Candesartan plus - 1 A Pharma® 16 mg/12,5 mg **Tabletten**

Candesartancilexetil/Hydrochlorothiazid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Candesartan plus 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Candesartan plus 1 A Pharma beachten?
- 3. Wie ist Candesartan plus 1 A Pharma einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- **5.** Wie ist Candesartan plus 1 A Pharma aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



Was ist Candesartan plus - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

Der Name Ihres Arzneimittels ist Candesartan plus -1 A Pharma. Es wird angewendet, um hohen Blutdruck (Hypertonie) bei erwachsenen Patienten zu behandeln. Es beinhaltet zwei Wirkstoffe: Candesartancilexetil und Hydrochlorothiazid. Diese arbeiten zusammen, um Ihren Blutdruck zu senken.

- Candesartancilexetil gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonisten genannt werden. Es entspannt und erweitert Ihre Blutgefäße. Dies hilft, Ihren Blutdruck zu senken.
- Hydrochlorothiazid gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die Diuretika (Entwässerungstabletten) genannt werden. Es hilft Ihrem Körper, Wasser und Salze wie Natrium über den Urin zu beseitigen. Dies hilft, Ihren Blutdruck zu senken.

Ihr Arzt kann Candesartan plus - 1 A Pharma verschreiben, wenn Ihr Blutdruck durch Candesartancilexetil oder Hydrochlorothiazid alleine nicht richtig kontrolliert werden konnte.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma beachten?

Candesartan plus - 1 A Pharma darf NICHT eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen Candesartancilexetil oder Hydro-

- chlorothiazid oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind Sie allergisch gegenüber Sulfonamid-Arzneimitteln
- sind. Falls Sie nicht sicher sind, ob dies auf Sie zutrifft, fragen Sie bitte Ihren Arzt. Sie an einer schweren Lebererkrankung oder Gal-
- lenstauung (Störung des Abflusses der Galle aus der Gallenblase) leiden Sie **schwere Nierenprobleme** haben
- Sie mehr als drei Monate schwanger sind (es wird
- empfohlen, Candesartan plus 1 A Pharma auch in der frühen Phase der Schwangerschaft nicht anzuwenden, siehe Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit"). Sie jemals Gicht hatten

- Sie dauerhaft niedrige Kaliumspiegel in Ihrem Blut
- Sie dauerhaft hohe Calciumspiegel im Blut haben Sie Diabetes mellitus oder eine eingeschränkte Nie-
- renfunktion haben und mit einem blutdrucksenkenden Arzneimittel, das Aliskiren enthält, behandelt werden.

Sie zutrifft, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Candesartan plus - 1 A Pharma einnehmen.

Falls Sie sich nicht sicher sind, ob eine der Angaben auf

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Candesartan plus - 1 A Pharma einnehmen, wenn

- Sie Herz-, Leber- oder Nierenprobleme haben Sie sich kürzlich einer Nierentransplantation unter-
- zogen haben Sie erbrechen müssen, kürzlich heftig erbrochen ha-
- ben oder unter Durchfall leiden Sie eine Erkrankung der Nebenniere haben, die Conn-Syndrom genannt wird (auch primärer Hyperal-
- dosteronismus genannt) Sie **Diabetes mellitus** haben
- Sie schon einmal eine Erkrankung hatten, die syste-
- mischer Lupus erythematodes (SLE) genannt wird Sie **niedrigen Blutdruck** haben
- Sie schon einmal einen **Schlaganfall** hatten
- Sie bereits **Allergien** oder **Asthma** hatten bei Ihnen in der Vergangenheit nach der Einnahme von Hydrochlorothiazid Atem- oder Lungenprobleme (ein-
- schließlich Entzündungen oder Flüssigkeitsansammlungen in der Lunge) aufgetreten sind. Falls Sie nach der Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma schwere Kurzatmigkeit oder Atembeschwerden entwickeln, suchen Sie sofort einen Arzt auf. Sie **Hautkrebs** haben oder hatten oder während der Behandlung eine unerwartete **Hautläsion** entwickeln.
- Die Behandlung mit Hydrochlorothiazid, insbesondere eine hochdosierte Langzeitanwendung, kann das Risiko einiger Arten von Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs) erhöhen. Schützen Sie Ihre Haut vor Sonneneinstrahlung und UV-Strahlen, solange Sie Candesartan plus - 1 A Pharma einnehmen. Sie eine Abnahme des Sehvermögens oder Augenschmerzen feststellen. Dies können Symptome einer
- Flüssigkeitsansammlung in der Gefäßschicht des Auges (Aderhauterguss) oder ein Druckanstieg in Ihrem Auge sein und innerhalb von Stunden bis Wochen nach Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma auftreten. Dies kann unbehandelt zu einem dauerhaften Verlust des Sehvermögens führen. Wenn Sie vorher eine Penicillin- oder Sulfonamidallergie hatten, können Sie ein höheres Risiko besitzen dies zu entwickeln. Sie eines der folgenden Arzneimittel zur Behandlung von hohem Blutdruck einnehmen: einen ACE-Hemmer (z. B. Enalapril, Lisinopril, Ra-
- mipril), insbesondere wenn Sie Nierenprobleme aufgrund von Diabetes mellitus haben
- Aliskiren. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie Bauchschmerzen, Ubelkeit, Erbrechen oder Durchfall nach der Einnahme
- von Candesartan plus 1 A Pharma bemerken. Ihr Arzt

