

Indlægsseddel: Information til brugeren

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmovertukne tabletter

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 100 mg/25 mg filmovertukne tabletter

losartankalium/hydrochlorthiazid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva
3. Sådan skal du tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva er en kombination af en angiotensin II-receptorantagonist (losartan) og et vanddrivende lægemiddel (hydrochlorthiazid).

Angiotensin II er et stof, der dannes i kroppen, og som binder sig til signalmodtagere (receptorer) i blodkarrene, hvilket bevirker, at de trækker sig sammen. Når blodkarrene trækker sig sammen, stiger blodtrykket. Losartan forebygger, at angiotensin II binder sig til disse receptorer. Derved afslappes blodkarrene, og blodtrykket falder. Hydrochlorthiazid virker ved at få nyrerne til at udskille mere vand og salt. Dette hjælper også til at nedsætte blodtrykket.

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva anvendes til behandling af forhøjet blodtryk.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva:

- hvis du er allergisk over for losartan, hydrochlorthiazid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva (angivet i punkt 6)
- hvis du er allergisk over for andre sulfonamidaflædede stoffer (f.eks. andre thiazider, visse antibakterielle stoffer, f.eks. cotrimoxazol. Spørg lægen, hvis du er i tvivl om, hvad det er)
- hvis du har alvorligt nedsat leverfunktion

- hvis du har lavt indhold af kalium, lavt indhold af natrium eller højt indhold af calcium i blodet, som ikke kan forbedres ved behandling
- hvis du lider af urinsyregigt
- hvis du er mere end 3 måneder henne i din graviditet. (Det er også bedst at undgå Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva tidligt i graviditeten - se afsnittet "Graviditet, amning og frugtbarhed")
- hvis du har alvorligt nedsat nyrefunktion, eller hvis dine nyrer ikke danner urin
- hvis du har sukkersyge eller nedsat nyrefunktion, og du også tager et blodtrykssænkende lægemiddel, der indeholder aliskiren.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva.

Hvis du oplever nedsat syn eller får øjensmerter. Dette kan være symptomer på væskeansamling i det vaskulære lag i øjet (choroidal effusion) eller et øget tryk i øjet, og det kan opstå i løbet af timer eller uger efter at have taget Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva. Dette kan medføre permanent synstab, hvis det ikke bliver behandlet. Hvis du tidligere har haft penicillin- eller sulfonamidallergi, kan du have en større risiko for at udvikle dette.

Du skal fortælle det til din læge, hvis du tror, du er gravid (eller planlægger at blive det). Du bør ikke tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva tidligt i graviditeten, og du må ikke tage det, hvis du er mere end 3 måneder henne i graviditeten, da det kan give dit barn alvorlige skader (se afsnittet "Graviditet, amning og frugtbarhed").

Det er vigtigt at fortælle det til lægen, før du tager Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva:

