

GEBRAUCHSINFORMATION: Information für Anwender

## **Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten**

Zur Anwendung bei Erwachsenen

Wirkstoffe: Candesartancilexetil und Hydrochlorothiazid

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

- Heben Sie die Gebrauchsinformation auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte 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 Gebrauchsinformation angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

### **Was in dieser Gebrauchsinformation steht**

1. Was ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten beachten?
3. Wie ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### **1. Was ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten und wofür wird es angewendet?**

Der Name Ihres Arzneimittels ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten. **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 Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten verschreiben, wenn Ihr Blutdruck durch Candesartancilexetil oder Hydrochlorothiazid alleine nicht richtig kontrolliert werden konnte.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten beachten?

**Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten darf NICHT eingenommen werden**

- wenn Sie **allergisch** gegen Candesartancilexetil oder Hydrochlorothiazid oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie **allergisch** gegenüber Sulphonamid-Arzneimitteln sind. Falls Sie nicht sicher sind, ob dies auf Sie zutrifft, fragen Sie bitte Ihren Arzt.
- während der **letzten 6 Monate einer Schwangerschaft** (Es wird empfohlen, Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten auch in der frühen Phase der Schwangerschaft nicht anzuwenden, siehe Abschnitt Schwangerschaft und Stillzeit).
- wenn Sie **schwere Nierenprobleme** haben.
- wenn Sie eine **schwere Lebererkrankung** oder **Gallestauung** haben (ein Problem des Abflusses der Galle aus der Gallenblase).
- wenn Sie **dauerhaft niedrige Kaliumspiegel** in Ihrem Blut haben.
- wenn Sie **dauerhaft hohe Calciumspiegel** in Ihrem Blut haben.
- wenn Sie jemals **Gicht** hatten.

Falls Sie sich nicht sicher sind, ob eine der Angaben auf Sie zutrifft, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten einnehmen.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten einnehmen:

- wenn Sie **Diabetes** haben.
- wenn Sie **Herz-, Leber- oder Nierenprobleme** haben.
- wenn Sie kürzlich eine **Nierentransplantation** hatten.
- wenn Sie **erbrechen** müssen, kürzlich heftig erbrochen haben oder **Durchfall** haben.
- wenn Sie eine **Erkrankung der Nebenniere** haben, die Conn-Syndrom genannt wird (auch primärer Hyperaldosteronismus genannt).
- wenn Sie schon einmal eine Krankheit hatten, die **systemischer Lupus erythematodes** (SLE) genannt wird
- wenn Sie **niedrigen Blutdruck** haben
- wenn Sie schon einmal einen **Schlaganfall** hatten.
- wenn Sie schon einmal **Allergien** oder **Asthma** hatten.
- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, **schwanger** zu sein (oder schwanger werden könnten). Die Einnahme von Candesarplus AL 32

mg/12,5 mg Tabletten in der frühen Phase der Schwangerschaft wird nicht empfohlen, und Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann (siehe Abschnitt Schwangerschaft und Stillzeit).

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 Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten einnehmen. Der Grund dafür ist, dass Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten in Kombination mit einigen Narkosemitteln einen Blutdruckabfall verursachen könnte.

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten könnte eine **erhöhte Sensibilität der Haut gegenüber der Sonne** hervorrufen.

### **Kinder**

Es gibt keine Erfahrungen mit der Anwendung von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten bei Kindern (unter 18 Jahren). Daher sollte Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten nicht an Kinder gegeben werden.

### **Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken**

Die Anwendung von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die gesundheitlichen Folgen der Anwendung von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten als Dopingmittel können nicht abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen.

