

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma 8 mg / 12,5 mg, tabletter

Candesartancilexetil / hydrochlorthiazid

Læs hele denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at anvende dette lægemiddel.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

 Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma
3. Sådan skal du bruge Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Lægemidlets navn er Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma. Det bruges til behandling af forhøjet blodtryk (hypertension) hos voksne patienter. Det indeholder to aktive stoffer: Candesartancilexetil og hydrochlorthiazid. Begge stoffer nedsætter dit blodtryk.

- Candesartancilexetil tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes angiotensin II receptorantagonister. Det får dine blodårer til at slappe af og udvide sig. Dette medvirker til at dit blodtryk falder.
- Hydrochlorthiazid tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes diuretika (vanddrivende medicin). Det hjælper din krop med at udskille vand og salte f.eks. natrium i urinen. Dette medvirker til at dit blodtryk falder.

Lægen vil ordinere Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma, hvis dit blodtryk ikke har været ordentligt kontrolleret med Candesartancilexetil eller hydrochlorthiazid alene.

Lægen kan have givet dig Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE CANDESARTANCILEXETIL/HYDROCHLORTHIAZID EUROPHARMA**Tag ikke Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma hvis du:**

- er overfølsom (allergisk) over for Candesartancilexetil eller hydrochlorthiazid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma.
- er overfølsom over for medicin, der indeholder sulfonamider. Tal med din læge, hvis du er usikker på, om dette gælder for dig.
- har en alvorlig leversygdom eller blokering af galdevejene (problemer med at udskille galde fra galdeblæren).
- har en alvorlig nyresygdom.
- er gravid og mere end 3 måneder henne i din graviditet. (Det er også bedst at undgå Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma tidligt i graviditeten – se afsnittet Graviditet og amning).
- har (eller har haft) podagra (urinsyregigt).
- har vedvarende lavt kaliumindhold i blodet.
- har vedvarende højt calciumindhold i blodet.

Tal med din læge eller apoteket, før du tager Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma, hvis du er usikker på, om ovenstående gælder for dig.

Vær ekstra forsigtig med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma

Tal med lægen, inden du tager Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma:

- hvis du har problemer med hjertet, leveren eller nyrerne.
- hvis du for nylig har fået transplanteret en nyre.
- hvis du kaster op, har kastet meget op for nyligt eller har diarré.
- hvis du har en sygdom i binyrerne, som kaldes Conn's syndrom (kaldes også primær hyperaldosteronisme),
- hvis du har sukkersyge (diabetes).
- hvis du har eller har haft en sygdom, som kaldes for systemisk lupus erythematosus (SLE).
- hvis du tidligere har haft et slagtilfælde.
- hvis du har eller har haft allergi eller astma.

Du skal fortælle din læge, hvis du tror, du er gravid (eller planlægger at blive det). Du bør ikke tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma tidligt i graviditeten, og du må ikke tage det, hvis du er mere end 3 måneder henne i graviditeten, da det kan give dit barn alvorlige skader (se afsnittet Graviditet og amning).

Hvis noget af ovenstående gælder for dig, vil din læge eventuelt se dig oftere og tage nogle prøver. Hvis du skal opereres, skal du fortælle din læge eller tandlæge, at du tager Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma. Det skyldes, at Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma kan forårsage et blodtryksfald sammen med visse typer medicin til bedøvelse. Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma kan forårsage, at huden bliver mere følsom for sollys.

Behandling af børn

Der er ingen erfaring med brugen af Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma til børn (under 18 år).

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma må derfor ikke gives til børn.

Tal med lægen, hvis du er atlet og skal dopingtestes, da Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma indeholder et aktivt stof, som kan give et positivt resultat i en dopingtest.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma kan påvirke virkningen af anden medicin, ligesom anden medicin kan påvirke virkningen af Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma.

Du skal især fortælle din læge, hvis du bruger nogen af følgende lægemidler:

- Anden medicin mod forhøjet blodtryk, inklusive betablokkere, diazoxid eller ACE-hæmmere (angiotensin-konverterende enzymhæmmere) såsom enalapril, captopril, lisinopril eller ramipril.
- Medicin, der kontrollerer hjerterytmen (antiarytmika) så som digoxin og betablokkere.
- Non-steroidale antiinflammatoriske midler (NSAID'er) såsom ibuprofen, naproxen, diclofenac, celecoxib eller etoricoxib (smertestillende medicin og medicin mod inflammation (vævsirritation)).
- Acetylsalicylsyre (hvis du tager mere end 3 gram daglig) (smertestillende medicin og medicin mod inflammation).
- Kaliumtilskud eller kaliumholdige salterstatninger (medicin, der øger mængden af kalium i blodet).
- Heparin (blodfortyndende medicin).
- Vanddrivende medicin (diuretika).
- Lithium (medicin til psykiske lidelser).