- hvis du tidligere har haft vejrtræknings- eller lungeproblemer (herunder betændelse eller væske i lungerne) efter indtagelse af hydrochlorthiazid. Hvis du udvikler alvorlig åndenød eller vejrtrækningsbesvær efter at have taget Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva, skal du straks søge lægehjælp.
- hvis du tidligere har lidt af hævelse af ansigt, læber, svælg eller tunge
- hvis du tager vanddrivende medicin
- hvis du er på saltfattig diæt
- hvis du kaster op/har kastet voldsomt op eller har/har haft kraftig diarré
- hvis du lider af hjertesvigt
- hvis du har nedsat leverfunktion (se "Tag ikke Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva")
- hvis du har forsnævring af de blodkar, der fører til nyrerne, eller hvis du kun har én fungerende nyre, eller du for nylig har fået en nyretransplantation
- hvis du har forsnævring af arterierne, angina pectoris (smerter i brystet pga. dårlig hjertefunktion)
- hvis du har forsnævring af hjerteklapperne eller en sygdom, der medfører fortykkelse af hjertemusklen
- hvis du har diabetes
- hvis du har haft urinsyregigt
- hvis du har eller har haft allergi, astma eller en sygdom, som kan medføre ledsmerter, hududslæt og feber
- hvis du har højt indhold af calcium eller lavt indhold af kalium, eller du er på en diæt med lavt kalium
- hvis du skal have bedøvelse (også hos tandlægen), eller du skal opereres, eller hvis du skal have undersøgt biskjoldbruskkirtlernes funktion, skal du fortælle din læge eller sundhedspersonalet, at du tager tabletter, der indeholder losartankalium og hydrochlorthiazid
- hvis du lider af primær hyperaldosteronisme (et syndrom, der er forbundet med øget udskillelse af hormonet aldosteron fra binyrerne, som skyldes en abnormitet i kirtlen)
- hvis du samtidig tager et af følgende lægemidler til behandling af forhøjet blodtryk:
 - en ACE-hæmmer (f.eks. enalapril, lisinopril, ramipril), især hvis du har nyreproblemer i forbindelse med sukkersyge
 - aliskiren

Din læge vil eventuelt måle din nyrefunktion, dit blodtryk og elektrolytter (f.eks. kalium) i dit blod med jævne mellemrum.

Se også information under overskriften ”Tag ikke Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva”.

- hvis du tager andre lægemidler, der kan øge indholdet af serumkalium (se punkt 2 ”Brug af andre lægemidler sammen med Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva”)
- hvis du har haft hudkræft, eller hvis du udvikler en uventet hudlæsion under behandlingen. Behandling med hydrochlorthiazid, navnlig ved langtidsbrug af høje doser, kan øge risikoen for visse typer hud- og læbekræft (non-melanom hudkræft). Beskyt huden mod sollys og UV-stråler, mens du tager Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva.

Kontakt lægen, hvis du oplever mavesmerter, kvalme, opkastning eller diarré efter at have taget Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva. Din læge vil tage stilling til den videre behandling. Du må ikke selv holde op med at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva.

Børn og unge

Der er ingen erfaring med brug af Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva til børn. Derfor bør Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva ikke gives til børn.

Ældre

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva virker lige godt hos de fleste ældre og yngre personer, og de fleste ældre som yngre personer tåler det lige godt. De fleste ældre patienter har brug for samme dosis som yngre.

Brug af andre lægemidler sammen med Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Fortæl det altid til lægen, hvis du tager kaliumtilskud, salterstatninger, der indeholder kalium, kaliumbesparende lægemidler eller andre lægemidler, der kan øge indholdet af serumkalium (f.eks. trimethoprimholdige lægemidler), da kombinationsbehandling med Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva frarådes.

Vanddrivende lægemidler, såsom hydrochlorthiazid, der er i Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva, kan påvirke anden medicin, ligesom anden medicin kan påvirke de vanddrivende lægemidler.

Præparater, der indeholder lithium, bør ikke tages sammen med Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva uden lægens nøje overvågning.

Særlige forholdsregler (f.eks. blodprøver) kan være hensigtsmæssige, hvis du tager andre vanddrivende lægemidler, visse afføringsmidler, glycyrrhizin (findes i lakrids), lægemidler til behandling af urinsyreigt, lægemidler til at kontrollere hjerterytmen eller diabetesmedicin (til at tage gennem munden, eller insulin).

Det er også vigtigt for lægen at vide, om du tager:

- andre lægemidler til at nedsætte dit blodtryk
- steroider
- lægemidler til behandling af kræft
- smertestillende lægemidler
- lægemidler mod svampeinfektioner
- gigtmedicin
- resiner mod forhøjet kolesterol, såsom colestyramin
- muskelafslappende lægemidler
- sovemedicin
- opioidmedicin, f.eks. morfin
- "pressoraminer", såsom adrenalin eller andre lægemidler fra samme gruppe,

- lægemidler til behandling af diabetes, til at tage gennem munden eller insulin.

