

FOGLIO ILLUSTRATIVO: INFORMAZIONI PER L'UTILIZZATORE

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 8/12,5 mg compresse
CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 16/12,5 mg compresse
CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32/12,5 mg compresse
CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32/25 mg compresse

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI
3. Come prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI e a cosa serve

Il nome del medicinale è CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI. È usato per il trattamento della pressione sanguigna elevata (ipertensione) nei pazienti adulti. Esso contiene due principi attivi: candesartan cilexetil e idroclorotiazide. Questi agiscono insieme per abbassare la pressione sanguigna.

- Candesartan cilexetil appartiene ad un gruppo di medicinali chiamati antagonisti del recettore dell'angiotensina II. Esso agisce rilassando e dilatando i vasi sanguigni. Questo aiuta ad abbassare la pressione sanguigna.
- Idroclorotiazide appartiene ad un gruppo di medicinali chiamati diuretici (che aiutano ad urinare). Questo aiuta l'organismo a eliminare l'acqua e i sali come il sodio nelle urine. Ciò contribuisce all'abbassamento della pressione sanguigna.

Il medico può prescriverele CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI se la sua pressione sanguigna non è stata adeguatamente controllata da candesartan cilexetil o idroclorotiazide da soli.

2. Cosa deve sapere prima di prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

Non prenda CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI:

- se è allergico a candesartan cilexetil, idroclorotiazide o uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale elencati al paragrafo 6;
- se è allergico ai medicinali sulfonamidici. Se non è sicuro che questa condizione possa riguardarla, consulti il medico;
- se è in gravidanza da più di 3 mesi (è bene evitare l'uso di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI anche nei primi stadi della gravidanza – vedere il paragrafo Gravidanza);
- se ha gravi problemi renali;
- se soffre di diabete o la sua funzione renale è compromessa ed è in trattamento con un medicinale che abbassa la pressione del sangue, contenente aliskiren;
- se ha una grave malattia epatica o di ostruzione biliare (un problema con il drenaggio della bile dalla cistifellea);
- se ha bassi livelli di potassio nel sangue;
- se ha alti livelli di calcio nel sangue;
- se ha mai avuto la gotta.

Se non è sicuro che qualcosa di quanto sopra indicato la riguarda, chiedi al medico o al farmacista prima di iniziare il trattamento con CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI:

- se ha il diabete;
- se ha problemi cardiaci, epatici o renali;
- se ha recentemente subito un trapianto di rene;
- se vomita o ha avuto vomito grave di recente, o ha diarrea;
- se ha una malattia della ghiandola surrenale nota come sindrome di Conn (chiamata anche iperaldosteronismo primario);
- se ha mai avuto una malattia chiamata lupus eritematoso sistemico (LES);
- se ha la pressione sanguigna bassa;
- se ha mai avuto un ictus;
- se ha mai avuto allergie o asma;
- deve informare il medico se pensa di essere in stato di gravidanza (o potrebbe diventarlo). CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI non è raccomandato nei primi stadi della gravidanza e non deve essere preso dopo il terzo mese di gravidanza, in quanto può causare gravi danni al bambino se preso in tale periodo (vedere il paragrafo Gravidanza);
- se sta assumendo uno dei seguenti medicinali usati per trattare la pressione alta del sangue:
 - un "ACE inibitore" (per esempio enalapril, lisinopril, ramipril), in particolare se soffre di problemi renali correlati al diabete,
 - aliskiren;
- se sta assumendo un ACE-inibitore insieme con un medicinale che appartiene alla classe di medicinali noti come antagonisti del recettore dei mineralcorticoidi (MRA). Questi medicinali sono usati per il trattamento della insufficienza cardiaca (vedere "Altri medicinali e CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI").

Il medico può controllare la sua funzionalità renale, la pressione del sangue, e la quantità di elettroliti (ad esempio il potassio) nel sangue a intervalli regolari.

Vedere anche quanto riportato alla voce "Non prenda CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI".

Se sta per sottoporsi ad un intervento chirurgico, comunichi al medico o al dentista che sta prendendo CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI. Infatti, quando CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI è associato ad alcuni anestetici, può causare un abbassamento della pressione sanguigna.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI può aumentare la sensibilità della pelle al sole.

Per chi svolge attività sportiva: l'uso del farmaco senza necessità terapeutica costituisce doping e può determinare comunque positività ai test antidoping.

Bambini

Non ci sono esperienze con l'uso di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI nei bambini (con meno di 18 anni di età). CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI non deve pertanto essere dato ai bambini.

Altri medicinali e CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale. CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI può influire sul meccanismo di azione di altri medicinali, e alcuni medicinali possono avere un effetto su CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI. Se sta prendendo determinati medicinali, il medico può aver bisogno di fare degli esami del sangue di tanto in tanto.