### **Anwendung von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten kann die Wirkung einiger anderer Arzneimittel beeinflussen, und einige Arzneimittel können einen Einfluss auf Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten haben. Wenn Sie bestimmte 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:

- Andere Arzneimittel, die helfen, ihren Blutdruck zu senken, einschließlich **Betablocker, Diazoxid** und Angiotensin-Converting-Enzyme (**ACE**)-**Hemmer wie Enalapril, Captopril, Lisinopril oder Ramipril.**

- Nichtsteroidale entzündungshemmende Arzneimittel (NSARs) 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 Salzersatzmittel** (Arzneimittel, die die Menge an Kalium in Ihrem Blut erhöhen).
- **Calcium-** oder **Vitamin D-Präparate**.
- Arzneimittel zur Senkung Ihres Cholesterins wie **Colestipol** oder **Cholestyramin**.
- **Arzneimittel gegen Diabetes** (Tabletten oder Insulin).
- Arzneimittel zur Kontrolle Ihres Herzschlags (**Antiarrhythmika**) wie **Digoxin** und **Betablocker**.
- Arzneimittel die durch den Kaliumblutspiegel beeinflusst werden können, wie einige **antipsychotische Arzneimittel**.
- **Heparin** (ein Arzneimittel zur Blutverdünnung)
- **Entwässerungstabletten** (Diuretika).
- **Abführmittel**.
- **Penicillin** (ein Antibiotikum).
- **Amphotericin** (für die Behandlung von Pilzinfektionen).
- **Lithium** (ein Arzneimittel gegen psychische Erkrankungen).
- **Steroide** wie **Prednisolon**.
- **Hypophysenhormone** (ACTH).
- **Arzneimittel zur Behandlung von Krebs**.
- **Amantadin** (für die Behandlung von Parkinson'scher Krankheit oder gegen schwere, durch Viren verursachte Infektionen).
- **Barbiturate** (eine Art von Beruhigungsmitteln, die auch zur Behandlung von Epilepsie angewendet werden).
- **Carbenoxolon** (für die Behandlung von Speiseröhrenerkrankungen oder Geschwüren im Mund).
- **Anticholinergika** wie **Atropin** und **Biperiden**.
- **Ciclosporin**, ein Arzneimittel, das bei Organtransplantation angewendet wird, um Organabstoßung zu vermeiden.
- Andere Arzneimittel, die zur Verstärkung des blutdrucksenkenden Effekts führen, wie **Baclofen** (ein Arzneimittel zur Linderung von Spastizität), **Amifostin** (angewendet in der Krebsbehandlung) und einige **antipsychotische Arzneimittel**.

#### **Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

- Sie können Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten mit oder ohne Nahrung einnehmen.
- Wenn Ihnen Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten verschrieben wird, sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Alkohol trinken. Alkohol kann bei Ihnen ein Gefühl der Ohnmacht oder Schwindel hervorrufen.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### **Schwangerschaft**

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger zu sein (oder schwanger werden könnten). In der Regel wird Ihr Arzt Ihnen empfehlen, Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten vor einer Schwangerschaft bzw. sobald Sie wissen, dass Sie schwanger sind, abzusetzen, und er wird Ihnen ein anderes Arzneimittel empfehlen. Die Anwendung von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten in der frühen Schwangerschaft wird nicht empfohlen und Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten 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. Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten wird nicht zur Anwendung bei stillenden Müttern empfohlen; Ihr Arzt kann eine andere Behandlung für Sie wählen, 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 Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten müde oder schwindelig fühlen. Wenn dies bei Ihnen der Fall ist, führen Sie kein Fahrzeug bzw. bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen.

## **3. Wie ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten einzunehmen?**

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Es ist wichtig, Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten jeden Tag einzunehmen.

### **Die empfohlene Dosis von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten beträgt 1 Tablette 1-mal 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.

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten

Die Bruchkerbe dient nur zum Teilen der Tablette, wenn Sie Schwierigkeiten haben, diese im Ganzen zu schlucken.

