

Navodilo za uporabo

Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete
Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete
Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete
Rasoltan 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 s svojim zdravnikom ali farmacevtom.
- 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 s svojim zdravnikom ali farmacevtom. 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 Rasoltan in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Rasoltan
3. Kako jemati zdravilo Rasoltan
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Rasoltan
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Rasoltan in za kaj ga uporabljamo

Losartan spada v skupino zdravil, imenovanih antagonisti receptorjev angiotenzina II. Angiotenzin II je snov, ki nastaja v telesu in se veže na receptorje v žilah, s čimer povzroči, da se žile stisnejo. Posledica je zvišanje krvnega tlaka. Losartan prepreči vezavo angiotenzina II na te receptorje; žile se sprostijo in krvni tlak se zato zniža. Losartan upočasnjuje pešanje ledvic pri bolnikih z visokim krvnim tlakom in sladkorno boleznijo tipa 2.

Zdravilo Rasoltan se uporablja:

- za zdravljenje bolnikov z visokim krvnim tlakom (hipertenzijo) pri odraslih in otrocih in mladostnikih, starih od 6 do 18 let.
- za zaščito ledvic pri bolnikih s sladkorno boleznijo tipa 2, ki imajo visok krvni tlak in laboratorijske izvide o okvarjenem delovanju ledvic in proteinuriji $\geq 0,5$ g na dan (proteinurija pomeni, da je v urinu nenormalna količina beljakovin).
- za zdravljenje bolnikov s kroničnim srčnim popuščanjem, za katere zdravljenje s posebnimi zdravili (t. i. zaviralci angiotenzinske konvertaze ali zaviralci ACE, namenjeni zdravljenju visokega krvnega tlaka) po zdravnikovi presoji ni primerno. Če je srčno popuščanje stabilno ob zdravljenju z zaviralcem ACE, ne smete preiti na losartan.
- pri bolnikih z visokim krvnim tlakom in zadebeljenim levim srčnim prekatom zdravilo Rasoltan zmanjša tveganje možganske kapi ("indikacija LIFE").

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Rasoltan

Ne jemljite zdravila Rasoltan

- če ste alergični na losartan ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če imate hudo okvarjeno delovanje jeter,
- če ste noseči več kot 3 mesece (zdravilu Rasoltan se je tudi v zgodnji nosečnosti bolje izogniti – glejte poglavje o nosečnosti),

- 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 Rasoltan se posvetujte s svojim zdravnikom ali farmacevtom.

Bodite posebno pozorni pri jemanju zdravila Rasoltan

Preden vzamete **zdravilo Rasoltan**, morate zdravniku povedati:

- če ste kdaj imeli angioedem (otekanje obraza, ustnic, žrela in/ali jezika) (glejte tudi poglavje 4, Možni neželeni učinki),
- če močno bruhate ali imate močno drisko, kar povzroči hudo izgubljanje tekočine in/ali soli iz telesa,
- če jemljete diuretike (zdravila, ki povečajo izločanje vode skozi ledvice) ali imate omejeno količino soli v prehrani, tako da se pojavi hudo izgubljanje tekočine in soli iz telesa (glejte poglavje 3, "Odmerjanje v posebnih skupinah bolnikov"),
- če imate zoženo ali zamašeno žilo, ki vodi do ledvic, ali so vam pred kratkim presadili ledvico,
- če imate okvarjeno delovanje jeter (glejte poglavji 2, "Ne jemljite zdravila Rasoltan", in 3, "Odmerjanje v posebnih skupinah bolnikov"),
- če imate srčno popuščanje z okvaro ledvic ali brez nje, ali sočasne hude, smrtno nevarne motnje srčnega ritma. Posebna previdnost je potrebna, če hkrati dobivate kakšen beta zaviralec,
- če imate težave s srčnimi zaklopkami ali srčno mišico,
- če imate koronarno bolezen srca (spremlja jo zmanjšan pretok krvi v srčnih žilah) ali bolezen možganskih žil (spremlja jo zmanjšan pretok krvi v možganih),
- če imate primarni hiperaldosteronizem (sindrom, povezan z večjim izločanjem hormona aldosterona iz nadledvičnih žlez in nastane zaradi motnje delovanja te žleze),
- če se vam zdi, da ste noseči, ali bi lahko zanosili. Zdravila Rasoltan ni priporočljivo uporabljati v zgodnjem obdobju nosečnosti. Če ste noseči več kot 3 mesece, pa ga sploh ne smete jemati, ker lahko otroku resno škoduje, če ga uporabljate v tem obdobju (glejte poglavje o nosečnosti),
- 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 Rasoltan".

