

Carzap HCT 16 mg + 12,5 mg 28 tabletek

Nasza cena: 11,79 zł

Opis słownikowy

Dawka	0,016G+0,0125G
Opakowanie	*28
Postać	Tabletki
Producent	ZENTIVA K.S. CZECHY [CZ]
Rejestracja	Lek na receptę
Substancja czynna	CANDESARTANUM, HYDROCHLOROTHIAZIDUM

Opis produktu

Opis

Carzap HCT 16 MG+12,5 MG, 28 tabletekta

substancje czynne: Candesartanum cilexetili + Hydrochlorothiazidum

Kandesartan cyleksetylu należy do grupy leków nazywanych antagonistami receptora angiotensyny II. Jego działanie polega na rozluźnianiu i rozszerzaniu naczyń krwionośnych, co pomaga obniżyć ciśnienie tętnicze krwi.

Wskazania

Lek nosi nazwę Carzap HCT. Stosowany jest w leczeniu wysokiego ciśnienia tętniczego (nadciśnienia tętniczego) u dorosłych pacjentów. Lek zawiera dwie substancje czynne: kandesartan cyleksetylu i hydrochlorotiazyd. Obie te substancje obniżają ciśnienie tętnicze.

Hydrochlorotiazyd należy do grupy leków nazywanych lekami moczopędnymi (diuretykami). Ułatwia wydalanie wody i soli, np. sodu z moczem. Pomaga to zmniejszyć ciśnienie tętnicze.

Lekarz może zalecić stosowanie leku Carzap HCT, jeśli ciśnienie tętnicze nie jest właściwie kontrolowane podczas stosowania tylko kandesartanu cyleksetylu lub tylko hydrochlorotiazylu.

Skład

Substancjami czynnymi leku są kandesartan cyleksetylu i hydrochlorotiazyd.

Carzap HCT, 8 mg + 12,5 mg: Każda tabletkta zawiera 8 mg kandesartanu cyleksetylu i 12,5 mg hydrochlorotiazylu.

Carzap HCT, 16 mg + 12,5 mg: Każda tabletkta zawiera 16 mg kandesartanu cyleksetylu i 12,5 mg hydrochlorotiazylu.

Pozostałe składniki leku: laktoza jednowodna, skrobia kukurydziana, hydroksypropyloceluloza (300 – 600 cps), kroskarmeloza sodowa,

magnezu stearynian i trietylu cytrynian.

Przeciwwskazania

Nie stosować leku Carzap HCT:

- jeśli u pacjenta stwierdzono uczulenie na kandesartan cyleksetylu lub hydrochlorotiazyd lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6),
- jeśli u pacjenta stwierdzono uczulenie na pochodne sulfonamidów - w razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, po 3. miesiącu ciąży (należy również unikać przyjmowania leku Carzap HCT we wczesnym okresie ciąży,
- jeśli u pacjenta występują ciężkie zaburzenia czynności nerek,
- jeśli u pacjenta występuje ciężka choroba wątroby lub niedrożność dróg żółciowych (zaburzenia odpływu żółci z pęcherzyka żółciowego),
- jeśli pacjent ma cukrzycę lub zaburzenia czynności nerek i jest leczony lekiem obniżającym ciśnienie krwi zawierającym aliskiren,
- jeśli u pacjenta utrzymuje się małe stężenie potasu we krwi,
- jeśli u pacjenta utrzymuje się duże stężenie wapnia we krwi,
- jeśli u pacjenta występowała kiedykolwiek dna moczanowa.