Det er muligt, at lægen er nødt til at ændre din dosis og/eller tage andre forholdsregler:

Hvis du samtidig tager en ACE-hæmmer eller aliskiren (se også information under overskrifterne ”Tag ikke Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva” og ”Advarsler og forsigtighedsregler”).

Du skal også fortælle det til lægen, at du tager Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva, hvis du skal igennem en radiografisk procedure (scanning eller røntgen) og skal have et jodholdigt kontrastmiddel.

Brug af Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva sammen med mad, drikke og alkohol

Du bør ikke drikke alkohol, når du tager disse tabletter. Alkohol og Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva kan forstærke hinandens virkning.

Salt i maden i store mængder kan modvirke virkningen af Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva.

Du bør undgå at indtage mad og drikke, der indeholder glycyrrhizin, som findes i lakrids, da det kan forårsage unormale elektrolytniveauer i blodet.

Indtagelse af grapefrugt juice bør undgås mens man tager Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva.

Du kan tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva med eller uden mad.

Graviditet, amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Du skal fortælle det til din læge, hvis du tror, du er gravid (eller hvis du planlægger at blive det). Din læge vil normalt råde dig til at stoppe med at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva og tage en anden medicin i stedet for, før du bliver gravid, eller så snart du finder ud af, at du er gravid. Du bør ikke tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva under graviditeten, og du må ikke tage det, hvis du er mere end 3 måneder henne i graviditeten, da det kan give dit barn alvorlige skader.

Amning

Du skal fortælle det til din læge, hvis du ammer eller skal til at amme. Du bør ikke tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva, hvis du ammer, og din læge vil muligvis vælge en anden behandling til dig, hvis du ønsker at amme.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Når du starter behandling med dette lægemiddel, bør du ikke udføre opgaver, som kræver særlig opmærksomhed (f.eks. føre motorkøretøj eller betjene farlige maskiner), indtil du ved, hvordan lægemidlet påvirker dig.

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Lægen bestemmer, hvilken dosis af Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva der er hensigtsmæssig for dig,

afhængigt af din tilstand, og om du tager anden medicin. Det er vigtigt at fortsætte med at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva, så længe lægen foreskriver det, da det vil sikre en jævn kontrol af dit blodtryk.

Forhøjet blodtryk

Den sædvanlige dosis Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva til de fleste patienter med forhøjet blodtryk er 1 tablet Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 50 mg/12,5 mg dagligt til kontrol af blodtrykket over en 24-timers periode. Dosis kan øges til 2 tabletter Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmovertrukne tabletter én gang dagligt, eller dosis kan ændres til 1 tablet Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 100 mg/25 mg filmovertrukne tabletter (en højere styrke) dagligt. Den højeste daglige dosis er 2 tabletter Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmovertrukne tabletter eller 1 tablet Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 100 mg/25 mg filmovertrukne tabletter dagligt.

Administration

Tabletten bør synkes med et glas vand.

Hvis du har taget for meget Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva

Kontakt lægen, skadestuen eller apotekspersonalet, hvis du har taget mere af Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas, så du kan få hurtig lægehjælp.

Overdosering kan medføre fald i blodtrykket, hjertebanken, langsom puls, ændringer i blodets sammensætning og væskemangel.

Hvis du har glemt at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva

Forsøg at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva dagligt som foreskrevet. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Du skal blot tage den næste dosis til sædvanlig tid.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hvis du oplever følgende, skal du stoppe med at tage Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva og straks fortælle det til lægen eller tage på skadestuen på det nærmeste hospital:

- En alvorlig allergisk reaktion (udslæt, kløe, hævelse af ansigt, læber, mund eller svælg, som gør det svært at synke eller trække vejret).
Dette er en alvorlig, men sjælden bivirkning, som forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter. Du kan få brug for hurtig lægehjælp eller indlæggelse på hospital.
- Akut åndedrætsbesvær (symptomer omfatter svær åndenød, feber, svaghed og forvirring) (meget sjælden bivirkning (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 patienter).

