

Navodilo za uporabo

Cozaar 12,5 mg filmsko obložene tablete
Cozaar 50 mg filmsko obložene tablete
Cozaar 100 mg filmsko obložene tablete
kalijev losartanat

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Cozaar in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Cozaar
3. Kako jemati zdravilo Cozaar
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Cozaar
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Cozaar in za kaj ga uporabljamo

Losartan (COZAAR) spada v skupino zdravil, imenovanih antagonisti receptorjev angiotenzina II. Angiotenzin II nastaja v telesu. Veže se na receptorje v krvnih žilah in tako povzroči, da se zožijo. Na ta način se krvni tlak zviša. Losartan preprečuje vezavo angiotenzina II na te receptorje in tako povzroči, da se žile sprostijo in se krvni tlak zniža. Losartan upočasni pešanje ledvic pri bolnikih z visokim krvnim tlakom in s sladkorno boleznijo tipa 2.

Zdravilo Cozaar se uporablja:

- za zdravljenje odraslih ter otrok in mladostnikov, starih 6-18 let, z visokim krvnim tlakom (hipertenzijo).
- za zaščito ledvic pri bolnikih s hipertenzijo in s sladkorno boleznijo tipa 2, pri katerih so laboratorijski izvidi pokazali okvaro ledvic in proteinurijo $\geq 0,5$ g na dan (stanje s preveliko količino beljakovin v urinu).
- za zdravljenje bolnikov s kroničnim srčnim popuščanjem, če zdravnik meni, da zdravljenje z zaviralci angiotenzinske konvertaze (zaviralci ACE, zdravila za zniževanje krvnega tlaka) ni primerno. Če je srčno popuščanje stabilno ob zdravljenju z zaviralcem ACE, vam zdravnik zdravila ne sme zamenjati za losartan.
- pri bolnikih z visokim krvnim tlakom in zadebeljenim levim prekatom; pri katerih se je izkazalo, da zdravilo Cozaar zmanjša tveganje za možgansko kap ("indikacija iz študije LIFE").

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Cozaar

Ne jemljite zdravila Cozaar:

- če ste alergični na losartan ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če ste noseči več kot 3 mesece (zdravilo Cozaar se je bolje izogibati tudi v zgodnji nosečnosti - glejte Nosečnost),
- če imate hudo okvaro jeter,

- če imate sladkorno bolezen ali okvarjeno delovanje ledvic in se zdravite z zdravilom za znižanje krvnega tlaka, ki vsebuje aliskiren.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Cozaar se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če bi lahko zanosili). Zdravila Cozaar ne priporočamo v zgodnji nosečnosti. Če pa ste noseči več kot 3 mesece, zdravila Cozaar ne smete jemati, saj lahko v tem času povzroči resne okvare ploda (glejte poglavje o nosečnosti).

Preden vzamete **zdravilo Cozaar**, je pomembno, da poveste zdravniku:

- če ste kdaj imeli angioedem (otekanje obraza, ustnic, grla in/ali jezika) (glejte tudi poglavje 4 "Možni neželeni učinki").
- če močno bruha ali imate hudo drisko in zato izgubljate veliko tekočine in/ali soli.
- če jemljete diuretike (zdravila, ki povečajo izločanje vode skozi ledvice) ali ste na dieti s hrano z zmanjšano količino soli, zaradi česar iz telesa izgubljate večje količine tekočine in soli (glejte poglavje 3 "Odmerjanje pri posebnih skupinah bolnikov").
- če veste, da imate zoženje ali zaprtje krvnih žil, ki vodijo do ledvic, ali če so vam pred kratkim presadili ledvico.
- če imate okvaro jeter (glejte poglavje 2 "Ne jemljite zdravila Cozaar" in poglavje 3 "Odmerjanje pri posebnih skupinah bolnikov").
- če imate srčno popuščanje z okvaro ledvic ali brez ali sočasne hude življenjsko nevarne srčne aritmije. Posebna previdnost je potrebna, če sočasno jemljete beta zaviralec.
- če imate težave s srčnimi zaklopkami ali srčno mišico.
- če imate koronarno srčno bolezen (zaradi zmanjšane krvnega obtoka v srčnih žilah) ali možganskožilno bolezen (zaradi zmanjšane krvnega obtoka v možganih).
- če imate primarni hiperaldosteronizem (sindrom povezan s povečanim izločanjem hormona aldosterona iz nadledvične žleze zaradi okvare znotraj žleze).
- če jemljete katero od naslednjih zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje visokega krvnega tlaka:
 - zaviralec ACE (na primer enalapril, lizinopril ali ramipril), zlasti če imate kakšne težave z ledvicami, ki so povezane s sladkorno boleznijo;
 - aliskiren.