wird über die weitere Behandlung entscheiden. Beenden Sie die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma nicht eigenmächtig. Ihr Arzt wird gegebenenfalls Ihre Nierenfunktion, Ihren Blutdruck und die Elektrolytwerte (z. B. Kalium) in Ihrem Blut in regelmäßigen Abständen überprüfen. Siehe auch

Abschnitt "Candesartan plus - 1 A Pharma darf NICHT eingenommen werden". Wenn einer der oben angegebenen Umstände auf Sie zutrifft, möchte Ihr Arzt Sie eventuell häufiger sehen und einige Untersuchungen vornehmen.

Wenn bei Ihnen eine Operation geplant ist, informieren Sie Ihren Arzt oder Zahnarzt darüber, dass Sie Candesartan plus - 1 A Pharma einnehmen. Der Grund dafür ist, dass Candesartan plus - 1 A Pharma in Kombination mit einigen Narkosemitteln einen übermäßigen Blutdruckabfall verursachen könnte.

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger zu sein (oder schwanger werden könnten). Die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma in der frühen Phase der Schwangerschaft wird nicht empfohlen, und Candesartan plus - 1 A Pharma darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma

in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann (siehe Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit").

Candesartan plus - 1 A Pharma könnte erhöhte Sensibilität der Haut gegenüber der Sonne hervorrufen. Kinder und Jugendliche Es gibt keine Erfahrungen mit der Anwendung von Candesartan plus - 1 A Pharma bei Kindern und Jugend-

lichen (unter 18 Jahren). Daher sollte Candesartan plus -

1 A Pharma nicht an Kinder und Jugendliche gegeben

werden.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwe-Die Anwendung von Candesartan plus - 1 A Pharma kann

bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Eine missbräuchliche Anwendung von Candesartan plus -1 A Pharma zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen.

Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie an-

dere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere

Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwen-Candesartan plus - 1 A Pharma kann die Wirkung einiger anderer Arzneimittel beeinflussen und umgekehrt können einige andere Arzneimittel einen Einfluss auf Candesartan

plus - 1 A Pharma haben. Wenn Sie bestimmte andere Arzneimittel einnehmen, wird Ihr Arzt eventuell von Zeit zu Zeit Blutuntersuchungen durchführen müssen. Informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen, da Ihr Arzt unter

Vorsichtsmaßnahmen treffen muss: einen ACE-Hemmer oder Aliskiren (siehe auch Abschnitte "Candesartan plus - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden" und "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen")

