

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Co-Candesartan Sandoz 8 mg/12,5 mg tabletten Co-Candesartan Sandoz 16 mg/12,5 mg tabletten

candesartan cilexetil/hydrochloorthiazide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Co-Candesartan Sandoz en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Co-Candesartan Sandoz en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

De naam van uw geneesmiddel is Co-Candesartan Sandoz. Het wordt gebruikt om een hoge bloeddruk (hypertensie) te behandelen bij volwassen patiënten. Het bevat twee werkzame stoffen: candesartan cilexetil en hydrochloorthiazide. Deze werken samen om uw bloeddruk te verlagen.

- Candesartan cilexetil behoort tot een groep geneesmiddelen die angiotensine-II-receptorantagonisten worden genoemd. Het ontspant en verwijdert uw bloedvaten. Dat helpt om uw bloeddruk te verlagen.
- Hydrochloorthiazide behoort tot een groep geneesmiddelen die diuretica (waterafdrijvende middelen) worden genoemd. Het helpt uw lichaam om water en zouten zoals natrium uit te scheiden in uw urine. Dat helpt om uw bloeddruk te verlagen.

Uw arts kan u Co-Candesartan Sandoz voorschrijven als uw bloeddruk niet goed onder controle is met candesartan cilexetil of hydrochloorthiazide alleen.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel NIET gebruiken?

- u bent **allergisch** voor candesartan cilexetil of hydrochloorthiazide of een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- u bent allergisch voor sulfonamidegeneesmiddelen. Als u niet zeker weet of dat op u van toepassing is, moet u uw arts raadplegen.

- u hebt een **ernstige leveraandoening** of **galwegobstructie** (een probleem met de afvoer van de gal uit de galblaas).
- u hebt **ernstige nierproblemen**.
- u bent **meer dan 3 maanden zwanger** (het is ook beter Co-Candesartan Sandoz te vermijden in het begin van de zwangerschap - zie rubriek zwangerschap).
- u hebt ooit **jicht** gehad.
- u hebt een blijvend **laag kaliumgehalte** in uw bloed.
- u hebt een blijvend **hoog calciumgehalte** in uw bloed.
- u heeft **suikerziekte** of een **verminderde nierfunctie** en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat **aliskiren** bevat.

Als u niet zeker bent of een van die punten op u van toepassing is, moet u met uw arts of apotheker spreken voor u Co-Candesartan Sandoz inneemt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt als:

- u **hart-, lever- of nierproblemen** hebt.
- u onlangs een **niertransplantatie** heeft ondergaan.
- u **braakt**, recentelijk **zwaar** hebt **gebraakt** of **diarree** hebt.
- u een **ziekte van de bijnieren** hebt, de ziekte van Conn (of primair hyperaldosteronisme genaamd).
- u **diabetes** hebt.
- u ooit een ziekte hebt gehad die **systemische lupus erythematosus (SLE)** wordt genoemd.
- u een **lage bloeddruk** hebt.
- u ooit een **beroerte** hebt gehad.
- u ooit **allergie** of **astma** hebt gehad.
- u in het verleden last heeft gehad van **ademhalings- of longproblemen** (waaronder ontsteking of vocht in de longen) na inname van hydrochloorthiazide. Als u na het innemen van Co-Candesartan Sandoz ernstige kortademigheid of moeite met ademen krijgt, roep dan onmiddellijk medische hulp in.
- u een van de volgende geneesmiddelen neemt die worden gebruikt om **hoge bloeddruk** te behandelen:
 - een **ACE-remmer** (bijvoorbeeld enalapril, lisinopril, ramipril), voornamelijk als u nierproblemen als gevolg van suikerziekte hebt.
 - **aliskiren**
- als u **huidkanker** heeft gehad of als u tijdens de behandeling een **verdachte huidafwijking** krijgt. Behandeling met hydrochloorthiazide, vooral langdurig gebruik met hoge doses, kan het risico op sommige soorten huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker) vergroten. Bescherm uw huid tegen blootstelling aan de zon en uv-stralen terwijl u dit middel inneemt
- u last hebt van een **verminderd gezichtsvermogen of oogpijn**. Dit kunnen symptomen zijn van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of een verhoogde druk in uw oog en die binnen uren tot weken nadat u Co-Candesartan Sandoz hebt ingenomen, kunnen optreden. Als dit niet wordt behandeld, kan het leiden tot permanent verlies van het gezichtsvermogen. Als u eerder een penicilline- of sulfonamideallergie hebt gehad, kunt u een hoger risico lopen dit te ontwikkelen.
- **u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden)**. Co-Candesartan Sandoz wordt niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap en mag niet worden ingenomen als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het uw baby ernstige schade kan berokkenen als het in dat stadium wordt gebruikt (zie rubriek Zwangerschap).

