

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 1**

**BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**

**Candesartan cilexetil Teva 8 mg, tabletten  
Candesartan cilexetil Teva 16 mg, tabletten  
Candesartan cilexetil Teva 32 mg, tabletten**  
candesartan cilexetil

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

**Inhoud van deze bijsluiter**

1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

**1. WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?**

Uw geneesmiddel heet Candesartan cilexetil Teva. Het bevat de werkzame stof candesartan cilexetil. Deze stof hoort tot de groep van medicijnen die angiotensine II-receptorantagonisten wordt genoemd. Deze stof zorgt er voor dat uw bloedvaten ontspannen en wijder worden. Dit helpt om uw bloeddruk te verlagen. Het maakt het ook gemakkelijker voor het hart om het bloed naar alle delen van uw lichaam te pompen.

Dit geneesmiddel wordt gebruikt:

- bij de behandeling van een verhoogde bloeddruk (hypertensie) bij volwassenen en bij kinderen en jongeren van 6 tot 18 jaar.
- bij de behandeling van hartfalen bij volwassen patiënten met een verminderde werking van de hartspier wanneer angiotensineconverteerend enzymremmers (ACE-remmers) niet kunnen worden ingenomen of als toevoeging aan ACE-remmers wanneer symptomen ondanks behandeling blijven bestaan en mineralocorticoïdreceptorantagonisten (MRA's) niet mogen worden ingenomen.

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 2**

- (ACE-remmers en MRA's zijn geneesmiddelen die worden ingenomen voor de behandeling van hartfalen.).

## **2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**

### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- U bent meer dan 3 maanden zwanger (het is ook beter om dit middel in het begin van de zwangerschap te vermijden – zie rubriek 2: Zwangerschap en borstvoeding).
- U heeft een ernstige leverziekte of een galobstructie (probleem met de afvoer van gal uit uw galblaas).
- Als de patiënt een kind van jonger dan 1 jaar is.
- U heeft diabetes of een nierfunctiestoornis en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat aliskiren bevat.

Wanneer u niet zeker bent of één van de bovenstaande omschrijvingen op u van toepassing is, raadpleeg dan uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt:

- als u problemen heeft met uw hart, lever of nieren, of als u gedialyseerd wordt
- als u pas een niertransplantatie heeft gehad
- als u moet braken, kortgeleden ernstig heeft gebraakt, of als u diarree heeft
- als u een ziekte heeft aan uw bijniere die syndroom van Conn (ook primair hyperaldosteronisme) wordt genoemd
- als u een lage bloeddruk heeft
- als u ooit een beroerte heeft gehad
- u moet uw arts inlichten als u denkt dat u zwanger bent (of zwanger zou kunnen worden). Dit middel wordt niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap, en mag niet ingenomen worden indien u meer dan 3 maanden zwanger bent, aangezien het ernstige schade kan veroorzaken aan uw baby bij gebruik tijdens deze periode (zie rubriek 2: Zwangerschap en borstvoeding).
- als u een van de volgende geneesmiddelen voor de behandeling van hoge bloeddruk inneemt:
  - o een ACE-remmer (bijvoorbeeld enalapril, lisinopril, ramipril), in het bijzonder als u diabetes-gerelateerde nierproblemen heeft
  - o aliskiren
- als u een ACE-remmer inneemt samen met een geneesmiddel die behoort tot de groep geneesmiddelen die bekend staan als mineralocorticoïdreceptorantagonisten (MRA's). Deze geneesmiddelen zijn voor de behandeling van hartfalen (zie de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?").

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 3**

Uw arts zal mogelijk regelmatig uw nierfunctie, bloeddruk en het aantal elektrolyten (bv. kalium) in uw bloed controleren.

Zie ook de informatie in de rubriek "Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?"

Het is mogelijk dat uw arts u vaker wenst te zien en bijkomende testen uitvoert, indien één van de hierboven vernoemde situaties op u van toepassing is.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van buikpijn, misselijkheid, overgeven of diarree na inname van dit geneesmiddel. Uw arts zal beslissen over verdere behandeling. Stop niet met het gebruik van dit geneesmiddel zonder eerst uw arts te raadplegen.

Vertel uw arts of tandarts dat u Candesartan cilexetil Teva gebruikt als u geopereerd gaat worden. Dit is belangrijk omdat dit middel samen met sommige verdovingsmiddelen ervoor kan zorgen dat uw bloeddruk verder omlaag gaat.