In particolare informi il medico se sta assumendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali:

- Altri medicinali per abbassare la pressione del sangue, tra cui beta-bloccanti, diazossido ed inibitori dell'enzima di conversione dell'Angiotensina (ACE) come enalapril, captopril, lisinopril o ramipril.

- Medicinali antiinfiammatori non steroidei (FANS) come ibuprofene, naprossene, diclofenac, celecoxib o etoricoxib (farmaci che alleviano il dolore e l'infiammazione).
- Acido acetilsalicilico (in dosi superiori a 3 g al giorno) (medicinale per alleviare il dolore e l'infiammazione).
- Integratori di potassio o sostituti salini contenenti potassio (medicinali che aumentano i livelli di potassio nel sangue).
- Integratori di calcio o vitamina D.
- Medicinali per abbassare il colesterolo, come colestipolo o colestiramina.
- Medicinali per il diabete (comprese o insulina).
- Medicinali per controllare il battito cardiaco (agenti antiaritmici) come digossina e beta- bloccanti.
- Medicinali la cui azione può essere influenzata dai livelli di potassio nel sangue, come alcuni medicinali antipsicotici.
- Eparina (medicinale per la fluidificazione del sangue).
- Compresse che favoriscono la diuresi (diuretici).
- Lassativi.
- Penicillina (un antibiotico).
- Amfotericina (per il trattamento delle infezioni fungine).
- Litio (medicinale per il trattamento di problemi di salute mentale).
- Steroidi come prednisolone.
- Ormone ipofisario (ACTH).
- Medicinali per trattare il cancro.
- Amantadina (per il trattamento del morbo di Parkinson o per gravi infezioni causate da virus).
- Barbiturici (un tipo di sedativo usato anche per il trattamento dell'epilessia).
- Carbenoxolone (per il trattamento della malattia esofagea o per le ulcere orali).
- Anti-colinergici, come l'atropina o il biperidene.
- Ciclosporina, un medicinale usato nei trapianti d'organo per evitarne il rigetto.
- Altri medicinali che possono potenziare l'effetto antiipertensivo, come baclofene (un medicinale per alleviare la spasticità), amifostina (usato per il trattamento del cancro) e alcuni medicinali antipsicotici.

Il medico potrebbe ritenere necessario modificare la dose e / o prendere altre precauzioni:

- Se sta assumendo un ACE inibitore o aliskiren (vedere anche quanto riportato alla voce: "Non prenda CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI" e "Avvertenze e precauzioni").
- Se è in trattamento con un ACE-inibitore insieme con altri medicinali usati per l'insufficienza cardiaca, noti come antagonisti del recettore dei mineralcorticoidi (MRA) (per esempio spironolattone, eplerenone).

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI con cibi, bevande ed alcol

- CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI può essere assunto con o senza cibo.
- Durante il trattamento con CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI consulti il medico prima di bere alcolici. L'alcol può provocare capogiri o svenimenti.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico prima di prendere questo medicinale.

Gravidanza

Di norma il medico Le consiglierà di interrompere l'assunzione con CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI prima di dare inizio ad una gravidanza oppure non appena lei verrà a conoscenza di essere in stato di gravidanza e Le consiglierà un altro medicinale da usare al posto di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI. L'uso di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI non è raccomandato all'inizio della gravidanza, e non deve essere preso dopo il terzo mese di gravidanza in quanto può causare gravi danni al bambino se preso in tale periodo.

Allattamento al seno

Informi il medico se sta allattando o se sta per iniziare l'allattamento al seno. Le madri che allattano al seno non devono prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI. Se desidera allattare il suo bambino il medico può scegliere per Lei una terapia alternativa.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Alcune persone possono sentirsi stanche o provare un senso di capogiri durante il trattamento con CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI. Se ciò la riguarda, non guidi e non usi strumenti o macchinari.

3. Come prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista. È importante che lei continui a prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI ogni giorno.

La dose raccomandata di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI è di 1 compressa al giorno.

Deglutisca la compressa con un bicchiere d'acqua.

Cerchi di prendere le compresse ogni giorno alla stessa ora. Questo la aiuterà a ricordarsi di prenderla.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg, 32 mg/12,5 mg

La linea di frattura serve a favorire la rottura della compressa nel caso Lei abbia problemi di deglutizione.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/25 mg

La compressa può essere divisa in metà uguali.

Se prende più CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI di quanto deve

Se prende più CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI di quanto prescritto dal medico, si rivolga immediatamente al medico o al farmacista.

Se dimentica di prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della compressa. Prenda semplicemente la dose successiva come al solito.

