

Notice : Information du patient

Co-Candesartan Viatris 16 mg/12,5 mg comprimés

candésartan cilexétil/hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Candesartan Viatris et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Candesartan Viatris ?
3. Comment prendre Co-Candesartan Viatris ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Candesartan Viatris ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Co-Candesartan Viatris et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se nomme Co-Candesartan Viatris. Il est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension). Il contient deux principes actifs : le candésartan cilexétil et l'hydrochlorothiazide. Ces deux principes agissent ensemble pour faire baisser la tension artérielle.

- Le candésartan cilexétil appartient à la famille des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Il assouplit et élargit les vaisseaux sanguins. Ceci aide à abaisser la pression artérielle ;
- L'hydrochlorothiazide appartient à la famille des diurétiques (comprimés favorisant l'élimination de l'eau). Il aide le corps à éliminer l'eau et les sels tels que le sodium dans l'urine. Ceci aide à abaisser la pression artérielle.

Votre médecin peut vous prescrire Co-Candesartan Viatris si un traitement par candésartan cilexétil seul ou un traitement par hydrochlorothiazide seul n'a pas suffi à faire baisser votre pression artérielle.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Candesartan Viatris ?

Ne prenez jamais Co-Candesartan Viatris

- si vous êtes allergique au candésartan cilexétil, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- si vous êtes allergique aux dérivés des sulfamides (comme le co-trimoxazole). Si vous n'êtes pas sûr(e) que ceci vous concerne, veuillez vous adresser à votre médecin ;
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (Il est également préférable d'éviter de prendre Co-Candesartan Viatris en début de grossesse – voir rubrique *Grossesse*) ;
- si vous avez de graves problèmes de reins ;
- si vous souffrez d'une grave maladie du foie ou d'une obstruction biliaire (problème de

- drainage de la bile hors de la vésicule biliaire) ;
- si votre taux de potassium dans le sang est constamment bas malgré le traitement visant à l'augmenter ;
- si votre taux de calcium dans le sang est constamment élevé malgré le traitement visant à le diminuer ;
- si vous avez déjà souffert de goutte ;
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous ne savez pas si l'une de ces situations vous concerne, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-Candesartan Viatris.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-Candesartan Viatris:

- si vous avez eu des problèmes respiratoires ou pulmonaires (notamment une inflammation ou un liquide dans les poumons) à la suite d'une prise d'hydrochlorothiazide dans le passé. Si vous développez un essoufflement sévère ou des difficultés à respirer après avoir pris Co-Candesartan Viatris, consultez immédiatement un médecin.
- si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée inattendue pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme à fortes doses, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non-mélanome). Protégez votre peau des rayonnements solaires et UV lorsque vous prenez Co-Candesartan Viatris
- si vous êtes diabétique ou si vous êtes à risque de développer un diabète ;
- si vous avez des problèmes cardiaques tels qu'une insuffisance cardiaque (un affaiblissement du muscle cardiaque) ;
- si vous présentez un rétrécissement des valves cardiaques, un épaississement du muscle cardiaque susceptible d'influencer le flux de sang partant du cœur ;
- si vous souffrez d'autres problèmes hépatiques ou rénaux ;
- si vous avez récemment bénéficié d'une transplantation rénale ;
- si vous présentez un rétrécissement de l'artère rénale ;
- si votre taux de sodium sanguin est bas, que vous êtes très déshydraté(e) et vomissez, si vous avez présenté récemment des vomissements sévères ou eu la diarrhée ;
- si vous êtes traité(e) par de fortes doses de diurétiques et que vous urinez abondamment ;
- si vous avez une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (également appelée hyperaldostéronisme primaire) ;
- si vous avez déjà souffert d'une maladie appelée lupus érythémateux disséminé (LED) ;
- si vous avez une hypotension ;
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral, une crise cardiaque ou si vous souffrez d'angine de poitrine (ou si le flux de sang vers votre cerveau est réduit) ;
- si vous avez déjà souffert d'allergie ou d'asthme ;
- si vous pensez être enceinte (ou si vous pensez pouvoir le devenir), vous devez en informer votre médecin. Co-Candesartan Viatris n'est pas recommandé en début de grossesse et est contre-indiqué au-delà du troisième mois car il peut nuire gravement à votre bébé à ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse) ;
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren.
- Si vous présentez une diminution de la vision ou une douleur oculaire. Ces dernières pourraient être des symptômes d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'une augmentation de la pression à l'intérieur