Zdravnik vam bo morda v rednih presledkih kontroliral delovanje ledvic, krvni tlak in količino elektrolitov (npr. kalija) v krvi.

Glejte tudi informacije pod naslovom "**Ne jemljite zdravila Cozaar**".

- če jemljete druga zdravila, ki lahko zvišajo vrednosti kalija v serumu (glejte poglavje 2 "Druga zdravila in zdravilo Cozaar").

Otroci in mladostniki

Zdravilo Cozaar so preučevali pri otrocih. Za več informacij se posvetujte z zdravnikom.

Uporabe zdravila Cozaar ne priporočamo pri otrocih, ki imajo težave z ledvicami ali jetri, ker je za te skupine bolnikov na voljo malo podatkov. Uporabe zdravila Cozaar ne priporočamo pri otrocih, mlajših od 6 let, saj njegovo delovanje pri tej starostni skupini ni bilo dokazano.

Druga zdravila in zdravilo Cozaar

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Obvestite zdravnika, če jemljete dodatke kalija, nadomestke soli, ki vsebujejo kalij, zdravila, ki varčujejo kalij, kot so določeni diuretiki (amilorid, triamteren, spironolakton), ali druga zdravila, ki lahko zvišajo vrednosti kalija v serumu (npr. heparin, izdelki, ki vsebujejo trimetoprim), saj njihova uporaba v kombinaciji z zdravilom Cozaar ni priporočljiva.

Še posebej pozorni bodite, če med zdravljenjem z zdravilom Cozaar jemljete katero od naslednjih zdravil:

- druga zdravila za zniževanje krvnega tlaka, ker lahko še dodatno znižajo vaš krvni tlak. Krvni tlak vam lahko zniža tudi katero od naslednjih zdravil/skupin zdravil: triciklični antidepresivi, antipsihotiki, baklofen, amifostin.
- nesteroidne antirevmatike, kot je indometacin, vključno z zaviralci COX-2 (zdravila, ki zmanjšajo vnetje in se lahko uporabljajo za lajšanje bolečine), ker lahko zmanjšajo losartanov učinek znižanja krvnega tlaka.

Zdravnik vam bo morda moral spremeniti odmerek in/ali upoštevati druge previdnostne ukrepe: Če jemljete zaviralec ACE ali aliskiren (glejte tudi informacije pod naslovoma "**Ne jemljite zdravila Cozaar**" in "**Opozorila in previdnostni ukrepi**").

Če imate ledvično okvaro, lahko sočasna uporaba teh zdravil vodi do dodatnega poslabšanja ledvične funkcije.

Zdravila, ki vsebujejo litij, se v kombinaciji z losartanom brez natančnega nadzora zdravnika ne smejo uporabljati. V poštev lahko pridejo posebni previdnostni ukrepi (npr. krvni testi).

Zdravilo Cozaar skupaj s hrano in pijačo

Zdravilo Cozaar lahko vzamete s hrano ali brez nje.

Nosečnost in dojenje

Nosečnost

Zdravniku morate povedati, če menite, da ste noseči (ali če bi lahko zanosili). Običajno vam bo zdravnik svetoval, da prekinete z jemanjem zdravila Cozaar, še preden zanosite ali takoj, ko ugotovite, da ste noseči. Namesto zdravila Cozaar vam bo svetoval drugo zdravilo. Zdravila Cozaar ne priporočamo v zgodnji nosečnosti. Če pa ste noseči več kot 3 mesece, zdravila Cozaar ne smete jemati, saj lahko od tretjega meseca nosečnosti naprej povzroči resne okvare ploda.