Se interrompe il trattamento con CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

Se interrompe il trattamento con CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI la sua pressione sanguigna può aumentare di nuovo. Non smetta pertanto di prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI senza aver prima consultato il medico.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali anche questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino. È importante che Lei sia consapevole di quali possano essere questi effetti indesiderati. Alcuni degli effetti indesiderati di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI sono causati da candesartan cilexetil e alcuni sono causati da idroclorotiazide.

Smetta di prendere CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI e richieda immediatamente un aiuto medico se manifesta una delle seguenti reazioni allergiche:

- Difficoltà nella respirazione con o senza gonfiore del viso, delle labbra, della lingua e/o della gola.
- Gonfiore del viso, delle labbra, della lingua e/o della gola che può causare difficoltà nella deglutizione.
- Grave prurito della pelle (con protuberanze).

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI può causare una riduzione del numero dei globuli bianchi nel sangue, La sua resistenza alle infezioni può diminuire e potrebbe notare stanchezza, infezione o febbre. Se questo accade, contatti il medico. Il medico può eseguire occasionalmente degli esami del sangue per controllare se CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI ha avuto degli effetti sul suo sangue (agranulocitosi).

Altri possibili effetti indesiderati includono:

Comune (può interessare fino a 1 persona su 10)

- Modifiche dei risultati degli esami del sangue:
 - Bassi livelli di sodio nel sangue. Se questa riduzione è grave, può notare debolezza, perdita di energia o crampi muscolari.

- Una quantità aumentata o ridotta di potassio nel sangue, specialmente se Lei ha già problemi ai reni o scompenso cardiaco. Se questa alterazione è grave, può notare stanchezza, debolezza, un battito cardiaco irregolare o formicolii.
- Aumento dei livelli di colesterolo, zucchero o acido urico nel sangue.
- Zucchero nelle urine.
- Senso di stordimento/giramento di testa o debolezza.
- Mal di testa.
- Infezioni delle vie respiratorie.

Non comune (può interessare fino a 1 persona su 100)

- Bassa pressione sanguigna. Ciò può provocare vertigini o svenimento.
- Perdita di appetito, diarrea, stipsi, irritazione dello stomaco.
- Eruzione cutanea, eruzione con gonfiore (orticaria), eruzione causata da sensibilità alla luce del sole.

Raro (può interessare fino a 1 persona su 1.000)

- Ittero (colorazione gialla della pelle e del bianco degli occhi). Se ciò accade, consulti il medico immediatamente.
- Effetti sulla funzionalità renale, specialmente se Lei ha già problemi ai reni o scompenso cardiaco.
- Difficoltà nel dormire, depressione, senso di irrequietezza.
- Formicolio o pizzicore delle braccia o delle gambe.
- Visione offuscata per un breve periodo.
- Battito cardiaco anormale
- Difficoltà respiratorie (inclusi infiammazione polmonare e liquido nei polmoni).
- Temperatura alta (febbre).
- Infiammazione del pancreas. Questo causa dolore allo stomaco da moderato a grave.
- Crampi muscolari.
- Danno ai vasi sanguigni con conseguente colorazione rossa o violacea della pelle.
- Riduzione dei globuli rossi o bianchi o delle piastrine. Può notare stanchezza, infezione, febbre, facilità a lividi.
- Eruzione cutanea grave che si sviluppa rapidamente, con formazione di vesciche e spellature sulla pelle e talvolta nella bocca.
- Peggioramento delle esistenti reazioni tipo-lupus eritematoso o comparsa di insolite reazioni della pelle.

Molto raro (può interessare fino a 1 persona su 10.000)

- Gonfiore del viso, delle labbra, della gola e/o della lingua.
- Prurito.
- Mal di schiena, dolore articolare e muscolare.
- Modifiche nel funzionamento del fegato, inclusa infiammazione del fegato (epatite). Può notare stanchezza, ingiallimento della pelle e della parte bianca degli occhi e sintomi simil-influenzali.
- Tosse.
- Nausea.

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili)

- Miopia improvvisa.
- Improvviso dolore all'occhio (glaucoma acuto ad angolo chiuso).

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale non richiede particolari condizioni di conservazione.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola e sul blister dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione ed altre informazioni

Cosa contiene CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 8 mg/12,5 mg

- I principi attivi sono candesartan cilexetil e idroclorotiazide
Ogni compressa contiene 8 mg di candesartan cilexetil e 12,5 mg di idroclorotiazide.

- Gli altri componenti sono mannitolo (E421), amido di mais, copovidone, glicerolo e magnesio stearato.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 16 mg/12,5 mg

- I principi attivi sono candesartan cilexetil e idroclorotiazide
Ogni compressa contiene 16 mg di candesartan cilexetil e 12,5 mg di idroclorotiazide.

