

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

**Camlocor 8 mg/5 mg tabletes
Camlocor 16 mg/5 mg tabletes**

candesartanum cilexetili/amlodipinum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt

1. Kas ir Camlocor un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Camlocor lietošanas
3. Kā lietot Camlocor
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Camlocor
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Camlocor un kādam nolūkam to lieto

Camlocor satur divas aktīvās vielas kandesartāna cileksetilu un amlodipīnu. Abas šīs vielas palīdz regulēt paaugstinātu asinsspiedienu.

- Kandesartāna cileksetils pieder zāļu grupai, ko sauc par angiotensīna II receptoru antagonistiem.
- Amlodipīns pieder zāļu grupai, ko sauc par kalcija kanālu blokatoriem.

Tas nozīmē, ka abas šīs vielas palīdz apturēt asinsvadu sašaurināšanos. Tā rezultātā asinsvadi atslābst un asinsspiediens pazeminās.

Camlocor lieto paaugstināta asinsspiediena (hipertensijas) ārstēšanai pacientiem, kuri jau lieto kandesartāna cileksetilu un amlodipīnu šajās devās, lai šīs divas zāles nebūtu jālieto atsevišķi.

2. Kas Jums jāzina pirms Camlocor lietošanas

Nelietojiet Camlocor šādos gadījumos

- ja Jums ir alerģija pret kandesartāna cileksetilu, amlodipīnu vai citiem kalcija antagonistiem vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir grūtniecība ilgāk nekā 3 mēnešus (labāk izvairīties no Camlocor arī grūtniecības pirmajos mēnešos – skatīt sadaļu par grūtniecību);
- ja Jums ir smaga aknu slimība vai žultsceļu obstrukcija (žults izdalīšanās problēmas no žultspūšļa);
- bērniem līdz viena gada vecumam;
- ja Jums ir cukura diabēts vai nieru darbības traucējumi un Jūs tiekat ārstēts ar aliskirēnu saturošām zālēm, ko lieto paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai;
- ja Jums ir izteikti pazemināts asinsspiediens (hipotensija);
- ja Jums ir aortas vārstuļa sašaurināšanās (aortas atveres stenoze) vai kardiogēns šoks (stāvoklis, kad Jūsu sirds nespēj organismu pietiekami apgādāt ar asinīm);
- ja Jums ir sirds mazspēja pēc sirdslēkmes.

Ja neesat pārliecināts, vai kaut kas no minētā attiecas uz Jums, pirms Camlocor lietošanas

konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Camlocor lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Pirms Camlocor lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja Jums ir vai agrāk ir bijis kaut kas no zemāk minētā:

- ja Jums ir sirds, aknu vai nieru darbības traucējumi vai Jums tiek veikta dialīze,
- ja Jums nesen veikta nieru transplantācija,
- ja Jums ir vemšana, nesen bijusi stipra vemšana vai Jums ir caureja,
- ja Jums ir virsnieru slimība, ko sauc par Kona sindromu (sauc arī par primāru hiperaldosteronismu),
- ja Jums ir zems asinsspiediens,
- ja Jums kādreiz ir bijis insults,
- Jums jāpastāsta ārstam, ja Jūs domājat, ka Jums ir (vai varētu būt) iestājusies grūtniecība. Camlocor nav ieteicams lietot agrīnā grūtniecības periodā un to nedrīkst lietot, ja Jums ir grūtniecība ilgāk nekā 3 mēnešus, jo lietošana šajā periodā var radīt nopietnu kaitējumu Jūsu bērnam (skatīt punktu par grūtniecību),
- nesen pārciesta sirdslēkme,
- sirds mazspēja,
- izteikta asinsspiediena paaugstināšanās (hipertensīvā krīze),
- Jūs esat gados vecāks cilvēks un Jums nepieciešams palielināt devu.

Konsultējieties ar ārstu pirms Camlocor lietošanas:

- ja Jūs lietojat digoksīnu,
- ja Jūs lietojat kādas no turpmāk minētajām zālēm, ko lieto paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai:
 - AKE inhibitoru (piemēram, enalaprilu, lizinoprilu, ramiprilu), it īpaši, ja Jums ir ar diabētu saistīti nieru darbības traucējumi;
 - aliskirēnu.