### **Kinderen en jongeren**

Dit middel is onderzocht bij kinderen. Neem contact op met uw arts voor meer informatie. Dit middel mag niet worden gebruikt door kinderen jonger dan 1 jaar vanwege een mogelijk risico op de ontwikkeling van de nieren.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Candesartan cilexetil Teva nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Candesartan cilexetil Teva kan de werking van sommige andere geneesmiddelen beïnvloeden, en sommige geneesmiddelen kunnen invloed hebben op Candesartan cilexetil Teva. Indien u bepaalde geneesmiddelen inneemt, is het mogelijk dat uw arts van tijd tot tijd bloedtesten moet uitvoeren.

Laat het zeker uw arts weten als u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- andere geneesmiddelen die helpen uw bloeddruk te verlagen, zoals bèta-blokkers, diazoxide en ACE-remmers (bijvoorbeeld enalapril, captopril, lisinopril of ramipril).
- niet-steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's) zoals ibuprofen, naproxen, diclofenac, celecoxib of etoricoxib (pijnstillende middelen met een ontstekingsremmende werking).
- acetylsalicylzuur (als u meer dan 3 gram per dag gebruikt) (pijnstillend middel met een ontstekingsremmende werking).
- kaliumsupplementen of zoutvervangers waar kalium in zit (middelen die de hoeveelheid kalium in uw bloed verhogen);
- heparine (een geneesmiddel om uw bloed te verdunnen).
- co-trimoxazol, ofwel timethoprim/sulfamethoxazol (een antibioticum).
- plaspillen (diuretica).
- lithium (een middel tegen problemen met geestelijke gezondheid).

Uw arts kan uw dosis aanpassen en/of andere voorzorgsmaatregelen nemen:

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 2 januari 2025**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 4**

- als u een ACE-remmer of aliskiren inneemt (zie ook de informatie in de rubrieken “Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?” en “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?”)
  
- als u wordt behandeld voor uw hartfalen met een ACE-remmer samen met bepaalde andere geneesmiddelen; deze geneesmiddelen worden mineralocorticoïdreceptorantagonisten (MRA's) genoemd (bijvoorbeeld spironolacton, eplerenon).

**Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?**

- U kunt dit middel innemen met of zonder voedsel.
- Wanneer Candesartan cilexetil Teva aan u voorgeschreven is, praat dan met uw arts voordat u alcohol drinkt. Sommige mensen die alcohol drinken terwijl ze dit middel gebruiken voelen zich flauw of duizelig.

**Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

*Zwangerschap*

Meld uw arts als u denkt dat u zwanger bent (of zwanger zou kunnen worden). Uw arts zal u gewoonlijk aanraden om te stoppen met Candesartan cilexetil Teva voordat u zwanger wordt, of zodra u weet dat u zwanger bent, en hij zal u aanbevelen om een ander geneesmiddel te gebruiken in plaats van Candesartan cilexetil Teva.

Dit middel wordt niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap, en mag niet genomen worden wanneer u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het ernstige schade kan veroorzaken aan uw baby indien ingenomen na de derde maand van de zwangerschap.

*Borstvoeding*

Meld uw arts indien u borstvoeding geeft of start met borstvoeding. Candesartan cilexetil Teva wordt niet aanbevolen voor moeders die borstvoeding geven, en uw arts kan voor u een andere behandeling kiezen indien u wenst borstvoeding te geven, in het bijzonder als uw baby pas geboren is, of te vroeg werd geboren.

**Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Sommige mensen voelen zich moe of duizelig als ze dit middel gebruiken. Als dit bij u gebeurt, mag u niet rijden. Gebruik in dat geval ook geen gereedschap of machines.

**Candesartan cilexetil Teva bevat lactose**

Dit middel bevat lactose dat een soort suiker is. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

**3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?**

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 5**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Het is belangrijk dat u dit middel iedere dag blijft innemen.

U kunt dit middel innemen met en zonder voedsel.

Slik de tablet door met wat water.

Probeer de tablet elke dag op hetzelfde tijdstip in te nemen. Dit helpt u om te herinneren de tablet in te nemen.

**Verhoogde bloeddruk:**

- De aanbevolen dosering van dit middel is 8 mg eenmaal per dag. Uw arts kan deze dosering verhogen tot 16 of 32 mg eenmaal per dag afhankelijk van het effect op uw bloeddruk.
- Bij sommige patiënten, zoals patiënten die problemen met lever of nieren hebben of die kortgeleden veel vocht hebben verloren, bijvoorbeeld door overgeven of diarree of door het gebruik van plaspillen, kan het zijn dat de arts een lagere begindosering voorschrijft.
- Sommige negroïde patiënten kunnen een verlaagde reactie hebben op dit soort medicijn wanneer deze als enige behandeling wordt gegeven. Deze patiënten kunnen een hogere dosering nodig hebben.

