

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Navodilo za uporabo

Kaptopril Krka 12,5 mg tablete
Kaptopril Krka 25 mg tablete
Kaptopril Krka 50 mg tablete
kaptopril

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Kaptopril Krka in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kaptopril Krka
3. Kako jemati zdravilo Kaptopril Krka
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Kaptopril Krka
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Kaptopril Krka in za kaj ga uporabljamo

Kaptopril Krka je zdravilo za zmanjševanje krvnega tlaka (antihipertenziv). Spada v skupino zaviralcev encima angiotenzinske konvertaze (ZAK). Med zdravljenjem z zdravilom Kaptopril Krka se krvne žile razširijo, zaradi česar se zmanjša krvni tlak in poveča dotok krvi in kisika v srčno mišico in druge organe.

Zdravilo Kaptopril Krka se uporablja za zdravljenje visokega krvnega tlaka (hipertenzije), srčnega popuščanja, stanja po srčnem infarktu in preprečevanje ledvične odpovedi pri bolnikih s sladkorno in ledvično boleznijo.

Učinek enega odmerka traja do 8 ur. Enakomerni terapevtski učinek dosežemo po 2 do 4 tednih zdravljenja.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kaptopril Krka

Ne jemljite zdravila Kaptopril Krka:

- če ste alergični na kaptopril ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- če ste preobčutljivi na druga podobna zdravila (druge ZAK);
- če ste po jemanju ZAK že imeli preobčutljivostno reakcijo z nenadno oteklino ustnic in obraza, vratu, morebiti tudi rok in stopal ali sta se pojavila dušenje in hripavost (angioedem);
- če ste kdajkoli imeli angioedem;
- če imate obojestransko zožitev ledvičnih arterij ali zožitev ledvične arterije ene same ledvice;
- če imate motnjo v presnovi substrata, pomembnega za sintezo hema (porfirijo);
- če ste noseči že več kot tri mesece (Tudi v zgodnji nosečnosti jemanje zdravila Kaptopril Krka ni priporočljivo – glejte poglavje o nosečnosti.);
- če imate sladkorno bolezen ali okvarjeno delovanje ledvic in se zdravite z zdravilom za znižanje krvnega tlaka, ki vsebuje aliskiren;
- če ste vzeli ali trenutno jemljete sakubitril/valsartan, zdravilo, ki se uporablja pri zdravljenju

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

vrste dolgotrajnega (kroničnega) srčnega popuščanja pri odraslih, zaradi povečanega tveganja za angioedem (hitro otekanje pod kožo na predelu, kot je žrelo).

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Kaptopril Krka se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