Otroci in mladostniki

Zdravilo Rasoltan so preučevali pri otrocih. Za več informacij se posvetujte s svojim zdravnikom.

Uporaba losartana se ne priporoča pri otrocih, ki imajo težave z ledvicami ali jetri, ali pa pri otrocih, starih manj kot 6 let, ker je za te skupine bolnikov na voljo omejeno število podatkov.

Druga zdravila in zdravilo Rasoltan

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

Bodite posebej pozorni, če med zdravljenjem z zdravilom Rasoltan jemljete naslednja zdravila:

- druga zdravila, ki nižajo krvni tlak, ker vam lahko dodatno znižajo krvni tlak. Krvni tlak lahko zniža tudi katero od naslednjih zdravil oz. katera od naslednjih skupin zdravil: triciklični antidepresivi, antipsihotična zdravila, baklofen, amifostin,
- zdravila, ki zadržujejo kalij ali lahko povečajo njegovo koncentracijo (npr. dodatki kalija, nadomestki soli, ki vsebujejo kalij, ali zdravila, ki varčujejo s kalijem, kakršna so nekateri diuretiki [amilorid, triamteren, spironolakton] ali heparin),
- nesteroidna protivnetna zdravila, npr. indometacin, vključno z zaviralci COX-2 (zdravila, ki zmanjšajo vnetje in se lahko uporabljajo za lajšanje bolečin), ker lahko zmanjšajo učinek losartana na znižanje krvnega tlaka.

Če imate okvarjeno delovanje ledvic, lahko sočasna uporaba teh zdravil delovanje ledvic še poslabša. Zdravil, ki vsebujejo litij, ne smete jemati skupaj z losartanom, ne da bi zdravljenje natančno nadziral zdravnik. Potrebni so lahko posebni previdnostni ukrepi (npr. preiskave krvi).

Posebna previdnost je potrebna pri sočasnem jemanju drugih antagonistov receptorja angiotenzina II (kot je valsartan ali telmisartan), ker je povečana pojavnost nizkega krvnega tlaka, omedlevice, zvišane ravni kalija in sprememb v delovanju ledvic.

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 Rasoltan" in "Opozorila in previdnostni ukrepi")

Zdravilo Rasoltan skupaj s hrano in pijačo

Zdravilo Rasoltan lahko vzamete s hrano ali brez nje.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte se s svojim zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

Zdravniku morate povedati, če se vam zdi, da ste noseči (ali bi lahko zanosili). Zdravnik vam bo praviloma svetoval, da nehanje jemati zdravilo Rasoltan, preden zanosite ali čim ugotovite, da ste noseči, in vam bo namesto zdravila Rasoltan predpisal neko drugo zdravilo. Zdravila Rasoltan ni priporočljivo uporabljati v zgodnji nosečnosti, če ste noseči več kot 3 mesece, pa ga sploh ne smete jemati, ker lahko otroku resno škoduje, če je uporabljen po 3. mesecu nosečnosti.

Dojenje

Zdravniku morate povedati, če dojite ali če boste v kratkem začeli dojiti. Zdravilo Rasoltan ni priporočljivo za doječe matere. Če želite dojiti, vam bo zdravnik najbrž izbral drugo zdravilo, še zlasti če je vaš otrok novorojenček ali nedonošenček.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Študij o vplivu na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji niso izvedli.