**Hartfalen:**

- De aanbevolen begindosering van dit middel is 4 mg eenmaal per dag. Uw arts kan deze dosering verhogen tot 32 mg eenmaal per dag door de dosering telkens na 2 weken te verdubbelen. Candesartan cilexetil Teva kan worden gecombineerd met andere medicijnen tegen hartfalen. Uw arts zal beslissen welke behandeling geschikt is voor u.

**Gebruik bij kinderen en jongeren met een verhoogde bloeddruk**

Kinderen van 6 tot 18 jaar oud:

De aanbevolen begindosering is 4 mg eenmaal per dag.

Voor patiënten met een lichaamsgewicht minder dan 50 kg: Bij sommige patiënten waarbij de bloeddruk niet voldoende wordt verlaagd, kan het zijn dat de arts besluit om de dosering te verhogen tot maximaal 8 mg eenmaal per dag.

Voor patiënten met een lichaamsgewicht van 50 kg of meer: Bij sommige patiënten waarbij de bloeddruk niet voldoende wordt verlaagd, kan het zijn dat de arts besluit om de dosering te verhogen tot 8 mg eenmaal per dag of tot 16 mg eenmaal per dag.

De tablet kan verdeeld worden in gelijke doses.

**Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Als u meer van dit middel heeft ingenomen dan uw arts heeft voorgeschreven, moet u direct uw arts of apotheker om advies vragen.

**Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 6**

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Neem de volgende tablet op de normale tijd.

**Als u stopt met het innemen van dit middel**

Als u stopt met het innemen van dit middel, dan kan uw bloeddruk weer omhoog gaan. Stop daarom niet met het gebruik van dit middel zonder eerst met uw arts te praten.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Het is belangrijk dat u weet wat deze bijwerkingen kunnen zijn.

**Stop meteen met het gebruik van dit middel en zoek onmiddellijk medische hulp als u last heeft van één van de volgende allergische reacties:**

- problemen met ademen, met of zonder opgezwollen gezicht, lippen, tong en/of keel
- opgezwollen gezicht, lippen, tong en/of keel waardoor u problemen heeft met slikken
- hevige jeuk van uw huid (met bultjes).

Dit middel kan ervoor zorgen dat u minder witte bloedcellen heeft. Uw weerstand tegen infecties kan daardoor minder worden. U kunt merken dat u moe bent of koorts of een infectie heeft. Als dit gebeurt, vertel dit dan aan uw arts. Uw arts kan af en toe uw bloed controleren om te zien of dit middel invloed heeft op uw bloed (agranulocytose).

Andere mogelijke bijwerkingen zijn:

**Vaak (komt voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)**

- Duizelig voelen/draaierig gevoel.
- Hoofdpijn.
- Luchtweginfectie.
- Lage bloeddruk. Dit kan ervoor zorgen dat u zich zwak of duizelig kan voelen.
- Veranderingen in uw bloedwaarden:
  - o Meer kalium in uw bloed, voornamelijk als u al problemen met uw nieren of last van hartfalen heeft. Als dit ernstig is, kunt merken dat u zich moe of zwak voelt, een onregelmatige hartslag heeft of tintelingen heeft.
- Een effect op de werking van uw nieren, vooral als u al problemen met uw nieren of last van hartfalen heeft. In zeer zeldzame gevallen kan nierfalen voorkomen.

**Zeer zelden (komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)**

- Opzwellen van uw gezicht, lippen, tong en/of keel.

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 2 januari 2025**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 7**

- Minder rode bloedcellen, witte bloedcellen in uw bloed. U kunt merken dat u moe bent, een infectie of koorts heeft.
- Huiduitslag, bultige uitslag (galbulten).
- Jeuk.
- Hoesten.
- Rugpijn, pijn aan uw gewrichten en spieren.
- Andere werking van uw lever, waaronder ontsteking van uw lever (hepatitis). U kunt merken dat u moe bent, dat uw huid of oogwit geel wordt en dat u kenmerken van griep heeft.
- Intestinaal angio-oedeem: een zwelling in de darmen met symptomen als buikpijn, misselijkheid, overgeven en diarree.
- Misselijkheid.
- Veranderingen in uw bloedwaarden:
  - o Minder natrium in uw bloed. Als dit ernstig is, kunt merken dat u zich zwak voelt, weinig energie heeft of spierkramp heeft.

**Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)**

- Diarree

**Extra bijwerkingen die bij kinderen en jongeren tot 18 jaar kunnen voorkomen**

Bij kinderen die worden behandeld voor een verhoogde bloeddruk zijn de bijwerkingen vergelijkbaar met die van volwassenen maar ze komen vaker voor. Een zere keel is een bijwerking die zeer vaak voorkomt bij kinderen maar die niet is gerapporteerd bij volwassenen. Een loopneus, koorts en een verhoogde hartslag komen vaak voor bij kinderen, maar zijn niet gerapporteerd bij volwassenen.