- Po prvem odmerku zdravila se, lahko tudi več ur po njem, pojavi čezmerno zmanjšanje krvnega tlaka (hipotenzija), ki se kaže kot slabost, pospešen srčni utrip in omedlevica. To se pogosteje zgodi pri bolnikih s srčnim popuščanjem ali hujšo ledvično okvaro ter pri bolnikih, ki se zdravijo z zdravili za povečano izločanje seča (diuretiki), ki imajo drisko ali bruhanje, se čezmerno potijo ali so na neslani dieti. Izognemo se ji lahko, tako da, če je mogoče, že pred začetkom zdravljenja s kaptoprilom prekinemo zdravljenje z diuretiki in dieto z omejitvijo soli. Hujše posledice so redke. Če se pojavi hipotenzija, se ulezite, vzglavje naj bo nizko, in pokličite zdravnika. Prehodna hipotenzija ni ovira za nadaljevanje zdravljenja s tem zdravilom. Po njej boste večinoma dobro prenašali nadaljnje odmerke. Pri ponavljajoči se hipotenziji, ki jo spremljajo bolezenski znaki (npr. slabost, pospešen srčni utrip in omedlevica), se posvetujte z zdravnikom.
- Opozorite zdravnika, če se zdravite zaradi bolezni srca in ožilja (ateroskleroza), boleznih možganskega ožilja ali bolezni zaklopk, saj v tem primeru obstaja večja možnost za čezmerno zmanjšanje krvnega tlaka in poslabšanje prekrvavitve življenjsko pomembnih organov.
- Pred začetkom zdravljenja s kaptoprilom in med njim bo zdravnik preveril delovanje vaših ledvic. Opozorite zdravnika, če imate sladkorno bolezen, kronično bolezen ledvic, če jemljete zdravila za povečano izločanje seča, ki zadržujejo kalij (kot so spironolakton, amilorid, triamteren) ali če jemljete tablete s kalijem. Jemanje omenjenih zdravil skupaj s kaptoprilom ni priporočljivo. Če boste med zdravljenjem čutili mišično oslabeledost ali neredno utripanje srca, nemudoma obvestite zdravnika.
- Opozorite zdravnika, če imate sladkorno bolezen. Morda vam bo moral zmanjšati odmerek insulina ali drugih zdravil za zdravljenje sladkorne bolezni.
- Če ste starejši od 65 let, je tveganje, da se bodo pojavili neželeni učinki, povečano.
- Med zdravljenjem s kaptoprilom se lahko zmanjša število belih krvnih teles (nevtropenija). Nevtropenija je pogostejša pri bolnikih s sočasnimi boleznimi veziva (sistemski lupus eritematosus, progresivna sistemska skleroza), ledvičnim odpovedovanjem in pri bolnikih, ki se zdravijo z zdravili za zmanjšanje imunskega odziva (imunosupresivi). Ob nenadnem pojavu bolezenskih znakov okužbe (npr. vročinska stanja, bolečine v grlu, kašelj) takoj obiščite zdravnika.
- Če se pojavi dolgotrajen, trdovraten suh kašelj.
- Kadar vaš zdravnik (ali zobozdravnik) načrtuje kirurški poseg in anestezijo, ga opozorite, da jemljete kaptopril.
- Ob uporabi določenih vrst filtrskih membran pri zdravljenju s hemodializo ali drugo obliko prečiščevanja krvi (aferezo) se lahko pojavijo neželene reakcije, ki so podobne preobčutljivostnim reakcijam. Če bo vaš zdravnik načrtoval tako zdravljenje, ga obvezno opozorite, da jemljete kaptopril.
- Med zdravljenjem preobčutljivosti (desenzibilizacijo) za osji ali čebelji strup se lahko pojavijo neželene preobčutljivostne reakcije. Če bo vaš zdravnik načrtoval tako zdravljenje, ga opozorite, da jemljete kaptopril.
- Med zdravljenjem s kaptoprilom se lahko pojavi zlatenica in poveča aktivnost jetrnih encimov. V tem primeru je treba zdravljenje takoj prekiniti in obiskati zdravnika.
- Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če obstaja možnost, da zanosite). Jemanje zdravila Kaptopril Krka ni priporočljivo v zgodnjem obdobju nosečnosti, po tretjem mesecu nosečnosti pa ga ne smete jemati, ker lahko vašemu otroku povzroči resno škodo (glejte poglavje o nosečnosti).
- Če jemljete katero koli od naslednjih zdravil, pri vas obstaja povečano tveganje za angioedem (hitro podkožno otekanje na mestih, kot je npr. žrelo):
 - racekadotril, zdravilo za zdravljenje driske;
 - temsirolimus, sirolimus, everolimus in druga zdravila, ki spadajo v razred zaviralcev

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

- mTOR (ki se uporabljajo za preprečevanje zavračanja presajenih organov in za zdravljenje raka);
- vildagliptin, zdravilo, ki se uporablja za zdravljenje sladkorne bolezni.
 - Če jemljete katero od naslednjih zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje visokega krvnega tlaka:
 - blokator receptorjev angiotenzina II (ARB) (ta zdravila imenujemo tudi "sartani" – mednje spadajo na primer valsartan, telmisartan in irbesartan), še zlasti če imate kakšne težave z ledvicami, ki so povezane s sladkorno boleznijo.
 - aliskiren.
- Zdravnik vam bo morda v rednih presledkih kontroliral delovanje ledvic, krvni tlak in količino elektrolitov (npr. kalija) v krvi.
- Glejte tudi informacije pod naslovom "Ne jemljite zdravila Kaptopril Krka".