Ni verjetno, da bi zdravilo Rasoltan vplivalo na sposobnost upravljanja vozil in strojev. A tako kot številna druga zdravila za zdravljenje visokega krvnega tlaka lahko tudi losartan nekaterim ljudem povzroči omotico ali zaspanost. Če se vam pojavi omotica ali zaspanost, se morate posvetovati z zdravnikom, preden se lotite takšnih dejavnosti.

3. Kako jemati zdravilo Rasoltan

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila svojega zdravnika. Če ste negotovi, se posvetujte s svojim zdravnikom ali farmacevtom. Zdravnik vam bo določil ustrezen odmerek zdravila Rasoltan, odvisno od vaše bolezni in od tega, ali jemljete kakšna druga zdravila.

Odrasli bolniki z visokim krvnim tlakom

Zdravljenje se po navadi začne s 50 mg losartana (eno tableto zdravila Rasoltan 50 mg) enkrat na dan. Največji učinek na znižanje krvnega tlaka mora biti dosežen v 3 do 6 tednih po začetku zdravljenja. Nekaterim bolnikom lahko zdravnik odmerek pozneje poveča na 100 mg losartana (dve tableti zdravila Rasoltan 50 mg) enkrat na dan.

Odrasli bolniki z visokim krvnim tlakom in sladkorno boleznijo tipa 2

Zdravljenje se po navadi začne s 50 mg losartana (eno tableto zdravila Rasoltan 50 mg) enkrat na dan. Odmerek lahko zdravnik pozneje poveča na 100 mg losartana (dve tableti zdravila Rasoltan 50 mg) enkrat na dan, odvisno od odziva krvnega tlaka.

Tablete losartana se lahko uporabljajo skupaj z drugimi zdravili za zniževanje krvnega tlaka (npr. diuretiki, blokatorji kalcijevih kanalčkov, blokatorji alfa ali beta in centralno delujočimi zdravili) in tudi z inzulinom in drugimi pogosto uporabljanimi zdravili za zniževanje glukoze v krvi (npr. sulfonilsečninami, glitazoni in zaviralci glukozidaze).

Odrasli bolniki s srčnim popuščanjem

Zdravljenje se po navadi začne z 12,5 mg losartana (eno tableto zdravila Rasoltan 12,5 mg) enkrat na dan. Na splošno je treba odmerek povečevati postopoma, enkrat na teden (tj. uporabljati 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 vaš zdravnik. Lahko boste dobili največji odmerek, in sicer 150 mg losartana (na primer tri tablete zdravila Rasoltan 50 mg ali eno tableto zdravila Rasoltan 100 mg in eno tableto zdravila Rasoltan 50 mg) enkrat na dan.

Za zdravljenje srčnega popuščenja se losartan po navadi uporablja skupaj z diuretikom (zdravilom, ki poveča izločanje vode skozi ledvice) in/ali digitalisom (zdravilom, ki okrepi srce in izboljša njegovo učinkovitost) in/ali blokatorjem beta.

Odmerjanje v posebnih skupinah bolnikov

Zdravnik lahko predpiše manjši odmerek, zlasti na začetku zdravljenja in nekaterim bolnikom, npr. tistim, ki dobivajo velike odmerke diuretikov, bolnikom z okvaro jeter ali bolnikom, starejšim od 75 let. Losartana ni priporočljivo uporabljati pri bolnikih s hudo okvaro jeter (glejte poglavje "Ne jemljite zdravila Rasoltan").

Uporaba pri otrocih in mladostnikih (starih od 6 do 18 let)

Za otroke in mladostnike, ki so težki med 20 in 50 kilogramov je priporočen odmerek 25 mg enkrat dnevno. V izjemnih primerih je odmerek mogoče povečati na maksimalno 50 mg enkrat dnevno.

Za otroke in mladostnike, ki so težki več kot 50 kilogramov je običajni odmerek 50 mg enkrat dnevno. V izjemnih primerih je odmerek mogoče povečati na maksimalno 100 mg enkrat dnevno.

