

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА 68830/14-05-2025

Кантаб® 8 mg таблетки №

Cantab® 8 mg tablets

кандесартан цилексетил (candesartan cilexetil)

**Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите както Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява Кантаб® и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Кантаб®
3. Как да приемате Кантаб®
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Кантаб®
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### 1. Какво представлява Кантаб® и за какво се използва

Активното вещество в Кантаб® е кандесартан цилексетил (candesartan cilexetil), който принадлежи към групата на ангиотензин II антагонистите. Ангиотензин II антагонистите отпускат и разширяват кръвоносните съдове. Това спомага за понижаване на артериалното налягане. Също така улеснява изтласкването на кръв от сърцето към всички части на тялото.

Кантаб® се използва за:

- Лечение на повишено артериално налягане (артериална хипертония) при възрастни пациенти, както и при деца и юноши на възраст от 6 до <18 години.
- Лечение на сърдечна недостатъчност и отслабена функция на сърдечния мускул при възрастни пациенти, в допълнение към лечението с инхибитор на ангиотензин конвертиращия ензим (АСЕ) или когато не може да се използват АСЕ инхибитори (АСЕ инхибиторите са група лекарства, които се използват за лечение на сърдечна недостатъчност).

### 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Кантаб®

**Не приемайте Кантаб®:**

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към кандесартан цилексетил или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако сте бременна след 3-ти месец (добре е да избягвате приема на Кантаб® и в началото на бременността);
- ако имате тежко чернодробно заболяване или проблем с оттичането на жлъчния сок от жлъчния мехур.



### **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Кантаб®:

- ако имате проблеми със сърцето, черния дроб или бъбреците или ако сте на хемодиализа;
- ако сте с трансплантиран бъбрек;
- ако повръщате или имате диария;
- ако страдате от заболяване на надбъбречната жлеза;
- ако сте с ниско артериално налягане;
- ако сте имали инсулт;
- ако смятате, че сте бременна или може да забременеете;
- ако Ви предстои операция, тъй като комбинирането на Кантаб® с някои упойващи средства може да причини рязко спадане на артериалното налягане.

### **Деца и юноши**

Безопасността и ефективността на Кантаб® при деца е проучвана. Кантаб® не трябва да се приема от деца под 1 година, поради наличието на потенциален риск за развиващите се бъбреци.

### **Други лекарства и Кантаб®**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Информирайте Вашия лекар, ако приемате:

- други лекарствени продукти за понижаване на артериалното налягане, включително бета-блокери, диазоксин и АСЕ инхибитори като еналаприл, каптоприл, лизиноприл или рамиприл;
- нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС) като ибупрофен, напроксен, диклофенак, целекоксиб или еторикоксиб;
- ацетилсалицилова киселина, повече от 3 грама дневно;
- калиеви добавки или заместители на готварската сол, съдържащи калий;
- противосъсирващи лекарствени средства, например хепарин;
- отводняващи лекарства (диуретици);
- лекарствени средства за лечение на психични заболявания, съдържащи литий.

### **Кантаб® с храна, напитки и алкохол**

Приемът на храна не повлиява действието на Кантаб®.

Употребата на алкохол при лечение с Кантаб® може да предизвика слабост или замаяване.

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Не се препоръчва приема на Кантаб® през ранните месеци от бременността.

Приемът на Кантаб® след 3-ия месец от бременността може да причини сериозни увреждания на Вашето бебе.

### **Кърмене**

Не се препоръчва лечението на кърмещи жени с Кантаб®, особено при новородени и недоносени бебета.

### **Шофиране и работа с машини**

Употребата на Кантаб® може да е причина за поява на умора или замаяване. Ако се чувствате така, не шофирайте, не работете с никакви инструменти или машини.



### **Кантаб® съдържа лактоза монохидрат**

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да приемате това лекарство.

### **3. Как да приемате Кантаб®**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Обичайната дневната доза Кантаб® е 8 mg.

Таблетката може да бъде разделена на равни дози.

Опитвайте се да приемате Кантаб® по едно и също време, всеки ден.

Приемът на Кантаб®, не зависи от приема на храна, т.е. можете да приемате Кантаб® с или без храна.

#### Високо артериално налягане

- Препоръчителна доза - 8 mg еднократно дневно
- По преценка на Вашия лекар дневната доза Кантаб® може да бъде повишена на 16 mg или 32 mg еднократно дневно
- При пациенти, които страдат от заболяване на бъбреците и/или на черния дроб е желателно намаляване на началната доза

#### Употреба при деца и юноши с високо артериално налягане

Деца на възраст от 6 до <18 години:

Препоръчителната начална доза е 4 mg веднъж дневно.

