

Navodilo za uporabo

HYZAAR 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete
HYZAAR 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete
FORTZAAR 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete
kalijev losartanat/hidroklorotiazid

Pred začetkom uporabe 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 Hyzaar/Fortzaar in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Hyzaar/Fortzaar
3. Kako jemati zdravilo Hyzaar/Fortzaar
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Hyzaar/Fortzaar
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Hyzaar/Fortzaar in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar je kombinacija antagonista angiotenzina II (losartana) in diuretika (hidroklorotiazida). 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. Hidroklorotiazid deluje tako, da povzroči, da se skozi ledvice izloči več vode in soli. Tudi to pomaga znižati krvni tlak.

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar je indicirano za zdravljenje esencialne hipertenzije (visokega krvnega tlaka).

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Hyzaar/Fortzaar

Ne jemljite zdravila Hyzaar/Fortzaar

- če ste alergični na losartan, hidroklorotiazid ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če ste alergični na druge derivate sulfonamida (npr. druge tiazide, nekatera protibakterijska zdravila, kot je ko-trimoksazol; če niste prepričani, vprašajte zdravnika).
- če imate hudo okvaro jeter.
- če imate nizko vrednost kalija, nizko vrednost natrija ali visoko vrednost kalcija, ki se jih ne da pozdraviti.
- če imate protin.
- če ste noseči več kot 3 mesece (zdravilo Hyzaar/Fortzaar se je bolje izogibati tudi v zgodnji nosečnosti - glejte poglavje o nosečnosti).

- če imate hudo okvaro ledvic ali vaše ledvice ne tvorijo urina.
- 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 Hyzaar/Fortzaar se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če bi lahko zanosili). V zgodnjem obdobju nosečnosti uporaba zdravila Hyzaar/Fortzaar ni priporočljiva. Zdravila Hyzaar/Fortzaar ne smete jemati, če ste noseči več kot 3 mesece, saj lahko uporaba zdravila v tem obdobju resno škoduje vašemu otroku (glejte poglavje Nosečnost).

Pomembno je, da preden vzamete zdravilo Hyzaar/Fortzaar, poveste zdravniku:

- če so vam kdaj otekali obraz, ustnice, žrelo ali jezik.
- če jemljete diuretike (tablete za odvajanje vode).
- če ste na dieti s hrano z zmanjšano količino soli.
- če ste močno bruhal in/ali imeli hudo drisko.
- če imate srčno popuščanje.
- če imate okvaro jeter (glejte poglavje 2 "Ne jemljite zdravila Hyzaar/Fortzaar").
- če imate zožene arterije, ki vodijo do ledvic (stenoza ledvične arterije) ali vam deluje samo ena ledvica ali pa so vam pred kratkim presadili ledvico.
- če imate zožene arterije (ateroskleroza), angino pektoris (bolečino v prsnem košu zaradi šibkega delovanja srca).
- če imate stenozo aortne ali mitralne zaklopke (zožitev srčnih zaklopk) ali hipertrofično kardiomiopatijo (bolezen, ki povzroča zadebelitev srčne mišice).
- če imate sladkorno bolezen.
- če ste imeli protin.
- če imate ali ste imeli alergijo, astmo ali bolezen, ki povzroča bolečine v sklepih, kožne izpuščaje in zvišano telesno temperaturo (sistemski eritematozni lupus).
- če imate visoko vrednost kalcija ali nizko vrednost kalija ali ste na dieti z zmanjšanim vnosom kalija.
- če boste morali dobiti anestezijo (tudi pri zobozdravniku), boste operirani ali greste na teste delovanja obščitnične žleze, morate zdravniku ali medicinskemu osebju povedati, da jemljete tablete s kalijevim losartanatom in hidroklorotiazidom.
- 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 Hyzaar/Fortzaar**".

- če jemljete druga zdravila, ki lahko zvišajo vrednosti kalija v serumu (glejte poglavje 2 "Druga zdravila in zdravilo Hyzaar/Fortzaar").
- če ste imeli kožnega raka ali če se vam med zdravljenjem pojavijo nepričakovane kožne spremembe. Zdravljenje s hidroklorotiazidom, še posebej na dolgi rok z velikimi odmerki, lahko poveča tveganje za razvoj nekaterih vrst kožnega raka ali raka ustnice (nemelanomski kožni rak). Med jemanjem zdravila Hyzaar/Fortzaar zaščitite kožo pred izpostavljenostjo soncu in UV-žarkom.