Jūsu ārsts var regulāri pārbaudīt Jūsu nieru funkcijas, asinsspiedienu un elektrolītu (piemēram, kālija) līmeni asinīs.

Skatīt arī informāciju apakšpunktā „Nelietojie Camlocor šādos gadījumos”.

Ja Jums ir plānota operācija, pastāstiet ārstam vai zobārstam, ka Jūs lietojat Camlocor. Tas ir tādēļ, ka Camlocor, lietojot kombinācijā ar dažiem anestēzijas līdzekļiem, var izraisīt pārmērīgu asinsspiediena pazemināšanos.

Bērni un pusaudži

Camlocor lietošana bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam nav ieteicama.

Citas zāles un Camlocor

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

Camlocor var ietekmēt dažu zāļu iedarbību, un dažas zāles var arī ietekmēt Camlocor iedarbību. Ja Jūs lietojat noteiktas zāles, Jūsu ārstam laiku pa laikam var būt jāveic asins analīzes.

Noteikti pastāstiet ārstam, ja Jūs lietojat kādas no šīm zālēm, jo Jūsu ārstam var būt jāmaina Jūsu lietotā deva un/vai jāveic citi piesardzības pasākumi:

- citas zāles asinsspiediena pazemināšanai, ieskaitot, bēta blokatoru, diazoksīdu un AKE inhibitoru, kā enalaprilu, kaptoprilu, lizinoprilu vai ramiprilu,
- nesteroīdos pretiekaisuma līdzekļus (NPL), piemēram, ibuprofēnu, naproksēnu, diklofenaku, celekoksību vai etorikoksību (zāles sāpju un iekaisuma mazināšanai),
- acetilsalicilskābi (ja Jūs lietojat vairāk kā 3 g katru dienu) (zāles sāpju un iekaisuma mazināšanai),

- kāliju saturošos uztura bagātinātājus vai sāls aizstājējus, kas satur kāliju (zāles, kas palielina kālija saturu asinīs),
- heparīnu (zāles asins šķidrināšanai),
- urīndzenošās tabletes (diurētiskie līdzekļi),
- litiju (zāles psihisko slimību ārstēšanai),
- ja Jūs lietojat AKE inhibitoru vai aliskirēnu (skatīt arī informāciju apakšpunktā „Nelietojiet Camlocor šādos gadījumos” un „Brīdinājumi un piesardzība lietošanā”),
- ketokonazolu, itrakonazolu (pretsēnīšu zāles),
- ritonavīru, indinavīru, nelfinavīru (proteāžu inhibitori, ko lieto HIV ārstēšanai),
- rifampicīnu, eritromicīnu, klaritromicīnu (zāles baktēriju izraisītu infekciju ārstēšanai),
- divšķautņu asinszāli (St. John's Wort),
- verapamilu, diltiazēmu (zāles sirds slimību ārstēšanai),
- dantrolēnu (infūzija smagām ķermeņa temperatūras izmaiņām),
- takrolimu, sirolimu, temsirolimu un everolimu (zāles, kas ietekmē imūnsistēmas darbību),
- simvastatīnu (holesterīnu pazeminošas zāles),
- ciklosporīns (imūnsupresants).

Camlocor var Jums pazemināt asinsspiedienu vēl vairāk, ja Jūs jau lietojat citas zāles paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai.

Camlocor kopā ar ēdienu, dzērienu un alkoholu

Cilvēki, kuri lieto Camlocor, nedrīkst lietot greipfrūtu sulu un greipfrūtus. Greipfrūti un greipfrūtu sula var paaugstināt aktīvās vielas amlodipīna līmeni asinīs, kas savukārt var radīt Camlocor asinsspiedienu pazeminošā efekta neparedzamu pieaugumu.

Ja Jums ir parakstīts Camlocor, pirms alkohola lietošanas konsultējieties ar ārstu. Alkohols var izraisīt ģīboņi vai reiboni.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Grūtniecība

Jums jāpastāsta ārstam, ja domājat, ka Jums ir (vai varētu būt) iestājusies grūtniecība. Parasti Jūsu ārsts ieteiks Jums pārtraukt Camlocor pirms iestājas grūtniecība vai tiklīdz Jūs uzzināt, ka Jums ir iestājusies grūtniecība, un ieteiks Jums citas zāles Camlocor vietā. Camlocor nav ieteicams agrīnā grūtniecības periodā un to nedrīkst lietot, ja grūtniecība ir ilgāk nekā 3 mēnešus, jo, lietojot pēc 3. grūtniecības mēneša, tas var radīt nopietnu kaitējumu Jūsu bērnam.

