

# UPUTSTVO ZA PACIJENTA

## Prije upotrebe pažljivo pročitajte ovo uputstvo!



Uputstvo sačuvajte. Možda ćete željeti ponovo da ga pročitate. Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu. Ovaj lijek je propisan lično Vama i ne smijete ga dati drugome. Drugome ovaj lijek može da škodi, čak i ako ima znake bolesti slične Vašima. Ako primijetite bilo koje neželjeno djelovanje, potrebitno je obavijestiti ljekara ili farmaceuta.



**KADRIL® tablete 5 mg**

**KADRIL® tablete 10 mg**

**KADRIL® tablete 20 mg**

Enalapril

Sadržaj uputstva:

1. Što je KADRIL® i za šta se koristi?
2. Prije nego počnete uzimati KADRIL®
3. Kako uzimati KADRIL®?
4. Moguća neželjena djelovanja
5. Kako čuvati KADRIL®?
6. Dodatne informacije.

### 1. Što je KADRIL® i za šta se koristi?

Lijek KADRIL® sadrži aktivnu supstanцу enalapril koja pripada grupi lijekova poznatoj pod nazivom ACE inhibitori (inhibitori angiotenzin konvertirajućeg enzima). Ovi lijekovi djeluju na proširenje Vaših krvnih žila i na taj način olakšavaju srcu pumpanje krvi kroz krvne žile do svih dijelova tijela. To pomaže u sniženju povišenog krvnog pritiska. KADRIL® će također pomoci Vašem srcu da bolje radi ako imate oštećenje srčanog mišića.

KADRIL® je namijenjen za:

- liječenje povišenog krvnog pritiska (hipertenzija)
- liječenje zatajenja srca (simptomatsko slabljenje funkcije srca). To može smanjiti potrebu odslaska u bolesniku i produžiti život nekim bolesnicima.
- sprječavanje zatajenja srca (simptomatskog slabljenja funkcije srca) i usporavanje razvoja simptoma bolesti u bolesnika s početnim zatajenjem srca; u razdoblju tokom kojeg se još nisu pojavili simptomi bolesti. Simptomi zatajenja srca uključuju: nedostatak zraka, umor nakon blage fizičke aktivnosti poput hodanja, oticanje gležnjava i nogu.

Djelovanje ovog lijeka obično počinje unutar 1 sata nakon uzimanja, a efekat traje najmanje 24 sata. U nekih bolesnika potrebno je nekoliko sedmica liječenja do postizanja najboljeg efekta na krvni pritisak.

### 2. Prije nego počnete uzimati KADRIL®

#### Nemojte uzimati KADRIL®

- ako ste preosjetljivi na enalapril maleat, bilo koji sastojak lijeka KADRIL® ili druge inhibitore enzima konvertaze angiotenzina (ACE)
- ako ste već imali reakciju preosjetljivosti (alergijsku reakciju) na lijek sličan KADRIL®-u koji se zove ACE inhibitor
- ako ste ikad imali oticanje lica, usana, usta, jezika ili grla koje je uzrokovalo poteškoće u gutanju i disanju (angioedem), čiji je razlog nastanka nepoznat ili naslijedan
- ako ste trudni više od 3 mjeseca (također je bolje izbjegavati KADRIL® u ranoj trudnoći – vidjeti dio Trudnoća)
- ako imate šećernu bolest ili oštećenu bubrežnu funkciju i liječite se lijekom za snižavanje krvnog pritiska koji sadrži aliskiren

Nemojte uzimati KADRIL® ako se nešto od gore navedenog odnosi na Vas. Ako niste sigurni, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu prije uzimanja KADRIL®-a.