Otroci in mladostniki

Izkušenj z uporabo zdravila Hyzaar/Fortzaar pri otrocih nimamo. Zato se zdravila Hyzaar/Fortzaar otrokom ne sme dajati.

Druga zdravila in zdravilo Hyzaar/Fortzaar

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, ali druga zdravila, ki lahko zvišajo vrednosti kalija v serumu (npr. zdravila, ki vsebujejo trimetoprim), saj njihova uporaba v kombinaciji z zdravilom Hyzaar/Fortzaar ni priporočljiva.

Diuretiki, kot je hidroklorotiazid v zdravilu Hyzaar/Fortzaar, lahko medsebojno delujejo z drugimi zdravili.

Pripravki, ki vsebujejo litij, se v kombinaciji z zdravilom Hyzaar/Fortzaar brez natančnega nadzora zdravnika ne smejo uporabljati.

Posebni previdnostni ukrepi (npr. krvni testi) so potrebni, če jemljete druge diuretike (tablete za odvajanje vode), nekatera odvajala, zdravila za zdravljenje protina, zdravila za nadzor srčnega ritma ali sladkorne bolezni (peroralna zdravila ali insulin).

Pomembno je, da zdravnik ve, če jemljete:

- druga zdravila za zniževanje krvnega tlaka;
- steroide;
- zdravila za zdravljenje raka;
- zdravila za bolečine;
- zdravila za zdravljenje glivičnih okužb;
- zdravila za artritis;
- smole za zdravljenje povišanega holesterola, kot je holestiramin;
- zdravila za sprostitvev mišic;
- uspavala;
- opioidna zdravila, kot je morfin;
- presorne amine, kot je adrenalin, ali druga zdravila iz iste skupine;
- peroralna zdravila za sladkorno bolezen ali insulin.

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 Hyzaar/Fortzaar**" in "**Opozorila in previdnostni ukrepi**").

Če boste imeli radiografsko preiskavo z jodovim kontrastnim sredstvom, zdravniku povejte, da jemljete zdravilo Hyzaar/Fortzaar.

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar skupaj s hrano in pijačo

Svetujemo vam, da med zdravljenjem s temi tabletami ne pijete alkohola: alkohol in zdravilo Hyzaar/Fortzaar lahko povečata učinek drug drugega.

Velike količine soli v hrani lahko izničijo učinek zdravila Hyzaar/Fortzaar.

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar lahko vzamete s hrano ali brez.

Nosečnost in dojenje

Nosečnost

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če bi lahko zanosili). Običajno vam bo zdravnik svetoval, da prekinete z jemanjem zdravila Hyzaar/Fortzaar, še preden zanosite ali takoj, ko ugotovite, da ste noseči. Namesto zdravila Hyzaar/Fortzaar vam bo svetoval drugo zdravilo. Med nosečnostjo uporaba zdravila Hyzaar/Fortzaar ni priporočljiva. Zdravila Hyzaar/Fortzaar ne smete jemati, če ste noseči več kot 3 mesece, saj lahko uporaba zdravila od tretjega meseca nosečnosti dalje resno škoduje vašemu otroku.

Dojenje

Zdravniku povejte, če dojite ali nameravate dojiti. Zdravila Hyzaar/Fortzaar ne priporočamo doječim materam. Če želite dojiti, vam zdravnik lahko predpiše zdravljenje z drugim zdravilom.

Uporaba pri starejših bolnikih

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar enako dobro deluje pri večini starejših in mlajših odraslih bolnikov. Oboji ga tudi enako dobro prenašajo. Večina starejših bolnikov potrebuje enak odmerek kot mlajši bolniki.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Na začetku zdravljenja s tem zdravilom ne opravljajte opravil, ki zahtevajo posebno pozornost (na primer vožnje avtomobila ali upravljanja nevarnih strojev), dokler ne veste, kako zdravilo prenašate.

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar vsebuje laktozo

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

3. Kako jemati zdravilo Hyzaar/Fortzaar

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 Hyzaar/Fortzaar glede na vaše stanje in glede na to, ali jemljete še katera druga zdravila. Pomembno je, da nadaljujete z jemanjem zdravila Hyzaar/Fortzaar tako dolgo, kot vam je predpisal zdravnik. Tako vzdržujete enakomeren nadzor krvnega tlaka.