Barošana ar krūti

Pastāstiet ārstam, ja Jūs barojat vai plānojat sākt barot bērnu ar krūti. Camlocor nav ieteicams sievietēm, kuras baro bērnu ar krūti, un Jūsu ārsts var izvēlēties Jums citu ārstēšanas līdzekli, ja vēlaties barot bērnu ar krūti, īpaši, ja Jūsu bērns ir jaundzimušais vai dzimis priekšlaikus.

Konstatēts, ka amlodipīns izdalās mātes pienā nelielā daudzumā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Camlocor var būt vidēji izteikta ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekli vai apkalpot mehānismus. Ja, lietojot tabletes, Jūs novērojat sliktu dūšu, reiboni vai nogurumu, Jums rodas galvassāpes, nevardiet transportlīdzekļus un neapkalpojat mehānismus, un nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Camlocor satur laktozi un nātriju

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir dažu cukuru nepanesība, sazinieties ar ārstu pirms šo zāļu lietošanas. Zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā devā, būtība tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Camlocor

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Ieteicamā Camlocor deva ir viena tablete vienu reizi dienā.

Tabletes jānorij, uzdzerot glāzi ūdens, neatkarīgi no maltītes. Jums jācenšas lietot dienas devu aptuveni vienā un tai pašā laikā katru dienu. Nelietojiet Camlocor kopā ar greipfrūtu sulu.

Ir svarīgi turpināt Camlocor lietošanu, kamēr ārsts neliek tā lietošanu pārtraukt.

Ja esat lietojis Camlocor vairāk nekā noteikts

Lietojot vairāk tabletes nekā ieteikts, Jūsu asinsspiediens var pazemināties vai tas var kļūt bīstami zems. Jums var rasties reibonis, apreibums, ģībonis vai vājums. Ja asinsspiediens pazeminās izteikti, var rasties šoks. Jūsu āda var kļūt vēsa un mikla, un Jūs varat zaudēt samaņu.

Pārmērīgs šķidrums var uzkrāties plaušās (plaušu tūska), izraisot elpas trūkumu, kas var attīstīties 24-48 stundas pēc zāļu lietošanas.

Ja esat lietojis par daudz Camlocor tablešu, nekavējoties meklējiet medicīnisku palīdzību.

Ja esat aizmirsis lietot Camlocor

Ja esat aizmirsis lietot tableti, izlaidiet šo devu. Lietojiet nākamo devu pareizajā laikā. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto tableti.

Ja pārtraucat lietot Camlocor

Ārsts Jums ieteiks, cik ilgi jālieto šīs zāles. Ja Jūs pārtrauksiet lietot zāles agrāk nekā noteikts, Jūsu slimība var atjaunoties.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nekavējoties vērsieties pie sava ārsta, ja pēc šo zāļu lietošanas Jums rodas kāda no zemāk minētajām blakusparādībām:

- pēkšņa svelpjoša elpošana, sāpes krūškurvī, elpas trūkums vai apgrūtināta elpošana,
- plakstiņu, sejas vai lūpu pietūkums,
- mēles un rīkles pietūkums, kas izteikti apgrūtina elpošanu,
- smagas ādas reakcijas, tostarp izteikti ādas izsitumi, nātrene, ādas apsārtums uz visa ķermeņa, izteikta nieze, pūšļu veidošanās, lobīšanās un ādas pietūkums, gļotādu iekaisums (Stīvensa Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze) vai citas alerģiskas reakcijas,
- sirdslēkme, sirdsdarbības traucējumi,
- aizkuņģa dziedzera iekaisums, kas var radīt stipras sāpes vēderā un mugurā, ko pavada ļoti slikta pašsajūta.