Dojenje

Zdravniku povejte, če dojite ali nameravate dojiti. Zdravila Cozaar ne priporočamo doječim materam. Če želite dojiti, vam zdravnik lahko spremeni zdravljenje, zlasti če je vaš otrok novorojenec ali nedonošenec.

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Študij o vplivu na sposobnost vožnje in upravljanja strojev niso izvedli.

Zelo malo verjetno je, da bi zdravilo Cozaar vplivalo na sposobnost vožnje in upravljanja strojev. Vendar pa lahko losartan tako kot tudi veliko drugih zdravil za zdravljenje visokega krvnega tlaka pri nekaterih bolnikih povzroči omotico ali zaspanost. Če ste omotični ali zaspani, se, preden se lotite teh aktivnosti, posvetujte z zdravnikom.

Zdravilo Cozaar vsebuje laktozo

Zdravilo Cozaar vsebuje laktozo monohidrat. Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte z zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Cozaar

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Zdravnik vam bo predpisal ustrezen odmerek zdravila Cozaar glede na vaše stanje in glede na to, ali jemljete še katera druga zdravila. Pomembno je, da nadaljujete z jemanjem zdravila Cozaar tako dolgo, kot vam je predpisal zdravnik. Tako vzdržujete enakomeren nadzor krvnega tlaka.

Odrasli bolniki z visokim krvnim tlakom

Zdravljenje se običajno začne s 50 mg losartana (ena tableta Cozaar 50 mg) enkrat na dan. Največji učinek zmanjšanja krvnega tlaka naj bi bil dosežen 3-6 tednov po začetku zdravljenja. Pri nekaterih bolnikih se odmerek kasneje lahko poveča na 100 mg losartana (dve tableti Cozaar 50 mg ali ena tableta Cozaar 100 mg) enkrat na dan.

Če imate občutek, da je učinek losartana premočan ali prešibek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Uporaba pri otrocih in mladostnikih

Otroci, stari manj kot 6 let

Uporabe zdravila Cozaar ne priporočamo pri otrocih, mlajših od 6 let, saj njegovo delovanje pri tej starostni skupini ni bilo dokazano.

Otroci, stari od 6 do 18 let

Priporočeni začetni odmerek pri bolnikih, ki tehtajo med 20 in 50 kg, je 0,7 mg losartana na kg telesne teže enkrat na dan (do 25 mg zdravila Cozaar). Zdravnik lahko odmerek poveča, če tlak ni pod nadzorom.

Druge oblike tega zdravila so lahko bolj primerne za otroke; vprašajte zdravnika ali farmacevta.

Odrasli bolniki z visokim krvnim tlakom in s sladkorno boleznijo tipa 2

Zdravljenje se običajno začne s 50 mg losartana (ena tableta Cozaar 50 mg) enkrat na dan. Odmerek se kasneje lahko poveča na 100 mg losartana (dve tableti Cozaar 50 mg ali ena tableta Cozaar 100 mg) enkrat na dan, glede na odziv krvnega tlaka.

Losartan se lahko jemlje skupaj z drugimi zdravili za zniževanje krvnega tlaka (npr. diuretiki, zaviralci kalcijevih kanalčkov, alfa ali beta zaviralci in zdravili, ki delujejo na centralno živčevje), kot tudi z insulinom in drugimi običajno uporabljenimi zdravili za zmanjševanje količine glukoze v krvi (npr. sulfonilsečnine, glitazoni, zaviralci glukozidaze).

