forekomst af angioødem hos negroide patienter end hos ikke-negroide patienter.
- Høj temperatur, ondt i halsen eller mundsår (disse symptomer kan være tegn på infektion, der skyldes, at antallet af hvide blodlegemer nedsættes).
- Gulfarvning af huden eller det hvide i øjnene (gulsot), som kan være tegn på leversygdom.
- Længere vedvarende tør hoste. Der er rapporteret om hoste ved anvendelse af ACE-hæmmere, men det kan også være et symptom på sygdom i de øvre luftveje.
- Pludselig nærsynethed
- Hvis du oplever nedsat syn eller får øjensmerter. Dette kan være symptomer på væskeansamling i det vaskulære lag i øjet (choroidal effusion) eller et øget tryk i øjet, og det kan opstå i løbet af timer eller op til uger efter at have taget Corodil Comp. Dette kan resultere i permanent synstab, hvis det ikke behandles. Hvis du tidligere har oplevet en allergisk reaktion i forbindelse med penicillin eller sulfonamider, kan du have større risiko for at udvikle dette.

Brug af andre lægemidler sammen med Corodil Comp

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Du bør ikke tage Corodil Comp samtidig med følgende lægemidler:

- kaliumtilskud (herunder salterstatninger), diuretika ("vanddrivende tabletter"), der anvendes til behandling af højt blodtryk, herunder kaliumbesparende diuretika, såsom spironolacton, triamteren eller amilorid, og andre lægemidler, som kan øge mængden af kalium i dit blod (f.eks. trimethoprim og co-trimoxazol, som anvendes mod bakterieinfektioner og også er kendt som trimethoprim/sulfamethoxazol; ciclosporin, som er et immunundertrykkende lægemiddel, der anvendes til at forhindre afstødning af et transplantationsorgan; samt heparin, som er et blodfortyndende lægemiddel, der anvendes til forebyggelse af blodpropper).
- anden medicin, der bruges til at behandle højt blodtryk.
Det er muligt, at lægen er nødt til at ændre din dosis og/eller tage andre forholdsregler:
Hvis du samtidig tager en angiotensin II-receptorblokker (ARB) eller aliskiren (se også information under overskrifterne "Tag ikke Corodil Comp" og "Advarsler og forsigtighedsregler").
- bedøvelsesmidler og medicin til behandling af mentale sygdomme eller depressioner, medicin til behandling af psykoser, tricykliske antidepressive midler eller beroligende midler.
- lithium (medicin til behandling af psykiske sygdomme).
- smertestillende og antiinflammatoriske lægemidler, såsom acetylsalicylsyre, indomethacin og selektive cyclooxygenase-2-hæmmere (COX-2-hæmmere).
- guldinjektioner (natriumaurothiomalat), som anvendes til behandling af leddegigt (reumatoid arthritis).
- lægemidler som f.eks. efedrin, der anvendes i visse hoste- og forkølelsesmidler, eller noradrenalin og

- adrenalin, der anvendes mod lavt blodtryk, shock, hjertesvigt, astma eller allergier.
- blodsukkersænkende lægemidler, såsom insulin eller lægemidler, der tages oralt (gennem munden).
 - cholestyramin-resin og colestipol, aktive stoffer der nedsætter mængden af fedtstoffer i blodet.
 - kortikosteroider, betændelseshæmmende hormonlignende stoffer.
 - adrenokortikotropt hormon (ACTH), der hovedsageligt anvendes til at teste, om binyrerne fungerer ordentligt.
 - muskelafslappende midler (f.eks. tubocurarinchlorid, lægemidler til afslapning af musklerne, som anvendes under operationer).
 - allopurinol, probenecid, sulfipyrazon, lægemidler til behandling af urinsyreigt.
 - lægemidler som f.eks. atropin eller biperiden, der anvendes til behandling af mange forskellige lidelser, såsom mavekramper, urinblærespasmer, astma, transportsyge, muskelkramper og som et hjælpemiddel til bedøvelse.
 - lægemidler til behandling af cancer, såsom cyclophosphamid eller methotrexat.
 - lægemidler, der hæmmer kroppens immunsystem, og lægemidler til forebyggelse af afstødningsreaktioner efter organ- eller knoglemarvstransplantationer, såsom ciclosporin.
 - hjerteglykosider (f.eks. digoxin, lægemidler mod dårligt hjerte).
 - lægemidler, der som bivirkning kan forårsage forstyrrelser i ledningen af de elektriske stimuli i hjertet, såsom lægemidler mod forstyrrelser i hjerterytmen, visse typer lægemidler mod psykose og andre lægemidler, såsom lægemidler til behandling af bakterieinfektioner.
 - calciumsalte og D-vitamin, forhøjet calciumniveau i blodet (kan medføre mave-tarm-forstyrrelser, meget stor tørst, meget øget vandladning, træthed, svækkelse og vægttab).
 - carbamazepin, et lægemiddel, der primært anvendes til behandling af epilepsi og maniodepressiv sindslidelse.
 - amphotericin B, lægemidler mod svampeinfektioner.
 - afføringsmidler, lægemidler til at fremme afføringen.
 - jodholdige kontraststoffer, der øger synligheden af vaskulære strukturer og organer under røntgenfotografering.
 - barbiturater, der er lægemidler, som hæmmer centralnervesystemet og dermed virker beroligende.
 - opioide analgetika, som er stærke smertestillende midler uden betændelseshæmmende effekt.
 - carbenoxolon, der er lægemidler til behandling af betændelse i tarmkanalen.
 - salicylater, der er lægemidler mod smerter og/eller betændelsessygdomme.
 - lægemidler, som oftest bruges til at undgå afstødning af transplanterede organer (sirolimus, everolimus og andre lægemidler, der tilhører klassen af mTOR-hæmmere). Se punktet "Advarsler og forsigtighedsregler".