Druga zdravila in zdravilo Kaptopril Krka

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

- zdravila za zdravljenje povišanega krvnega tlaka (antagonisti receptorjev beta, antagonisti receptorjev alfa1, centralni agonisti receptorjev alfa2, zaviralci kalcijevih kanalčkov),
- zdravila za odvajanje vode (diuretiki),
- zdravila za zdravljenje srčnega popuščanja,
- zdravila za zdravljenje revmatičnih bolezni,
- zdravila za zdravljenje sladkorne bolezni (inzulin ali peroralni antidiabetiki),
- zdravila za zdravljenje psihičnih motenj (antidepresivi, antipsihotiki, litij),
- zdravila za zdravljenje rakavih obolenj (aldeslevkin),
- anestetike,
- nesteroidna protivnetna zdravila ali acetilsalicilno kislino za lajšanje bolečin (analgetiki),
- zdravilo za nevtralizacijo učinkov pri prevelikem odmerjanju opioidov (nalokson),
- zdravila, ki širijo krvne žile (minoksidil, alprostadil, nitrati),
- prehranska dopolnila s kalijem (vključno z nadomestki soli), diuretiki, ki varčujejo s kalijem, in druga zdravila, ki lahko povečajo količino kalija v krvi (npr. trimetoprim in kotrimoksazol za zdravljenje okužb, ki jih povzročajo bakterije; ciklosporin, imunosupresivno zdravilo za preprečevanje zavrnitve presajenih organov, in heparin, zdravilo, ki se uporablja za redčenje krvi za preprečevanje strdkov),
- hormone (estrogeni, tudi kontracepcijske tablete),
- zdravila za zmanjšanje imunskega odziva (imunosupresivi, tudi kortikosteroidi),
- mišične relaksante,
- zdravila za zdravljenje Parkinsonove bolezni (dopaminergiki),
- zdravila za zdravljenje anemij (epoetin),
- zdravila za zdravljenje razjed (karbenoksolon),
- zdravilo za zdravljenje golšavosti (probenicid),
- zdravilo za zdravljenje protina (alopurinol),
- zdravila, ki se najpogosteje uporabljajo za preprečevanje zavračanja presajenih organov (sirolimus, everolimus in druga zdravila, ki spadajo v razred zaviralcev mTOR). Glejte poglavje "Opozorila in previdnostni ukrepi".

Sočasno jemanje kaptoprila in nekaterih zdravil za zdravljenje naštetih bolezni lahko oslabi njihovo delovanje ali okrepi njihove neželene učinke ali vpliva na učinek kaptoprila.

Pred morebitno operacijo zdravnika opozorite, da jemljete kaptopril.

Zdravnik vam bo morda moral spremeniti odmerek in/ali upoštevati druge previdnostne ukrepe:

- če jemljete blokator receptorjev angiotenzina II (ARB) ali aliskiren (glejte tudi informacije pod naslovoma "Ne jemljite zdravila Kaptopril Krka" in "Opozorila in previdnostni ukrepi").

Zdravilo Kaptopril Krka skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

SmPCPIL124360_2	09.01.2019 – Updated: 10.05.2019	Page 3 of 7
JAZMP-IB/005-16.5.2019		

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Tablete jemljite z nekaj tekočine na tešče oziroma vsaj eno uro pred jedjo ali dve uri po njej. Med zdravljenjem ne pijte alkoholnih pijač, ker alkohol okrepi delovanje kaptoprila na zmanjšanje krvnega tlaka.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če obstaja možnost, da zanosite). Praviloma vam bo svetoval, da prenehate jemati zdravilo Kaptopril Krka, preden zanosite ali takoj, ko izveste, da ste noseči, in vam priporočil jemanje drugega zdravila namesto zdravila Kaptopril Krka. Jemanje zdravila Kaptopril Krka v zgodnjem obdobju nosečnosti ni priporočljivo, po tretjem mesecu nosečnosti pa ga ne smete jemati, ker lahko vašemu otroku povzroči resno škodo.

Dojenje

Obvestite svojega zdravnika, če dojite ali boste začeli dojiti. Med dojenjem zdravljenje z zdravilom Kaptopril Krka ni priporočljivo. Če nameravate dojiti, še posebej novorojenčka ali nedonošenčka, vam zdravnik lahko predpiše zdravljenje z drugim zdravilom. Ko je dojenček starejši, vas mora zdravnik seznaniti s koristmi in tveganji, ki jih prinaša jemanje zdravila Kaptopril Krka med dojenjem glede na zdravljenje z drugimi zdravili.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Ne vozite avtomobila, ker zdravilo Kaptopril Krka pri posameznikih lahko povzroči čezmerno zmanjšanje krvnega tlaka in omotico, zlasti na začetku zdravljenja, ter prehodno zmanjša sposobnost za upravljanje vozil ali strojev.

Zdravilo Kaptopril Krka vsebuje laktozo

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Kaptopril Krka

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Odmerjanje

Visok krvni tlak (hipertenzija)

Običajni začetni odmerek je 12,5 mg do 25 mg dvakrat do trikrat na dan. Največji priporočeni dnevni odmerek je 150 mg kaptoprila.