- Medicin, der kan påvirkes af kaliumniveauet i blodet, som f.eks. visse antipsykotiske lægemidler.
- Medicin mod forhøjet fedt (kolesterol) i blodet såsom colestipol eller colestyramin.
- Calciumtilskud eller D-vitamin tilskud.
- Antikolinerg medicin så som atropin og biperiden.
- Amantadin (til behandling af Parkinsons syge eller til alvorlige virusinfektioner).
- Barbiturater (beroligende medicin, der også bruges til behandling af epilepsi).
- Medicin til behandling af cancer (kræft).
- Steroider såsom prednisolon.
- Hypofysehormon (ACTH).
- Medicin mod diabetes (tabletter eller insulin).
- Afføringsmidler.
- Amphotericin B (til behandling af svampeinfektioner).
- Carbenoxolon (til behandling af sygdomme i spiserøret eller blister i munden).
- Penicillin (antibiotika).
- Ciclosporin (bruges i forbindelse med organtransplantation for at undgå organafstødning).

Spørg lægen hvis der er noget du er i tvivl om.

Brug af Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma med mad, drikke og alkohol

Du kan tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma med eller uden mad.

Når du har fået ordineret Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma, må du ikke drikke alkohol, før du har drøftet det med din læge. Alkohol kan få dig til at føle dig utilpas eller svimmel.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apotek til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Du skal fortælle din læge, hvis du tror, du er gravid (eller planlægger at blive det). Din læge vil normalt råde dig til at stoppe med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma og tage en anden medicin i stedet for, før du bliver gravid, eller så snart du finder ud af, at du er gravid. Du bør ikke tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma tidligt i graviditeten, og du må ikke tage det, hvis du er mere end 3 måneder henne i graviditeten, da det kan give dit barn alvorlige skader.

Amning

Du skal fortælle din læge, hvis du ammer eller skal til at amme. Du bør ikke tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma, hvis du ammer, og din læge vil muligvis vælge en anden behandling til dig, hvis du ønsker at amme.

Trafik og arbejdssikkerhed

Nogle personer kan føle træthed eller svimmelhed, når de tager Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma. Kør ikke bil eller motorcykel og lad være med at cykle og arbejde med værktøj eller maskiner, hvis dette er tilfældet for dig.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE CANDESARTANCILEXETIL/HYDROCHLORTHIAZID EUROPHARMA

Tag altid Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket. Det er vigtigt at fortsætte med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma hver dag.

Den sædvanlige dosis er én tablet én gang daglig.

Tabletten skal synkes hel med et glas vand til. Forsøg at tage tabletten på samme tid hver dag. Det vil hjælpe dig til at huske at tage den.

Ældre

Det er ikke nødvendigt at ændre dosis.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisning.

Hvis du har taget for mange Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma tabletter

Kontakt straks lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med. Symptomer på overdosering kan være svimmelhed, tørst, hurtig puls, lavt blodtryk, uregelmæssig puls, sløvhed, muskelkramper.

Hvis du har glemt at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma

Dit blodtryk kan stige igen, hvis du holder op med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma. Derfor må du ikke holde op med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma uden først at tale med din læge. Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Det er vigtigt, at du er opmærksom på, hvilke bivirkninger der kan forekomme. Nogle af bivirkningerne af Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma skyldes Candesartancilexetil og andre hydrochlorthiazid.

Hold op med at tage Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma og søg straks læge, hvis du oplever nogle af følgende overfølsomhedsreaktioner:

- vanskelighed ved at trække vejret med eller uden hævelse af ansigt, læber, tunge, svælg og / eller hals.
- hævelse af ansigt, læber, tunge, svælg og / eller hals, hvilket kan give synkebesvær.
- alvorlig hudkløe (med hævelser af huden).

