

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Navodilo za uporabo

Camlocor 8 mg/5 mg tablete
Camlocor 16 mg/5 mg tablete
Camlocor 16 mg/10 mg tablete

cileksetilkandesartanat/amlodipin

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Camlocor in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Camlocor
3. Kako jemati zdravilo Camlocor
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Camlocor
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Camlocor in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Camlocor vsebuje dve učinkovini: cileksetilkandesartanat in amlodipin. Obe pomagata obvladovati visok krvni tlak.

- Cileksetilkandesartanat spada med zdravila, imenovana zaviralci receptorjev angiotenzina II.
- Amlodipin spada med učinkovine, imenovane zaviralci kalcijevih kanalčkov.

Delovanje obeh učinkovin prispeva k preprečevanju zožitve žil; žile se sprostijo in krvni tlak se zniža.

Zdravilo Camlocor uporabljamo za zdravljenje visokega krvnega tlaka (hipertenzije) pri odraslih bolnikih, ki že jemljejo cileksetilkandesartanat in amlodipin v teh odmerkih, namesto da bi jemali dve ločeni zdravili.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Camlocor

Ne jemljite zdravila Camlocor

- če ste alergični na cileksetilkandesartanat, amlodipin ali kateri koli zaviralec kalcijevih kanalčkov, ali katero koli drugo sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če ste noseči več kot 3 mesece (zdravilo Camlocor se je bolje izogibati tudi v zgodnji nosečnosti – glejte poglavje o nosečnosti),
- če imate hudo jetrno bolezen ali zaporo žolčevoda (težavo z odvajanjem žolča iz žolčnika),
- če je bolnik otrok, mlajši od 1 leta,
- če imate sladkorno bolezen ali okvarjeno delovanje ledvic in se zdravite z zdravilom za zniževanje krvnega tlaka, ki vsebuje aliskiren,
- če imate zelo nizek krvni tlak (hipotenzijo),

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- če imate zoženje aortne zaklopke (aortno stenoza) ali kardiogeni šok (stanje, v katerem srce ne more oskrbeti telesa z zadostno količino krvi),
- če imate srčno popuščanje po srčnem infarktu.

Če niste prepričani, ali kaj od navedenega velja za vas, se pred začetkom jemanja zdravila Camlocor posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Camlocor se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Obvestite zdravnika, če imate ali ste kdaj koli v preteklosti imeli katero od naslednjih stanj ali bolezni:

- če imate težave s srcem, jetri ali ledvicami ali se zdravite z dializo,
- če so vam pred kratkim presadili ledvico,
- če bruha, ste pred kratkim močno bruhal ali imate drisko,
- če imate bolezen nadledvične žleze, ki se imenuje Connov sindrom (imenovano tudi primarni hiperaldosteronizem),
- če imate nizek krvni tlak,
- če ste kdaj doživeli možgansko kap,
- zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če obstaja možnost, da zanosite). Jemanje zdravila Camlocor v zgodnjem obdobju nosečnosti ni priporočljivo, po tretjem mesecu nosečnosti pa ga ne smete jemati, ker lahko povzroči resno škodo vašemu otroku (glejte poglavje o nosečnosti).
- če ste pred kratkim doživeli srčni infarkt,
- če imate srčno popuščanje,
- če imate zelo povišan krvni tlak (hipertenzivno krizo),
- če ste starejši in je treba vaš odmerek povečati.

Posvetujte se z zdravnikom, preden boste vzeli zdravilo Camlocor:

- če jemljete digoksin,
- če jemljete katero od naslednjih zdravil za zdravljenje visokega krvnega tlaka:
 - zaviralec ACE (na primer enalapril, lizinopril, ramipril), zlasti če imate težave z ledvicami, povezane s sladkorno boleznijo,
 - aliskiren.

Zdravnik bo pri vas morda redno preverjal delovanje ledvic, krvni tlak in raven elektrolitov (npr. kalija) v krvi.