Visok krvni tlak

Priporočeni odmerek zdravila Hyzaar/Fortzaar za večino bolnikov z visokim krvnim tlakom je 1 tableta Hyzaar 50 mg/12,5 mg na dan za 24-urni nadzor krvnega tlaka. Odmerek se lahko poveča na 2 filmsko obloženi tableti Hyzaar 50 mg/12,5 mg enkrat na dan ali 1 tableto Fortzaar 100 mg/25 mg (večja jakost) na dan. Največji dnevni odmerek sta 2 filmsko obloženi tableti Hyzaar 50 mg/12,5 mg na dan ali ena filmsko obložena tableta Fortzaar 100 mg/25 mg na dan.

Način uporabe zdravila

Tablete morate pogoltniti cele s kozarcem vode.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Hyzaar/Fortzaar, kot bi smeli

V primeru prevelikega odmerjanja se takoj posvetujte z zdravnikom, da lahko takoj dobite ustrezno zdravniško pomoč. Prevelik odmerek lahko povzroči padec krvnega tlaka, palpitacije, počasen utrip, spremembe v sestavi krvi in dehidracijo.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Hyzaar/Fortzaar

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar poskusite jemati vsak dan tako, kot vam je predpisal zdravnik. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek. Nadaljujte z običajnim jemanjem.

4. Možni neželeni učinki

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

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar takoj prenehajte jemati in se posvetujte z zdravnikom ali pa takoj pojdite v najbližjo bolnišnico, če se pri vas pojavi kaj od sledečega:

Huda alergijska reakcija (izpuščaj, srbenje, otekanje obraza, ustnic, otekanje v ustih ali žrelu, ki lahko oteži požiranje ali dihanje). To je resen, vendar redek neželeni učinek, ki prizadene več kot 1 od 10.000 bolnikov, vendar manj kot 1 od 1.000 bolnikov. Lahko da potrebujete nujno zdravniško pomoč ali zdravljenje v bolnišnici.

Poročali so o naslednjih neželenih učinkih:

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

- kašelj, okužba zgornjih dihal, zamašen nos, vnetje sinusov, težave s sinusi;
- driska, bolečine v trebuhu, siljenje na bruhanje, slaba prebava;
- bolečine v mišicah, mišični krči, bolečine v nogah, bolečine v hrbtu;
- nespečnost, glavobol, omotica;
- slabotnost, utrujenost, bolečina v prsnem košu;
- zvišana količina kalija (ki lahko povzroči nenormalen srčni ritem), znižan hemoglobin;
- spremembe v delovanju ledvic, vključno z ledvično odpovedjo;
- premalo sladkorja v krvi (hipoglikemija).

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

- anemija, rdeče ali rjavkaste lise na koži (včasih posebno na stopalih, nogah, rokah in zadnjici, z bolečinami v sklepih, otekanjem dlani in stopal in bolečinami v želodcu), modrice, zmanjšano število belih krvnih celic, motnje strjevanja krvi, zmanjšano število trombocitov;
- izguba apetita, povečana količina sečne kisline ali protin, povečana količina sladkorja v krvi, nenormalna vrednost elektrolitov v krvi;
- zaskrbljenost, živčnost, panična motnja (ponavljajoči napadi panike), zmedenost, depresija, nenormalne sanje, motnje spanja, zaspanost, motnje spomina;
- mravljinčenje ali podobni občutki, bolečine v udih, tresenje, migrena, omedlevica;
- zamegljen vid, pekoč občutek ali občutek zbadanja v očeh, vnetje očesne veznice, slabši vid, videnje stvari v rumeni barvi;
- zvonjenje, brenčanje, bobnenje v ušesih, vrtoglavica;
- nizek krvni tlak, ki je lahko povezan s spremembo položaja (občutek omotičnosti ali slabotnosti, ko vstanete), angina pectoris (bolečina v prsnem košu), nenormalen srčni utrip, možganskožilni dogodek (TIA – mini kap), srčni napad, palpitacije;
- vnetje krvnih žil, ki je pogosto povezano s kožnim izpuščajem ali z modricami;
- boleče grlo, zasoplost, bronhitis, pljučnica, voda v pljučih (ki otežuje dihanje), krvavitev iz nosu, smrkanje, zamašen nos;
- zaprtje, hudo zaprtje, vetrovi, razdražen želodec, želodčni krči, bruhanje, suha usta, vnetje žleze slinavke, zobobol;
- zlatenica (porumenitev oči in kože), vnetje trebušne slinavke;
- koprivnica, srbenje, vnetje na koži, izpuščaj, rdečina na koži, občutljivost na svetlobo, suha koža, zardevanje, potenje, izpadanje las;
- bolečine v rokah, ramenih, kolkah, kolenih in drugih sklepih, otekanje sklepov, okorelost, šibkost mišic;