Andre bivirkninger der kan forekomme:

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer)

- hoste, infektion i øvre luftveje, tilstoppet næse, bihulebetændelse, lidelser i bihulerne
- diarré, mavesmerter, kvalme, fordøjelsesbesvær
- muskelsmerter eller muskelkramper, smerter i benene, rygsmerter
- søvnløshed, hovedpine, svimmelhed
- svaghed, træthed, smerter i brystet
- øget indhold af kalium i blodet (som kan medføre unormal hjerterytme), nedsat hæmoglobin

- ændringer i myrefunktionen herunder nyresvigt
- for lavt indhold af sukker i blodet (hypoglykæmi).

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer)

- blodmangel, røde eller brunlige pletter på huden (af og til især på fødder, ben, arme og balder, ledsmerter, hævede hænder og fødder samt mavesmerter), blå mærker, nedsat antal hvide blodlegemer, blodstørkningsproblemer, nedsat antal blodplader
- manglende appetit, øget koncentration af urinsyre eller regulær urinsyreigt, øget blodsukker, unormal koncentration af elektrolytter i blodet
- angst, nervøsitet, panikangst (tilbagevendende panikanfald), forvirring, depression, unormale drømme, søvnforstyrrelser, søvnighed, nedsat hukommelse
- stikken og prikken eller lignende fornemmelser, smerter i arme og ben, rysten, migræne, besvimelse
- sløret syn, brænden eller stikken i øjnene, betændelse i øjets bindehinde, forværring af synet, se ting i gult
- ringen, summen, brølen eller klikken i ørerne, svimmelhed
- lavt blodtryk, som kan være forbundet med ændret kropstilling (man føler sig ør eller svag, når man rejser sig op), smerter i brystet, unormal hjertebanken, slagtilfælde, hjerteanfald, hjertebanken
- betændelse i blodkar, som ofte er forbundet med hududslæt eller blå mærker
- ondt i halsen, åndenød, bronkitis, lungebetændelse, vand i lungerne (som medfører vejtrækningsbesvær), næseblod, løbende næse, tilstoppet næse
- forstoppelse, alvorlig forstoppelse, luftafgang fra tarmen, mavegener, mavekrampe, opkastning, tør mund, betændelse i spytkirtlen, tandpine
- gulsot (gulfarvning af det hvide i øjnene og huden), betændelse i bugspytkirtlen
- nældefeber, kløe, betændelse i huden, udslæt, rødme af huden, lysfølsomhed, tør hud, rødmen, svedtendens, hårtab
- smerter i arme, skuldre, hofter, knæ eller andre led, hævelse af led, stivhed, muskelsvaghed
- hyppig vandladning også om natten, unormal nyrefunktion, herunder nyrebetændelse, urinvejsinfektion, sukker i urinen
- nedsat sexlyst, impotens
- hævelse af ansigtet, lokal hævelse (ødem), feber.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer):

- hepatitis (leverbetændelse), unormale leverfunktionsprøver
- intestinalt angioødem: hævelse i tarmen med symptomer som mavesmerter, kvalme, opkastning og diarré.

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- influenzalignende symptomer
- uforklarlige muskelsmerter med mørk (tefarvet) urin (rhabdomyolyse)
- lavt indhold af natrium i blodet (hyponatriæmi)
- generel utilpashed (malaise)
- smagsforstyrrelser (dysgeusi)
- hududslæt og læsioner (kutan lupus erytematosus)
- hud- og læbekræft (non-melanom hudkræft)
- nedsat syn eller øjensmerter som følge af højt tryk (mulige tegn på væskeansamling i det vaskulære lag i øjet (choroidal effusion) eller akut snævervinklet glaukom).