#### Budite oprezni sa KADRIL®-om:

- ako imate bolest srca koja se naziva stenoza aorte, hipertrofična kardiomiopatija ili opstrukcija izlaznog dijela (eng. outflow obstruction)
- ako imate stanje koje uključuje krvne žile u mozgu
- ako imate poremećaj krvki kao što je nizak broj ili nedostatak bijelih krvnih stanica (neutropenija/agranulocitoza), nizak broj trombocita (trombocitopenija) ili smanjen broj crvenih krvnih stanica (anemija)
- ako imate poremećaj funkcije jetre
- ako se liječite zbog obolevanja bubrega, ako ste nedavno imali transplantaciju bubrega. To može dovesti do visokog nivoa kalija u krvi koji može biti ozbiljan. Ljekar će možda trebati prilagoditi dozu KADRIL®-a i prati nivo kalija u krvi.
- ako se liječite hemodializom, ako uzimate diuretike
- ako ste nedavno kako povraćali ili imali proljev
- ako ste na neslanoj dijeti, uzimate kalijeve nadomjesne, lijekove koji zadržavaju kalij ili soli koje sadrže kalij
- ako ste stariji od 70 godina
- ako imate dijabetes i uzimate antidiabetična sredstva ili insulin radi kontrole Vašeg dijabetesa; potrebno je pažljivo nadziranje zbog niskih nivoa glukoze u krvi, osobito tokom prvog mjeseca liječenja. Nivo kalija u Vašoj krvi također može biti povišen.
- ako ste u prošlosti imali reakciju preosjetljivosti s oticanjem lica, usana, jezika i grla s poteškoćama u disanju i gutanju (angioedem). Trebate biti svijesni da bolesnici crne rase imaju povećan rizik od pojave ove vrste reakcije.
- ako imate nizak krvni pritisak (to se može primijetiti kao nesvjestica ili omaglica, posebno kod stajanja)
- ako imate kolagensku vaskularnu bolest (npr. eritematozni lupus, reumatoidni artritis i sklerodermiju), uzimate imunosupresivnu terapiju, uzimate allopurinol ili prokainamid, ili bilo koju kombinaciju navedenog. Ljekar Vam može povremeno uzeti uzorak krvi radi provjere broja bijelih krvnih stanica. Ukoliko se bilo što od navedenog odnosi na Vas, te u slučaju da dobijete infekciju (simptomi mogu biti visoka temperatura, vrućica/zimica), odmah obavijestite svog ljekara
- ako Vam je ljekar rekao da ne podnosite pojedine šećere
- ako uzimate litij, koji se primjenjuje u liječenju pojedinih psihijatrijskih bolesti
- ako ste pripadnik crne rase, jer efekat enalaprilu može biti smanjen
- ako uzimate bilo koji od lijekova navedenih u nastavku, koji se koriste za liječenje visokog krvnog pritiska:
- blokator angiotenzin II receptora (ARB) (nazivaju se i sartaniма – npr. valsartan,

telmisartan, irbesartan), naročito ako imate bubrežne tegobe povezane sa šećernom bolešću.

- aliskiren.

Ljekar Vam može provjeriti bubrežnu funkciju, krvni pritisak i količinu elektrolita (npr. kalijuma) u krvi u redovnim intervalima. Vidjeti takođe informacije pod naslovom "Nemojte uzimati KADRIL®"

Morate obavijestiti ljekara ako mislite da ste trudni (ili biste mogli zatrudnjeni). KADRIL® se ne prepričuje u ranoj trudnoći te se ne smije uzimati ako ste trudni duže od 3 mjeseca, s obzirom da može izazvati teško oštećenje Vašeg djeteta ako se primjenjuje u tom stadiju (vidjeti dio o trudnoći).

Ukoliko za vrijeme uzimanja KADRIL®-a razvijete bilo koji od sljedećih simptoma, neophodno je da odmah obavijestite svog ljekara:

- žutica (žuta boja kože i bijeločinica)
- suhi kašalj koji traje duže vrijeme

Ako ćete se podvrđi bilo kojom od sljedećih zahvata, obavezno recite ljekaru koji Vas liječi da uzimate KADRIL®:

- hirurško liječenje ili primanje anestetika (čak i kod zubara)
- postupak pod nazivom LDL afereza, kojim se pomoću aparata odstranjuje holesterol iz Vaše krvi
- desenzibilizacijsko liječenje, postupak kojim se smanjuju učinci alergije na ubode pčele ili osme.

Ako se nešto od gore navedenog odnosi na Vas, recite svom ljekaru ili stomatologu prije zahvata.

