

Notice : information du patient

Co-Candesartan Sandoz 8 mg/12,5 mg comprimés
Co-Candesartan Sandoz 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 Sandoz et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Candesartan Sandoz ?
3. Comment prendre Co-Candesartan Sandoz ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Candesartan Sandoz
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Le nom de votre médicament est Co-Candesartan Sandoz. Il est utilisé dans le traitement de la tension artérielle élevée (hypertension) chez les patients adultes. Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétil et l'hydrochlorothiazide. Ces substances agissent ensemble pour abaisser votre tension artérielle.

- Le candésartan cilexétil appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes du récepteur de l'angiotensine II. Il relâche et dilate les vaisseaux sanguins. Cela contribue à abaisser la tension artérielle.
- L'hydrochlorothiazide appartient à un groupe de médicaments appelés « diurétiques » (comprimés favorisant l'élimination d'eau). Il aide votre organisme à éliminer l'eau et les sels minéraux, comme le sodium, dans l'urine. Cela contribue à abaisser la tension artérielle.

Votre médecin vous prescrira peut-être Co-Candesartan Sandoz si votre tension artérielle n'est pas correctement maîtrisée par le candésartan cilexétil ou l'hydrochlorothiazide utilisés seuls.

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

Ne prenez JAMAIS Co-Candesartan Sandoz, 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.
- vous êtes allergique aux sulfamides. Si vous n'êtes pas sûr(e) que cela vous concerne, parlez-en à votre médecin.
- vous avez une **maladie hépatique sévère** ou une **obstruction biliaire** (un problème de drainage de la bile hors de la vésicule biliaire).
- vous avez de **graves problèmes rénaux**.
- vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter Co-Candesartan

Sandoz en début de grossesse – voir rubrique grossesse).

- vous avez déjà souffert de la **goutte**.
- votre **taux de potassium** dans le sang est continuellement bas.
- votre **taux de calcium** dans le sang est continuellement élevé.
- vous avez un **diabète** ou une **insuffisance rénale** et que vous prenez un traitement pour faire baisser la tension artérielle, qui contient de l'**aliskirène**.

Si vous n'êtes pas sûr que l'un de ces cas s'applique à vous, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Co-Candesartan Sandoz.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-Candesartan Sandoz, si :

- vous avez des **problèmes de cœur, de foie ou de reins**.
- vous avez récemment subi **une transplantation rénale**.
- vous **vomissez**, si vous avez récemment **vomi beaucoup**, ou avez la **diarrhée**.
- vous avez une **maladie des glandes surrénales**, appelée syndrome de Conn (également appelée hyperaldostéronisme primaire)
- vous avez un **diabète**.
- vous avez déjà présenté une maladie appelée **lupus érythémateux disséminé (LED)**.
- vous avez une **faible tension artérielle**.
- vous avez déjà eu un **accident vasculaire cérébral**.
- vous avez déjà présenté une **allergie** ou de l'**asthme**.
- 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 Sandoz, consultez immédiatement un médecin.
- vous prenez l'un des médicaments suivants, utilisés pour traiter l'**hypertension artérielle** :
 - un **inhibiteur de l'ECA** (par exemple l'énalapril, le lisinopril ou le ramipril), notamment si vous souffrez de troubles rénaux liés au diabète ;
 - de l'**aliskirène**.
- 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 Sandoz.
- 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 dans 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 Sandoz. Ils peuvent entraîner une perte permanente de la vue s'ils ne sont pas traités. Si vous avez par le passé développé une allergie à la pénicilline ou aux sulfamidés, vous courez un risque plus important de développer ce genre de problèmes.
- **vous pensez que vous êtes (ou que vous pourriez tomber) enceinte**. Co-Candesartan Sandoz n'est pas recommandé au début de la grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, étant donné qu'il pourrait sérieusement nuire à votre bébé en cas d'utilisation à ce stade (voir la rubrique Grossesse).

Il est possible que votre médecin souhaite régulièrement contrôler votre fonction rénale, votre pression artérielle, ainsi que la quantité d'électrolytes (par exemple, le potassium) dans votre sang.

Voir également les informations fournies dans la rubrique « Ne prenez jamais Co-Candesartan Sandoz ».

Il est possible que votre médecin veuille vous voir plus régulièrement et faire davantage de tests si vous présentez l'une de ces affections.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, signalez à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez Co-Candesartan Sandoz. En effet, lorsqu'il est associé à certains anesthésiques, Co-Candesartan Sandoz peut provoquer une baisse excessive de la tension artérielle.

Co-Candesartan Sandoz peut provoquer une sensibilité accrue de la peau au soleil.