- pogosto uriniranje (tudi ponoči), nenormalno delovanje ledvic, vključno z vnetjem ledvic, vnetje sečil, sladkor v urinu;
- zmanjšan libido, impotenca;
- otekanje obraza, lokalizirano otekanje (edem), zvišana telesna temperatura.

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

- hepatitis (vnetje jeter), nenormalni izvidi delovanja jeter.

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

- gripi podobni simptomi;
- nepojasnjena bolečina v mišicah, skupaj s temno obarvanim urinom (rabdomioliza);
- nizke vrednosti natrija v krvi (hiponatriemija);
- splošno slabo počutje;
- motnje okušanja (disgevizija);
- kožni rak in rak ustnice (nemelanomski kožni rak).

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 naslov:

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 Hyzaar/Fortzaar

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

Pretisni omoti

Zdravilo Hyzaar/Fortzaar shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo in vlago. Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

Plastenka

Shranjujte v originalnem vsebniku za zagotovitev zaščite pred svetlobo. Plastenka mora biti tesno zaprta za zagotovitev zaščite pred vlago. Plastenko shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

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 Hyzaar/Fortzaar

Učinkovini sta kalijev losartanat in hidroklorotiazid.

Hyzaar 50 mg/12,5 mg kot učinkovini vsebuje 50 mg kalijevega losartanata in 12,5 mg hidroklorotiazida.
JAZMP-WS/044_(WS/285), WS/045_(WS_327)-28. 12. 2018

Hyzaar 100 mg/12,5 mg kot učinkovini vsebuje 100 mg kalijevega losartanata in 12,5 mg hidroklorotiazida.

Fortzaar 100 mg/25 mg kot učinkovini vsebuje 100 mg kalijevega losartanata in 25 mg hidroklorotiazida.

Hyzaar 50 mg/12,5 mg, Hyzaar 100 mg/12,5 mg in Fortzaar 100 mg/25 mg vsebujejo naslednje pomožne snovi:

mikrokristalno celulozo (E460), laktozo monohidrat, predgeliran koruzni škrob, magnezijev stearat (E572), hidroksipropilcelulozo (E463), hipromeloza (E464).

Hyzaar 50 mg/12,5 mg vsebuje 4,24 mg (0,108 mEq) kalija. Hyzaar 100 mg/12,5 mg in Fortzaar 100 mg/25 mg vsebujeta 8,48 mg (0,216 mEq) kalija.

Hyzaar 50 mg/12,5 mg in Fortzaar 100 mg/25 mg vsebujeta tudi titanov dioksid (E171), kinolinsko rumeno (E104) in karnauba vosek (E903).

Hyzaar 100 mg/12,5 mg vsebuje tudi: titanov dioksid (E171) in karnauba vosek (E903).

Izgled zdravila Hyzaar/Fortzaar in vsebina pakiranja

Hyzaar 50 mg/12,5 mg je na voljo v obliki rumenih, ovalnih filmsko obloženih tablet z oznako 717 na eni strani in z razdelilno zarezo ali brez na drugi strani. Razdelilna zareza ni namenjena delitvi tablete.

Hyzaar 100 mg/12,5 mg je na voljo v obliki belih, ovalnih filmsko obloženih tablet z oznako 745 na eni strani in brez oznake na drugi strani.

Fortzaar 100 mg/25 mg je na voljo v obliki svetlo rumenih, ovalnih filmsko obloženih tablet z oznako 747 na eni strani in brez oznake na drugi strani.

