

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

## Navodilo za uporabo

### Losartan/hidroklorotiazid Krka 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete kalijev losartanat/hidroklorotiazid

**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 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 z 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 Losartan/hidroklorotiazid Krka in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka
3. Kako jemati zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

#### 1. Kaj je zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka 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 Losartan/hidroklorotiazid Krka je indicirano za zdravljenje esencialne hipertenzije (visokega krvnega tlaka).

#### 2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka

##### Ne jemljite zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka

- če ste alergični na losartan in/ali 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 jetrno okvaro;
- če imate nizko raven kalija ali natrija, ali visoko raven kalcija, in se tega ne da pozdraviti;
- če imate protin;
- če ste noseči več kot tri mesece (jemanju zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka se je bolje izogibati tudi v zgodnji nosečnosti - glejte poglavje o nosečnosti);
- če imate hudo ledvično okvaro ali če vaše ledvice ne tvorijo seča;
- 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 Losartan/hidroklorotiazid Krka se posvetujte z zdravnikom ali

PI Text059718 1	- Updated:	Page 1 of 7
-----------------	------------	-------------

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

farmacevtom.

Zdravniku morate povedati, če mislite, da ste noseči (ali če bi lahko zanosili). Uporaba zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka ni priporočljiva v zgodnjem obdobju nosečnosti in ga ne smete jemati, če ste noseči več kot tri mesece, ker lahko v tem obdobju resno škoduje vašemu otroku (glejte poglavje o nosečnosti).

Pomembno je, da preden vzamete zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka, 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 jetrno okvaro (glejte poglavje 2 "Ne jemljite zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka");
- če imate zožene arterije, ki vodijo do ledvic (stenoza ledvične arterije), če vam deluje samo ena ledvica ali pa so vam ledvico pred kratkim presadili;
- če imate zožene arterije (aterosklerozo) ali angino pectoris (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 imate 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 druga zdravila, ki lahko zvišajo vrednosti kalija v serumu (glejte poglavje 2 "Druga zdravila in zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka");
- 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 Losartan/hidroklorotiazid Krka zaščitite kožo pred izpostavljenostjo soncu in UV-žarkom;
- če ste v preteklosti po zaužitju hidroklorotiazida imeli težave z dihanjem ali pljuči (vključno z vnetjem ali tekočino v pljučih). Če se vam po jemanju zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka pojavita kakršnakoli huda zasoplost ali težave z dihanjem, takoj poiščite zdravniško pomoč;
- če ugotovite poslabšanje vida ali bolečine v očeh. To so lahko znaki kopičenja tekočine v žilni plasti očesa (kar povzroči odstop žilnice) ali povišanja očesnega tlaka, ki se lahko zgodijo v nekaj urah do nekaj tednih po jemanju zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka. Če stanje ni zdravljeno, lahko vodi v trajno okvaro vida. Če ste v preteklosti imeli alergijo na penicilin ali na sulfonamide, je lahko pri vas večje tveganje, da pride do tega;
- 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.

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Glejte tudi informacije pod naslovom "Ne jemljite zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka".

### Otroci in mladostniki

Izkušenj z uporabo zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka pri otrocih nimamo, zato se zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka otrokom ne sme dajati.

### Druga zdravila in zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka

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 Losartan/hidroklorotiazid Krka ni priporočljiva.

Diuretiki, kot je hidroklorotiazid v zdravilu Losartan/hidroklorotiazid Krka, lahko medsebojno delujejo z drugimi zdravili.

Pripravki, ki vsebujejo litij, se v kombinaciji z zdravilom Losartan/hidroklorotiazid Krka brez skrbnega zdravnikovega nadzora 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).

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 Losartan/hidroklorotiazid Krka" in "Opozorila in previdnostni ukrepi").

Pomembno je, da vaš 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 jeolestiramin,
- zdravila za sprostitvev mišic,
- uspavalne tablete,
- opioidna zdravila, kot je morfin,
- presorne amine, kot je adrenalin, ali druga zdravila iz iste skupine,
- peroralna zdravila za sladkorno bolezen ali insulin.

Če boste imeli radiografsko preiskavo z jodiranim kontrastnim sredstvom, zdravniku povejte, da jemljete zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka.

### Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

Svetujemo vam, da med zdravljenjem s temi tabletami ne pijete alkohola. Alkohol in zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka tablete lahko povečajo učinek drug drugega.

Velike količine soli v hrani lahko izničijo učinek zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka.

Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka lahko vzamete s hrano ali brez nje.

Med jemanjem zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka se je treba izogibati uživanju soka grenivke.

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

### **Nosečnost in dojenje**

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

#### Nosečnost

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

#### Dojenje

Povejte zdravniku, če dojite ali nameravate začeti dojiti. Zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka ne priporočajo materam, ki dojijo. Če želite dojiti, bo zdravnik za vas morda izbral drugo zdravilo.

### **Uporaba pri starejših bolnikih**

Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka 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 Losartan/hidroklorotiazid Krka vsebuje laktozo**

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

## **3. Kako jemati zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka**

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

#### Visok krvni tlak

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

Losartan/hidroklorotiazid Krka 100 mg/12,5 mg (100 mg losartana/12,5 mg hidroklorotiazida) filmsko obložene tablete so na voljo za bolnike, ki ob zdravljenju z odmerkom 100 mg losartana potrebujejo dodaten nadzor krvnega tlaka.