Odrasli bolniki s srčnim popuščanjem

Zdravljenje se običajno začne z 12,5 mg losartana (ena tableta Cozaar 12,5 mg) enkrat na dan. Večinoma je treba odmerek povečati postopoma, tedensko (tj. 12,5 mg na dan prvi teden, 25 mg na dan drugi teden, 50 mg na dan tretji teden, 100 mg na dan četrti teden, 150 mg na dan peti teden) do vzdrževalnega odmerka, ki ga določi zdravnik. Lahko boste dobili največji odmerek, in sicer 150 mg losartana (na primer tri tablete Cozaar 50 mg ali eno tableto Cozaar 100 mg in eno tableto Cozaar 50 mg) enkrat na dan.

Pri zdravljenju srčnega popuščanja se losartan običajno kombinira z diuretikom (zdravilo, ki poveča količino vode, ki se izloči skozi ledvice) in/ali digitalisom (zdravilo, ki pripomore, da je srce močnejše in učinkovitejše) in/ali beta zaviralcem.

Odmerjanje pri posebnih skupinah bolnikov

Zdravnik lahko predlaga manjši odmerek predvsem na začetku zdravljenja določenih bolnikov, kot so tisti, ki se zdravijo z velikimi odmerki diuretikov, bolniki z okvaro jeter ali bolniki, starejši od 75 let. Uporabe losartana ne priporočamo za bolnike s hudo okvaro jeter (glejte poglavje "Ne jemljite zdravila Cozaar").

Jemanje zdravila

Tablete morate pogoltniti cele s kozarcem vode. Dnevni odmerek poskusite vzeti vsak dan ob približno istem času. Pomembno je, da nadaljujete z jemanjem zdravila Cozaar, dokler vam zdravnik ne naroči drugače.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Cozaar, kot bi smeli

Če slučajno vzamete preveč tablet, se takoj posvetujte z zdravnikom. Simptomi prevelikega odmerjanja so nizek krvni tlak, povišan srčni utrip, mogoče zmanjšan srčni utrip.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Cozaar

Če ste slučajno pozabili vzeti dnevni odmerek, vzemite naslednjega kot običajno. Ne vzemite dvojnega odmerka, da bi nadomestili pozabljenega. Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Tablete z losartanom takoj prenehajte jemati in se posvetujte z zdravnikom ali takoj pojdite na urgenco, če se pri vas pojavi kaj od sledečega:

Huda alergijska reakcija (izpuščaj, srbenje, otekanje obraza, ustnic, ust ali žrela, ki lahko oteži požiranje ali dihanje).

To je resen vendar redek neželeni učinek, ki se pojavi pri 1 do 10 bolnikih od 10.000 bolnikov. Lahko da potrebujete nujno zdravniško pomoč ali zdravljenje v bolnišnici.

Poročali so o naslednjih neželenih učinkih zdravila Cozaar:

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- omotica,
- nizek krvni tlak (posebno po veliki izgubi vode iz telesa in zato tudi iz krvnih žil, npr. pri bolnikih s hudim srčnim popuščanjem ali pri bolnikih, zdravljenih z velikimi odmerki diuretikov),
- od odmerka odvisni ortostatski učinki, kot je padec krvnega tlaka, ko vstanete iz ležečega ali sedečega položaja,
- slabotnost,
- utrujenost,
- premalo sladkorja v krvi (hipoglikemija),
- preveč kalija v krvi (hiperkaliemija),
- spremembe v delovanju ledvic, vključno z ledvično odpovedjo,
- zmanjšano število rdečih krvnih celic (anemija),
- zvišane vrednosti sečnine v krvi, kreatinina v serumu in kalija v serumu pri bolnikih s srčnim popuščanjem.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- zaspanost,
- glavobol,
- motnje spanja,
- občutek pospešenega bitja srca (palpitacije),
- huda bolečina v prsnem košu (angina pectoris),
- kratka sapa (dispneja),
- bolečine v trebuhu,
- zaprtje,
- driska,
- siljenje na bruhanje,
- bruhanje,
- koprivnica (urtikarija),
- srbenje (pruritus),
- izpuščaj,

- lokalizirano zatekanje (edem),
- kašelj.