Glejte tudi poglavje Ne jemljite zdravila Camlocor.

Posvetujte se z zdravnikom, če se pri vas po jemanju Camlocor pojavijo bolečine v trebuhu, slabost, bruhanje ali driska. O nadaljnjem zdravljenju bo odločil zdravnik. Ne prenehajte jemati zdravila Camlocor sami od sebe.

Če imate načrtovan kirurški poseg, zdravniku ali zobozdravniku povejte, da jemljete zdravilo Camlocor. Zdravilo Camlocor lahko v kombinaciji z določenimi anestetiki namreč povzroči čezmeren upad krvnega tlaka.

Otroci in mladostniki

Zdravila Camlocor ni priporočljivo uporabljati pri otrocih in mladostnikih, starih do 18 let.

Druga zdravila in zdravilo Camlocor

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Zdravilo Camlocor lahko vpliva na delovanje nekaterih drugih zdravil, nekatera druga zdravila pa lahko vplivajo na delovanje zdravila Camlocor. Če jemljete določena zdravila, bo moral zdravnik občasno morda opraviti krvne preiskave.

Še zlasti morate zdravniku povedati, če jemljete katero od naslednjih zdravil, saj bo morda moral spremeniti vaš odmerek ali sprejeti druge previdnostne ukrepe:

- druga zdravila za zniževanje krvnega tlaka, vključno z antagonistmi adrenergičnih receptorjev beta, diazoksidom in zaviralci angiotenzinske konvertaze (ACE), kot so enalapril, kaptopril, lizinopril ali ramipril,
- nesteroidna protivnetna zdravila, kot so ibuprofen, naproksen, diklofenak, celekoksib ali etorikoksib (zdravila za lajšanje bolečine in vnetja),
- acetilsalicilno kislino (če jemljete več kot 3 g vsak dan) (zdravilo za lajšanje bolečin in vnetja),
- kalijeve dodatke ali nadomestke soli, ki vsebujejo kalij (zdravila, ki povečujejo količino kalija v krvi),
- heparin (zdravilo za redčenje krvi),
- zdravila za odvajanje vode (diuretike),
- litij (zdravilo za zdravljenje duševnih motenj),
- zaviralec ACE ali aliskiren (glejte tudi poglavji Ne jemljite zdravila Camlocor ter Opozorila in previdnostni ukrepi),
- ketokonazol, itrakonazol (zdravila za zdravljenje glivičnih okužb),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (zaviralce proteaze, ki se uporabljajo za zdravljenje okužbe z virusom HIV),
- rifampicin, eritromicin, klaritromicin (zdravila za zdravljenje okužb, ki jih povzročajo bakterije),
- šentjanževko (*Hypericum perforatum*),
- verapamil, diltiazem (zdravila za bolezni srca),
- dantrolen (infuzija, uporabljena pri hudih odstopanjih telesne temperature),
- takrolimus, sirolimus, temsirolimus in everolimus (zdravila, ki spremenijo delovanje imunskega sistema),
- simvastatin (zdravilo za zniževanje holesterola),
- ciklosporin (zdravilo za zaviranje delovanja imunskega sistema).

Zdravilo Camlocor lahko še bolj zniža vaš krvni tlak, če že jemljete druga zdravila za zniževanje visokega krvnega tlaka.

Zdravilo Camlocor skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

Bolniki, ki jemljejo zdravilo Camlocor, ne smejo uživati grenivk in grenivkinega soka. Grenivka in grenivkin sok lahko namreč povzročita zvišanje koncentracije učinkovine amlodipin v krvi, kar lahko pripelje do nepredvidljivega povečanja učinka zdravila Camlocor pri zniževanju krvnega tlaka. Če vam je bilo predpisano zdravilo Camlocor, se glede pitja alkoholnih pijač posvetujte z zdravnikom. Alkohol lahko povzroči omotico ali omedlevalo.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči, ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če obstaja možnost, da zanosite). Zdravnik vam bo praviloma svetoval, da prekinete z jemanjem zdravila Camlocor, preden zanosite ali takoj ko izveste, da ste noseči, in vam priporočil jemanje drugega zdravila namesto zdravila Camlocor. Uporaba zdravila Camlocor ni priporočljiva v zgodnjem obdobju nosečnosti, po tretjem mesecu nosečnosti pa ga ne smete jemati, ker lahko povzroči resno škodo vašemu otroku.