Uporaba

Tablete morate zaužiti s kozarcem vode. Po možnosti vzemite dnevni odmerek vsak dan ob približno istem času. Pomembno je, da zdravilo Rasoltan jemljete, dokler vam zdravnik ne naroči drugače.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Rasoltan, kot bi smeli

Če pomotoma vzamete preveč tablet, ali če tablete zaužije otrok, se takoj posvetujte z zdravnikom. Simptomi prevelikega odmerjanja so lahko nizek krvni tlak, hitrejši srčni utrip, lahko upočasnen srčni utrip.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Rasoltan

Če pomotoma pozabite vzeti dnevni odmerek, preprosto vzemite naslednji odmerek, kot po navadi. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjo tableto. Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če prenehate jemati zdravilo Rasoltan

Pomembno je, da zdravilo Rasoltan jemljete toliko časa, kot vam predpiše zdravnik, da boste vzdrževali enakomeren nadzor krvnega tlaka.

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

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte s svojim zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

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

Če se vam pojavi kaj od naštetega, nehajte jemati zdravilo Rasoltan in takoj povejte zdravniku ali pojdite v ambulanto za nujno pomoč najbližje bolnišnice:

Huda alergijska reakcija (izpuščaj, srbenje, otekanje obraza, ustnic, ust ali žrela, ki lahko povzroči težave s požiranjem ali dihanjem).

To je resen, vendar redek neželen učinek, ki se pojavi pri 1 do 10 bolnikih od 10.000 bolnikov. Morda boste potrebovali nujno zdravniško pomoč ali sprejem v bolnišnico.

Med uporabo zdravila Rasoltan so bili opisani naslednji neželeni učinki:

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

- omotica,
- nizek krvni tlak,
- od odmerka odvisni ortostatski učinki, kot je znižanje krvnega tlaka, ki se pojavi pri vstajanju iz ležečega ali sedečega položaja,
- izčrpanost,
- utrujenost,
- prenizek sladkor v krvi (hipoglikemija),
- preveč kalija v krvi (hiperkaliemija),
- sprememba delovanja ledvic, vključno z odpovedjo ledvic,
- zmanjšano število rdečih krvnih celic (anemija),
- zvišane vrednosti sečnine v krvi, kreatina 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 razbijanja srca (palpitacije),
- huda bolečina v prsih (angina pectoris),
- nizek krvni tlak (zlasti po čezmerni izgubi vode iz telesa, npr. pri bolnikih s hudim srčnim popuščanjem ali med zdravljenjem z velikimi odmerki diuretikov),
- kratka sapa (dispneja),
- bolečine v trebuhu,
- zaprtost,
- driska,
- slabost v želodcu,
- bruhanje,
- koprivnica (urtikarija),
- srbenje (pruritus),
- izpuščaj,
- lokalizirano otekanje (edemi),
- kašelj.

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

- preobčutljivost,
- angioedem,
- vnetje žil (vaskulitis, vključno s Henoch-Schönleinovo purpuro),
- občutek omrtvelosti ali mravljinčenje (parestezije),
- omedlevica (sinkopa),
- zelo hitro in neredno bitje srca (atrijska fibrilacija), možganska kap,
- vnetje jeter (hepatitis),
- zvišanje alanin-aminotransferaze (ALT) v krvi, ki po prenehanju zdravljenja po navadi mine.

Neznana (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- zmanjšano število trombocitov,
- migrena,
- nenormalno delovanje jeter,
- bolečine v mišicah in sklepih,

- gripi podobni simptomi,
- zvišanje sečnine v krvi,
- bolečine v hrbtu in okužbe sečil,
- povečana občutljivost na sonce (fotosenzitivnost),
- nepojasнена bolečina v mišicah, skupaj z temnim urinom (barva čaja) (rabdomioliza),
- impotenca,
- vnetje trebušne slinavke (pankreatitis),
- nizke vrednosti natrija v krvi (hiponatriemija),
- depresija,
- splošno slabo počutje,
- zvonjenje, šumenje, brenčanje v ušesih (tinitus),
- motnje okušanja (disgevizija).

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

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na Univerzitetni klinični center Ljubljana, Interna klinika, Center za zastrupitve, Zaloška cesta 2, SI-1000 Ljubljana, Faks: + 386 (0)1 434 76 46, e-pošta: farmakovigilanca@kclj.si.