Enfants et adolescents

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

Analysez votre situation avec votre médecin si **vous devez passer un test antidopage en tant qu'athlète**, car Co-Candesartan Sandoz contient une substance active qui peut rendre positif le résultat d'un test antidopage.

Autres médicaments et Co-Candesartan Sandoz

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Co-Candesartan Sandoz peut influencer l'action de certains autres médicaments, et certains médicaments peuvent exercer un effet sur Co-Candesartan Sandoz. Si vous utilisez certains médicaments, il se peut que votre médecin doive de temps en temps pratiquer des analyses de sang.

Veillez notamment prévenir votre médecin si vous utilisez l'un des médicaments suivants étant donné qu'il est possible qu'il ait besoin de modifier la posologie du traitement et/ou de prendre d'autres précautions :

- Un inhibiteur de l'ECA ou de l'aliskirène (voir également les informations fournies dans les rubriques « Ne prenez jamais Co-Candesartan Sandoz » et « Avertissements et précautions »).
- Autres médicaments pour aider à réduire votre tension artérielle, notamment des bêtabloquants, des médicaments contenant de l'aliskirène, du diazoxide et des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, comme l'énalapril, le captopril, le lisinopril ou le ramipril.
- Médicaments destinés à réguler les battements de votre cœur (antiarythmiques) comme la digoxine et les bêtabloquants.
- Anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), comme l'ibuprofène, le naproxène, le diclofénac, le célécoxibe ou l'étoricoxibe (médicament soulageant la douleur et l'inflammation).
- Acide acétylsalicylique (si vous prenez plus de 3 g par jour) (médicament soulageant la douleur et l'inflammation).
- Suppléments de potassium ou des substituts du sel contenant du potassium (médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans votre sang).
- Héparine (médicament visant à fluidifier le sang).
- Diurétiques.
- Lithium (médicament utilisé pour les problèmes de santé mentale)
- Médicaments pouvant être influencés par les taux de potassium dans le sang comme certains antipsychotiques.
- Médicaments utilisés pour réduire le taux de cholestérol, comme le colestipol ou la colestyramine (médicaments de type résine qui réduisent les taux de graisse).
- Suppléments de calcium ou de vitamine D.
- Anticholinergiques comme l'atropine et le bipéridène.
- Amantadine (pour le traitement de la maladie de Parkinson ou de certaines infections virales graves).
- Barbituriques (un type de sédatifs également utilisé dans le traitement de l'épilepsie).
- Médicaments utilisés dans le traitement du cancer.
- Stéroïdes comme la prednisolone.
- Une hormone sécrétée par l'hypophyse (l'ACTH).
- Médicaments contre le diabète (comprimés ou insuline.)
- Laxatifs.

- Amphotéricine (pour le traitement des infections fongiques).
- Carbénoxolone (pour le traitement des affections de l'œsophage ou des aphtes buccaux).
- Pénicilline ou co-trimoxazole, également connu sous l'appellation « triméthoprime/sulfaméthoxazole » (des antibiotiques)
- Ciclosporine, un médicament utilisé lors de transplantation d'organe, pour éviter le rejet de l'organe.
- Autres médicaments susceptibles de renforcer l'effet antihypertenseur comme le baclofène (un médicament utilisé pour soulager les spasmes musculaires), l'amifostine (utilisée dans les traitements contre le cancer) et certains antipsychotiques.

Co-Candesartan Sandoz avec des aliments, boissons et de l'alcool

- Vous pouvez prendre Co-Candesartan Sandoz avec ou sans nourriture.
- Si Co-Candesartan Sandoz 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

Grossesse

Prévenez votre médecin si vous pensez être (ou pouvoir tomber) enceinte. Votre médecin vous conseillera normalement d'arrêter de prendre Co-Candesartan Sandoz avant que vous ne tombiez enceinte, ou aussitôt que vous saurez que vous l'êtes, et il vous proposera de remplacer Co-Candesartan Sandoz par un autre médicament. La prise de Co-Candesartan Sandoz n'est pas recommandée au début de la grossesse et elle est contre-indiquée au-delà de 3 mois de grossesse, car elle peut nuire gravement au bébé à partir de ce stade.

Allaitement

Prévenez votre médecin si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter. Co-Candesartan Sandoz n'est pas recommandé aux mères qui allaitent ; il est donc possible que votre médecin vous choisisse un autre traitement si vous désirez allaiter, en particulier si votre bébé est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Certaines personnes peuvent ressentir une fatigue ou des étourdissements pendant leur traitement par Co-Candesartan Sandoz. Si ces votre cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Co-Candesartan Sandoz contient du lactose

Si votre médecin vous a dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Co-Candesartan Sandoz contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé, c'est-à-dire essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Co-Candesartan Sandoz ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Il est important de continuer à prendre Co-Candesartan Sandoz chaque jour.