Camlocor sastāvdaļa kandesartāns var izraisīt leikocītu skaita samazināšanos. Jūsu pretošanās spēja infekcijas slimībām var būt samazināta un Jums var rasties nogurums, infekcija vai drudzis. Ja tā notiek, sazinieties ar ārstu. Ārsts var Jums palaikam veikt asinsanalīzes, lai pārbaudītu, vai Camlocor nav kāda ietekme uz asins sastāvu (agranulocitoze).

CANDESARTĀNA iespējamās blakusparādības:

Bieži (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- reibšanas sajūta/ griešanās sajūta,
- galvassāpes,

- elpceļu infekcija,
- zems asinsspiediens. Tā rezultātā Jums var rasties ģībšanas sajūta vai reibonis.
- izmaiņas asins analīžu rezultātos:
 - palielināts kālija līmenis asinīs, īpaši, ja Jums ir nieru slimība vai sirds mazspēja. Ja smagi izteikta, Jūs varat novērot nogurumu, neregulāru sirdsdarbību vai notirpumu.
- ietekme uz nieru darbību, it īpaši, ja jums jau ir nieru slimība vai sirds mazspēja. Ļoti retos gadījumos var rasties nieru mazspēja.

Ļoti reti (var skart līdz 1 no 10 000 cilvēkiem):

- sejas, lūpu, mēles un/vai rīkles pietūkums,
- eritrocītu vai leikocītu skaita samazināšanās. Jūs varat novērot nogurumu, infekciju vai drudzi,
- ādas izsitumi, virs ādas piepacelti izsitumi (nātrene),
- nieze,
- muguras sāpes, sāpes locītavās un muskuļos,
- ietekme uz aknu darbību, tostarp aknu iekaisums (hepatīts). Jūs varat novērot nogurumu, ādas un acu baltumu dzelte un gripai līdzīgi simptomi,
- klepus,
- slikta dūša,
- izmaiņas asins analīžu rezultātos:
 - pazemināts nātrijs līmenis asinīs. Ja tas ir smagi izteikts, Jūs varat novērot vājumu, enerģijas zudumu vai muskuļu krampjus.

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- caureja.

AMLODIPĪNA iespējamās blakusparādības:

Ziņots par šādām ļoti bieži sastopamām blakusparādībām. Ja tās izraisa Jums problēmas vai saglabājas ilgāk par nedēļu, Jums jāsaazinās ar ārstu.

Ļoti biežas blakusparādības (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- tūska (šķidrums aizture).

Ziņots par šādām bieži sastopamām blakusparādībām. Ja kāda no tām izraisa Jums problēmas vai saglabājas ilgāk par nedēļu, Jums jāsaazinās ar ārstu.

Biežas blakusparādības (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- galvassāpes, reibonis, miegainība (īpaši ārstēšanas sākumā),
- sirdsklauves (sajūta sirdsdarbība), pietvīkums,
- sāpes vēderā, slikta dūša (vemšana),
- izmainīta vēdera izeja, caureja, aizcietējums, gremošanas traucējumi,
- nogurums, vājums,
- redzes traucējumi, redzes dubultošanās,
- muskuļu krampji,
- potīšu pietūkums.

Citas ziņotās blakusparādības. Ja kāda no tām kļūst nopietna vai ja Jūs pamanāt blakusparādības, kas šajā instrukcijā nav minētas, lūdzu, informējiet ārstu vai farmaceitu.

Retākas blakusparādības (var skart līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- garastāvokļa izmaiņas, trauksme, depresija, bezmiegs,
- trīce, garšas sajūtas izmaiņas, ģībbonis,
- nejutīgums vai tirpšanas sajūta ekstremitātēs; sāpju sajūtas zudums,
- zvanīšana ausīs,
- zems asinsspiediens,
- šķaudīšana/ deguna tecēšana saistīta ar deguna gļotādas iekaisumu (rinīts),

- klepus,
- sausums mutē, vemšana,
- matu izkrišana, pastiprināta svīšana, ādas nieze, sārti plankumi uz ādas, ādas pigmentācijas,
- urīna izdalīšanās traucējumi, pastiprināta nepieciešamība urinēt naktī, palielināts urinēšanas biežums,
- nespēja iegūt erekciju, diskomforta sajūta krūts dziedzeros vai krūts dziedzeru palielināšanās vīriešiem,
- sāpes, slikta pašsajūta,
- sāpes locītavās vai muskuļos, muguras sāpes,
- svara palielināšanās vai samazināšanās.