#### Rutinske pretrage

Kada po prvi put uzimate KADRIL®, ljekar će Vam često nadzirati krvni pritisak kako bi se utvrdilo primjene li i ispravnu dozu. Pored toga, u pojedinim bolesnika ljekar može obaviti još neke pretrage radi određivanja kalija i kreatinina (razgradni produkt koji se nalazi u urinu) ili nivoa jetrenih enzima.

#### Djeca

Informacije o primjeni KADRIL®-a u djece u dobi iznad 6 godina s povišenim krvnim pritiskom su ograničene, dok u djece se srčanim poteškoćama nema informacija. KADRIL se ne smije koristiti u djece sa smanjenom funkcijom bubrega.

#### Uzimanje drugih lijekova sa KADRIL-om:

Obavijestite svog ljekara ili farmaceute ako uzimate ili ste nedavno uzimali bilo koje druge lijekove, uključujući i one koje ste nabavili bez recepta. To uključuje biljne lijekove. To je zbog toga što pojedini lijekovi mogu utjecati na djelovanje drugih lijekova. Također, neki drugi lijekovi mogu utjecati na način na koji djeluje KADRIL®.

Ako uzimate bilo koji od navedenih lijekova, posavjetujte se sa svojim ljekarom prije prvog uzimanja KADRIL®-a jer će možda biti potrebno promjeniti dozu Vaših lijekova.

- Diuretički koji štедi kalij (koji su spironolakton, eplerenon, triamteren ili amilorid; dodaci koji sadrže kalij, ili zamjene soli koje sadržavaju kalij).

KADRIL® može povisiti nivo kalija u krvi što može dovesti do hiperkalijemije. Blaga hiperkalijemija uzrokuje malo ili uopće ne uzrokuje simptome, te se obično dijagnostičara pretragom krvi ili elektrokardiogramom. Primjena te vrste lijekova u bolesnika s bubrežnim poteškoćama može dovesti do značajnog porasta kalija u krvi što može uzrokovati obiljnja neželjena djelovanja.

- Diuretički kao što su tiazidi, diuretički petlje kao što su furosemid, bumetanid, druga antihipertenzivna sredstva i nitroglicerin, drugi nitrati, te drugi vazodilatatori; istovremeno s KADRIL®-om može prouzrokovati hipotenziju (sniženi krvni pritisak).

• Litij, lijek koji se koristi za liječenje pojedinih psihiatrickih bolesti. KADRIL® se ne smije uzimati s tim lijekom.

- Triciklički antidepsreviši kao što je amitriptilin (koristi se za liječenje depresije), antipsihotici kao što su derivativi fenotiazina (za ublažavanje teške anksioznosti), narkotici kao što je morfin (koristi se u liječenju umjerenih i jakih bolova) ili anestetici. Kada se ti lijekovi uzimaju s KADRIL®-om, može doći do dodatnog sniženja Vašeg krvnog pritiska.

• Lijekovi koji se koriste za ublažavanje bolova, ukočenosti i upale povezane sa stanjima praćenja bolevinama, osobito onima koja zahvataju mišice, kosti i zglove. Uključeno je liječenje preparatima sa zlatom, što može dovesti do crvenila lica, mučnije, povraćanje i sniženja krvnog pritiska prilikom uzimanja s ACE inhibitorma uključujući KADRIL®, nesteroidni protutoplinski lijekovi (NSAID) kao što su difenilul i dikofenak koji prilikom uzimanja s KADRIL®-om mogu sprječiti primjereni kontrolisanje Vašeg krvnog pritiska i mogu povisiti nivo kalija u krvi.

- Simpatometimički, lijekovi kao što su efedrin, koji se koriste u pojedinim pripravcima protiv kašila i prehlade, ili noradrenalin i adrenalin koji se koriste za liječenje hipotenzije, šećere, zatajenja srca, astme ili alergija. Prilikom uzimanja s KADRIL®-om lijekov mogu održavati Vaš krvni pritisak povišenim.

• Antidiabetička sredstva kao što je inzulin, koji se koristi za sniženje nivoa šećera u krvi. Kada se uzima s antidiabetičkim sredstvima, KADRIL® može uzrokovati dodatni pad nivoa šećera u krvi.

