

사용상의주의사항

‘이상반응’ 항

설사

칸데사르탄 단일제(경구), 칸데사르탄/암로디핀 복합제(경구), 칸데사르탄/로수바스타틴 복합제(경구), 칸데사르탄/히드로클로로티아지드 복합제(경구) 허가사항 변경대비표

항 목	기 허 가 사 항	변 경 사 항
이상반응	1)~3)(기 허가사항과 동일)	1)~3)(좌동)
	4) 시판 후 조사에서 매우 드물거나(<1/10,000) 빈도를 알 수 없게 나타난 이상 반응은 다음과 같다.	4) 시판 후 조사에서 매우 드물거나(<1/10,000) 빈도를 알 수 없게 나타난 이상 반응은 다음과 같다.
	(1)~(3)(기 허가사항과 동일)	(1)~(3)(좌동)
	(4) 소화기계 : 구역이 <신설> 나타날 수 있다.	(4) 소화기계 : 구역, <u>설사</u> 나타날 수 있다.
	(5)~(11)(기 허가사항과 동일)	(5)~(11)(좌동)
	(이하 기 허가사항과 동일)	(좌동)