Brug af Corodil Comp sammen med mad, drikke og alkohol

Corodil Comp kan tages uden hensyntagen til måltider. Indtagelse af alkohol sammen med denne medicin kan øge den blodtrykssænkende effekt (og kan derfor blandt andet forårsage svimmelhed, når du rejser dig op).

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Du skal altid fortælle det til din læge, hvis du tror, at du er (eller måske bliver) gravid. Din læge vil normalt råde dig til at holde op med at tage Corodil Comp, inden du bliver gravid, eller så snart du ved, at du er gravid, og vil råde dig til at tage en anden medicin i stedet for Corodil Comp. Det anbefales ikke at tage Corodil Comp i den tidlige graviditet, og du må ikke tage lægemidlet i de sidste 6 måneder af graviditeten, da det kan medføre alvorlige skader på dit barn, hvis det indtages efter 3. graviditetsmåned.

Amning

Fortæl det til lægen, hvis du ammer eller snart skal til at amme. Corodil Comp anbefales ikke til brug af ammende kvinder.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Corodil Comp kan forårsage svimmelhed og træthed. Undlad at køre bil eller arbejde med værktøj eller maskiner, hvis du oplever svimmelhed eller træthed (se også afsnit 4 Bivirkninger).

Corodil Comp indeholder lactose

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

Corodil Comp indeholder natrium

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

3. Sådan skal du tage Corodil Comp

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

Den anbefalede dosis er:

Voksne

Den anbefalede dosis er 1 tablet én gang dagligt.

Ældre

Din læge kan nøje justere dosen af enalapril og hydrochlorthiazid.

Nedsat nyrefunktion

Din læge vil nøje justere dosen af enalapril og hydrochlorthiazid.

Hvis du tager andre vanddrivende lægemidler

Hvis du tager andre vanddrivende lægemidler, vil lægen fortælle dig, at du skal stoppe med at tage dem 2-3 dage, inden du begynder at tage Corodil Comp.

Indgivelsesmåde

Tabletterne skal synkes hele med et glas vand.

Corodil Comp kan tages sammen med et måltid eller på tom mave.

Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel. Formålet med delekærven er ikke at kunne brække tabletten over i to lige store doser.

Hvis du har taget for meget Corodil Comp

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du (eller en anden) har taget mere af Corodil Comp, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas), eller hvis du tror, at et barn har slugt nogle af tabletterne. En overdosis kan sandsynligvis medføre lavt blodtryk, meget hurtig eller langsom puls, hjertebanken (en følelse af meget hurtig eller uregelmæssig puls), shock, hurtig vejrtrækning, hoste, kvalme og opkastning, kramper, svimmelhed, en følelse af søvnighed, forvirring eller angst, rigelig vandladning eller ikke at kunne urinere. Medbring denne indlægsseddel, eventuelle tilbageværende tabletter og pakningen, når du tager på hospitalet eller til lægen, så de ved, hvilke tabletter, der er blevet indtaget.