La dose recommandée de Co-Candesartan Sandoz est d'un comprimé une fois par jour.

Avalez le comprimé avec de l'eau.

Essayez de prendre le comprimé tous les jours au même moment. Cela vous aidera à ne pas oublier de le prendre.

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

Si vous avez pris plus de Co-Candesartan Sandoz que la quantité prescrite par votre médecin, prenez immédiatement contact avec un médecin ou un pharmacien pour vous faire conseiller.

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

Si vous oubliez de prendre Co-Candesartan Sandoz

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

Si vous arrêtez de prendre Co-Candesartan Sandoz

Si vous arrêtez de prendre Co-Candesartan Sandoz, il est possible que votre tension artérielle remonte. Dès lors, n'arrêtez jamais de prendre Co-Candesartan Sandoz sans en parler d'abord à 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 que vous sachiez quels sont les effets indésirables potentiels. Certains des effets indésirables de Co-Candesartan Sandoz sont dus au candésartan cilexétel et d'autres à l'hydrochlorothiazide.

Arrêtez de prendre Co-Candesartan Sandoz et consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'une des réactions allergiques suivantes :

- difficultés respiratoires avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut provoquer des difficultés à avaler.
- démangeaisons importantes au niveau de la peau (accompagnées de boursoufflures).

Arrêtez aussi de prendre Co-Candesartan Sandoz et consultez immédiatement un médecin si vous présentez une détresse respiratoire aiguë (les signes comprennent un essoufflement sévère, de la fièvre, une faiblesse et une confusion) – c'est un effet indésirable très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000).

Co-Candesartan Sandoz peut provoquer une diminution du nombre de globules blancs. Votre résistance aux infections pourrait être réduite et vous pourriez présenter une fatigue, une infection ou de la fièvre. Si cela vous arrive, contactez votre médecin. Votre médecin peut occasionnellement réaliser des tests sanguins pour vérifier si Co-Candesartan Sandoz a eu un effet quelconque sur votre sang (agranulocytose).

Autres effets indésirables possibles :

Fréquent (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Modifications des résultats des tests sanguins :
 - diminution de la quantité de sodium dans le sang. Si cette diminution est sévère, vous pouvez présenter une faiblesse, un manque d'énergie ou des crampes musculaires.
 - augmentation ou diminution de la quantité de potassium dans le sang, en particulier si vous avez déjà des problèmes rénaux ou une insuffisance cardiaque. Si cela est sévère, vous pouvez présenter une fatigue, une faiblesse, des battements cardiaques irréguliers ou une sensation de fourmillements ou des picotements.
 - augmentation de la quantité de cholestérol, de sucre ou d'acide urique dans le sang.
- Présence de sucre dans l'urine.
- Sensation d'étourdissement/de tournoiement ou de faiblesse.

- Céphalées.
- Infection respiratoire.

Peu fréquent (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- Faible pression artérielle. Ceci peut provoquer une sensation d'évanouissement ou d'étourdissement.
- Perte d'appétit, diarrhée, constipation, irritation de l'estomac.
- Éruption cutanée, éruption papuleuse (urticatoire), éruption cutanée due à une sensibilité au soleil.

Rare (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux). Si vous développez ces symptômes, consultez votre médecin immédiatement.
- Effets sur le fonctionnement de vos reins, en particulier si vous avez des problèmes rénaux ou une insuffisance cardiaque.
- Troubles du sommeil, dépression, agitation.
- Fourmillements ou picotements au niveau des bras ou des jambes.
- Vision transitoirement trouble.
- Anomalies du rythme cardiaque.
- Difficultés à respirer (y compris inflammation pulmonaire et présence de liquide dans les poumons).
- Température élevée (fièvre).
- Inflammation du pancréas, se manifestant par des douleurs abdominales modérées à sévères.
- Crampes musculaires.
- Atteinte des vaisseaux sanguins entraînant l'apparition de points rouges ou violets au niveau de la peau.
- Diminution de vos globules rouges ou blancs ou de vos plaquettes. Vous pouvez remarquer de la fatigue, une infection, de la fièvre ou une formation facile d'ecchymoses.
- Éruption cutanée sévère, qui apparaît rapidement et s'accompagne de vésicules ou d'un décollement de la peau, et éventuellement de vésicules dans la bouche.