Uw arts kan regelmatig uw nierfunctie, bloeddruk en het aantal elektrolyten (bv. kalium) in uw bloed controleren.

Zie ook de informatie onder de titel “Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?”.

Als u een van deze aandoeningen heeft, zal uw arts u mogelijk vaker willen zien en enkele onderzoeken uitvoeren.

Als u een operatie moet ondergaan, moet u uw arts of tandarts zeggen dat u Co-Candesartan Sandoz inneemt. Dat is zo omdat Co-Candesartan Sandoz in combinatie met bepaalde anesthetica een bovenmatige daling van de bloeddruk kan veroorzaken.

Co-Candesartan Sandoz kan de gevoeligheid van de huid voor de zon verhogen.

Kinderen en adolescenten

Er is geen ervaring met het gebruik van Co-Candesartan Sandoz bij kinderen en adolescenten (jonger dan 18 jaar). Co-Candesartan Sandoz mag daarom niet worden gegeven aan kinderen en adolescenten.

Vertel het uw arts als u een **atleet bent die een dopingtest moet nemen** omdat Co-Candesartan Sandoz een werkzame stof bevat dat positieve resultaten kan veroorzaken bij dopingtests.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Neemt u naast Co-Candesartan Sandoz nog andere geneesmiddelen in, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Co-Candesartan Sandoz kan een invloed hebben op de wijze waarop sommige andere geneesmiddelen werken, en sommige geneesmiddelen kunnen een effect hebben op Co-Candesartan Sandoz. Als u bepaalde geneesmiddelen gebruikt, moet uw arts misschien af en toe een bloedonderzoek verrichten.

Informeer uw arts in het bijzonder als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt, omdat uw arts mogelijk uw dosis moet wijzigen en/of andere voorzorgen moet nemen:

- een ACE-remmer of aliskiren (zie ook de informatie onder de titel “Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?” en “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?”)
- andere geneesmiddelen om uw bloeddruk te verlagen zoals bètablokkers, geneesmiddelen met aliskiren, diazoxide en Angiotensin Convertering Enzym (ACE)-remmers zoals enalapril, captopril, lisinopril of ramipril.
- geneesmiddelen om uw hartslag te controleren (anti-aritmica) zoals digoxine en bètablokkers.
- niet-steroidale ontstekingsremmende middelen (NSAID's) zoals ibuprofen, naproxen, diclofenac, celecoxib of etoricoxib (geneesmiddelen om pijn en ontsteking te verlichten).
- acetylsalicylzuur (als u meer dan 3 g per dag inneemt) (geneesmiddel om pijn en ontsteking te verlichten)
- kaliumsupplementen of zoutvervangingsmiddelen die kalium bevatten (geneesmiddelen die de hoeveelheid kalium in uw bloed verhogen).
- heparine (een geneesmiddel om het bloed te verdunnen).
- waterafdrijvende middelen (diuretica)
- lithium (een geneesmiddel voor psychische gezondheidsproblemen).
- geneesmiddelen die kunnen worden beïnvloed door het kaliumgehalte in het bloed, zoals sommige antipsychotica
- geneesmiddelen om uw cholesterol te verlagen zoals colestipol en cholestyramine (harsachtige vetverlagende geneesmiddelen)