Hvis du har glemt at tage Corodil Comp

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, men skal fortsætte med at tage den næste dosis på det normale tidspunkt.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

Hvis du holder med at tage Corodil Comp

Behandling af for højt blodtryk (hypertension) er en langtidsbehandling, og afbrydelse af behandlingen skal aftales med lægen. Hvis behandlingen afbrydes eller stoppes, kan dit blodtryk stige.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

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

Hvis noget af følgende forekommer, skal du holde op med at tage Corodil Comp og øjeblikkeligt søge læge eller tage ind på den nærmeste skadestue:

- En svær allergisk reaktion, der kaldes angioødem (udslæt, kløe, hævelser i arme og ben, ansigtet, læberne, munden eller halsen, som kan gøre det svært at synke eller trække vejret). Dette er en alvorlig og almindelig bivirkning (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede). Du kan få behov for øjeblikkelig lægehjælp eller hospitalsindlæggelse.
- En alvorlig allergisk reaktion, der kaldes for en anafylaktisk reaktion, og som forårsager vejrtrækningsbesvær eller svimmelhed. Dette er en sjælden bivirkning (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede).
- Alvorlig blæredannelse, Stevens-Johnsons syndrom (blæredannelse i huden, munden, ved øjnene og kønsorganerne), hudlæsioner som ved solskoldning og afskalning, lysfølsom hud, hudlidelser med røde, skællende pletter på næsen og kinderne (lupus erythematosus), pemfigus (en tilstand, der forårsager blæredannelse og læsioner, der normalt starter i munden, nældefeber, hårtab og kløe). Disse bivirkninger er sjældne (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede).
- Gulsot (gulfarvning af huden eller det hvide i øjnene). Dette er en potentielt alvorlig, men sjælden bivirkning (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede), som er tegn på betændelse i leveren. Du kan få behov for øjeblikkelig lægehjælp eller hospitalsindlæggelse.
- Pludselig nærsynethed (myopi). Frekvensen af denne bivirkning er ikke kendt (frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data).
- Nedsat syn eller smerter i øjnene som følge af højt tryk (mulige tegn på væskeophobning i øjets vaskulære lag (choroidal effusion) eller akut snærvinklet glaukom). Frekvensen af denne bivirkning er ikke kendt (frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data).
- Akut åndedrætsbesvær (symptomer omfatter svær åndenød, feber, svaghed og forvirring). Dette er en meget sjælden bivirkning (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede).

Corodil Comp forårsager ofte (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede) lavt blodtryk, som kan være forbundet med en følelse af svimmelhed og svaghed. Hos nogle patienter kan dette forekomme efter den første dosis, eller når dosis øges. Hvis du oplever disse symptomer, skal du straks kontakte lægen.

Corodil Comp kan i sjældne tilfælde (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede) medføre et fald i antallet af hvide blodlegemer, og din modstandsdygtighed over for infektion kan blive nedsat. Hvis du får en infektion med symptomer, såsom feber og en alvorlig forværring af din almindelige tilstand eller feber med lokale infektionssymptomer, såsom ondt i halsen/svælget/munden eller vandladningsproblemer, skal du straks søge læge. Der vil blive udtaget en blodprøve for at kontrollere, om der er et eventuelt fald i antallet af hvide blodlegemer (agranulocytose). Det er vigtigt at fortælle lægen om din medicin.

Der er meget ofte (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede) blevet rapporteret om tør hoste, som kan vare ved i lang tid, ved anvendelse af Corodil Comp og andre ACE-hæmmere, men dette kan også være et symptom på anden sygdom i de øvre luftveje. Du skal kontakte lægen, hvis du udvikler dette symptom.

Følgende bivirkninger er også blevet indberettet:

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede)

- sløret syn.
- svimmelhed.
- kvalme.
- svaghed.
- hoste.

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

- lavt niveau af kalium i blodet, hvilket kan give muskelsvaghed, trækninger eller unormal hjerterytme.
- højt niveau af fedt eller urinsyre i blodet.
- hovedpine, depression.
- besvimelse, lavt blodtryk forbundet med ændringer i kropsholdningen (såsom at være svimmel eller svag, når du rejser dig op efter at have ligget ned), bryst smerter, unormal hjerterytme, meget hurtig puls (takykardi).
- åndenød.
- diarré, mavesmerter.
- smagsforstyrrelser.
- udslæt.
- træthed.
- højt niveau af kalium i blodet, som kan medføre unormal hjerterytme. En stigning i mængden af kreatinin i blodet.
- muskelkrampe.