Dojenje

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Zdravniku povejte, če dojite ali nameravate začeti dojiti. Zdravilo Camlocor ni priporočljivo za doječe matere. Če želite dojiti, zlasti če je vaš otrok novorojenček ali nedonošenček, bo zdravnik za vas morda izbral drugo zdravljenje.

Dokazano je, da se amlodipin v majhnih količinah izloča v materino mleko.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Camlocor lahko vpliva na sposobnost upravljanja vozil in strojev. Če vam je po tabletah slabo, ste omotični ali utrujeni ali imate glavobol, ne upravljajte vozil ali strojev in se takoj posvetujte z zdravnikom.

Zdravilo Camlocor vsebuje laktozo in natrij

Če vam je zdravnik povedal, da imate intoleranco za nekatere sladkorje, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na tableto, kar v bistvu pomeni "brez natrija".

3. Kako jemati zdravilo Camlocor

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Priporočeni odmerek zdravila Camlocor je ena tableta na dan.

Tablete zaužijte s kozarcem vode, s hrano ali brez nje. Dnevni odmerek poskusite vzeti vsak dan ob približno istem času. Zdravila Camlocor ne jemljite z grenivkinim sokom.

Pomembno je, da nadaljujete z jemanjem zdravila Camlocor, dokler vam zdravnik ne naroči drugače.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Camlocor, kot bi smeli

Če ste vzeli preveč tablet, se vaš krvni tlak lahko zniža ali celo nevarno zniža. Morda boste občutili omotico, vrtoglavico, omedlevico ali šibkost. Če je padec krvnega tlaka prevelik, lahko pride do šoka. Vaša koža lahko postane hladna in lepljiva, lahko tudi izgubite zavest.

V pljučih se vam lahko nabere odvečna tekočina (pljučni edem), kar povzroči zasoplost. Do tega lahko pride tudi šele 24–48 ur po zaužitju.

Če vzamete preveč tablet Camlocor, takoj poiščite zdravniško pomoč.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Camlocor

Ne skrbite. Če pozabite vzeti tableto, ta odmerek izpustite. Naslednji odmerek vzemite ob običajnem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjo tableto.

Če ste prenehali jemati zdravilo Camlocor

Zdravnik vam bo svetoval, kako dolgo jemljite zdravilo. Če z jemanjem zdravila prenehate prej, kot vam je svetoval zdravnik, se vaša bolezen lahko spet pojavi.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Nemudoma morate obiskati zdravnika, če se po jemanju zdravila pojavi kateri od naslednjih neželenih učinkov:

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- nenadna zasoplost, bolečine v prsnem košu, kratka sapa ali težave z dihanjem,
- otekanje očesnih vek, obraza ali ustnic,
- otekanje jezika in grla, ki zelo oteži dihanje,
- hude kožne reakcije, vključno s hudim kožnim izpuščajem, koprivnico, pordelostjo kože po celem telesu, močnim srbenjem, pojavljanjem mehurjev, lupljenjem in otekanjem kože, vnetjem sluznic (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza) in drugimi alergijskimi reakcijami,
- srčni napad, nenormalen srčni utrip,
- vnetje trebušne slinavke, ki lahko povzroči hude bolečine v trebuhu in hrbtu, ki jih spremlja zelo slabo počutje.

Kandesartan, učinkovina v zdravilu Camlocor, lahko povzroči zmanjšanje števila belih krvnih celic. Vaša odpornost proti okužbam se zato lahko zmanjša in opazite lahko utrujenost, okužbo ali zvišano telesno temperaturo. Če se to zgodi, se posvetujte z zdravnikom. Zdravnik vam bo morda občasno opravil krvne teste, da bo preveril, ali je zdravilo Camlocor vplivalo na vašo kri (agranulocitoza).