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- preobčutljivost,
- angioedem,
- vnetje krvnih žil (vaskulitis, vključno s Henoch-Schönlein purpuro),
- odrevenelost ali mravljinčenje (parestezija),
- omedlevica (sinkopa),
- zelo hitro in neredno bitje srca (atrijska fibrilacija),
- možganska kap,
- vnetje jeter (hepatitis),
- povečana količina alaninaminotransferaze (ALT) v krvi, ki se po prekinitvi zdravljenja običajno popravi.

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- zmanjšano število trombocitov,
- migrena,
- nenormalno delovanje jeter,
- bolečine v mišicah in sklepih,
- gripi podobni simptomi,
- bolečine v hrbtu in okužba urinarnega trakta,
- povečana občutljivost na sonce (fotosenzitivnost),
- nepojasnjena bolečina v mišicah, skupaj s temnim urinom (rabdomioliza),
- impotenca,
- vnetje trebušne slinavke (pankreatitis),
- nizke vrednosti natrija v krvi (hiponatremija),
- depresija,
- splošno slabo počutje,
- zvonjenje, šumenje, brenčanje v ušesih (tinitus),
- motnje okušanja (disgevzija).

Neželeni učinki pri otrocih so podobni tistim, ki so jih opazili pri odraslih.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke, Sektor za farmakovigilanco, Nacionalni center za farmakovigilanco, Slovenčeva ulica 22, SI-1000 Ljubljana, Tel: +386 (0)8 2000 500, Faks: +386 (0)8 2000 510, e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si, spletna stran: www.jazmp.si. S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Cozaar

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli ali platenki. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Pretisni omoti:

Zdravilo Cozaar shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo in vlago. Pretisnega omota ne odprite, dokler niste pripravljene vzeti zdravila.

Plastenke:

Zdravilo Cozaar shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C. Plastenko shranjujte tesno zaprto za zagotovitev zaščite pred vlago.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Cozaar

Učinkovina je kalijev losartanat.

Ena Cozaar 12,5 mg tableta vsebuje 12,5 mg kalijevega losartanata.

Ena Cozaar 50 mg tableta vsebuje 50 mg kalijevega losartanata.

Ena Cozaar 100 mg tableta vsebuje 100 mg kalijevega losartanata.

Druge sestavine so: mikrokristalna celuloza (E460), laktoza monohidrat, predgeliran koruzni škrob, magnezijev stearat (E572), hidroksipropilceluloza (E463), hipromeloza (E464).

Cozaar 12,5 mg, 50 mg in 100 mg tablete vsebujejo kalij v naslednjih količinah: 1,06 mg (0,027 mEq), 4,24 mg (0,108 mEq) oz. 8,48 mg (0,216 mEq).

Cozaar 12,5 mg tablete vsebujejo tudi karnauba vosek (E903), titanov dioksid (E171) in indigotin (E132).

Cozaar 50 mg tablete vsebujejo tudi karnauba vosek (E903) in titanov dioksid (E171).

Cozaar 100 mg tablete vsebujejo tudi karnauba vosek (E903) in titanov dioksid (E171).

Izgled zdravila Cozaar in vsebina pakiranja

Zdravilo Cozaar 12,5 mg je na voljo v obliki filmsko obloženih tablet brez razdelilne zareze, ki vsebujejo 12,5 mg kalijevega losartanata.

Zdravilo Cozaar 50 mg je na voljo v obliki filmsko obloženih tablet z razdelilno zarezo, ki vsebujejo 50 mg kalijevega losartanata. Razdelilna zareza ni namenjena delitvi tablete.

Zdravilo Cozaar 100 mg je na voljo v obliki filmsko obloženih tablet brez razdelilne zareze, ki vsebujejo 100 mg kalijevega losartanata.