Très rare (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Démangeaisons.
- Douleur dorsale, douleur des articulations ou musculaire.
- Modification de la façon dont le foie fonctionne, y compris inflammation du foie (hépatite). Vous observerez peut-être une fatigue, un jaunissement de la peau et du blanc des yeux et des symptômes pseudogrippaux.
- Toux.
- Nausée.

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

- Myopie soudaine.
- 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)
- Lupus érythémateux systémique et cutané (affection allergique causant de la fièvre, des douleurs articulaires et des éruptions cutanées, pouvant inclure une rougeur, une vésication, une desquamation et des bosses)
- cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome)

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, www.afmmps.be, Division Vigilance: Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be, e-mail: adr@fagg-afmmps.be. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Co-Candesartan Sandoz

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 et sur la bouteille/la plaquette 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 l'humidité.

Durée de conservation après la première ouverture du flacon :
3 mois

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

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Co-Candesartan Sandoz

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

Chaque comprimé contient 8 mg de candésartan cilexétil et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

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

Les autres composants sont lactose monohydraté, amidon (de maïs), povidone K-30, carraghénane (E407), croscarmellose sodique et stéarate de magnésium.

Les autres composants sont lactose monohydraté, amidon (de maïs), povidone K-30, carraghénane (E407), croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, oxyde de fer rouge (E172) et oxyde de fer jaune (E172).

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

8 mg/12,5 mg comprimés :

Comprimés blancs, ovales, biconvexes, comportant une barre de cassure sur les deux faces.

16 mg/12,5 mg comprimés :

Comprimés abricots, tachetés, ovales, biconvexes, comportant une barre de cassure sur les deux faces

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé, elle ne le divise pas en deux demi-doses égales.

Plaquette en Al/Al avec dessiccatif : 7, 10, 14, 20, 21, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 ou 100 comprimés.

Plaquette perforée en Al/Al, unidose, avec dessiccatif : 50 x 1 comprimés.

Flacon en PEHD muni d'un opercule en PP et d'un dessiccatif : 7, 14, 21, 28, 56, 84, 98, 100 ou 250 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Sandoz nv/sa, Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

Fabricants

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

LEK S.A., ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warschau, Pologne

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovénie

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2d., 9220 Lendava, Slovénie

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale

Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché :

Plaquette (8 mg/12,5 mg): BE368961

Flacon (8 mg/12,5 mg): BE368977

Plaquette (16 mg/12,5 mg): BE368986

Flacon (16 mg/12,5 mg): BE368995

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

AT	Candesartan-HCT Sandoz 8 mg/12,5 mg - Tabletten Candesartan-HCT Sandoz 16 mg/12,5 mg - Tabletten
BE	Co-Candesartan Sandoz 8 mg / 12,5 mg tabletten/comprimés/Tabletten Co-Candesartan Sandoz 16 mg / 12,5 mg tabletten/comprimés/Tabletten
BG	Candecard H 8 mg/12,5 mg tablets Candecard H 16 mg/12,5 mg tablets
DE	Candesartan/HCT Sandoz 8 mg/12,5 mg Tabletten Candesartan/HCT Sandoz 16 mg/12,5 mg Tabletten
DK	Candemox Comp, tabletter
EE	Prescanden HCT Sandoz 16 mg/12,5 mg, tabletid
ES	Candesartán/ Hidroclorotiazida Sandoz 16 mg/12,5 mg comprimidos EFG
FI	Candemox Comp 16 mg/12,5 mg tabletit
FR	CANDESARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE SANDOZ 8 mg/12.5 mg, comprimé CANDESARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE SANDOZ 16 mg/12.5 mg, comprimé
GR	Fyronex Plus (16+12,5) mg δισκία
IT	CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 8 mg/12,5 mg compresse CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 16 mg/12,5 mg compresse
NL	Candesartancilexetil/Hydrochloorthiazide Sandoz 16/12,5 mg, tabletten
NO	Candemox Comp 8 mg/12,5 mg tabletter Candemox Comp 16 mg / 12,5 mg tabletter
PL	CANDEPRES HCT, 8 MG + 12,5 MG, TABLETKI CANDEPRES HCT, 16 MG + 12,5 MG, TABLETKI
PT	Candesartan + Hidroclorotiazida Sandoz 16 mg + 12.5 mg Comprimido
SE	Candemox Comp 16 mg/12,5 mg tabletter
SI	Candea HCT 16 mg/12,5 mg tablete
SK	Candesartan/Hydrochlorotiazid Sandoz 16 mg/12,5 mg

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 05/2024.