- Alopurinol (primjenjuje se za liječenje uloga/gihta).
- Prokainamid (primjenjuje se za liječenje poremećaja srčanog ritma).

• Acetilsalicilatna kiselina (lijek koji se u malim dozama koristi za prevenciju bolesti srca i krvnih žila), lijekovi koji razgrađuju krvne ugruske (trombolitici), beta-blokatori (lijekovi za liječenje visokog krvnog pritiska). Mogu se uzimati istovremeno s KADRIL®-om. Ljekar će Vam možda morati promijeniti dozu i/lj poduzeti druge mjere opreza:

- Ako uzimate neki blokator angiotenzin II receptora (ARB) ili aliskiren (vidjeti takođe informacije pod naslovom "Nemojte uzimati KADRIL®?" i "Upozorenja i mjere opreza")

#### Uzimanje hrane i pića sa KADRIL®-om

Lijek možete uzimati prije jela, tokom jela ili nakon jela. Većina ljudi uzima KADRIL® s kaznom vode. Međutim, ako konzumirati alkohol za vrijeme liječenja KADRIL®-om, to može uzrokovati pad Vašeg krvnog pritiska, te možete osjetiti omaglicu, nesvjesticu ili slabost. Pored toga, neophodno je smanjiti uzimanje alkohola na minimum.

#### Trudnoća i dojenje

##### Trudnoća

Obavezno morate obavijestiti svog ljekara ako mislite da ste trudni (ili biste mogli zatrudnjeni). Ljekar će Vam u pravilu savjetovati da prestanete uzimanje KADRIL®-a prije nego što zatrudnите ili čim saznate da ste trudni, te će Vam savjetovati uzimanje drugog lijeka umjesto KADRIL®-a. KADRIL® se ne prepričuje u ranoj trudnoći, te se ne smije uzimati kada ste trudni duže od 3 mjeseca, jer može izazvati teško oštećenje Vašeg djeteta ako se primjenjuje "Nemojte uzimati KADRIL®?"

##### Dojenje

Obavijestite svog ljekara ako dojite ili se spremate započeti s dojenjem. Dojenje

novorođenčadi (prvih nekoliko sedmica nakon porodjaja), te osobito prijevremeno rođene djece, ne preporučuje se tokom uzimanja KADRIL®-a. U slučaju starijeg djeteta, lijek će Vam objasniti rizike i korist uzimanja KADRIL®-a tokom dojenja, u poređenju s drugim metodama liječenja.

Obratite se svom ljekaru ili farmaceutu za savjet prije nego uzmete bilo koji lijek.

#### Upaljivanje vozilima i mašinama

Određena neželjena djelovanja koja su prijavljena uz KADRIL® mogu utjecati na sposobnost upravljanja vozilima ili rukovanja mašinama u pojedinih bolesnika. Možete osjetiti omaglicu ili pospanost tokom uzimanja KADRIL®-a. Ako se to dogodi, nemojte upravljati vozilima i mašinama.

#### Ostala upozorenja

KADRIL® sadrži laktotu.

Ako Vam je lijek rekao da imate bolest nepodnošenja nekih šećera, prije nego što počnete uzimati ovaj lijek posavjetujete se s svojim ljekarom.

#### **3. Kako uzimati KADRIL®?**

Uvijek uzmete KADRIL® tačno onako kako Vam je rekao ljekar. Provjerite s Vašim ljekarom ili farmaceutom ako niste sigurni.

#### Uzimanje ovog lijeka

Ovaj lijek se uzima kroz usta.

Vrlo je važno nastaviti uzimati KADRIL® onoliko dugo koliko je propisao Vaš ljekar.

Broj tableta koje uzimate svakog dana ovisiće o Vašem stanju.

Nemojte uzeti više tableta nego što Vam je propisano.

#### Liječenje povišenog krvnog pritiska

Uobičajena početna doza za liječenje povišenog krvnog pritiska iznosi 5 mg do 20 mg jednom na dan. Nekim bolesnicima potrebna je niža početna doza lijeka.