de l'œil et pourraient se produire dans un délai de quelques heures à quelques semaines après la prise de Co-Candesartan Viatris. S'il n'est pas traité, ce problème peut entraîner une perte de vision permanente. Si vous avez déjà développé une allergie à une pénicilline ou à un sulfamide par le passé, il se peut que vous couriez un risque accru de développer ce problème.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais C-Candesartan Viatris »

Pendant le traitement

Ce médicament peut influencer les résultats de certains tests sanguins. Si vous devez vous soumettre à des tests sanguins, informez votre médecin ou l'hôpital que vous prenez ce médicament.

Si vous devez subir une opération, prévenez votre médecin ou votre dentiste que vous prenez Co-Candesartan Viatris. En effet, lorsqu'il est associé à certains anesthésiques, Co-Candesartan Viatris peut provoquer une chute excessive de la tension artérielle.

Si vous devez vous soumettre à des examens d'imagerie (pour visualiser certaines parties de votre corps), avertissez le médecin ou le personnel de l'hôpital que vous prenez ce médicament. L'utilisation d'iode dans le matériel d'imagerie peut augmenter le risque d'apparition d'effets indésirables.

Co-Candesartan Viatris peut augmenter la sensibilité de la peau au soleil. Si cela se produit, n'utilisez pas de lampes de bronzage, ne faites pas de bancs solaires et utilisez une crème solaire ou couvrez-vous d'un vêtement lorsque vous êtes au soleil.

Enfants et adolescents

On ne dispose d'aucune expérience de l'utilisation de Co-Candesartan Viatris chez les enfants (âgés de moins de 18 ans). Par conséquent, Co-Candesartan Viatris ne doit pas être administré aux enfants.

Autres médicaments et Co-Candesartan Viatris

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Co-Candesartan Viatris peut modifier l'action de certains autres médicaments et certains médicaments peuvent modifier l'action de Co-Candesartan Viatris. Si vous prenez certains médicaments, votre médecin devra sans doute pratiquer occasionnellement des examens sanguins. Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions.

Veillez dire à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants en particulier :

- d'autres médicaments indiqués dans le traitement de l'hypertension, notamment les bêtabloquants, le diazoxide, les inhibiteurs de l'ECA tels que l'énalapril, le captopril, le lisinopril ou le ramipril, ou de l'alisikren (voir aussi les informations dans les rubriques « Ne prenez jamais Co-Candesartan Viatris » et « Avertissements et précautions ») ;
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), comme l'ibuprofène, le naproxène, le diclofénac, le célécoxib ou l'étoricoxib (médicaments soulageant la douleur et l'inflammation) ;
- acide acétylsalicylique (aspirine) (si vous prenez plus de 3 g par jour) (médicament soulageant la douleur et l'inflammation) ;
- des suppléments potassiques ou des substituts du sel contenant du potassium ou

autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium présente dans votre sang tels que l'héparine (un anticoagulant) ou le co-trimoxazole, également connu sous le nom de triméthoprime/sulfaméthoxazole (un médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes);