Umständen Ihre Dosierung anpassen und/oder sonstige

- andere blutdrucksenkende Arzneimittel, einschließlich Betablocker, Aliskiren-haltige Arzneimittel, Diazoxid und Angiotensin-Converting-Enzyme (ACE)-Hemmer wie Enalapril, Captopril, Lisinopril oder Ramipril
- Arzneimittel zur Kontrolle Ihres Herzschlags (Antiarrhythmika) wie Digoxin und Betablocker
- Nicht-steroidale entzündungshemmende Arzneimittel (NSAR) wie Ibuprofen, Naproxen, Diclofenac, Celecoxib oder Etoricoxib (Arzneimittel zur Linderung von Schmerz und Entzündung)
 - Acetylsalicylsäure, wenn Sie mehr als 3 g pro Tag einnehmen (Arzneimittel zur Linderung von Schmerz und Entzündung)
- Kaliumpräparate oder kaliumhaltige Salzersatzmit-
 - (Arzneimittel, die die Menge an Kalium in Ihrem Blut
- Heparin (ein Arzneimittel zur Blutverdünnung) • Entwässerungstabletten (Diuretika)
- Lithium (ein Arzneimittel zur Behandlung von psychi-
- schen Erkrankungen) Arzneimittel, die durch den Kaliumblutspiegel beein-
- flusst werden können, wie einige antipsychotische **Arzneimittel** Arzneimittel zur Senkung Ihres Cholesterins, wie Co-
- lestipol oder Colestyramin (harzartige Arzneimittel, die die Blutfettwerte senken)
- Calcium- oder Vitamin D-Präparate
- Anticholinergika wie Atropin und Biperiden Amantadin (zur Behandlung der Parkinson Krankheit)
- oder schwerer, durch Viren verursachter Infektionen) Barbiturate (eine Art von Beruhigungsmitteln, die auch
- zur **Behandlung von Epilepsie** angewendet werden)
- Arzneimittel zur Krebsbehandlung Steroide wie Prednisolon
- Hypophysenhormon (ACTH)
- Arzneimittel gegen Diabetes mellitus (Tabletten oder Insulin) Abführmittel
- Amphotericin (zur Behandlung von Pilzinfektionen) Carbenoxolon (zur Behandlung von Speiseröhren-
- erkrankungen oder Geschwüren im Mund) Penicillin oder Cotrimoxazol, auch bekannt als Trimethoprim/Sulfamethoxazol (bestimmte Antibiotika)
- Ciclosporin, ein Arzneimittel, das bei Organtransplantation angewendet wird, um Organabstoßung zu ver-andere Arzneimittel, die zur Verstärkung des blut-
- drucksenkenden Effekts führen, wie Baclofen (ein Arzneimittel zur Linderung von Spastizität), Amifostin (angewendet in der Krebsbehandlung) und einige antipsychotische Arzneimittel Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma

zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Sie können Candesartan plus - 1 A Pharma mit oder ohne Nahrung einnehmen.

Wenn Ihnen Candesartan plus - 1 A Pharma verschrieben wird, sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Alkohol trin-

ken. Alkohol kann bei Ihnen ein Gefühl der Ohnmacht oder Schwindel hervorrufen. Schwangerschaft und Stillzeit

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger zu sein (oder schwanger werden könnten). In der Regel wird Ihr Arzt Ihnen empfehlen, Candesartan plus -

Schwangerschaft

1 A Pharma vor einer Schwangerschaft bzw. sobald Sie wissen, dass Sie schwanger sind, abzusetzen, und er wird Ihnen ein anderes Arzneimittel empfehlen. Die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma in der frühen Phase der Schwangerschaft wird nicht empfohlen und Candesartan plus - 1 A Pharma darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann. Stillzeit Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie stillen oder mit dem Stillen beginnen wollen. Candesartan plus - 1 A Pharma

wird nicht zur Anwendung bei stillenden Müttern empfohlen; Ihr Arzt kann eine andere Behandlung für Sie wäh-

len, wenn Sie stillen wollen, vor allem, solange Ihr Kind im Neugeborenenalter ist oder wenn es eine Frühgeburt war. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Einige Personen können sich während der Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma müde oder schwindelig

fühlen. Wenn dies bei Ihnen der Fall ist, führen Sie kein Fahrzeug bzw. bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen. Candesartan plus - 1 A Pharma enthält Lactose

Bitte nehmen Sie Candesartan plus - 1 A Pharma erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei". Wie ist Candes einzunehmen? Wie ist Candesartan plus - 1 A Pharma

Candesartan plus - 1 A Pharma enthält Natrium

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Es ist wichtig, Candesartan plus - 1 A Pharma jeden Tag

einzunehmen. Die empfohlene Dosis von Candesartan plus - 1 A Pharma ist eine Tablette einmal am Tag.