Zdravilo Cozaar je na voljo v naslednjih pakiranjih:

- Cozaar 12,5 mg: PVC/PE/PVDC pretisni omoti s prevleko iz aluminijaste folije v pakiranjih po 7, 14, 21, 28, 50, 98, 210 ali 500 tablet in enoodmerna pakiranja po 28 tablet za bolnišnično uporabo. HDPE plastenke po 100 tablet.
- Cozaar 50 mg: PVC/PE/PVDC pretisni omoti s prevleko iz aluminijaste folije v pakiranjih po 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 84, 90, 98, 280 ali 500 tablet in enoodmerna pakiranja po 28, 56 in 98 tablet za bolnišnično uporabo. HDPE plastenke po 100 ali 300 tablet.
- Cozaar 100 mg: PVC/PE/PVDC pretisni omoti s prevleko iz aluminijaste folije v pakiranjih po 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 84, 90, 98 ali 280 tablet in enoodmerna pakiranja po 28, 56 in 98 tablet za bolnišnično uporabo. HDPE plastenke po 100 tablet.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način izdaje zdravila Cozaar

Rp – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Šmartinska cesta 140
1000 Ljubljana
Slovenija

Izdelovalec zdravila

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
Postbus 581
2031 BN Haarlem
Nizozemska

To zdravilo je v državah članicah EGP odobreno pod naslednjimi imeni:

Država članica Ime zdravila

Avstrija	Cosaar 12,5 mg - Filmtabletten
Avstrija	Cosaar 50 mg - Filmtabletten
Avstrija	Cosaar 100 mg - Filmtabletten
Belgija	COZAAR 12,5 mg
Belgija	COZAAR 50 mg
Belgija	COZAAR 100 mg
Bolgarija	COZAAR 12,50 mg film-coated tablets
Ciper	COZAAR
Češka	COZAAR 50 mg
Češka	COZAAR 100 mg
Danska	Cozaar
Finska	Cozaar 12,5 mg kalvopäällysteiset tabletit
Finska	Cozaar 50 mg kalvopäällysteiset tabletit
Finska	Cozaar 100 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francija	COZAAR 50 mg scored coated tablets
Francija	COZAAR 100 mg film-coated tablets
Grčija	COZAAR
Irska	COZAAR 12.5mg film-coated tablets
Irska	COZAAR 50 mg film-coated tablets
Irska	COZAAR 100 mg film-coated tablets
Islandija	COZAAR
Italija	LORTAAN 12,5 mg compresse rivestite con film
Italija	LORTAAN 50 mg compresse rivestite con film
Italija	LORTAAN 100 mg compresse rivestite con film
Luksemburg	COZAAR 12,5 mg
Luksemburg	COZAAR 50 mg
Luksemburg	COZAAR 100 mg
Madžarska	COZAAR
Malta	COZAAR 12,5 mg film-coated tablets

Država članica Ime zdravila

Malta	COZAAR 50 mg film-coated tablets
Malta	COZAAR 100 mg film-coated tablets
Nemčija	LORZAAR PROTECT 100 mg Filmtabletten
Nemčija	LORZAAR PROTECT 50 mg Filmtabletten
Nemčija	LORZAAR START 12,5 mg Filmtabletten
Nizozemska	COZAAR 12,5 mg
Nizozemska	COZAAR 50 mg
Nizozemska	COZAAR 100 mg
Norveška	Cozaar
Poljska	COZAAR
Portugalska	Cozaar
Portugalska	Cozaar 100 mg
Portugalska	Cozaar IC
Slovenija	Cozaar 12,5 mg filmsko obložene tablete
Slovenija	Cozaar 50 mg filmsko obložene tablete
Slovenija	Cozaar 100 mg filmsko obložene tablete
Španija	COZAAR 12,5 mg Inicio comprimidos recubiertos con película
Španija	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película
Španija	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película
Švedska	COZAAR 12,5 mg filmdragerade tabletter
Švedska	COZAAR 50 mg filmdragerade tabletter
Švedska	COZAAR 100 mg filmdragerade tabletter
Velika Britanija	COZAAR 12,5 mg film-coated tablets
Velika Britanija	COZAAR 50 mg film-coated tablets
Velika Britanija	COZAAR 100 mg film-coated tablets

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 21. 12. 2018.