W razie wątpliwości, czy którakolwiek z powyższych sytuacji dotyczy pacjenta należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą przed rozpoczęciem stosowania leku Carzap HCT.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Carzap HCT należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą, jeśli:

- u pacjenta występuje cukrzyca,
- u pacjenta występują zaburzenia dotyczące serca, wątroby lub nerek,
- pacjentowi niedawno przeszczepiono nerkę,
- występują lub ostatnio występowały silne wymioty albo biegunka,
- u pacjenta występuje choroba nadnerczy nazywana zespołem Conna (inna nazwa to hiperaldosteronizm pierwotny),
- w przeszłości u pacjenta wystąpił nowotwór złośliwy skóry lub jeśli w trakcie leczenia pojawi się nieoczekiwana zmiana skóra.
- u pacjenta wystąpiło osłabienie wzroku lub ból oka.
- u pacjenta występuje lub występował kiedykolwiek tzw. toczeń rumieniowaty układowy (SLE),
- u pacjenta występuje niskie ciśnienie tętnicze,
- u pacjenta kiedykolwiek wystąpił udar mózgu,
- u pacjenta występowały kiedykolwiek alergie lub astma,
- pacjent przyjmuje którykolwiek z poniższych leków stosowanych w leczeniu wysokiego ciśnienia krwi: inhibitor ACE (np. enalapryl, lizynopryl, ramipryl), zwłaszcza jeśli pacjent ma zaburzenia czynności nerek związane z cukrzycą, aliskiren.

Interakcje

Należy poinformować lekarza o przyjmowaniu któregokolwiek z poniżej wymienionych leków:

- Inne leki stosowane w celu obniżenia ciśnienia tętniczego, w tym leki beta-adrenolityczne, diazoksyd i inhibitory ACE, takie jak enalapryl, kaptopryl, lizynopryl lub ramipryl.
- Niesteroïdowe leki przeciwzapalne (NLPZ), takie jak ibuprofen, naproksen, diklofenak, celekoksyb lub etorykoksyb (leki łagodzące ból i zmniejszające stan zapalny).
- Kwas acetylosalicylowy (stosowany w dawce większej niż 3 g na dobę) (lek łagodzący ból i zmniejszający stan zapalny).
- Suplementy potasu lub substytuty soli zawierające potas (leki zwiększające stężenie potasu we krwi).
- Wapń lub suplementy witaminy D.
- Leki zmniejszające stężenie cholesterolu, takie jak kolestypol lub kolestyramina.
- Leki stosowane w leczeniu cukrzycy (tabletki lub insulina).
- Leki wpływające na rytm serca (leki przeciwartmicyczne), takie jak digoksyna i leki beta- adrenolityczne.
- Leki na które może wpływać stężenie potasu we krwi, takie jak niektóre leki przeciwpsychotyczne.
- Heparyna (lek rozrzedzający krew).
- Leki moczopędne (diuretyki).
- Leki przeczyszczające.
- Penicylina lub kotrimoksazol znany także jako trimetoprim/sulfametoksazol (antybiotyk).

- Amfoterycyna (stosowana w leczeniu zakażeń grzybiczych).
- Lit (lek stosowany w zaburzeniach psychicznych).
- Leki steroidowe, takie jak prednizolon.
- Hormony przysadki (ACTH).
- Leki stosowane w leczeniu nowotworów.
- Amantadyna (stosowana w leczeniu choroby Parkinsona lub ciężkich zakażeń wirusowych).
- Barbiturany (leki uspokajające, stosowane również w leczeniu padaczki).
- Karbenoksolon (stosowany w leczeniu chorób przetyku lub owrzodzeń jamy ustnej).
- Leki przeciwcholinergiczne, takie jak atropina i biperyden.
- Cyklosporyna, lek stosowany po przeszczepieniu narządu, aby zapobiec jego odrzuceniu.
- Inne leki mogące nasilać działanie przeciwnadciśnieniowe, takie jak baklofen (lek zmniejszający napięcie mięśni szkieletowych), amifostyna (stosowana w leczeniu nowotworów) i niektóre leki przeciwpsychotyczne.