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Rasoltan

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na pretisnem omotu in na škatli poleg oznake Uporabno do. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan navedenega meseca.

12,5/25 mg v pretisnem omotu:

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

50/100 mg v pretisnem omotu:

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C. Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Plastični vsebnik:

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

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 Rasoltan

- Zdravilna učinkovina je losartan. Ena filmsko obložena tableta Rasoltan 12,5 mg vsebuje 12,5 mg kalijevega losartanata. Ena filmsko obložena tableta Rasoltan 25 mg vsebuje 25 mg kalijevega losartanata. Ena filmsko obložena tableta Rasoltan 50 mg vsebuje 50 mg kalijevega losartanata. Ena filmsko obložena tableta Rasoltan 100 mg vsebuje 100 mg kalijevega losartanata.

- Pomožne snovi so *jedro tablete*: manitol, mikrokristalna celuloza, premreženi natrijev karmelozat, povidon K29/32, magnezijev stearat. *Obloga tablete*: hipromeloza 6, titanov dioksid (E171), smukec, propilenglikol.

Izgled zdravila Rasoltan in vsebina pakiranja

Izgled tablet:

Rasoltan 12.5 mg tablete:	bele, okrogle, na obeh straneh izbočene obložene tablete brez zareze, z oznako 1L, velike 6 mm
Rasoltan 25 mg tablete:	bele, okrogle, na obeh straneh izbočene obložene tablete brez zareze, z oznako 2L, velike 8 mm
Rasoltan 50 mg tablete:	bele, okrogle, na obeh straneh izbočene obložene tablete z zarezo in oznako 3L, velike 10 mm
Rasoltan 100 mg tablete:	bele, ovalne, na obeh straneh izbočene obložene tablete z zarezo in oznako 4L, velike 18,3 x 9,2 mm

Velikosti pakiranj:

Pretisni omot:

7, 10, 14, 15, 20, 21, 28, 30, 50, 56, 90, 98, 100, 210 filmsko obloženih tablet

Bolnišnično pakiranje: 280 filmsko obloženih tablet.

Plastični vsebnik:

100, 250 filmsko obloženih tablet

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim izdaje zdravila

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

Imetnik dovoljenja za promet

Actavis Group hf,
Reykjavikurvegur 76-78,
220 Hafnarfjordur,
Islandija

Izdelovalci

Actavis hf.
Reykjavikurvegur 76-78
222 Hafnarfjordur
Islandija

in

Genericon Pharma
Gesellschaft m.b.H.
Hafnerstrasse 211
A-8054 Gradec

in

Balkanpharma – Dupnitsa AD
3 Samokovsko Str.
Dupnitsa 2600
Bolgarija

in

PharmaPack International B.V.
Bleiswijkseweg 51
2712 PB Zoetermeer
Nizozemska

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Danska	Losartankalium "Actavis"
Avstrija	Losartan Actavis Filmtabletten
Nemčija	Losartan-Actavis 12,5 mg Filmabletten, Losartan-Actavis 25 mg Filmabletten, Losartan-Actavis 50 mg Filmabletten, Losartan-Actavis 100 mg Filmabletten
Estonija	Losartan Actavis
Madžarska	Rasoltan
Italija	Losartan Actavis
Litva	Losartan Actavis 12,5 mg plėvele dengtos tabletės Losartan Actavis 25 mg plėvele dengtos tabletės Losartan Actavis 50 mg plėvele dengtos tabletės Losartan Actavis 100 mg plėvele dengtos tabletės
Latvija	Losartan Actavis
Nizozemska	Losartankalium Aurobindo 12.5 mg, filmomhulde tabletten Losartankalium Aurobindo 25 mg, filmomhulde tabletten Losartankalium Aurobindo 50 mg, filmomhulde tabletten Losartankalium Aurobindo 100 mg, filmomhulde tabletten
Norveška	Losartan Actavis
Poljska	Rasoltan
Portugalska	Losartan Aurovitas
Švedska	Losartan Actavis
Slovenija	Rasoltan
Velika Britanija	Losartan Film-Coated Tablets

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 11.06.2015.