- calcium- of vitamine D-supplementen
- anticholinergica zoals atropine en biperiden
- amantadine (voor de behandeling van de ziekte van Parkinson of voor ernstige door virussen veroorzaakte infecties)
- barbituraten (een soort kalmeringsmiddel dat ook wordt gebruikt om epilepsie te behandelen)
- geneesmiddelen om kanker te behandelen.
- steroïden zoals prednisolon
- hypofysehormoon (ACTH)
- geneesmiddelen voor suikerziekte (tabletten of insuline)
- laxemiddelen.
- amfotericine (voor de behandeling van schimmelinfecties)
- carbenoxolon (voor de behandeling van slokdarmlijden of zweren in de mond)
- penicilline of co-trimoxazol ook bekend als trimethoprim/sulfamethoxazol (antibiotica)
- ciclosporine, een geneesmiddel dat wordt gebruikt om afstoting van een overgeplant orgaan te voorkomen
- andere geneesmiddelen die kunnen leiden tot een toename van het bloeddrukverlagende effect, zoals baclofen (een geneesmiddel om spasticiteit te verlichten), amifostine (gebruikt bij de behandeling van kanker) en sommige antipsychotica.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

- U mag Co-Candesartan Sandoz innemen met of zonder voedsel.
- Als u Co-Candesartan Sandoz wordt voorgeschreven, moet u met uw arts spreken voor u alcohol drinkt. Alcohol kan flauwte en duizeligheid veroorzaken.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Licht uw arts in als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Normalerweise zal uw arts u adviseren om te stoppen met het gebruik van Co-Candesartan Sandoz voor u zwanger wordt of zodra u weet dat u zwanger bent en hij zal u adviseren een ander geneesmiddel te nemen in plaats van Co-Candesartan Sandoz. Co-Candesartan Sandoz wordt niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap en het mag niet gebruikt worden als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het ernstige schade kan toebrengen aan uw baby bij gebruik na de derde maand van de zwangerschap.

Borstvoeding

Vertel uw arts als u borstvoeding geeft of gaat starten. Co-Candesartan Sandoz wordt niet aanbevolen voor moeders die borstvoeding geven en het is mogelijk dat uw arts een andere behandeling voor u kiest als u borstvoeding wenst te geven, vooral als de baby pasgeboren of te vroeg geboren is.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Sommige mensen kunnen zich moe of duizelig voelen bij inname van Co-Candesartan Sandoz. Als dat het geval is bij u, mag u niet rijden en geen apparaten of machines gebruiken.

Co-Candesartan Sandoz bevat lactose

Als uw arts u heeft verteld dat u sommige suikers niet verdraagt, raadpleeg dan uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Co-Candesartan Sandoz bevat natrium

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen in wezen "natriumvrij".

3. Hoe neemt u dit middel in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Het is belangrijk dat u Co-Candesartan Sandoz elke dag blijft innemen.

De aanbevolen dosering van Co-Candesartan Sandoz is één tablet eenmaal per dag.

Slik de tablet in met een slok water.

Probeer de tablet elke dag op hetzelfde uur in te nemen. Dat zal u helpen om te onthouden het geneesmiddel in te nemen.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u meer van Co-Candesartan Sandoz inneemt dan door uw arts werd voorgeschreven, neem dan onmiddellijk contact op met een arts of apotheker voor advies.

Wanneer u te veel van Co-Candesartan Sandoz heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen. Neem gewoon de volgende dosis in zoals normaal.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Als u de inname van Co-Candesartan Sandoz stopzet, kan uw bloeddruk weer stijgen. Zet de inname van Co-Candesartan Sandoz daarom niet stop zonder eerst met uw arts te spreken.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Het is belangrijk dat u weet wat die bijwerkingen kunnen zijn. Sommige van de bijwerkingen van Co-Candesartan Sandoz worden veroorzaakt door candesartan cilexetil en sommige worden veroorzaakt door hydrochloorthiazide.