- des médicaments qui influencent la quantité de potassium dans le sang (des médicaments tels que des diurétiques, des laxatifs, la pénicilline (un antibiotique), l'amphotéricine (pour le traitement des infections fongiques), le carbénoxolone (pour le traitement de problèmes liés à l'œsophage ou des ulcères buccaux), les stéroïdes (tels que la prednisolone, des hormones hypophysaires (ACTH) ;
- des suppléments calciques ou en vitamine D ;
- des hypocholestérolémiants tels que le colestipol ou la cholestyramine ;
- des antidiabétiques (comprimés, tels que la metformine, ou insuline) ;
- médicaments utilisés pour contrôler les battements de votre cœur (agents antiarythmiques), tels que la quinidine, le disopyramide, l'amiodarone, le sotalol, l'ibutilide, la digoxine ;
- d'autres médicaments pouvant influencer le rythme cardiaque, tels que le cisapride (pour les problèmes d'estomac), l'érythromycine, la sparfloxacine, la pentamidine (antibiotique), l'halofantrine (pour traiter la malaria), le terfénadine (antihistaminique) ;
- certains médicaments antipsychotiques pouvant être influencés par les taux de potassium sanguin, comme le thioridazine, le chlorpromazine, le triflupérazine, l'halopéridol, l'amisulpride ;
- du lithium (traitement des troubles mentaux) ;
- des médicaments indiqués dans le traitement du cancer (tels que le méthotrexate (qui peut être utilisé également pour d'autres affections comme le psoriasis ou l'arthrite) et le cyclophosphamide) ;
- de l'amantadine (utilisée pour le traitement de la maladie de Parkinson ou d'infections graves provoquées par des virus) ;
- des barbituriques (sédatifs également utilisés pour traiter l'épilepsie) ;
- des agents anticholinergiques tels que l'atropine et le bipéridène ;
- de la ciclosporine, un médicament utilisé après une transplantation d'organe pour éviter les rejets ;
- d'autres médicaments susceptibles d'accroître l'effet antihypertenseur tels que le baclofène (un médicament utilisé pour décontracter les muscles), l'amifostine (indiquée dans le traitement du cancer) et certains antidépresseurs (tels que l'amitriptyline, la clomipramine, la dosulépine) ;
- l'adrénaline ou la noradrénaline, parfois utilisées pour aider à augmenter la pression sanguine, ou parfois pour le traitement des réactions allergiques sévères ;

Co-Candesartan Viatris avec de l'alcool

Si Co-Candesartan Viatris vous a été prescrit, consultez votre médecin avant de consommer de l'alcool. L'alcool peut provoquer une sensation d'évanouissement ou d'étourdissement.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament

Grossesse

Si vous pensez être enceinte (ou si vous envisagez de l'être), vous devez en avvertir votre médecin. En temps normal, il vous recommandera d'arrêter de prendre Co-Candesartan Viatris avant de tomber enceinte ou dès que vous savez que vous l'êtes. Il vous conseillera alors un autre médicament de substitution. Co-Candesartan Viatris n'est pas recommandé pendant la grossesse et est contre-indiqué au-delà du troisième mois car il peut nuire gravement à votre bébé passé le troisième mois.

Allaitement

Si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter, parlez-en à votre médecin. Co-Candesartan Viatris n'est pas recommandé chez les mères allaitantes. Si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre bébé est un nouveau-né à terme ou un prématuré, votre médecin vous prescrira un autre traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Certaines personnes peuvent ressentir une fatigue ou des étourdissements pendant leur traitement par Co-Candesartan Viatris. Si c'est votre cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser d'outils ou de machines.

Co-Candesartan Viatris contient du lactose

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, comme le lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre Co-Candesartan Viatris ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

Il est important de continuer à prendre Co-Candesartan Viatris chaque jour. La dose recommandée de Co-Candesartan Viatris est d'un comprimé, une fois par jour.

Avalez le comprimé avec un verre d'eau. Vous pouvez prendre Co-Candesartan Viatris avec ou sans nourriture.

Essayez de prendre le comprimé chaque jour à la même heure, habituellement le matin. Cela vous aidera à ne pas oublier de le prendre.

