

FOGLIO ILLUSTRATIVO: INFORMAZIONI PER L'UTILIZZATORE

LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE Sandoz 50 mg/12,5 mg compresse rivestite con film **LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE Sandoz 100 mg/25 mg compresse rivestite con film**

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE Sandoz e a che cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE Sandoz
3. Come prendere LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE Sandoz
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE Sandoz
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. CHE COS'È LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ E A CHE COSA SERVE

Il losartan potassico appartiene a un gruppo di medicinali chiamati antagonisti del recettore dell'angiotensina II. Ciò causa un rilassamento dei vasi sanguigni che produce un abbassamento della pressione sanguigna.

L'idroclorotiazide appartiene a un gruppo di medicinali chiamati diuretici.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg compresse rivestite con film

Queste compresse vengono usate per il trattamento della pressione sanguigna elevata. La combinazione Losartan e idroclorotiazide rappresenta un'alternativa adatta per quei pazienti che altrimenti devono essere trattati con il losartan potassico e l'idroclorotiazide con trattamento separato.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg compresse rivestite con film

Queste compresse vengono usate per trattare la pressione elevata nei pazienti che non hanno risposto in modo adeguato al trattamento con Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg compresse rivestite con film.

2. COSA DEVE SAPERE PRIMA DI PRENDERE LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Non prenda Losartan Idroclorotiazide Sandoz

- è **allergico** al *losartan*, all'*idroclorotiazide* o a uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6 e alla fine del paragrafo 2)
- è **allergico** ad altre *sostanze sulfonamide-derivate* (per esempio altri tiazidi, alcuni farmaci antibatterici come co-trimoxazolo: in caso di dubbi, consulti il medico)
- è **in stato di gravidanza da più di 3 mesi** (è meglio evitare Losartan Idroclorotiazide Sandoz anche nelle prime fasi della gravidanza - vedere paragrafo Gravidanza)
- ha una grave alterazione della **funzionalità epatica**
- ha una grave alterazione della **funzionalità renale** o se i suoi reni non producono urina.
- ha bassi livelli di potassio, bassi livelli di sodio o alti livelli di calcio che non possono essere corretti dal trattamento.
- soffre di gotta.
- se soffre di diabete o la sua funzione renale è compromessa ed è in trattamento con un medicinale che abbassa la pressione del sangue, contenente aliskiren

Se pensa che una delle condizioni sopra descritte si applichi al suo caso informi il medico o il farmacista.

Avvertenze e precauzioni

Deve informare il medico se pensa di essere in stato di gravidanza (o se vi è la possibilità di dare inizio ad una gravidanza).

Losartan Idroclorotiazide Sandoz non è raccomandato all'inizio della gravidanza, e non deve essere preso se lei è in stato di gravidanza da più di tre mesi, poiché esso può causare grave danno al bambino se preso in questo periodo (vedere paragrafo Gravidanza).

Queste compresse non sono di solito raccomandate nei seguenti casi:

- se ha una **storia clinica di gonfiore del volto, delle labbra, della lingua o della gola**
- se assume **diuretici**
- se segue una **dieta a basso contenuto di sale**
- se ha o ha avuto **vomito e/o diarrea in forma grave**
- se ha una **insufficienza cardiaca**
- se ha una funzionalità epatica compromessa (vedere paragrafo 2 “Non prenda Losartan Idroclorotiazide Sandoz” e “Dose in gruppi speciali di pazienti)
- se ha **le arterie dei reni strette** (stenosi dell'arteria renale) o se ha **un solo rene funzionante** o se di recente ha subito un **trapianto di rene**
- se è in emodialisi
- se ha un **restringimento delle arterie** (aterosclerosi), **angina pectoris** (dolore toracico dovuto a ridotta funzione cardiaca)

- se ha ‘stenosi della valvola mitralica o aortica’ (**restringimento delle valvole del cuore**) o ‘cardiomiopatia ipertrofica’ (**una patologia che provoca un ispessimento del muscolo cardiaco**);
- se è **diabetico**
- se ha avuto la **gota**
- se ha o ha avuto una **condizione allergica, asma** o una condizione che causa dolore alle articolazioni, arrossamento della pelle e febbre (**lupus eritematoso sistemico**);
- se ha **alti livelli di calcio** o bassi livelli di **potassio** o se è sottoposto ad una dieta povera di potassio;
- se ha bisogno di prendere un **anestetico** (anche dal dentista) o prima di un intervento chirurgico informi il medico o il personale sanitario che sta prendendo le compresse di Losartan Idroclorotiazide Sandoz.
- se soffre di **iperaldosteronismo primario** associato a aumentata secrezione di aldosterone da parte della ghiandola surrenale, causata da un'anomalia all'interno della ghiandola.