Zet de inname van Co-Candesartan Sandoz stop en zoek onmiddellijk medische hulp als u een van de volgende allergische reacties vertoont:

- ademhalingsproblemen met of zonder zwelling van het gezicht, de lippen, de tong en/of de keel.
- zwelling van het gezicht, de lippen, de tong en/of de keel wat slikproblemen kan veroorzaken.
- hevige jeuk van de huid (met verheven kwaddels).

Zet ook de inname van Co-Candesartan Sandoz stop en zoek onmiddellijk medische hulp als u opeens ademnood krijgt (klachten omvatten ernstige kortademigheid, koorts, zwakte en verwardheid) – dit is een zeer zeldzame bijwerking (kan optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen).

Co-Candesartan Sandoz kan een daling van het aantal witte bloedcellen veroorzaken. Uw weerstand tegen infectie kan verminderen en u kunt vermoeidheid, een infectie of koorts opmerken. Als dat gebeurt, moet u contact opnemen met uw arts. Uw arts zal mogelijk af en toe bloedtests doen om te controleren of Co-Candesartan Sandoz invloed op uw bloed heeft (agranulocytose).

Andere mogelijke bijwerkingen omvatten:

Vaak (kunnen optreden bij tot 1 op de 10 mensen)

- Veranderingen van de resultaten van bloedonderzoeken:
 - een lager natriumgehalte in het bloed. Als dat ernstig is, kunt u zwakte, gebrek aan energie of spierkrampen vertonen.
 - een verhoogd of gedaald kaliumgehalte in uw bloed, vooral als u al nierproblemen of hartfalen hebt. Als dat ernstig is, kunt u vermoeidheid, zwakte, onregelmatige hartslag of tintelingen gewaarworden.
 - een verhoogde hoeveelheid cholesterol, suiker of urinezuur in uw bloed
- Suiker in uw urine.
- Zich duizelig voelen/draaiërig gevoel of zwakte.
- Hoofdpijn.
- Luchtweginfectie.

Soms (kunnen optreden bij tot 1 op de 100 mensen)

- Lage bloeddruk. Dat kan flauwte of duizeligheid veroorzaken.
- Verlies van eetlust, diarree, constipatie, irritatie van de maag.
- Huiduitslag, uitslag met kwaddels (netelroos), uitslag veroorzaakt door gevoeligheid voor zonlicht.

Zelden (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen)

- Geelzucht (geel worden van de huid of het wit van de ogen). Als dat gebeurt, moet u onmiddellijk contact opnemen met uw arts.
- Effecten op de werking van uw nieren, vooral als u nierproblemen of hartfalen hebt.
- Slaapmoeilijkheden, depressie, rusteloos zijn.
- Tintelingen of prikkelingen in uw armen of benen.
- Wazig zicht gedurende korte tijd.
- Abnormale hartslag.
- Ademhalingsmoeilijkheden (met inbegrip van longontsteking en vocht in de longen).
- Hoge temperatuur (koorts).
- Ontsteking van de alvleesklier. Dat veroorzaakt matige tot hevige pijn in de maag.
- Spierkrampen.
- Beschadiging van de bloedvaten met rode of purperen vlekken in de huid als gevolg.
- Een afname van uw rode of witte bloedcellen of bloedplaatjes. U kunt vermoeidheid, een infectie of koorts opmerken of vaststellen dat u gemakkelijk blauwe plekken krijgt.
- Een ernstige huiduitslag, die snel opkomt, met blaarvorming of vervelling van de huid en mogelijk blaarvorming in de mond.