Si vous avez pris plus de Co-Candesartan Viatris que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Co-Candesartan Viatris, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoisons (070/245.245).

Si vous prenez plus de Co-Candesartan que la quantité prescrite par votre médecin, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations. Vous pourriez avoir une grosse chute de tension et vous sentir étourdi(e) ou les battements de votre cœur pourraient s'accélérer ou devenir irréguliers, vous pourriez avoir des crampes musculaires ou, dans certains cas, avoir très envie de dormir ou avoir un niveau de conscience réduit.

Si vous oubliez de prendre Co-Candesartan Viatris

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez juste la dose suivante comme d'habitude.

Si vous arrêtez de prendre Co-Candesartan Viatris

Si vous arrêtez de prendre Co-Candesartan Viatris, votre pression artérielle peut augmenter à nouveau. **N'arrêtez donc pas** de prendre ce médicament sans en parler d'abord avec votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important de savoir quels sont ces effets indésirables éventuels. Certains effets indésirables de Co-Candesartan Viatris sont causés par le candésartan cilexétel et d'autres sont causés par l'hydrochlorothiazide.

Arrêtez de prendre Co-Candesartan Viatris et consultez immédiatement un médecin si vous présentez un des effets indésirables suivants :

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- difficultés à respirer, gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge susceptibles de rendre la déglutition difficile, gonflement cutané sévère accompagné de démangeaisons (avec protubérances) ;
- problèmes hépatiques, y compris inflammation du foie (hépatite). Vous pourriez remarquer une fatigue, un jaunissement de la peau et du blanc des yeux, des urines foncées, des selles pâles ou des douleurs d'estomac ;
- difficultés respiratoires (y compris inflammation pulmonaire et présence de liquide dans les poumons) ;
- pancréatite. Cela provoque une douleur modérée à sévère de l'estomac ;
- éruption grave, qui se développe rapidement, avec des cloques ou des desquamations et éventuellement des cloques dans la bouche ;
- apparition ou aggravation d'un lupus existant de type érythémateux (incluant l'apparition de réactions cutanées inhabituelles, d'une éruption dans le visage, de douleurs articulaires, de troubles musculaires et de fièvre) ;
- baisse du nombre de globules rouges ou blancs ou du nombre de plaquettes. Vous pouvez vous sentir fatigué(e), présenter des infections plus fréquentes (par ex., mal de gorge, aphtes), de la fièvre ou une tendance aux hématomes ou des saignements. Cela peut être dû à la production plus faible de cellules sanguines dans la moelle épinière (dépression médullaire osseuse).

Très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)

- Insuffisance rénale, en particulier si sous souffrez déjà de problèmes rénaux ou d'une insuffisance cardiaque. Vous pourriez remarquer une douleur dans le dos, avoir une miction très faible ou absente ou avoir des urines troubles ou du sang dans les urines.
- Détresse respiratoire aiguë (les signes comprennent un essoufflement sévère, de la fièvre, une faiblesse et une confusion).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome)
- Diminution de la vision ou douleur dans les yeux due à une pression élevée (signes possibles d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'un glaucome aigu à angle fermé).

D'autres effets indésirables éventuels incluent :

Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- modifications des résultats des examens sanguins :
 - baisse du taux de sodium dans le sang. Si cette baisse est importante, vous pouvez ressentir une faiblesse, un manque d'énergie ou des crampes musculaires.
 - augmentation ou baisse du taux de potassium dans le sang, en particulier si vous avez des problèmes rénaux ou une insuffisance cardiaque. Si cette baisse est importante, vous pouvez ressentir une fatigue, une faiblesse, un rythme

- cardiaque irrégulier ou des fourmillements.
- augmentation de la cholestérolémie ou des graisses, de la glycémie ou de l'uricémie
- glycosurie (présence de sucre dans les urines) ;
- sensation vertigineuse ou faiblesse ;
- céphalées ;
- infection pulmonaire (pouvant inclure des signes tels qu'un rhume banal, des symptômes pseudo-grippaux) .