Si rivolga al medico prima di prendere Losartan Idroclorotiazide Sandoz:

- se sta assumendo uno dei seguenti medicinali usati per trattare la pressione alta del sangue:
 - un "ACE inibitore" (per esempio enalapril, lisinopril, ramipril), in particolare se soffre di problemi renali correlati al diabete..
 - **aliskiren**

Il medico può controllare la sua funzionalità renale, la pressione del sangue, e la quantità di elettroliti (ad esempio il potassio) nel sangue ad intervalli regolari.

Vedere anche quanto riportato alla voce "Non prenda Losartan Idroclorotiazide Sandoz "

Bambini e adolescenti

Non sono state stabilite la sicurezza e l'efficacia di Losartan Idroclorotiazide Sandoz nei bambini e negli adolescenti di età inferiore ai 18 anni. Losartan Idroclorotiazide Sandoz non deve essere somministrato a bambini e adolescenti.

Se è un **atleta** in procinto di sottoporsi a un **test anti-doping**, informi il medico, poiché Losartan Idroclorotiazide Sandoz contiene un principio attivo che può dare origine a risultati positivi in un test anti-doping.

Altri medicinali e Losartan Idroclorotiazide Sandoz

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha di recentemente assunto o potrebbe assumere altri medicinali. Il medico potrebbe ritenere necessario modificare la dose e / o prendere altre precauzioni se lei sta assumendo:

- litio (un medicinale usato per il **trattamento di mania o depressione**)
- **integratori contenenti potassio**
- **sostituti del sale contenenti potassio**
- **medicinali risparmiatori di potassio**

- altri **diuretici**
- alcuni **lassativi**
- medicinali usati per il trattamento della **gota**
- medicinali usati per **controllare il ritmo cardiaco**
- medicinali per il **diabete** (agenti orali o insulina)
- medicinali usati per **ridurre la pressione sanguigna**
- **steroidi**
- medicinali usati per il **trattamento dei tumori**
- **analgesici**
- medicinali usati per il **trattamento dell'artrite**.
- medicinali usati per trattare le **infezioni fungine**
- resine usate per trattare il **colesterolo alto** (ad. Colestiramina)
- medicinali per **rilassare i muscoli**
- **sonniferi**
- **medicinali oppioidi** (ad es. morfina)
- medicinali chiamati **amine pressorie** (ad es. **adrenalina**)
- **glicirrizina** (che si trova nella liquirizia)
- **un ACE-inibitore** o **aliskiren** (vedere anche quanto riportato alla voce: “Non prenda Losartan Idroclorotiazide Sandoz” e “Avvertenze e precauzioni”)

Se ha dubbi relativi a questi medicinali, consulti il medico.

Informi il medico dell'assunzione di Losartan Idroclorotiazide Sandoz quando è prevista una radiografia e la somministrazione di mezzi di contrasto iodati.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz con cibi e bevande

Si consiglia di non assumere alcol insieme a queste compresse: l'alcol e Losartan Idroclorotiazide Sandoz possono provocare un aumento dei reciproci effetti.

Eccessive quantità di sale nella dieta possono neutralizzare gli effetti di Losartan Idroclorotiazide Sandoz.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz può essere assunto con o senza cibo.

Gravidanza e allattamento

Gravidanza

Deve informare il medico se pensa di essere in stato di gravidanza (o se vi è la possibilità di dare inizio ad una gravidanza). Il medico di norma Le consiglierà di interrompere l'assunzione di Losartan Idroclorotiazide Sandoz prima di iniziare una gravidanza o non appena venga a conoscenza di essere in stato di gravidanza e Le consiglierà di assumere un altro medicinale al posto di Losartan Idroclorotiazide Sandoz. Losartan Idroclorotiazide Sandoz non è raccomandato in gravidanza e non deve essere assunto se si è in stato di gravidanza da più di 3 mesi, poiché esso può causare grave danno al bambino se preso dopo il terzo mese di gravidanza.

Allattamento

Informi il medico se sta allattando con latte materno o se deve cominciare ad allattare. Losartan Idroclorotiazide Sandoz non è raccomandato per le madri che stanno allattando e il medico può scegliere un altro trattamento se lei desidera allattare.

Chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non sono stati effettuati studi sugli effetti del medicinale sulla capacità di guidare veicoli e di utilizzare macchinari.

In alcuni pazienti che assumevano Losartan Idroclorotiazide Sandoz sono stati segnalati capogiri, se manifesta questi sintomi si astenga dalla guida di veicoli e dall'uso di macchinari.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz contiene lattosio

Se il medico le ha diagnosticato un'intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

3. COME PRENDERE LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Prenda sempre Losartan Idroclorotiazide Sandoz seguendo scrupolosamente le indicazioni del medico. Se ha dubbi deve consultare il medico o il farmacista. È importante continuare ad assumere Losartan Idroclorotiazide Sandoz fino a quando Le è stato prescritto dal medico, in modo da mantenere sotto facile controllo la pressione sanguigna.