Preporučena početna doza za bolesnike s blago povišenim krvnim pritiskom iznosi 5 mg do 10 mg na dan. U bolesnika s bubrežnim poteškoćama, srčanim poteškoćama, niskim nivoima soli i/ili tekućine primjenjuje se početna doza od 5 mg ili niža.

Ako trenutno uzimate visoke doze diuretika (tablete za vodu), ljekar može zatražiti da ih prestanete uzimati 2-3 dana prije uzimanja KADRIL®-a. Preporučuje se početna doza od 5 mg ili niža. Uobičajena doza za održavanje učinka lijeka iznosi 20 mg jednom na dan.

Najveća dnevna doza za održavanje učinka lijeka iznosi 40 mg.

#### Liječenje zatajenja srca/sprječavanje zatajenja srca

U bolesnika sa srčanim poteškoćama KADRIL® se primjenjuje kao dodatak diureticima, a kada je primjeren, s digitalisom (lijek koji se koristi kod kongestivnog zatajenja srca ili kod nepravilnih otkucanja srca) ili beta-blokatorima (lijekovi koji se primjenjuju u liječenju povišenog krvnog tlaka, angine i srčanih poteškoća).

Uobičajena početna doza lijeka iznosi 2,5 mg jednom na dan.

Vaš ljekar će postepeno povećavati ovu dozu dok se ne postigne doza održavanja za Vas.

Uobičajena doza održavanja lijeka je 20 mg na dan, koja se može uzeti jednom na dan ili podijeljena u dvije doze.

Najviša dnevna doza iznosi 40 mg, podijeljena na dvije doze.

#### Bolesnici sa smanjenom funkcijom bubrega

Vaša doza lijeka će se mijenjati ovisno o tome kako rade Vaši bubrezi:

- umjereni oštećenje funkcije bubrega – 5 mg do 10 mg svaki dan
- teško oštećenje funkcije bubrega – 2,5 mg svaki dan
- ako ste na dijalizi – 2,5 mg svaki dan. U danima kada nema dijalize, doza se može promijeniti ovisno o tome koliko Vam je nizak krvni pritisak.

#### Stariji bolesnici

Dozu će Vam odrediti ljekar, ovisno o tome kako rade Vaši bubrezi.

#### Primjena kod djece

Iskustvo primjene KADRIL®-a u djece s povišenim krvnim pritiskom je ograničeno. Ako dijete može prograti tablete, doza će se odrediti na temelju djetetove težine i odgovora krvnog pritiska. Uobičajena početna doza iznosi:

• između 20 kg i 50 kg – 2,5 mg svaki dan

• teži od 50 kg – 5 mg svaki dan

Doza se može promijeniti u skladu s potrebama djeteta:

• najviše 20 mg dnevno smiju uzimati dječaci teža između 20 kg i 50 kg

• najviše 40 mg dnevno smiju uzimati dječaci koja su teža od 50 kg.

KADRIL® se ne smije koristiti u novorođenčadi i djece s poteškoćama funkcije bubrega.

Ako smatrate da je efekat lijeka KADRIL® prejak ili preslab, posavjetujete se s ljekarom ili farmaceutom.

#### Ako uzmete više KADRIL®-a nego što ste trebali

Odmah obavijestite Vašeg ljekara ili otidite u bolnicu ako mislite da ste uzelu više tableta nego što ste smjeli. Ponešite pakovanje lijeka s sobom. Sljedeći simptomi se mogu javiti: osjećaj ošamućenosti i omaglica. To se događa zbog naglog ili prekomjernog pada krvnog pritiska.

#### Ako ste zaboravili uzeti KADRIL®

Ako ste zaboravili uzeti tabletu, preskočite propuštenu dozu.

Uzmite sljedeću dozu kao i obično.

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadiли zaboravljenu dozu.

#### Ako prestanete uzimati KADRIL®

Ne prekidajte s uzimanjem lijeka, osim ako Vam tako nije savjetovao Vaš ljekar.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu.

#### **4. Moguća neželjena djelovanja**

Kao i svi drugi lijekovi, KADRIL® može izazvati neželjena djelovanja.