Srčno popuščanje

Običajni začetni odmerek je 12,5 mg kaptoprila dvakrat do trikrat na dan. Največji priporočeni dnevni odmerek je 150 mg kaptoprila.

Stanja po srčnem infarktu

Običajni odmerek med 3. in 16. tednom po infarktu je 12,5 mg kaptoprila trikrat na dan, ki ga postopno povečujemo do 50 mg kaptoprila trikrat na dan.

Ledvično odpovedovanje pri sladkornih bolnikih

Običajni odmerek je 25 mg kaptoprila trikrat na dan.

Ledvično odpovedovanje

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Dnevni odmerek kaptoprila je treba prilagoditi glede na očistek kreatinina. Običajni začetni odmerek je od 6.25 mg do 50 mg kaptoprila na dan. Največji priporočeni dnevni odmerek je 150 mg kaptoprila.

Velikost odmerkov bo zdravnik prilagodil glede na učinek in vaše potrebe po 1 do 4 tednih. Navadno zadostuje 25 mg (1 tableta po 25 mg) do 50 mg (1 tableta po 50 mg) dvakrat do trikrat na dan.

Največji priporočeni dnevni odmerek je 150 mg (3 tablete po 50 mg).

Hemodializa: Po 4-urni hemodializi je treba nadomestiti približno 50 % odmerka kaptoprila.

Uporaba pri otrocih in mladostnikih

Varnost in učinkovitost kaptoprila pri otrocih in mladostnikih do 18. leta nista popolnoma preizkušeni. Otrokom in mladostnikom ga dajemo le, če zdravljenje z drugimi antihipertenzivi ni bilo dovolj učinkovito. Priporočeni začetni odmerek za otroke je 0,3 mg na kilogram telesne mase trikrat na dan. Odmerek postopno povečujemo do doseganja optimalnega terapevtskega odziva ali največjega priporočenega odmerka po 6 mg na kilogram telesne mase. Z obstoječimi tabletami ni mogoča prilagoditev odmerjanja za otroke lažje od 40 kg.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Kaptopril Krka, kot bi smeli

Najpogostejši znak učinka prevelikega odmerka je hipotenzija, šok, odrevenelost, počasno bitje srca. V takem primeru se ulezite na ležišče z nizkim vzglavjem in pokličite zdravnika.

Po zaužitju večje količine tablet naenkrat obvezno pokličite zdravnika in poskusite izzvati bruhanje ter tako odstraniti zdravilo iz želodca.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Kaptopril Krka

Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjo tableto.

Če ste pozabili vzeti tableto, jo vzemite čimprej, toda če manjka do naslednje tablete samo nekaj ur, raje počakajte in naslednji odmerek vzemite ob običajnem času, pozabljeno pa izpustite. Nikoli ne vzemite dveh odmerkov naenkrat.

Če ste prenehali jemati zdravilo Kaptopril Krka

Ob prekinitvi zdravljenja se lahko ponovno poveča krvni tlak, s tem pa se poveča tudi tveganje za zaplete hipertenzije predvsem na srcu, možganih in ledvicah. Bolnikom s srčnim popuščanjem se lahko stanje poslabša do te mere, da morajo na zdravljenje v bolnišnico. Pri bolnikih po srčnem infarktu se lahko po prekinitvi zdravljenja pojavi srčno popuščanje. Pri bolnikih z ledvično boleznijo obstaja možnost poslabšanja delovanja ledvic.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Neželeni učinki med jemanjem zdravila Kaptopril Krka so navadno blagi in prehodni in zaradi njih večinoma ni treba prekinjati zdravljenja.

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)

- izguba oz. sprememba okusa, omotica,
- kašelj brez izkašljevanja, ki navadno izgine v nekaj tednih po prenehanju zdravljenja, težko dihanje,
- prebavne motnje (slabost, bruhanje, vnetje trebušne sluznice, bolečine v trebuhu, driska, zaprtje, izguba teka, suha usta),
- srbečica s kožnim izpuščajem ali brez njega, plešavost,
- motnje spanja.

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)

- občutek pospešenega in nepravilnega bitja srca (tahikardija, tahiaritmija, palpitacije), huda bolečina v prsnem košu (angina pectoris),
- otekanje obraza, ustnic, grla in/ali jezika (angioedem),
- znižan krvni tlak, občasna bledica prstov rok ali nog (Raynaudov sindrom), rdečica,
- bolečine v prsih, utrujenost, šibkost.