Schlucken Sie die Tablette mit einem Schluck Wasser.

Versuchen Sie die Tablette jeden Tag zur gleichen Zeit einzunehmen. Dies wird Ihnen helfen, sich daran zu erinnern, sie zu nehmen.



Fortsetzung auf der Rückseite >>







Wenn Sie eine größere Menge von Candesartan plus - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von Candesartan plus -1 A Pharma eingenommen haben, als Ihnen von Ihrem Arzt verschrieben wurde, wenden Sie sich bitte umgehend an einen Arzt oder Apotheker, um Rat zu erhalten.

Wenn Sie die Einnahme von Candesartan plus -1 A Pharma vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, um eine vergessene Tabletteneinnahme nachzuholen. Nehmen Sie die nächste Dosis einfach wie üblich ein.

Wenn Sie die Einnahme von Candesartan plus -1 A Pharma abbrechen

Wenn Sie die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma abbrechen, kann Ihr Blutdruck erneut ansteigen. Brechen Sie daher die Einnahme von Candesartan plus - 1 A Pharma nicht ab, ohne zuerst mit Ihrem Arzt zu sprechen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind **★** möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Wichtig ist, dass Sie sich dieser möglichen Nebenwirkungen bewusst sind. Einige der Nebenwirkungen von Candesartan plus - 1 A Pharma werden durch Candesartancilexetil und einige durch Hydrochlorothiazid hervorgerufen.

Nehmen Sie Candesartan plus - 1 A Pharma nicht weiter ein und suchen Sie umgehend ärztliche Hilfe auf, wenn Sie eine der folgenden allergischen Reaktionen haben: Schwierigkeiten beim Atmen mit oder ohne Schwel-

- lung von Gesicht, Lippen, Zunge und/oder Rachen
- Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge und/oder Rachen, die möglicherweise Schwierigkeiten beim Schlucken verursachen kann
- starker Juckreiz der Haut (mit pustelähnlichen Schwellungen)

Brechen Sie die Einnahme von Candesartan plus -1 A Pharma ab und suchen Sie sofort einen Arzt auf, wenn Sie akute Atemnot (Anzeichen sind starke Kurzatmigkeit, Fieber, Schwäche und Verwirrtheit) entwickeln - dies ist eine sehr seltene Nebenwirkung (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen).

Candesartan plus - 1 A Pharma kann zu einer Verminderung der Anzahl der weißen Blutkörperchen führen. Ihre Widerstandsfähigkeit gegenüber Infektionen kann verringert sein, und Sie bemerken möglicherweise Müdigkeit, eine Infektion oder Fieber. Falls dies auftritt, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Möglicherweise wird Ihr Arzt gelegentlich Blutuntersuchungen durchführen, um zu überprüfen, ob Candesartan plus - 1 A Pharma einen Einfluss auf Ihr Blut hatte (Agranulozytose).

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

Andere mögliche Nebenwirkungen beinhalten:

 Veränderungen bei Blutuntersuchungsergebnissen: - eine erniedrigte Menge an Natrium in Ihrem Blut. In

- schweren Fällen bemerken Sie möglicherweise Schwäche, Energiemangel oder Muskelkrämpfe. eine erhöhte oder erniedrigte Menge an Kalium in
- Ihrem Blut, besonders wenn Sie bereits Nierenprobleme oder eine Herzleistungsschwäche haben. In schweren Fällen bemerken Sie möglicherweise Müdigkeit, Schwäche, unregelmäßigen Herzschlag oder ein Kribbeln ("Ameisenlaufen"). eine erhöhte Menge an Cholesterin, Zucker oder
- Harnsäure in Ihrem Blut Zucker in Ihrem Urin
- Schwindel/Drehgefühl oder Schwäche
- Kopfschmerzen
- Atemwegsinfektion

fen) niedriger Blutdruck. Dieser kann bei Ihnen ein Gefühl von Ohnmacht oder Schwindel hervorrufen.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betref-