Možni neželeni učinki KANDESARTANA:

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- omotičnost/vrtoglavica,
- glavobol,
- okužba dihal,
- nizek krvni tlak. Posledici sta lahko omotica ali omedlevica,
- spremembe izvidov krvnih preiskav:
 - povečana količina kalija v krvi, zlasti če že imate težave z ledvicami ali srčno popuščanje. Če je to povečanje hudo, lahko občutite utrujenost, šibkost, neredno bitje srca ali mravljinčenje,
- vpliv na delovanje ledvic, zlasti če že imate težave z ledvicami ali srčno popuščanje. Zelo redko se lahko pojavi odpoved ledvic.

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- otekanje obraza, ustnic, jezika in/ali žrela,
- zmanjšanje števila rdečih ali belih krvnih celic. Opazite lahko utrujenost, okužbo ali zvišano telesno temperaturo,
- kožni izpuščaj, izbočen izpuščaj (koprivnica),
- srbenje,
- bolečine v hrbtu, sklepih in mišicah,
- intestinalni angioedem: oteklost črevesja s simptomi, kot so bolečine v trebuhu, slabost, bruhanje in driska,
- spremembe v delovanju jeter, vključno z vnetjem jeter (hepatitisom). Opazite lahko utrujenost, porumenelost kože in očesnih beločnic ter gripi podobne simptome,
- kašelj,
- slabost (navzea),
- spremembe izvidov krvnih preiskav:
 - zmanjšana količina natrija v krvi. Če je to zmanjšanje hudo, lahko občutite šibkost, pomanjkanje energije ali mišične krče.

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- driska.

Možni neželeni učinki AMLODIPINA:

Poročali so o naslednjih zelo pogostih neželenih učinkih. Če vam kateri koli od teh povzroča težave ali traja dlje kot 1 teden, pokličite zdravnika.

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- edem (zastajanje tekočine).

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- glavobol, omotica, zaspanost (še zlasti na začetku zdravljenja),
- palpitanje (zavedanje bitja vašega srca), vročinski oblivi,
- bolečine v trebuhu, slabost (navzea),
- spremembe pri odvajanja blata, driska, zaprtje, slaba prebava,
- utrujenost, šibkost,
- motnje vida, dvojni vid,
- mišični krči,
- otekanje gležnjev.

Ostali neželeni učinki, o katerih so poročali, so na spodnjem seznamu. Če kateri koli od teh neželenih učinkov postane resen ali če opazite katerikoli neželen učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite zdravnika ali farmacevta.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- spremembe razpoloženja, tesnoba, depresija, nespečnost,
- tresenje, motnje okušanja, omedlevica,
- odrevenelost ali občutek mravljinčenja v vaših udih, izguba občutka za bolečino,
- zvonjenje v ušesih,
- nizek krvni tlak,
- kihanje/izcedek iz nosu zaradi vnetja nosne sluznice (rinitis),
- kašelj,
- suha usta, bruhanje,
- izpadanje las in dlak, čezmerno znojenje, srbeča koža, rdeče zaplate na koži, obarvanost kože,
- motnje uriniranja, pogosto uriniranje ponoči, zvečana pogostnost uriniranja,
- nezmožnost doseganja erekcije, nelagodje v dojkah ali čezmerna rast tkiva dojke pri moških,
- bolečine, slabo počutje,
- bolečine v sklepih ali mišicah, bolečine v hrbtu,
- zvečanje ali zmanjšanje telesne mase.

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- zmedenost.