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov)

- izguba apetita (anoreksija),
- zaspanost, glavobol, odrevenelost ali mravljinčenje (parastezija),
- razjede v ustni votlini in na jeziku, oteklina sluznice črevesja,
- ledvične bolezni ali motnje v delovanju ledvic (ledvična odpoved, povečano ali zmanjšano izločanje vode iz telesa).

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov)

- beljakovine v urinu (proteinurija), premalo natrija v krvi (hiponatremija), povečana količina sečnine, kreatinina in bilirubina v serumu, zmanjšana količina hemoglobina v serumu, zmanjšano število rdečih in belih krvnih celic, zmanjšano število trombocitov (trombocitopenija), povečan titer ANA, povečana hitrost usedanja eritrocitov,
- povečana količina kalija v krvi (hiperkalemija), zmanjšana koncentracija glukoze v krvi (hipoglikemija),
- zastoj srca,
- znižanje števila nevtrofilcev (vrste belih krvničk) v krvi, odsotnost zrelih belih krvničk, znižanje števila vseh krvnih teles v krvi (pancitopenija), povečanje bezgavk, povečano število eozinofilcev (vrsta belih krvničk) v krvi, avtoimunske bolezni, povečan titer ANA,
- možganska kap, omedlevica (sinkopa),
- zamegljen vid,
- začasna zožitev bronhijev (bronhospazem), vnetje nosne sluznice (rinitis), vnetje pljuč,
- vnetje jezika, želodčna razjeda, vnetje trebušne slinavke,
- okvara ledvic (nefrotski sindrom),
- kožne bolezni: koprivnica, Steven-Johnsonov sindrom, kožni edem, občutljivost pri izpostavljenosti svetlobi, razjeda povrhnje plasti kože, bolezen z razpokami in mehurji (pemfigus) in ekcemu podobno vnetje kože (eksfoliatni dermatitis),
- bolečine v mišicah in sklepih,
- povišana temperatura,
- avtoimunske bolezni,
- motnje v delovanju jeter, zastoj žolča (tudi zlatenica), vnetje jeter (vključno z odmiranjem tkiva, povečano aktivnostjo jetrnih encimov in količino bilirubina),
- nezmožnost doseganja ali vzdrževanja erekcije (impotenca), povečanje žleznega tkiva dojke pri moških,
- zmedenost, depresija.

Zdravilo takoj prenehajte jemati in nemudoma obvestite zdravnika, če se pojavijo:

- nenadna oteklina ustnic in obraza, vratu, morebiti tudi rok in stopal, dušenje in hripavost, kožni izpuščaji, hudo srbenje;
- nenadna povišana temperatura, mrazenje, oteženo požiranje in kašelj;
- mišična oslabeledost, krči v mečih;
- omotica, vrtoglavica, glavobol, omedlevica ali nezavest, zmedenost, utrujenost in šibkost; pospešen srčni utrip, neredno utripanje srca.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

1.3.1	Captopril
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke
 Sektor za farmakovigilanco
 Nacionalni center za farmakovigilanco
 Slovenčeva ulica 22
 SI-1000 Ljubljana
 Tel: +386 (0)8 2000 500
 Faks: +386 (0)8 2000 510
 e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
 spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Kaptopril Krka

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred vlago in svetlobo.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Kaptopril Krka

- Učinkovina je kaptopril. Ena tableta vsebuje 12,5 mg ali 25 mg ali 50 mg kaptoprila.
- Druge sestavine zdravila so laktoza monohidrat, mikrokristalna celuloza (E460), koruzni škrob, stearinska kislina. Glejte poglavje 2 "Zdravilo Kaptopril Krka vsebuje laktozo".

Izgled zdravila Kaptopril Krka in vsebina pakiranja

Tablete po 12,5 mg so bele, okrogle, rahlo izbokle tablete s posnetimi robovi.

Tablete po 25 mg so bele, okrogle, rahlo izbokle tablete s posnetimi robovi in zarezo na eni strani.

Zareza ni namenjena delitvi tablete.

Tablete po 50 mg so bele, okrogle, rahlo izbokle tablete s posnetimi robovi in zarezo na eni strani.

Zareza ni namenjena delitvi tablete.

Na voljo so škatle z 20 tabletami v pretisnih omotih. Opremljene so z 2 pretisnima omotoma po 10 tablet.

Način in režim izdaje zdravila Kaptopril Krka

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 16.5.2019.