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva efter den udløbsdato, der står på pakningen, etiketten eller blisteret efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva indeholder:

- Aktive stoffer: losartankalium og hydrochlorthiazid.
Hver tablet indeholder henholdsvis 50 mg losartankalium og 12,5 mg hydrochlorthiazid eller 100 mg losartankalium og 25 mg hydrochlorthiazid.
- Øvrige indholdsstoffer:
Tabletterne: lactosemonohydrat, mikrokrySTALLinsk cellulose (E460a), pregelatineret stivelse (majs), magnesiumstearat (E572)
Filmovertræk: poly(vinylalkohol), titandioxid (E171), makrogol 3350, talcum (E553b), gul jernoxid (E172).

Udseende og pakningsstørrelser

- Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 50/12,5 mg filmovertrukne tabletter er gule, ovale, bikonvekse tabletter præget med "5" og "0" på den ene side og med delekærv på begge sider. Tabletten kan deles i to lige store doser.
- Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva 100/25 mg filmovertrukne tabletter er gule, ovale, bikonvekse tabletter præget med "1" og "00" på den ene side og med delekærv på begge sider. Tabletten kan deles i to lige store doser.
- 50/12,5 mg-tabletterne kan fås i pakningsstørrelserne med 1, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98 og 100 tabletter, kalenderpakning med 28 tabletter og hospitalspakninger med 50x1 og 280 (10x28) tabletter. HDPE-beholdere med sikkerhedsskruelåg: 28, 100 og 250 tabletter og hospitalspakninger med 500 tabletter.
- 100/25 mg-tabletterne kan fås i pakningsstørrelserne med 1, 7, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98 og 100 tabletter, kalenderpakning med 7 og 28 tabletter og hospitalspakninger med 50x1 og 280 (10x28) tabletter. HDPE-beholdere med sikkerhedsskruelåg: 28, 30 og 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Teva B.V.
2031 GA Haarlem
Holland

Repræsentant i Danmark:

Teva Denmark A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Tlf.: 44 98 55 11
E-mail: info@tevapharm.dk

Fremstiller:

Teva Pharma, S.L.U.,
C/C, n° 4, Polígono Industrial Malpica,
50016 Zaragoza,
Spanien

Dette lægemiddel er godkendt i medlemslandene i Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde under følgende navne:

Belgien:	Co-Losartan TEVA 50mg/12,5 & 100/25 mg filmomhulde tabletten
Danmark:	Losartankalium/hydrochlorthiazid Teva
Finland:	Losatrix Comp 50 mg/12,5 mg & 100 mg/25 mg kalvopäällysteiset tabletit
Frankrig:	LOSARTAN/HCTZ Teva 50 mg/12,5 mg & 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé
Holland:	Losartankalium/HCT 50/12,5 PCH & 100/25 PCH, filmomhulde tabletten 100/2 5mg
Irland:	Losartan/hydrochlorothiazide TEVA 50/12,5 mg & 100/25 mg Film-coated Tablets
Italien:	Losartan/Idroclorotiazide TEVA 50/12,5 & 100/25 mg compresse rivestite con film
Norge:	Losartan/Hydrochlorothiazide Teva 50mg/12,5mg & 100mg/25mg tabletter, filmdrasjerte
Portugal:	Losartan + Hidroclorotiazida Teva
Spanien:	Losartán/Hidroclorotiazida Teva-ratio 50/12,5 mg & 100/25 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Sverige:	Losartan/Hydrochlorothiazide Teva 50mg/12,5mg & 100mg/25mg filmdragerade tabletter
Tyskland:	Losartan comp. AbZ 50 mg/12,5 mg Filmtabletten & Losartan comp. AbZ 100 mg/25 mg Filmtabletten
Ungarn:	Co-Arbatan 50mg/12,5 mg & 100/25 mg filmtabletta

Denne indlægsseddel blev senest ændret 06/2025.