Reti (var skart līdz 1 no 1000 cilvēkiem):

- apjukums.

Ļoti reti (var skart līdz 1 no 10 000 cilvēkiem):

- samazināts leukocītu skaits, samazināts trombocītu skaits, kā rezultātā var veidoties zilumi neparastās vietās vai viegli rasties asiņošana (eritrocītu bojājums),
- paaugstināts cukura līmenis asinīs (hiperglikēmija),
- nervu bojājums, kas var izraisīt nespēku, tirpšanu vai nejutīgumu,
- smaganu pietūkums,
- vēdera uzpūšanās (gastrīts),
- izmainīta aknu funkcija, aknu iekaisums (hepatīts), dzeltenīga ādas krāsa (dzelte), paaugstināts aknu enzīmu līmenis, kas var ietekmēt dažu medicīnisko pārbaužu rezultātus,
- palielināts muskuļu saspringums,
- asinsvadu iekaisums, bieži ar izsitumiem uz ādas,
- jutība pret gaismu.

Nav zināmi (biežumu nevar noteikt pēc pieejamjiem datiem):

- trīce, rigīda poza, maskai līdzīga seja, lēnas kustības un šļūkāšana, nelīdzsvarota gaita.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Camlocor

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz iepakojuma pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt temperatūrā līdz 30°C.

Uzglabāt šīs zāles oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiēt farmaceutam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Camlocor satur

- Aktīvās vielas ir kandesartāna cileksetils un amlodipīns.

Katra tablete satur 8 mg kandesartāna cileksetila un 5 mg amlodipīna (besilāta veidā).

Katra tablete satur 16 mg kandesartāna cileksetila un 5 mg amlodipīna (besilāta veidā).

- Citas sastāvdaļas ir: mikrokristāliskā celuloze, 102. tips; preželatinizēta kukurūzas ciete; nātrija cietes glikolāts, A tips; bezūdens koloidālais silīcija dioksīds; magnija stearāts; laktozes monohidrāts; kukurūzas ciete; makrogols 8000; hidroksipropilceluloze, EF tips; karmelozes kalcija sāls un dzeltenais dzelzs oksīds (E172) - tikai 8 mg/5 mg tabletēs un sarkanais dzelzs oksīds (E172) – tikai 16 mg/5 mg tabletēs.

Skatīt 2. punktu “Camlocor satur laktozi un nātriju”.

Camlocor ārējais izskats un iepakojums

Camlocor 8 mg/5 mg tabletes: apaļas, abpusēji izliktas divu slāņu tabletes. Viena tabletes puse ir gaiši dzeltena ar iespējamiem gaišākiem plankumiem un ar iegravētu atzīmi 8-5, tabletes otra puse ir balta līdz gandrīz balta ar 8 mm diametru un 3,7 mm– 4,7 mm biezumu.

Camlocor 16 mg/5 mg tabletes: apaļas, nedaudz abpusēji izliktas divu slāņu tabletes. Viena tabletes puse ir gaiši rozā ar iespējamiem gaišākiem plankumiem un tumšākiem punktiem, ar iegravētu atzīmi 16-5, tabletes otra puse ir balta līdz gandrīz balta ar 9 mm diametru un 4,0 mm– 5,0 mm biezumu.

Camlocor ir pieejams kastītēs ar 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98 un 100 apvalkotajām tabletēm blisteros.

Camlocor ir pieejams kastītēs ar 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 un 100 x 1 tableti perforētos dozējamu vienību blisteros.

Visi iepakojuma lielumi var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un ražotājs

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

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

Ražotājs

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

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Vācija

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Dalībvalsts nosaukums	Zāļu nosaukums
Vācija	Candesartan/Amlodipin TAD
Austrija	Candecam
Beļģija	Candesartan/Amlodipine Krka
Bulgārija	Кандосет
Čehija, Igaunija	Camdero
Latvija, Slovēnija, Polija	Camlocor
Spānija, Rumānija, Slovākija	Kandoset
Somija	Candecam
Portugāle	Amlodipina + Candesartan Krka

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 09/2022

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Zāļu valsts aģentūras (www.zva.gov.lv) tīmekļa vietnē.