Carzap HCT z jedzeniem, pić i alkoholem

Podczas stosowania leku Carzap HCT należy skonsultować się z lekarzem przed spożyciem alkoholu. Alkohol może powodować uczucie osłabienia lub zawroty głowy.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Należy poinformować lekarza o podejrzeniu (lub planowaniu) ciąży. Lekarz zazwyczaj zaleci przerwanie stosowania leku Carzap HCT przed planowaną ciążą lub natychmiast po potwierdzeniu ciąży oraz zaleci przyjmowanie innego leku zamiast leku Carzap HCT. Nie zaleca się stosowania leku Carzap HCT w ciąży i nie wolno go stosować po 3. miesiącu ciąży, ponieważ stosowany w tym okresie może poważnie zaszkodzić dziecku.

Karmienie piersią

Należy poinformować lekarza o karmieniu piersią lub zamiarze karmienia piersią. Nie zaleca się stosowania leku Carzap HCT podczas karmienia piersią. Lekarz może zalecić stosowanie innego leku, jeśli pacjentka chce karmić piersią, szczególnie gdy dziecko jest noworodkiem lub wcześniakiem.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn

Podczas stosowania leku Carzap HCT niektórzy pacjenci mogą odczuwać zmęczenie lub zawroty głowy. Jeśli wystąpią takie objawy, nie należy prowadzić pojazdów, używać narzędzi ani obsługiwać maszyn.

Lek Carzap HCT zawiera laktozę jednowodną i sól

Carzap HCT zawiera laktozę jednowodną, która jest rodzajem cukru. Jeśli u pacjenta stwierdzono nietolerancję niektórych cukrów, należy skonsultować się z lekarzem przed zastosowaniem tego leku. Produkt leczniczy zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu w jednej tabletkie, to znaczy uznaje się go za „wolny od sodu”.

Dawkowanie

Zalecana dawka leku Carzap HCT to jedna tabletkę raz na dobę. Tabletkę należy połączyć, popijając wodą. Lek Carzap HCT może być przyjmowany w trakcie posiłku lub niezależnie od posiłku.

Należy starać się przyjmować tabletkę codziennie o tej samej porze. Pomoże to pamiętać o zażywaniu tabletki.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Carzap HCT

W przypadku zażycia większej niż zalecana dawki leku Carzap HCT, należy natychmiast skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą w celu uzyskania porady.

Pominięcie zastosowania leku Carzap HCT

Nie należy przyjmować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki. Należy zastosować następną dawkę o zwykłej porze.

Przerwanie stosowania leku Carzap HCT

Przerwanie stosowania leku Carzap HCT może spowodować ponowne zwiększenie ciśnienia tętniczego. Dlatego nie należy przerywać stosowania leku Carzap HCT bez wcześniejszego porozumienia się z lekarzem.

Działania niepożądane

Należy natychmiast przerwać stosowanie leku Carzap HCT i zwrócić się po pomoc medyczną, jeśli u pacjenta wystąpi którakolwiek z

poniższych reakcji alergicznych:

- trudności w oddychaniu z obrzękiem lub bez obrzęku twarzy, warg, języka i (lub) gardła,
- obrzęk twarzy, warg, języka i (lub) gardła, który może powodować trudności w połykaniu,
- silny świąd skóry (z wypukłymi grudkami).

Carzap HCT może powodować zmniejszenie liczby krwinek białych. Odporność na zakażenia może ulec osłabieniu i może wystąpić zmęczenie, zakażenie lub gorączka. Jeśli wystąpią takie objawy należy skontaktować się z lekarzem. Lekarz może zalecić okresowe badania krwi, aby sprawdzić czy lek Carzap HCT wywiera wpływ na skład krwi (agranulocytoza).

Inne możliwe działania niepożądane to:

Często (mogą wystąpić u mniej niż 1 osoby na 10)

Zmiany w wynikach badań krwi:

Zmniejszone stężenie sodu we krwi. W przypadku znacznego zmniejszenia może wystąpić osłabienie, brak energii lub kurcze mięśni.