Peu fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- hypotension pouvant provoquer une syncope ou des étourdissements, en particulier en passant de la position assise ou couchée à la position debout ;
- manque ou perte d'appétit, diarrhée, constipation, irritation gastrique ;
- éruption cutanée, éruption due à une photosensibilité.

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- diminution de la fonction rénale, visible dans analyses sanguines ;
- troubles du sommeil, dépression, agitation ;
- sensations de fourmillements ou de picotements dans les bras ou les jambes ;
- vision floue transitoire ;
- rythme cardiaque anormal ;
- température élevée (fièvre) ;
- crampes musculaires ;
- lésions des vaisseaux sanguins se traduisant par l'apparition de points rouges ou violets sur la peau ;
- augmentation de l'azote uréique du sang ou de certaines protéines (créatinine) dans le sang qui peut être observée dans les analyses sanguines.

Très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) :

- démangeaisons ;
- mal de dos, douleurs articulaires et musculaires ;
- modifications de la fonction du foie qui peut être observée dans les analyses sanguines ;
- toux ;
- nausées.

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- myopie (incapacité de l'œil à faire la mise au point sur les objets lointains) ;

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance
Boîte Postale 97
1000 Bruxelles
Madou
Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be
e-mail : adr@afmps.be

Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

ou

Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet □ : www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Co-Candesartan Viatris

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte, la plaquette ou le flacon après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

La péremption après ouverture du médicament conditionné en flacon HDPE est de 90 jours. Ne pas manger ou retirer le dessiccant contenu dans le flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer des médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient Co-Candesartan Viatris

Les substances actives sont le candésartan cilexétel et l'hydrochlorothiazide.

Chaque comprimé contient 16 mg de candésartan cilexétel et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

Les autres composants sont : carmellose calcique, monostéarate de glycérol, hydroxypropylcellulose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, amidon de maïs, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172). Voir rubrique 2, 'Co-Candesartan Viatris contient du lactose'.

Aspect de Co-Candesartan Viatris et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés de Co-Candesartan Viatris 16 mg/12,5 mg sont de couleur pêche, marbrés, ronds, biconvexes gravés « M » sur une face et « CH2 » sur l'autre.

Co-Candesartan Viatris est disponible en plaquettes de 7, 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 comprimés et en flacons HDPE de 30, 90 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricants

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Viatris GX

Terhulpesteenweg 6A

B-1560 Hoeilaart

Fabricants:

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories
35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road
Dublin 13
Irlande

Viatriis Santé
1 Rue de Turin
69007 Lyon
France

Mylan Hungary Kft
H-2900 Komarom
Mylan utca 1
Hongrie

Mylan Germany GmbH
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1
Bad Homburg v. d. Hoehe
Hessen, 61352
Allemagne

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

BE:

16 mg/12,5 mg plaquette OPA-Alu-PVC/Alu :	BE390941
16 mg/12,5 mg plaquette PVC/Alu :	BE435337
16 mg/12,5 mg plaquette Alu/Alu :	BE435346
16 mg/12,5 mg flacon HDPE :	BE390957

LU:

2011080014

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Belgique – Co-Candesartan Viatriis 16 mg/12,5 mg comprimés

Bulgarie – CoCandesargen 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg tablets

France – CANDESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE VIATRIS 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg comprimé

Allemagne – Candesartancilexetil/HCT Mylan 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg Tabletten

Luxembourg – Co-Candesartan Viatriis 16 mg/12,5 mg comprimés

Pays-Bas – Candesartan cilexetil/Hydrochlorothiazide Viatriis 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg tabletten

Portugal – Candesartan + Hidroclorotiazida Mylan

Espagne – Candesartan/Hidroclorotiazida Viatriis 16 mg/12,5 mg comprimidos EFG

La dernière date à laquelle cette notice a été mise à jour est 04/2023.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 05/2023.