- Gli altri componenti sono mannitolo (E421), amido di mais, copovidone, glicerolo, magnesio stearato, ossido di ferro giallo (E172) e ossido di ferro rosso (E172).

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/12,5 mg

- I principi attivi sono candesartan cilexetil e idroclorotiazide
Ogni compressa contiene 32 mg di candesartan cilexetil e 12,5 mg di idroclorotiazide.

- Gli altri componenti sono mannitolo (E421), amido di mais, copovidone, glicerolo, magnesio stearato e ossido di ferro giallo (E172).

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/25 mg compresse

- I principi attivi sono candesartan cilexetil e idroclorotiazide
Ogni compressa contiene 32 mg di candesartan cilexetil e 25 mg di idroclorotiazide.

- Gli altri componenti sono mannitolo (E421), amido di mais, copovidone, glicerolo, magnesio stearato, ossido di ferro giallo (E172) e ossido di ferro rosso (E172).

Descrizione dell'aspetto di CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI e contenuto della confezione

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 8 mg/12,5 mg compresse è disponibile in forma di compresse ovali, biconvesse (~9.5 x 4.5 mm), non rivestite, di colore da bianco a biancastro con linea di frattura su di un lato.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 8 mg/12,5 mg compresse è confezionato in blister contenenti 7, 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 90, 98, 98x1 (confezione monodose), 100 e 300 compresse.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 16 mg/12,5 mg compresse è disponibile in forma di compresse ovali, biconvesse (~9.5 x 4.5 mm), non rivestite, di colore pesca, con linea di frattura su di un lato.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 16 mg/12,5 mg compresse è confezionato in blister contenenti 7, 10, 14, 15, 28, 28x1 (confezione monodose), 30, 50, 50x1 (confezione monodose), 56, 56x1 (confezione monodose), 90, 98, 98x1 (confezione monodose), 100 e 300 compresse.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/12,5 mg compresse è disponibile in forma di compresse ovali, biconvesse (~12 x 6 mm), non rivestite, di colore giallo, con linea di frattura su di un lato.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/12,5 mg compresse è confezionato in blister contenenti 7, 10, 14, 15, 28, 28x1 (confezione monodose), 30, 50, 50x1 (confezione monodose), 56, 56x1 (confezione monodose), 98, 98x1 (confezione monodose), 100 e 300 compresse.

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/25 mg compresse è disponibile in forma di compresse ovali, biconvesse (~12 x 6 mm), non rivestite, di colore pesca, con linea di frattura su di un lato e con impresse le lettere "C" e "H".

CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 32 mg/25 mg compresse è confezionato in blister contenenti 7, 10, 14, 15, 28, 28x1 (confezione monodose), 30, 50, 50x1 (confezione monodose), 56, 56x1 (confezione monodose), 98, 98x1 (confezione monodose), 100 e 300 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio

EG S.p.A., Via Pavia, 6 – 20136 Milano

Produttore

Delorbis Pharmaceuticals Ltd., 17, Athinon Street, Ergates Industrial Area 2643 Nicosia - Cipro
HBM Pharma s.r.o., Sklabinská 30, 036 80 Martin - Repubblica Slovacca
Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Production Solid Form Department 19, Pelplinska Str. 83-200 Starogard Gdanski - Polonia
STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18 6118 Bad Vilbel - Germania
Iberfar – Indústria Farmacêutica, S.A. Rua Consiglieri Pedroso, n.o 121-123 Queluz de Baixo, Barcarena, 2745-557 - Portogallo
STADA Arzneimittel GmbH, Muthgasse 36/2, 1190 Vienna - Austria

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio Economico Europeo con le seguenti denominazioni:

Austria: Candesarant/HCT STADA GmbH 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg, 32 mg/12,5 mg, 32 mg/25 mg Tabletten
Bulgaria: Repido Plus (8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg, 32 mg/12,5 mg tablets)
Irlanda: Candesarant/HCT Clonmel 16 mg/12.5 mg tablets
Italia: Candesarant e Idroclorotiazide Eurogenerici 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg, 32 mg/12,5 mg, 32 mg/25 mg compresse
Portogallo: Cocardax 8 mg/12.5 mg, 16 mg/12.5 mg, [Candesartan + Hirdroclorotiazida Ciclum](#)
Spagna: Candesarant /Hidroclorotiazida STADA Genéricos 16 mg/12.5 mg, 32 mg/12.5 mg comprimidos EFG
Svezia: Candesarant/Hydrochlorothiazide STADA 32 mg/12.5 mg, 32 mg/25 mg tableter

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il 30 Maggio 2016