#### Prestanite uzimati KADRIL® i odmah se obratite ljekaru ako primijetite bilo što od slijedećeg:

- oticanje lica, usana, jezika i grla što može uzrokovati poteškoće u disanju i gutanju
- oticanje rukavica, nogu ili gležnjeva
- ako Vam se javi udignuti crveni osip kože (koprinjnica)

Trebate biti svjesni da bolesnici crne rase imaju povećan rizik od pojave ove vrste reakcija. Ako se bilo što od gore navedenog dogodi, prestanite uzimati KADRIL® i odmah se obratite ljekaru.

Pri započinjanju liječenja s KADRIL®-om možete osjetiti nesvesticu ili omaglicu. Ako se to dogodi, pomoći će da legnete. To je uzrokovano snižavanjem Vašeg krvnog pritiska. To će se poboljšati s daljnjim uzimanjem ovog lijeka. Ako ste zabrinuti, obratite se svom ljekaru.

Ostala neželjena djelovanja su:

#### Vrlo česta (javljaju se u više od 1 na 10 bolesnika):

- omaglica, slabost ili mučnina • zamućen vid • kašalj

#### Česta (javljaju se u manje od 1 na 10 bolesnika):

- sniženi krvni pritisak, promjene u srčanom ritmu, ubrzani otkuci srca, angina i bolovi u prsima • glavobolja, nesvestica (sinkopa) • promjene osjeta okusa, nedostatak zraka
- proljev, bolovi u trbušu, osip • slabost (umor), depresija • reakcije preosjetljivosti s oticanjem lica, usana, jezika i grla s poteškoćama u gutanju i disanju • povišene vrijednosti kalija u krvi, porast kreatinina u serumu (oboje se obično otkriva putem testova)

#### Manje česta (javljaju se u manje od 1 na 100 bolesnika):

- nagli pad krvnog pritiska • brzi ili nepravilni otkuci srca (palpitacije)
- srčani udar (moguće zbog vrlo niskog krvnog pritiska u određenih bolesnika s visokim rizikom, uključujući one s poremećajima protoka krvi u srcu ili mozgu) • anemija (uključujući aplastičnu i hemolitičku) • moždani udar (moguće zbog vrlo niskog krvnog pritiska u bolesnika s visokim rizikom) • smrtenost, nesanica ili pospanost, nervosa
- osjećaj pečkanja ili utruvnosti kože • vrtoglavica • zujanje u ušima (tinitus) • curenje nosa, griboljba ili promuklost • astma • usporeno kretanje hrane kroz crijeva, upala gušterice • povraćanje, loša probava, zatvor, gubitak apetita (anoreksija) • nadražaj želuca, suha usta, ulkus, oštećenje funkcije bubrega, zatajenje bubrega • povećano znojenje • svrbež, koprinjnica • gubitak kose • grčevi mišića, crvenilo uz osjećaj vrućine, opšte loše stanje, vrućica, impotencija • visok nivo proteina u urinu (mjeri se putem testova) • snižen nivo šećera i natrija u krvi, visok nivo uree u krvi (sve se mjeri putem krvnog testa)

#### Rijetka (javljaju se u manje od 1 na 1000 bolesnika):

- "Raynaudov fenomen" u kojem ruke i noge mogu postati vrlo hladne i bijele zbog niskog protoka krvi • promjene u krvnim vrijednostima kao što su smanjenje bijelih krvnih stanica (leukocita), crvenih krvnih stanica (eritrocita), krvnih pličica (trombocita), snižen hemoglobin • depresija koštane srži • autoimune bolesti • neobični snovi, poteškoće sa spavanjem • voda u plućima • upala nosa (iscjedak ili bol) • pneumonija • upala obraza, desni, jezik, usana, grla • smanjeno stvaranje mokraće • multiformni eritem
- "Stevens-Johnson sinfrom" - ozbiljno stanje kože koje karakterizira crvenilo i skaliranje kože, mjeđuhra ili čireva ili odvajanje gornjeg sloja kože iz dna slojeva
- problemi s jetrom kao što je smanjena funkcija jetre, upala jetre (hepatitis) • žutica (žutu obojenost kože i očiju), povišeni nivoj jetrenih enzima i bilirubina (obično se otkrivaju putem testova krvi) • rast dojki u muškaraca

#### Vrlo rijetka (javljaju se u manje od 1 na 10000 bolesnika):

- oticanje crijeva (angioedem crijeva)

Ako primijetite bilo koje neželjeno djelovanje, potrebno je obavijestiti ljekara ili farmaceuta. Ovo uključuje i svaku moguće neželjeno djelovanje koja nije navedena u ovom uputstvu.