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma kan medføre nedsættelse af hvide blodlegemer. Din modstandsdygtighed over for infektioner kan blive nedsat, og du bemærker måske træthed, en infektion eller feber. Tal med lægen, hvis du oplever dette. Din læge vil eventuelt tage nogle blodprøver indimellem for at undersøge, om Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma har påvirket dit blod (agranulocytose).

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Træthed og bleghed, evt. tendens til halsbetændelse og blødninger i huden pga. alvorlig blodmangel og evt. andre forandringer i blodet. Kontakt lægen.
- Alvorlig blodmangel med gulsot. Kontakt læge eller skadestue.
- Knoglemarvshæmning som medfører træthed, blødning fra hud og slimhinder samt infektioner og feber pga. forandringer i blodet. Kontakt læge eller skadestue.
- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer) pga. overfølsomhed (anafylaktisk shock). Kan være livsfarligt. Ring 112.

- Åndenød, hurtig, rallende vejrtrækning, smerter eller ubehag i brystet samt hoste med skummende evt. blodigt opspyt pga. vand i lungerne. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Voldsomme mavesmerter og feber pga. betændelse i bugspytkirtlen. Kontakt læge eller skadestue.
- Gulsot, ofte med hudkløe. Kontakt lægen.
- Kraftig afskalning og afstødning af hud. Kontakt læge eller skadestue.
- Forværring af allerede forekommende lupus erythaematosus-lignende symptomer eller nye usædvanlige hudreaktioner. Kontakt læge eller skadestue.
- Kvalme, opkastninger, almen sløvhed og aftagende urindannelse pga. akut nyresvigt. Kontakt læge eller skadestue.

Meget sjældne bivirkninger: Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Leverbetændelse, gulsot. Kontakt læge eller skadestue.
- Kvalme, evt. opkastninger, aftagende eller ophørt urinproduktion pga. nedsat nyrefunktion. Kontakt snarest lægen.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Luftvejsinfektion.
- Hovedpine, svimmelhed.
- Hyppig vandladning, tørst, træthed pga. højt blodsukker (blodglukose).
- Muskelsvaghed, forvirring, talebesvær pga. for højt kalium i blodet. Forhøjet kalium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med lammelser og forstyrrelser i hjertets rytme (risiko for hjertestop). Tal med lægen.
- Tørst pga. for højt natrium i blodet. Forhøjet natrium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med kramper, bevidstløshed og koma. Tal med lægen.
- Forhøjet indhold af urinsyre i blodet.
- Svimmelhed, svaghed.
- Sukker i urinen.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Svimmelhed, evt. besvimelse ved skift fra liggende til siddende eller fra siddende til stående stilling pga. lavt blodtryk.
- Appetitmangel / mædelse.
- Maveirritation, diarré, forstoppelse.
- Udslæt, nældefeber, øget lysfølsomhed af huden.

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Almen sløvhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte læge.
- Almen sløvhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte læge.
- Søvnforstyrrelser, rastløshed.
- Depression. Kan blive alvorligt. Tal med lægen.
- Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden.
- Forbigående sløret syn.
- Uregelmæssig puls. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Feber, træthed, sløvhed pga. betændelse i blodkar.
- Lungebetændelse med åndedrætsbesvær.
- Muskelspasmer.
- Feber.

Meget sjældne bivirkninger: Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Hoste, kvalme.
- Unormal leverfunktion.

- Kløe, Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Rygsmerter, smerter i leddene og i musklerne.

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma kan herudover give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. urinprøver og blodprøver, herunder kolesterol og levertal, som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindelig brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Du må ikke opbevare Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma ved temperaturer over 25 °C. Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

Tag ikke Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløb, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma 8 mg / 12,5 mg, tabletter, indeholder:

Aktivt stof: Candesartancilexetil og hydrochlorthiazid.

Hver tablet indeholder 8 mg Candesartancilexetil og 12,5 mg hydrochlorthiazid.

Øvrige indholdsstoffer: Lactosemonohydrat, majsstivelse, povidon K 30, carrageenan, croscarmellosenatrium, magnesiumstearat.

Pakningsstørrelser

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid EuroPharma fås i en pakning med 98 tabletter.

Indehaver af markeds- føringsstilladelsen	Ompakket og frigivet af
EuroPharmaDK Oddesundvej 39 6715 Esbjerg N.	EuroPharmaDK Oddesundvej 39 6715 Esbjerg N.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk