

Bipacksedel: Information till patienten

Kandrozid 4 mg tabletter
Kandrozid 8 mg tabletter
Kandrozid 16 mg tabletter
Kandrozid 32 mg tabletter

kandesartancilexetil

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Kandrozid är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Kandrozid
3. Hur du tar Kandrozid
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Kandrozid ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Kandrozid är och vad det används för

Kandrozid innehåller den aktiva substansen kandesartancilexetil som tillhör en grupp läkemedel som kallas angiotensin II-antagonister och som sänker ditt blodtryck. Den får dina blodkärl att slappna av och vidgas (vilket hjälper att sänka ditt blodtryck). Den underlättar även för hjärtat att pumpa blod till kroppens alla delar.

Kandrozid används för att

- behandla högt blodtryck (hypertoni) hos vuxna patienter samt hos barn från 6 år och ungdomar under 18 år.
- behandla vuxna patienter med hjärtsvikt och reducerad hjärtmuskelfunktion när ACE-hämmare (angiotensinkonverterande enzym-hämmare) inte kan användas eller som tillägg till ACE-hämmare när symtomen består trots behandling och MR-antagonister (mineralkortikoidreceptor-antagonister) inte kan användas. (ACE-hämmare och MR-antagonister är läkemedel som används för att behandla hjärtsvikt).

Kandesartancilexetil som finns i Kandrozid kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Kandrozid

Ta inte Kandrozid

- om du är allergisk mot kandesartancilexetil eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har allvarlig leversjukdom eller gallobstruktion (problem med dränage av galla från gallblåsan).
- om du är gravid i mer än tredje månaden (det är också bäst att undvika Kandrozid under tidig graviditet – se avsnitt Graviditet).
- om patienten är ett barn under 1 års ålder.

- om du har diabetes eller nedsatt njurfunktion och behandlas med ett blodtryckssänkande läkemedel som innehåller aliskiren.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Kandrozid.

- om du har hjärt-, lever- eller njurbesvär, eller genomgår dialys.
- om du nyligen genomgått en njurtransplantation.
- om du har kräkningar, eller nyligen haft kraftiga kräkningar eller har diarré.
- om du har en binjuresjukdom som kallas Conns syndrom (kallas även för primär hyperaldosteronism).
- om du har lågt blodtryck.
- om du tidigare haft ett slaganfall (stroke).
- om du tar något av följande läkemedel som används för att behandla högt blodtryck:
 - en ACE-hämmare (till exempel enalapril, lisinopril, ramipril), särskilt om du har diabetesrelaterade njurproblem.
 - aliskiren
- om du tar en ACE-hämmare tillsammans med ett läkemedel som hör till läkemedelsgruppen MR-antagonister (mineralkortikoidreceptor-antagonister). Dessa läkemedel är för behandling av hjärtsvikt (se "Andra läkemedel och Kandrozid").
- du måste tala om för din läkare om du tror att du är (eller kan bli) gravid. Kandrozid rekommenderas inte under tidig graviditet och du får inte ta Kandrozid om du är gravid efter tredje månaden, eftersom det kan skada ditt barn allvarligt om det används under detta stadium av graviditeten (se avsnitt Graviditet).

Tala med läkare om du upplever magsmärtor, illamående, kräkningar eller diarré efter att ha tagit Kandrozid. Din läkare kommer att ta beslut om fortsatt behandling. Sluta inte att ta Kandrozid på eget bevåg.

Din läkare kan behöva kontrollera njurfunktion, blodtryck och mängden elektrolyter (t.ex. kalium) i blodet med jämna mellanrum.

Se även informationen under rubriken "Ta inte Kandrozid".

Berätta för din läkare eller tandläkare att du tar Kandrozid om du ska opereras. Kandrozid som tas samtidigt med en del bedövningsmedel, kan ge en sänkning av blodtrycket.

Barn och ungdomar

Kandrozid har studerats hos barn. För mer information, tala med din läkare. Kandrozid får inte ges till barn under 1 års ålder på grund av den möjliga risken för njurarna som är under utveckling.

Andra läkemedel och Kandrozid

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Kandrozid kan påverka hur andra läkemedel fungerar, och en del läkemedel kan även påverka effekten av Kandrozid. Din läkare kan behöva ändra din dos och/eller vidta andra försiktighetsåtgärder. Din läkare kan behöva ta blodprover då och då om du tar vissa mediciner. Tala speciellt om för din läkare om du tar någon av följande mediciner:

- Andra läkemedel som hjälper dig att sänka blodtrycket, exempelvis betablockerare, diazoxider och ACE-hämmare (såsom enalapril, captopril, lisinopril eller ramipril) eller aliskiren (se även informationen under rubrikerna "Ta inte Kandrozid" och "Varningar och försiktighet").
- Om du behandlas med en ACE-hämmare tillsammans med vissa andra läkemedel som du tar för att behandla din hjärtsvikt, som kallas för MR-antagonister (mineralkortikoidreceptor-antagonister) (till exempel spironolakton, eplerenon).

- Icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) såsom ibuprofen, naproxen, diklofenak, celecoxib eller etoricoxib (läkemedel som lindrar smärta och inflammation).
- Acetylsalicylsyra (om du tar mer än 3 g per dag) (läkemedel som lindrar smärta och inflammation).
- Kaliumtillskott eller saltersättningsmedel innehållande kalium (läkemedel som ökar mängden kalium i blodet).
- Heparin (ett blodförtunnande läkemedel).
- Vätskedrivande medel (diuretika).
- Litium (ett läkemedel för psykiska hälsoproblem).

Kandrozid med mat och alkohol

- Du kan ta Kandrozid med eller utan mat.
- Om du ordinerats Kandrozid, tala med din doktor om alkoholvanor. Personer som dricker alkohol och tar Kandrozid kan uppleva svimningskänsla och yrsel.

Graviditet och amning

Graviditet

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Din läkare råder dig vanligtvis att sluta att ta Kandrozid innan du blir gravid eller så fort du vet att du är gravid, och råder dig att ta ett annat läkemedel istället för Kandrozid. Kandrozid rekommenderas inte under tidig graviditet och får inte tas om du är gravid efter tredje månaden, eftersom det kan skada ditt barn allvarligt om det används efter tredje månaden under graviditeten.

Amning

Rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel om du ammar eller tänker börja amma. Kandrozid rekommenderas inte för mödrar som ammar och din läkare kan välja en annan behandling till dig om du vill amma, särskilt om ditt barn är nyfött eller föddes för tidigt.

Körförmåga och användning av maskiner

Vissa personer kan känna trötthet eller yrsel när de tar detta läkemedel. Om detta händer dig, ska du inte köra bil och inte använda verktyg eller maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Kandrozid innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Kandrozid

Detta läkemedel är till för långtidsbehandling.

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Det är viktigt att ta Kandrozid varje dag.

Du kan ta Kandrozid med eller utan mat. Svälj tabletten med ett glas vatten. Försök att ta tabletten vid samma tidpunkt varje dag. Det hjälper dig att komma ihåg att ta den.

Tabletten kan delas i två lika stora doser.

För behandling av högt blodtryck:

Rekommenderad startdos av Kandrozid är 8 mg en gång om dagen. Din doktor kan öka dosen upp till 32 mg en gång om dagen beroende på hur ditt blodtryck påverkas.

Till en del patienter som har lever- eller njurproblem eller de som nyligen har förlorat kroppsvätskor, till exempel genom kräkningar, diarréer eller de som tar vätskedrivande tabletter, kan läkaren förskriva en lägre startdos.

En del svarta patienter kan svara sämre på denna typ av medicin när den ges som enda behandling. Dessa patienter kan därför behöva en högre dos.

För behandling av hjärtsvikt:

Rekommenderad startdos av Kandrozid är 4 mg en gång om dagen. Din läkare kan öka dosen genom att dubbla dosen med minst 2 veckors mellanrum upp till 32 mg en gång om dagen. Kandrozid kan tas tillsammans med andra mediciner mot hjärtsvikt och din läkare bestämmer vilken behandling som passar dig.

Användning för barn och ungdomar med högt blodtryck:

Barn och ungdomar i åldern 6 till 18 år:
Rekommenderad startdos är 4 mg en gång dagligen.

För patienter som väger mindre än 50 kg: läkaren kan besluta att dosen behöver höjas till högst 8 mg en gång dagligen.

För patienter som väger 50 kg eller mer: läkaren kan besluta att dosen behöver höjas till 8 mg en gång dagligen och vid behov ytterligare till 16 mg en gång dagligen.

Om du har tagit för stor mängd av Kandrozid

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Det kan hända att du får lågt blodtryck och upplever yrsel.

Om du har glömt att ta Kandrozid

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Ta nästa dos som normalt.

Om du slutar att ta Kandrozid

Om du slutar att ta detta läkemedel, kan ditt blodtryck stiga igen. Sluta därför inte att ta Kandrozid utan att först tala med din läkare.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Det är viktigt att du är medveten om vilka dessa biverkningar kan vara.

Sluta att ta Kandrozid och sök omedelbart läkarhjälp eller bege dig till närmaste sjukhus om du får något av följande:

Mycket sällsynta (kan förekomma hos färre än 1 av 10 000 användare)

- svullnad av ansikte, läppar, tunga och/eller i halsen, vilket kan göra det svårt att andas eller svälja
- ett ökat antal infektioner som kan orsaka feber, svår frossa, halsont, sår i munnen eller djup hosta. Dessa kan bero på ett lågt antal vita blodkroppar.

- onormal leverfunktion (inklusive leverinflammation) vilket kan visa sig som illamående, kräkningar, aptitlöshet, allmän sjukdomskänsla, feber, klåda, gulfärgning av huden och ögonvitorna med blek avföring eller mörk urin. Det kan vara tecken på allvarlig leversjukdom.
- nedsatt njurfunktion vilket kan visa sig som liten eller ingen urinproduktion, grumlig urin eller blod i urinen, smärta vid urinering eller smärta i korsryggen. Det kan vara tecken på allvarlig njursjukdom. I mycket sällsynta fall kan njursvikt inträffa.

Andra eventuella biverkningar är:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Känsla av yrsel/svindel när du står stilla (vertigo).
- Huvudvärk.
- Luftvägsinfektion.
- Lågt blodtryck. Detta kan få dig att känna dig matt eller yr.
- En ökad mängd kalium i ditt blod, som kan ses i ett blodprov, speciellt om du redan har njurbesvär eller hjärtsvikt. Om detta är en påtaglig förändring, så kan du märka trötthet, svaghet, oregelbundna hjärtslag eller myrkrypningar i händer och fötter.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos färre än 1 av 10 000 användare)

- Hudutslag, kliande knottriga utslag (nässelutslag).
- Klåda
- Hosta
- Ryggvärk, ledvärk och muskelvärk.
- Illamående.
- Förändringar i blodtestresultat så som en minskad mängd natrium eller en ökad mängd av leverenzymmer i ditt blod.
- Intestinalt angioödem: svullnad i tarmen med symtom som magsmärta, illamående, kräkningar och diarré

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Diarré

Ytterligare biverkningar som ses hos barn och ungdomar

Hos barn som behandlas för högt blodtryck verkar biverkningarna vara liknande de som ses hos vuxna men de förekommer oftare. Halsont är en mycket vanlig biverkning hos barn och täppt eller rinnande näsa, feber och ökad hjärtfrekvens är vanliga biverkningar hos barn, men ingen av dessa biverkningar har rapporterats hos vuxna.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan även rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket,
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se.

5. Hur Kandrozid ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen, blisterkartan eller burken efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Används inom 100 dagar efter att burken har öppnats.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är kandesartancilexetil.
En tablett innehåller antingen 4 mg, 8 mg, 16 mg eller 32 mg kandesartancilexetil.
- Övriga innehållsämnen är karmelloskalcium, hydroxipropylcellulosa, laktosmonohydrat (se avsnitt 2 Kandrozid innehåller laktos), magnesiumstearat och mannitol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

- Kandrozid 4 mg är vita till benvita, runda, bikonvexa tabletter märkta med "C1" på ena sidan och "M" på ena sidan av delskåran på den andra sidan.
- Kandrozid 8 mg är vita till benvita, runda, bikonvexa tabletter märkta med "M" ovanför "C5" på ena sidan och släta med delskåra på den andra sidan.
- Kandrozid 16 mg är vita till benvita, runda, bikonvexa tabletter märkta med "M" ovanför "C6" på ena sidan och släta med delskåra på den andra sidan.
- Kandrozid 32 mg är vita till benvita, runda, bikonvexa tabletter märkta med "M" ovanför "C7" på ena sidan och släta med delskåra på den andra sidan.

Kandrozid finns i blisterförpackning med eller utan påse i en kartong innehållande 7, 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 eller 100 tabletter och i plastburk innehållande 30, 49, 56, 90 98 eller 500 tabletter (500 tablettburkarna är endast tillgängliga för Kandrozid 4 mg, 8 mg och 16 mg). Påsen och burkarna innehåller torkmedel. Burkarna kan även innehålla bomull. Torkmedlet ska inte ätas.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Viartis Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

Lokal företrädare

Viartis AB, Box 23033, 104 35 Stockholm

Tillverkare

McDermott Laboratories Ltd trading as Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irland

Mylan Hungary Kft, H-2900 Komarom, Mylan utca 1, Ungern

Viartis Germany GmbH, Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-06-07.