Hyzaar/Fortzaar je na voljo v naslednjih pakiranjih:

Hyzaar 50 mg/12,5 mg: PVC/PE/PVDC pretisni omoti s prevleko iz aluminijaste folije v škatlah po 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 84, 98 ali 280 tablet in enoodmerna pakiranja po 28, 56 in 98 tablet za bolnišnično uporabo. HDPE platenke po 100 tablet.

Hyzaar 100 mg/12,5 mg: PVC/PE/PVDC pretisni omoti s prevleko iz aluminijaste folije v škatlah po 14, 15, 28, 30, 50, 56, 84, 90, 98 ali 280 tablet. HDPE platenke po 100 tablet.

Fortzaar 100 mg/25 mg: PVC/PE/PVDC pretisni omoti s prevleko iz aluminijaste folije v škatlah po 7, 14, 28, 30, 50, 56, 84, 90, 98 ali 280 tablet in enoodmerna pakiranja po 28, 56 in 98 tablet za bolnišnično uporabo. HDPE platenke po 100 tablet.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način izdaje zdravila Hyzaar/Fortzaar

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

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

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

<u>Država članica</u>	<u>Izmišljeno ime zdravila</u>
Avstrija	Cosaar plus 50mg/12,5mg
Avstrija	Fortzaar 100mg/25mg
Belgija	COZAAR PLUS 50 mg/12,50 mg comprimés pelliculés
Belgija	COZAAR PLUS 100 mg/12,50 mg comprimés pelliculés
Belgija	COZAAR PLUS FORTE 100 mg/25 mg comprimés pelliculés
Ciper	FORTZAAR
Ciper	HYZAAR
Danska	Cozaar Comp.
Danska	Cozaar Comp. 100 mg / 12,5 mg
Danska	Cozaar Comp. Forte
Finska	COZAAR Comp
Finska	COZAAR Comp Forte
Francija	FORTZAAR 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé
Francija	HYZAAR 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé
Francija	FORTZAAR 100 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé
Grčija	HYZAAR
Grčija	HYZAAR Forte
Grčija	HYZAAR Extra Forte
Islandija	Cozaar Comp
Islandija	Cozaar Comp 100 mg/12,5 mg
Islandija	Cozaar Comp Forte
Irska	COZAAR Comp 50mg/12.5mg film-coated tablets
Irska	COZAAR Comp 100mg/12.5mg film-coated tablets
Irska	COZAAR Comp 100mg/25mg film-coated tablets
Italija	HIZAAR 50 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film
Italija	HIZAAR 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film
Italija	FORZAAR 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film
Luksemburg	COZAAR PLUS 50 mg/12,50 mg comprimés pelliculés
Luksemburg	COZAAR PLUS 100 mg/12,50 mg comprimés pelliculés
Luksemburg	COZAAR PLUS FORTE 100 mg/25 mg comprimés pelliculés

<u>Država članica</u>	<u>Izmišljeno ime zdravila</u>
Madžarska	HYZAAR
Nemčija	LORZAAR PLUS 50/12,5 mg Filmtabletten
Nemčija	LORZAAR PLUS forte 100/12,5 mg Filmtabletten
Nemčija	FORTZAAR 100/25 mg Filmtabletten
Nizozemska	HYZAAR 50/12,5
Nizozemska	COZAAR Plus 100/12,5
Nizozemska	FORTZAAR 100/25
Norveška	Cozaar Comp
Norveška	Cozaar Comp Forte
Poljska	HYZAAR
Poljska	HYZAAR FORTE
Portugalska	Cozaar Plus
Portugalska	Fortzaar
Slovenija	HYZAAR 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete
Slovenija	HYZAAR 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete
Slovenija	FORTZAAR 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete
Španija	COZAAR Plus 50 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película
Španija	FORTZAAR 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película
Švedska	COZAAR Comp 50 mg/12,5 mg filmdragerade tabletter
Švedska	COZAAR Comp 100 mg/12,5 mg filmdragerade tabletter
Švedska	COZAAR Comp Forte 100 mg/25 mg filmdragerade tabletter
Velika Britanija	COZAAR COMP 50mg/12.5mg film-coated tablets
Velika Britanija	COZAAR Comp 100mg/12.5 mg film-coated tablets
Velika Britanija	COZAAR Comp 100mg/25mg film-coated tablets

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 28. 12. 2018.