Zwiększone lub zmniejszone stężenie potasu we krwi, szczególnie u pacjentów

z zaburzeniami czynności nerek lub niewydolnością serca. W przypadku znacznego zmniejszenia lub zwiększenia mogą wystąpić zmęczenie, osłabienie, zaburzenia rytmu serca lub uczucie mrowienia.

Zwiększone stężenie cholesterolu, cukru lub kwasu moczowego we krwi.

Obecność cukru w moczu.

Zawroty głowy/zaburzenia równowagi lub osłabienie.

Ból głowy.

Zakażenie dróg oddechowych.

Niezbyt często (mogą wystąpić u mniej niż 1 osoby na 100)

Niskie ciśnienie tętnicze. Może powodować omdlenia lub zawroty głowy.

Utrata apetytu, biegunka, zaparcie, podrażnienie żołądka.

Wysypka skórna, pokrzywka, wysypka spowodowana nadwrażliwością na światło słoneczne.

Rzadko (mogą wystąpić u mniej niż 1 osoby na 1000)

Żółtaczką (zażółcenie skóry lub białówek oczu). W takim przypadku należy natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Wpływ na czynność nerek, szczególnie u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek lub niewydolnością serca.

Zaburzenia snu, depresja, niepokój.

Mrowienie lub kłucie w obrębie ramion lub nóg.

Krótkotrwałe niewyraźne widzenie.

Zaburzenia rytmu serca.

Trudności w oddychaniu (w tym zapalenie płuc i obecność płynu w płucach).

Wysoka temperatura ciała (gorączka).

Zapalenie trzustki, powodujące umiarkowany lub silny ból brzucha.

Kurcze mięśni.

Uszkodzenie naczyń krwionośnych, powodujące czerwone lub fioletowe plamy na skórze.

Zmniejszenie liczby krwinek czerwonych lub krwinek białych, lub płytek krwi. Pacjent może odczuwać zmęczenie, może wystąpić zakażenie, gorączka lub łatwe powstawanie siniaków.

Ciężka, szybko rozwijająca się wysypka, z pęcherzami lub łuszczeniem się skóry i możliwymi pęcherzami w jamie ustnej.

Bardzo rzadko (mogą wystąpić u mniej niż 1 osoby na 10 000)

Obrzęk twarzy, warg, języka i (lub) gardła.

Świąd.

Ból pleców, ból stawów i mięśni.

Zaburzenia czynności wątroby, w tym zapalenie wątroby. Pacjent może odczuwać zmęczenie, może wystąpić zażółcenie skóry i białówek oczu oraz objawy grypopodobne.

Kaszel.

ostra niewydolność oddechowa (objawy obejmują ciężką duszność, gorączkę, osłabienie i splątanie).

Nudności.

Częstość nieznana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

Nagła krótkowzroczność.

Nowotwory złośliwe skóry i warg (nieczerniakowe nowotwory złośliwe skóry).

Osłabienie wzroku lub ból oczu na skutek podwyższonego ciśnienia (możliwe objawy gromadzenia się płynu w unaczynionej błonie otaczającej oko (nadmiernego nagromadzenia płynu między naczyńniówką a twardówką), ostrej krótkowzroczności lub ostrej jaskry

zamkniętego kąta).

Układowy lub skórny toczeń rumieniowaty (zaburzenie autoimmunologiczne powodujące gorączkę, ból stawów, wysypkę skórą z zaczerwienieniem, powstawaniem pęcherzy, łuszczeniem się skóry i powstawaniem guzków).

Przechowywanie

Ten lek nie wymaga szczególnych środków ostrożności dotyczących przechowywania leku. Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci

Podmiot odpowiedzialny

Zentiva Polska Sp. z o.o. ul. Bonifraterska 17
00-203 Warszawa
tel.: +48 22 375 92 00

Powyższe dane mają charakter informacyjny i nie mogą zastąpić przeczytania ulotki leku ani wizyty u lekarza. Pełny wykaz informacji dotyczących stosowania leku znajduje się na ulotce produktu, dlatego zawsze przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki dołączonej do opakowania bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.