### **Če ste vzeli večji odmerek zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka, kot bi smeli**

V primeru prevelikega odmerjanja se takoj posvetujte z zdravnikom, da lahko takoj dobite ustrezno zdravniško pomoč.

PI Text059718 1	- Updated:	Page 4 of 7
JAZMP – IB/037/G – 28. 8. 2023		

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Prevelik odmerek lahko povzroči padec krvnega tlaka, hitro ali močno utripanje srca (palpitacije), počasen utrip, spremembe v sestavi krvi in dehidracijo.

#### **Če ste pozabili vzeti zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka**

Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka poskusite jemati vsak dan tako, kot vam je predpisal zdravnik. Če izpustite odmerek, ne vzemite dvojnega odmerka. Nadaljujte z običajnim jemanjem.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z 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.

Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka 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 se lahko pojavi pri največ 1 od 1.000 bolnikov. Morda 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;
- povečana koncentracija kalija (ki lahko povzroči nenormalen srčni ritem), znižana vrednost hemoglobina;
- 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 koncentracija sladkorja v krvi, nenormalna vrednost elektrolitov v krvi;
- zaskrbljenost, živčnost, panična motnja (ponavljajoči se 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), bolečina v prsnem košu (angina pectoris), nenormalen srčni utrip, možgansko-žilni dogodek (TIA – mini kap), srčni napad, hitro ali močno utripanje srca (palpitacije);
- vnetje krvnih žil, ki je pogosto povezano s kožnim izpuščajem ali modricami;
- boleče grlo, zasoplost, bronhitis, pljučnica, voda v pljučih (ki otežuje dihanje), krvavitev iz

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- 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, izpuščaji, rdečina na koži, občutljivost na svetlobo, suha koža, zardevanje, potenje, izpadanje las;
- bolečine v rokah, ramenih, kolkih, kolenih ali drugih sklepih, otekanje sklepov, okorelost, šibkost mišic;
- pogosto uriniranje (tudi ponoči), nenormalno ledvično delovanje, vključno z vnetjem ledvic, vnetje sečil, sladkor v seču;
- zmanjšan libido, impotenca;
- otekanje obraza, lokalizirano otekanje (edem), zvišana telesna temperatura.

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

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

*Zelo redki* (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- akutna dihalna stiska (znaki vključujejo hudo zasoplost, zvišano telesno temperaturo, šibkost in zmedenost).

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

- kožni rak in rak ustnice (nemelanomski kožni rak);
- gripi podobni simptomi;
- nepojasnjena bolečina v mišicah, skupaj s temno obarvanim urinom (rabdomioliza);
- nizke vrednosti natrija v krvi (hiponatriemija);
- splošno slabo počutje;
- motnja okušanja (disgevzija);
- poslabšanje vida ali bolečine v očeh zaradi visokega tlaka (možni znaki kopičenja tekočine v žilni plasti očesa (kar povzroči odstop žilnice) ali akutnega glavkoma z zaprtim zakotjem).

### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, 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:

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](mailto:h-farmakovigilanca@jazmp.si)  
 spletna stran: [www.jazmp.si](http://www.jazmp.si)

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

## **5. Shranjevanje zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in

PI Text059718_1	- Updated:	Page 6 of 7
JAZMP – IB/037/G – 28. 8. 2023		

1.3.1	Losartan/Hydrochlorothiazide
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

pretisnem omotu poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 30 °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 Losartan/hidroklorotiazid Krka

- Učinkovini sta kalijev losartanat in hidroklorotiazid. Ena filmsko obložena tableta vsebuje 100 mg kalijevega losartanata, kar ustreza 91,52 mg losartana, in 12,5 mg hidroklorotiazida.
  - Druge sestavine zdravila (pomožne snovi) so predgelirani koruzni škrob, mikrokristalna celuloza, laktoza monohidrat in magnezijev stearat v jedru tablete ter hipromeloza, makrogol 4000, smukec in titanov dioksid (E171) v filmski oblogi.
- Glejte poglavje 2 "Zdravilo Losartan/hidroklorotiazid Krka vsebuje laktozo".

### Izgled zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka in vsebina pakiranja

Losartan/hidroklorotiazid Krka tablete so bele, ovalne, izbočene, filmsko obložene tablete, velikosti 8 mm x 13 mm in debeline 4,4–5,1 mm.

Tablete so pakirane v škatle po 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90 in 98 filmsko obloženih tablet v Al/PVC/PVDC pretisnih omotih.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

### Način in režim izdaje zdravila Losartan/hidroklorotiazid Krka

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

### Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Ime države članice	Ime zdravila
Češka	Losartan/Hydrochlorothiazid Krka
Francija, Madžarska	Losartan/Hydrochlorothiazide Krka
Grčija	Hypozar Forte
Nizozemska	Losartan kalium/hydrochlorothiazide HCS
Poljska	Losartan Hydrochlorotiazid Krka
Slovaška	Losartan/Hydrochlorotiazid Krka
Slovenija	Losartan/hidroklorotiazid Krka
Španija	Lavestra HCT

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 28. 8. 2023.