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

- fald i antallet af røde blodlegemer (anæmi), hvilket kan gøre huden bleg og medføre svaghed eller åndenød.
- hypoglykæmi (lavt blodsukterniveau) (se "Advarsler og forsigtighedsregler" i afsnit 2).
- lavt niveau af magnesium i blodet.
- urinsyrekrystaller i leddene (urinsyregigt).
- forvirring, søvnighed, søvnmangel, nervøsitet, rastløshed, snurren eller følelsesløshed, svimmelhed, nedsat seksuallyst.
- synet er præget af gule farver på grund af gulfarvning af øjets linse (xantopsi).
- hjertebanken (en fornemmelse af hurtig eller særligt stærk eller uregelmæssig puls).
- hjertetilfælde eller slagtilfælde ("mini-slagtilfælde") (primært hos patienter, der lider af lavt blodtryk).
- betændelse i blodkarrene (nekrotiserende vaskulitis).
- løbende næse, ondt i halsen, hæshed, vejrtrækningsbesvær, hiven efter vejret.
- forsnævring af tarmen, betændelse i bugspytkirtlen, som medfører alvorlige smerter i maven og ryggen (pankreatitis), opkastning, fordøjelsesbesvær, forstoppelse, manglende appetit, maveirritation, tør mund, mavesår (ulcus pepticum), luft i maven.
- svedtendens, kløe, nældefeber, hårtab.

- øget hudfølsomhed over for solen.
- ledsmerter.
- nyreproblemer, protein i urinen.
- impotens.
- høreproblemer, ringen for ørerne.
- utilpashed, feber.
- betændelse i en spytkirtel.
- abnorm mængde af salt i kroppen (elektrolytforstyrrelser), herunder lavt niveau af natrium i blodet, som kan medføre træthed og forvirring, muskeltrækninger, anfald eller koma, der også fører til dehydrering og lavt blodtryk, som gør dig svimmel, når du rejser dig op.
- en stigning i mængden af urinstof i blodet.

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

- et nedsat antal hvide blodlegemer, hvilket øger risikoen for infektioner, en reduktion i antallet af andre blodlegemer, ændringer i blodets sammensætning, dårlig produktion af knoglemarv, sygdom i lymfeknuderne, autoimmun sygdom, hvor kroppen angriber sig selv.
- underlige drømme, søvnforstyrrelser.
- delvis lammelse.
- Raynauds syndrom, en sygdom i blodkarrene, som kan medføre, at dine fingre og tæer snurrer og bliver blege, derefter blålige og derefter rødlige.
- lungeproblemer, herunder lungebetændelse, betændelse i næsens slimhinde, som får næsen til at løbe (rhinitis).
- sår i munden, betændelse i tungen.
- leverproblemer, betændelse i galdeblæren.
- hududslæt, rødme i huden.
- nedsat urinproduktion.
- betændelse i nyrerne (interstitiel nefritis).
- brystforstørrelse, også hos mænd.
- en stigning i mængden af enzymer og affaldsprodukter, som produceres af leveren.
- forhøjede blodsukkerniveauer.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede)

- hævelse i tarmene.
- højt niveau af calcium i blodet (se ”Brug af anden medicin sammen med Corodil Comp” i afsnit 2).

Ikke kendt (frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data)

- Der er også rapporteret om en kompleks bivirkning, som kan omfatte alle eller nogle af følgende tegn:
 - feber, betændelse i blodkar, smerter og betændelse i muskler eller led.
 - blodforstyrrelser, der påvirker sammensætningen af dit blod (påvises som regel i en blodprøve).
 - udslæt, overfølsomhed over for sollys og andre hudlidelser.
- uhensigtsmæssig produktion af antidiuretisk hormon (SIADH), hvilket blandt andet medfører symptomer som forvirring, kvalme, humørændringer, kramper og bevidsthedstab.
- udskillelse af glukose i urinen (glykosuri).
- nedsat appetit, svimmelhed.
- hud- og læbkræft (non-melanom hudkræft).

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette

bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

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

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken efter "EXP".
Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C. Opbevares i original emballage for at beskytte mod fugt.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Corodil Comp indeholder:

- Aktive stoffer: enalaprilmaleat og hydrochlorthiazid.
Hver tablet indeholder 20 mg enalaprilmaleat og 12,5 mg hydrochlorthiazid.
- Øvrige indholdsstoffer: natriumhydrogencarbonat, majsstivelse, lactosemonohydrat, calciumhydrogenphosphat-dihydrat, talcum, magnesiumstearat.

Udseende og pakningsstørrelser

Hvid, oval, bikonveks tablet med trykdelekærv på begge sider og mærket "E | H" på den ene side af tabletten.

Tabletterne er pakket i blisterkort af Al/PA/Al/PVC, som er indlagt i et etui af karton.

Pakningsstørrelser på 10, 14, 20, 28, 30, 49, 50, 50x1, 56, 60, 98, 100 og 120 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

HEXAL A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 København S, Danmark

Fremstiller:

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Tyskland

Denne indlægsseddel blev senest ændret 21. maj 2025