#### Prijavljivanje sumnje na neželjena djelovanja lijeka

U slučaju bilo kakvih neželjениh reakcija nakon primjene lijeka, potrebno je obavijestiti Vašeg ljekara ili farmaceuta. Ovo podrazumijeva sve moguće neželjene reakcije koje nisu navedene u ovom uputstvu o lijeku, kao i one koje jesu.

#### **5. Kako čuvati KADRIL®**

KADRIL® tablete morate čuvati izvan dohvata i pogleda djece!

Čuvati na temperaturi do 25 °C u originalnom pakovanju.

#### Rok trajanja: 2 godine

KADRIL® tablete se ne smiju koristiti poslije isteka roka upotrebe navedenog na pakovanju.

Rok upotrebe na pakovanju odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

#### **6. Dodatne informacije**

#### Šta KADRIL® sadrži?

**KADRIL® 5 mg:** 1 tabletu sadrži 5 mg enalapriila u obliku enalapril maleata kao aktivnu supstancu. Pomoćne supstance: natrijum hidrogenkarbonat, laktозa bezvodna, prezelatinizirani škrab, magnezij stearat, koloидni silicij dioksid

**KADRIL® 10 mg:** 1 tabletu sadrži 10 mg enalapriila u obliku enalapril maleata kao aktivnu supstancu. Pomoćne supstance: natrijum hidrogenkarbonat, laktозa bezvodna, prezelatinizirani škrab, magnezij stearat, koloидni silicij dioksid, željezo oksid crveni (E172), titan dioksid (E171).

**KADRIL® 20 mg:** 1 tabletu sadrži 20 mg enalapriila u obliku enalapril maleata kao aktivnu supstancu. Pomoćne supstance: natrijum hidrogenkarbonat, laktозa bezvodna, prezelatinizirani škrab, magnezij stearat, koloидni silicij dioksid

#### Kako KADRIL® izgleda i sadržaj pakovanja?

Kutija sa 20 (2x10) tableta (okruglog oblika, bijele boje) od 5 mg enalapril maleata u blister pakovanju.

Kutija sa 20 (2x10) tableta (okruglog oblika, svijetlo roze boje, sa diobenom crtom na jednoj strani) od 10 mg enalapril maleata u blister pakovanju.

Kutija sa 20 (2x10) tableta (okruglog oblika, bijele boje, sa diobenom crtom na jednoj strani) od 20 mg enalapril maleata u blister pakovanju.

**PROIZVODAČ** (administrativno sjedište), **PROIZVODAČ GOTOVOG LIJEKA** (mjesto puštanja lijeka u promet) i **NOSILAC ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

**ZADA Pharmaceuticals d.o.o.**

Donji Bistarac b.b.

75300 Lukavac

**ZADA**  
PHARMACEUTICALS

#### Režim izdavanja lijeka

Lijek se izdaje uz ljekarski recept.

#### BROJ I DATUM RJEŠENJA O STAVLJANJU LIJEKA U PROMET:

KADRIL®, 20 tableta po 5 mg u kutiji: 04-07-3-2-4858/15 od 09.09.2015.

KADRIL®, 20 tableta po 10 mg u kutiji: 04-07-3-2-4859/15 od 09.09.2015.

KADRIL®, 20 tableta po 20 mg u kutiji: 04-07-3-2-4860/15 od 09.09.2015.

#### Datum zadnje revizije uputstva:

Septembar, 2018.

#### Vrlo česta (javljaju se u više od 1 na 10 bolesnika):

- omaglica, slabost ili mučnina • zamućen vid • kašalj

SPUP00007 V3