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

**5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na `EXP`. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 8**

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## **6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE**

### **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

- De werkzame stof in dit middel is candesartan cilexetil.  
Elke Candesartan cilexetil Teva 8 mg tablet bevat 8 mg candesartan cilexetil.  
Elke Candesartan cilexetil Teva 16 mg tablet bevat 16 mg candesartan cilexetil.  
Elke Candesartan cilexetil Teva 32 mg tablet bevat 32 mg candesartan cilexetil.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn gepregelatineerd maïszetmeel, povidon K-30, calciumcarmellose, microkristallijne cellulose (E460), lactosemonohydraat, magnesiumstearaat, poloxameer 188 en rood ijzeroxide (E172).

### **Hoe ziet Candesartan cilexetil Teva eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Candesartan cilexetil Teva 8 mg, tabletten zijn roze capsulevormige tabletten met lengte 7,7 mm en breedte 3,5 mm met aan beide kanten een breukstreep. Aan één kant is de inscriptie "C | 8" aanwezig. Aan de andere kant is de inscriptie "8 | C" aanwezig. De tablet kan verdeeld worden in gelijke doses.

Candesartan cilexetil Teva 16 mg, tabletten zijn roze capsulevormige tabletten met lengte 9,7 mm en breedte 4,3 mm met aan één kant een breukstreep. Aan één kant is de inscriptie "16" aanwezig. Aan de andere kant is de inscriptie "C | C" aanwezig. De tablet kan verdeeld worden in gelijke doses.

Candesartan cilexetil Teva 32 mg, tabletten zijn roze capsulevormige tabletten met lengte 12,2 mm en breedte 5,4 mm met aan één kant een breukstreep. Aan één kant is de inscriptie "32" aanwezig. Aan de andere kant is de inscriptie "C | C" aanwezig. De tablet kan verdeeld worden in gelijke doses.

Candesartan cilexetil Teva is verpakt in OPA/Aluminium/PVC-PVC/PVAC/Aluminium/OPA blisterverpakkingen à 7, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 100, 250 en 300 tabletten en in eenheidsafleververpakkingen à 50 (50x1) tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

*Houder van de vergunning voor het in de handel brengen*

Teva Nederland B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederland

*Fabrikant*

Pharmachemie BV

Swensweg 5



**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Datum : 2 januari 2025**

**Bladzijde : 9**

2031 GA Haarlem  
Nederland

Merckle GmbH  
Ludwig-Merckle Strasse 3  
89143 Blaubeuren-Weiler  
Duitsland

Teva Pharma, S.L.U,  
C/C, n. 4, Poligono Industrial Malpica  
50016 Zaragoza  
Spanje

TEVA Operations Poland Sp. z.o.o.  
Ul. Mogilska 80  
31-546 Krakow  
Polen

TEVA Pharmaceutical Works  
Pallagi út 13  
4042 Debrecen  
Hongarije

Pliva Croatia Ltd.  
Prilaz baruna Filipovića 25  
10000 Zagreb  
Kroatië

**In het register ingeschreven onder**

RVG 107526, 8 mg tabletten

RVG 107532, 16 mg tabletten

RVG 107533, 32 mg tabletten

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

België	Candesartan Teva 8 mg tabletten Candesartan Teva 16 mg tabletten Candesartan Teva 32 mg tabletten
Frankrijk	Candesartan Teva 8 mg comprimé sécable Candesartan Teva 16 mg comprimé sécable Candesartan Teva 32 mg, comprimé sécable
Italië	Candesartan Teva Italia
Nederland	Candesartan cilexetil Teva 8 mg, tabletten Candesartan cilexetil Teva 16 mg, tabletten

**CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 8 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 16 MG  
CANDESARTAN CILEXETIL TEVA 32 MG  
tabletten**

**MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS**

**Datum : 2 januari 2025**

**1.3.1 : Bijsluiter**

**Bladzijde : 10**

	Candesartan cilexetil Teva 32 mg, tabletten
Portugal	Candesartan Teva
Spanje	Candesartan Teva 8 mg comprimidos EFG Candesartan Teva 16 mg comprimidos EFG Candesartan Teva 32 mg comprimidos EFG
Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland)	Candesartan cilexetil 8 mg Tablets Candesartan cilexetil 16 mg Tablets Candesartan cilexetil 32 mg Tablets

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2025.

0125.18v.EV