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- znižanje števila belih krvnih celic, znižanje števila krvnih ploščic, kar lahko povzroči večjo nagnjenost k podplutbam ali h krvavitvam (poškodba rdečih krvnih celic),
- preveč sladkorja v krvi (hiperglikemija),
- motnja živcev, ki lahko povzroči šibkost, mravljinčenje ali odrevenelost,
- otekanje dlesni,
- napenjanje v trebuhu (gastritis),
- nenormalno delovanje jeter, vnetje jeter (hepatitis), porumenelost kože (zlatenica), zvišanje ravni jetrnih encimov, kar se lahko pokaže pri nekaterih laboratorijskih preiskavah,
- zvečana napetost mišic,
- vnetje krvnih žil, pogosto s kožnim izpuščajem,
- občutljivost na svetlobo.

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- tresenje, toga drža, maski podoben obraz, počasni gibi in negotova, neuravnotežena hoja.

Poročanje o neželenih učinkih

PI_Text096882_1	02.07.2025 - Updated: 02.07.2025	Page 6 of 8
-----------------	----------------------------------	-------------

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Camlocor

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo in vlago.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Camlocor

- Učinkovini sta cileksetilkandesartanat in amlodipin.
Ena tableta vsebuje 8 mg cileksetilkandesartanata in 5 mg amlodipina (v obliki besilata).
Ena tableta vsebuje 16 mg cileksetilkandesartanata in 5 mg amlodipina (v obliki besilata).
Ena tableta vsebuje 16 mg cileksetilkandesartanata in 10 mg amlodipina (v obliki besilata).
- Druge sestavine zdravila so mikrokristalna celuloza, vrsta 102; predgelirani koruzni škrob, natrijev karboksimetilškrob (vrsta A), magnezijev stearat, koloidni brezvodni silicijev dioksid laktoza monohidrat, koruzni škrob, hidroksipropilceluloza, vrsta EF; makrogol 8000, kalcijev karmelozat in rumeni železov oksid (E172) – samo za 8 mg/5 mg in 16 mg/10 mg tablete in rdeči železov oksid (E172) – samo za 16 mg/5 mg in 16 mg/10 mg tablete. Glejte poglavje 2 "Zdravilo Camlocor vsebuje laktozo in natrij".

Izgled zdravila Camlocor in vsebina pakiranja

Camlocor 8 mg/5 mg tablete so okrogle, obojestransko izbočene, dvoslojne tablete. Ena stran tablete je blede rumena z morebitnimi svetlejšimi pikami in z vtisnjeno oznako 8-5, druga stran tablete pa je bela do skoraj bela, premera 8 mm in debeline 3,7 mm–4,7 mm.

Camlocor 16 mg/5 mg tablete so okrogle, rahlo obojestransko izbočene, dvoslojne tablete. Ena stran tablete je svetlo rožnata z morebitnimi svetlejšimi in temnejšimi pikami in z vtisnjeno oznako 16-5, druga stran tablete pa je bela do skoraj bela, premera 9 mm in debeline 4,0 mm–5,0 mm.

1.3.1	Candesartan/Amlodipine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Zdravilo Camlocor 16 mg/10 mg tablete: okrogle, obojestransko izbočene, dvoslojne tablete. Ena stran tablete je blede rožnata z morebitnimi svetlejšimi in temnejšimi pikami in z vtisnjeno oznako 16-10, druga stran tablete pa je bela do skoraj bela, premera 8 mm in debeline 3,7 mm–4,7 mm.

Na voljo so škatle po 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98 in 100 tablet v pretisnih omotih.
Na voljo so škatle po 7 x 1, 10 x 1, 14 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 90 x 1, 98 x 1 in 100 x 1 tableta v perforiranih pretisnih omotih za enkratni odmerek.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Camlocor

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Proizvajalec

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Nemčija	Candesartan/Amlodipin 123 Acurae Pharma
Belgija	Candesartan/Amlodipine Krka
Bolgarija	Кандосет
Češka, Estonija	Camdero
Španija, Romunija, Slovaška	Kandoset
Finska, Avstrija	Candecam
Latvija, Poljska, Slovenija	Camlocor
Portugalska	Amlodipina + Candesartan Krka

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 5. 6. 2025.