Zeer zelden (kunnen optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen)

- Zwelling van het gezicht, de lippen, tong en/of keel.
- Jeuk.
- Rugpijn, pijn in de gewrichten en spieren.
- Veranderingen van de werking van uw lever met inbegrip van ontsteking van de lever (hepatitis). U kunt vermoeidheid, geel worden van uw huid en het wit van uw ogen en griepachtige symptomen opmerken.

- Hoesten.
- Misselijkheid

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Plotselinge bijziendheid.
- Een verminderd gezichtsvermogen of pijn in uw ogen als gevolg van hoge druk (mogelijke tekenen van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of acuut geslotenhoekglaucoom).
- Systemische en cutane lupus erythematodes (allergische aandoening die koorts, gewrichtspijn, huiduitslag, die roodheid, blaarvorming, afschilfering en bulten kan omvatten).
- Huid- en lipkanker (Niet-melanome huidkanker)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou, Website: www.eenbijwerkingmelden.be, e-mail: adr@fagg.be. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en de fles/blisterverpakking na “EXP”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Houdbaarheid na eerste opening van de fles:
3 maanden

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn candesartan cilexetil en hydrochloorthiazide.

Elke tablet bevat 8 mg candesartan cilexetil en 12,5 mg hydrochloorthiazide.

Elke tablet bevat 16 mg candesartan cilexetil en 12,5 mg hydrochloorthiazide

De andere stoffen in dit middel zijn lactosemonohydraat, (maïs)zetmeel, povidon K-30, carrageenan (E407), natriumcroscarmellose en magnesiumstearaat.

De andere stoffen in dit middel zijn: lactosemonohydraat, (maïs)zetmeel, povidon K-30, carrageenan (E407), natriumcroscarmellose, magnesiumstearaat, ijzeroxide rood (E172) en ijzeroxide geel (E172).

Hoe ziet Co-Candesartan Sandoz eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

8mg/12,5 mg tabletten:

Witte, ovale biconvexe tabletten, met een breukstreep aan beide zijden.

16 mg/12,5 mg tabletten:

Abrikooskleurige, gevlekte, ovale biconvexe tabletten, met een breukstreep aan beide zijden.

De breukstreep dient enkel om het breken te vergemakkelijken zodat de tablet gemakkelijk kan doorgeslikt worden en dient niet om in gelijke doses te verdelen.

Al/Al blisterverpakking met droogmiddel: 7, 10, 14, 20, 21, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 of 100 tabletten.

Al/Al geperforeerde eenheidsdosisblisterverpakking met droogmiddel: 50 x 1 tabletten.

HDPE fles met PP dop en droogmiddel: 7, 14, 21, 28, 56, 84, 98, 100 of 250 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

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

Fabrikanten

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, D-39179 Barleben, Duitsland
LEK S.A, ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warschau, Polen
Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenië
Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2d, 9220 Lendava, Slovenië

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:

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

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

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

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

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

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 Co-Candesartan Sandoz 16 mg / 12,5 mg tabletten
BG	Candecard H

CZ	Xaleec Combi 8/12,5 mg Xaleec Combi 16/12,5 mg
DK	Candemox Comp
EE	Prescanden HCT Sandoz 16 mg/12,5 mg
FI	Candemox Comp
FR	CANDESARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE SANDOZ 8 mg/12.5 mg, comprimé CANDESARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE SANDOZ 16 mg/12.5 mg, comprimé
DE	Candesartan/HCT Sandoz 8 mg/12,5 mg Tabletten Candesartan/HCT Sandoz 16 mg/12,5 mg Tabletten
EL	FYRONEXE PLUS
ES	Candesartan/ Hidroclorotiazida Sandoz 16/12,5 mg comprimidos EFG
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
NO	Candemox Comp
PL	Candepres HCT
PT	Candesartan + Hidroclorotiazida Sandoz
SK	Candesartan/Hydrochlorotiazid Sandoz 16 mg/12,5 mg tablety
SI	Candea HCT 16 mg/12,5 mg tablete
SE	Candemox Comp

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 04/2022.