- Appetitverlust, Durchfall, Verstopfung, Magenreizung
- Hautausschlag, beuliger Ausschlag (Nesselsucht), Ausschlag hervorgerufen durch Empfindlichkeit gegenüber Sonnenlicht
- **Selten** (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) Gelbsucht (Gelbfärbung der Haut oder des Weißen im Auge). Falls dies bei Ihnen zutrifft, informieren Sie Ihren
- Arzt unverzüglich. Beeinflussung Ihrer Nierenfunktion, besonders wenn Sie Nierenprobleme oder eine Herzleistungsschwäche
- Schwierigkeiten beim Schlafen, Depression, Unruhe Kribbeln oder Jucken in Ihren Armen oder Beinen
- verschwommenes Sehen über eine kurze Zeit unnormaler Herzschlag
- Atemschwierigkeiten (einschließlich Lungenentzündung und Flüssigkeit in den Lungen) hohe Temperatur (Fieber)

haben

- Entzündung der Bauchspeicheldrüse. Dies verursacht mittelschwere bis starke Schmerzen im Magen.
- Muskelkrämpfe Schädigung von Blutgefäßen, die rote oder violette
- Punkte in der Haut hervorruft eine Abnahme Ihrer roten oder weißen Blutkörperchen oder Blutplättchen. Möglicherweise bemerken Sie Mü-
- digkeit, eine Infektion, Fieber oder leichtere Blutergussbildung. einen erheblichen, sich rasch entwickelnden Hautausschlag, mit Bläschenbildung oder Schälen der Haut und möglicherweise Bläschenbildung im Mund
- Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf! 1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen)

- Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge und/oder Rachen
- Juckreiz
- Rückenschmerzen, Schmerzen in Gelenken und Mus-
- Veränderungen Ihrer Leberfunktion, einschließlich Leberentzündung (Hepatitis). Sie bemerken möglicherweise Müdigkeit, eine Gelbfärbung Ihrer Haut und des Weißen im Auge sowie grippeähnliche Beschwerden.
- Husten
- Übelkeit
 - eine Schwellung des Darms mit Symptomen wie Bauchschmerzen, Übelkeit, Erbrechen und Durchfall

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar) plötzliche Kurzsichtigkeit

- Verminderung des Sehvermögens oder Schmerzen in Ihren Augen aufgrund von hohem Druck (mögliche Anzeichen einer Flüssigkeitsansammlung in der Gefäßschicht des Auges (Aderhauterguss) oder akutes Winkelverschlussglaukom)
- systemischer und kutaner Lupus erythematodes (allergische Erkrankung, die Fieber, Gelenkschmerzen, Hautausschlag einschließlich Rötung, Bläschenbildung, Schälen der Haut und Knötchenbildung verursacht)
- Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs)

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

Website: https://www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wie ist Candesartan plus - 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterfolie nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 25 °C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter https://www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Informationen Was Candesartan plus - 1 A Pharma enthält

• Die Wirkstoffe sind:

Inhalt der Packung und weitere

Candesartancilexetil und Hydrochlorothiazid

Eine Tablette enthält 16 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. • Die sonstigen Bestandteile sind:

Lactose-Monohydrat, Maisstärke, Povidon K 30, Carrageen (E 407), Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich], Eisen(III)-oxid (E 172), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172) Wie Candesartan plus - 1 A Pharma aussieht und

Inhalt der Packung Aprikosenfarbene, gesprenkelte, ovale, bikonvexe Tab-

letten mit einer Bruchkerbe auf beiden Seiten Die Bruchkerbe dient nur zum Teilen der Tablette für ein

erleichtertes Schlucken und nicht zum Teilen in gleiche Dosen. Alu/Alu-Blisterpackungen mit Trockenmittel: 28, 30, 50,

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

den Verkehr gebracht.

1 A Pharma GmbH Industriestraße 18

Pharmazeutischer Unternehmer

83607 Holzkirchen

Slowenien

Telefon: (08024) 908-3030

Hersteller Lek Pharmaceuticals d.d.

56, 98 und 100 Tabletten

Verovskova ulica 57 1526 Ljubljana

tet im Januar 2025.

des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Candesartan/HCT 1A Pharma 16 mg/ Osterreich: 12,5 mg - Tabletten

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbei-

46369172