**Wenn Sie eine größere Menge von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten eingenommen haben, als Sie sollten**

Wenn Sie eine größere Menge von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten 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 Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten vergessen haben**

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

**Wenn Sie die Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten abbrechen**

Wenn Sie die Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten abbrechen, kann Ihr Blutdruck erneut ansteigen. Brechen Sie daher die Einnahme von Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten nicht ab, ohne zuerst mit Ihrem Arzt zu sprechen.

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

#### **4. 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 Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten werden durch Candesarantancilexetil und einige durch Hydrochlorothiazid hervorgerufen.

Nehmen Sie Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten nicht weiter ein und suchen Sie umgehend ärztliche Hilfe auf, wenn Sie eine der folgenden **allergischen Reaktionen** haben:

- Schwierigkeiten beim Atmen mit oder ohne Schwellung 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).

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten 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 Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten einen Einfluss auf Ihr Blut hatte (Agranulozytose).

Andere mögliche Nebenwirkungen beinhalten:

**Häufig (betrifft 1 bis 10 Anwender von 100)**

- 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.

**Gelegentlich (betrifft weniger als 1 Anwender von 100)**

- Niedriger Blutdruck. Dieser kann bei Ihnen ein Gefühl von Ohnmacht oder Schwindel hervorrufen.
- Appetitverlust, Durchfall, Verstopfung, Magenreizung.
- Hautausschlag, beuliger Ausschlag (Nesselsucht), Ausschlag hervorgerufen durch Empfindlichkeit gegenüber Sonnenlicht.

**Selten (betrifft weniger als 1 Anwender von 1.000)**

- 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 haben.
- 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).
- 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 Müdigkeit, eine Infektion, Fieber oder leichtere Blutergussbildung.
- Einen erheblichen, sich rasch entwickelnden Hautausschlag, mit Bläschenbildung oder Schälern der Haut und möglicherweise Bläschenbildung im Mund.
- Verschlechterung vorhandener Lupus-erythematodes-ähnlicher Reaktionen oder Auftreten ungewöhnlicher Hautreaktionen.

**Sehr selten (betrifft weniger als 1 Anwender von 10.000)**

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

**Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der vorhandenen Daten nicht abschätzbar)**

- Plötzliche Kurzsichtigkeit
- Plötzliche Augenschmerzen (akutes Engwinkelglaukom)

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

**5. Wie ist Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton, der Durchdrückpackung oder der Flasche angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft, die Umwelt zu schützen.



## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten enthält

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten

Die Wirkstoffe sind: Candesartancilexetil und Hydrochlorothiazid.

1 Tablette enthält: 32 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid.

### Die sonstigen Bestandteile sind

Mannitol (Ph. Eur.), Maisstärke, Copovidon, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O, Glycerol, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]

### Wie Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten aussieht und Inhalt der Packung

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten

Gelbe, ovale, bikonvexe (~12 x 6 mm) Tabletten ohne Filmüberzug, mit einer Bruchkerbe auf einer Seite.

Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten ist in Blisterpackungen mit 28, 56 und 98 Tabletten erhältlich.

### Pharmazeutischer Unternehmer

ALIUD PHARMA GmbH  
Gottlieb-Daimler-Straße 19  
D-89150 Laichingen  
info@aliud.de

### Hersteller

Delorbis Pharmaceuticals Ltd., 17, Athinon Street, Ergates Industrial Area, 2643 Nicosia  
Zypern

HBM Pharma s.r.o., Sklabinská 30, 036 80 Martin, Slowakische Republik

Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Production Solid Form Department  
19, Pelplinska Str., 83-200 Starograd Gdanski, Polen

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2–18, 61118 Bad Vilbel, Deutschland

Iberfar – Indústria Farmacêutica, S.A., Ria Consiglieri Pedroso, n.º121-123,  
Queluz de Baixo, Barcarena, 2745-557, Portugal

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen**

Deutschland: Candesarplus AL 32 mg/12,5 mg Tabletten  
Portugal: Coernie 32 mg/12,5 mg comprimidos

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im November 2014.