При пациенти с телесно тегло <50 kg: по преценка на лекуващия лекар дозата може да бъде повишена максимум до 8 mg веднъж дневно.

При пациенти с телесно тегло ≥50 kg: по преценка на лекуващия лекар дозата може да бъде повишена до 8 mg или 16 mg веднъж дневно.

#### Сърдечна недостатъчност при възрастни

- Препоръчителната начална доза Кантаб® е 4 mg еднократен дневен прием. През периоди от поне 2 седмици дневната доза Кантаб® може да бъде удвоявана до достигане на доза от 32 mg еднократно дневно.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Кантаб®**

Ако сте приели повече от необходимата доза Кантаб® незабавно се свържете с Вашия лекар.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Кантаб®**

Ако сте пропуснали да приемете Кантаб®, вземете таблетката веднага щом се сетите, освен ако не е много близо до следващата доза. Ако това се случи, пропуснете приема и вземете следващата таблетка, като следвате предписаното Ви лечение.

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка.

#### **Ако сте спрели приема на Кантаб®**

Не спирайте лечението с Кантаб® преди да сте завършили пълния курс на лечение, независимо, че сте се почувствали по-добре. Възможно е някои от симптомите да се проявят отново.



Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### 4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, Кантаб® може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

**Ако развиете някоя от изброените по-долу алергични реакции, незабавно спрете приема на Кантаб® и потърсете медицинска помощ:**

- Затруднено дишане с или без подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото;
- Подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото, което може да причини затруднено преглъщане;
- Силен кожен сърбеж (с надигнат обрив).

#### **Чести (развиват се при 1 до 100 пациента на 100)**

- Замаяност/виене на свят;
- Главоболие;
- Дихателни инфекции;
- Въздействие върху бъбречната функция - ако имате нарушения на бъбречната функция е възможно да се развие бъбречна недостатъчност;
- Промени в резултатите от кръвните изследвания - увеличаване на стойностите за съдържание на калий в кръвта, което е съпроводено с чувство на умора, отпадналост, неравномерна сърдечна дейност.

#### **Много редки (развиват се при по-малко от 1 потребител на 10 000)**

- Подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото;
- Понижаване на броя на червените и белите кръвни клетки, което може да причини развитие на инфекции, повишаване на телесната температура, отпадналост;
- Уртикария (алергична кожна реакция, която се характеризира със зачервяване, надигане над околната кожа и сърбеж);
- Болки в ставите и мускулите, болки в гърба;
- Увреждане на чернодробните клетки, водещо до жълтеница (пожълтяване на кожата и бялото на очите, причинено от проблеми с черния дроб или кръвта) с или без чернодробна недостатъчност;
- Промени в резултатите от кръвните изследвания - понижаване на стойностите за съдържание на натрий в кръвта, което е съпроводено с чувство на умора, отпадналост;
- Гадене;
- Кашлица.

Изглежда, че при деца, лекувани от високо артериално налягане, нежеланите реакции са сходни с тези, наблюдавани при възрастните, но се развиват по-често. При деца възпаленото гърло е много честа нежелана реакция, докато при възрастните за такава не се съобщава, също хрема, висока температура и ускорен пулс са чести нежелани реакции при децата, докато при възрастните не се съобщават.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА)



Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ)  
ул. Дамян Груев №8  
1303 София  
Тел. +359 2 8903417  
ел. поща: bda@bda.bg  
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### **5. Как да съхранявате Кантаб®**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистерите. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт в как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

#### **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

##### **Какво съдържа Кантаб®**

Всяка таблетка съдържа 8 mg кандесартан цилексетил.

Другите съставки са: лактоза монохидрат, царевично нишесте, кармелоза калций хидроксипропилцелулоза, макрогол, магнезиев стеарат, червен железен оксид (E 172).

##### **Как изглежда Кантаб® и какво съдържа опаковката**

Тъмнорозови кръгли таблетки с делителна черта от едната страна и логото на Нобел Фарма от другата, опаковани в блистери.

Всеки блистер съдържа 14 броя таблетки.

Видове опаковки:

28 таблетки (2 блистера)

56 таблетки (4 блистера)

98 таблетки (7 блистера)

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

##### **Притежател на разрешението за употреба и производител**

НОБЕЛ ФАРМА ЕООД  
бул. "България" № 109  
София 1404, България

Дата на последно преразглеждане на листовката: 01.2025