Prenda le compresse con un bicchiere d'acqua, in concomitanza o meno con il cibo.

Uso negli adulti

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg compresse rivestite con film

La dose normale è pari a una compressa una volta al giorno. Se necessario il medico può aumentare il dosaggio fino a un massimo di 2 compresse una volta al giorno o una compressa di Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg / 25 mg compresse rivestite con film una volta al giorno.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg compresse rivestite con film

La dose normale è pari a una compressa una volta al giorno.

Uso negli anziani

Un aggiustamento del dosaggio non è normalmente necessario negli anziani.

Uso in pazienti con funzionalità renale compromessa ed in emodialisi

Di norma non è necessario alcun aggiustamento del dosaggio nel caso di problemi renali di entità moderata. Tuttavia, non assuma Losartan Idroclorotiazide Sandoz se la funzionalità renale è gravemente compromessa. Losartan Idroclorotiazide Sandoz non è raccomandato in pazienti in emodialisi.

Uso in pazienti con funzionalità epatica compromessa

Losartan Idroclorotiazide Sandoz deve essere usato con cautela in pazienti con una storia di compromissione epatica da lieve a moderata. Tuttavia, non assuma Losartan Idroclorotiazide Sandoz se la sua funzionalità epatica è gravemente compromessa (vedere paragrafo 2 “Non prenda Losartan Idroclorotiazide Sandoz”).

Uso nei bambini e negli adolescenti di età inferiore ai 18 anni

Losartan Idroclorotiazide Sandoz non deve essere somministrato ai bambini e agli adolescenti.

Uso in pazienti neri:

Può essere necessario un aggiustamento del dosaggio in quanto Losartan Idroclorotiazide Sandoz può essere **meno efficace in pazienti di razza nera rispetto ai pazienti di razza non nera**.

Se prende più Losartan Idroclorotiazide Sandoz di quanto deve

Se lei (o qualcun altro) ha preso più di una compressa in una sola volta, o se ritiene che un bambino abbia ingerito alcune compresse, contatti immediatamente il pronto soccorso dell'ospedale più vicino/il suo medico curante/un centro intossicazioni. I sintomi più probabili di sovradosaggio sono disturbi cardiaci e disidratazione. Porti con sé questo foglio illustrativo, le compresse eventualmente rimaste e la confezione o il contenitore, in modo che il personale sanitario possa capire subito quale medicinale sia stato assunto.

Se dimentica di prendere Losartan Idroclorotiazide Sandoz

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza di una o più compresse. Prenda semplicemente la dose successiva al solito orario.

Se interrompe il trattamento con Losartan Idroclorotiazide Sandoz

Se desidera interrompere il trattamento, consulti sempre prima il suo medico: può essere necessario che continui la terapia, anche se si sente meglio.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di Losartan Idroclorotiazide Sandoz, si rivolga al suo medico o al farmacista.

4. POSSIBILI EFFETTI INDESIDERATI

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

Se sperimenta uno dei seguenti sintomi, sospenda l'assunzione di Losartan Idroclorotiazide Sandoz e informi immediatamente il medico o si rechi presso il pronto soccorso dell'ospedale più vicino.

Una **grave reazione allergica** (eruzione cutanea, prurito, rigonfiamento di viso, labbra, bocca o gola che può provocare difficoltà a inghiottire o respirare).

Questo è un effetto indesiderato grave ma raro, che interessa più di un paziente su 10.000 ma meno di uno su 1000. Può richiedere urgente assistenza medica o il ricovero in ospedale.

Sono inoltre stati segnalati i seguenti effetti indesiderati

Comune (*interessano da 1 a 10 pazienti su 100*):

- tosse, infezione delle vie respiratorie superiori, congestione nasale, sinusite, disturbi del seno nasale
- diarrea, dolori addominali, nausea, indigestione
- dolori muscolari o crampi, dolore alle gambe e alla schiena
- insonnia, mal di testa, capogiri
- debolezza, stanchezza, dolore toracico
- aumento dei livelli di potassio nel sangue (che può provocare anomalie del ritmo cardiaco), diminuzione dei livelli di emoglobina.

Non comune (*interessano da 1 a 10 pazienti su 1000*):

- anemia, macchie rosse o brunastre sulla pelle (a volte specialmente su piedi, gambe, braccia e natiche, associate a dolori articolari, rigonfiamento di mani e piedi e dolore di stomaco), ecchimosi, riduzione della conta dei globuli bianchi, disturbi di coagulazione ed ecchimosi
- perdita dell'appetito, aumento dei livelli di acido urico o evidenza clinica di gotta, aumento dei livelli di zucchero nel sangue, livelli anormali di elettroliti nel sangue
- ansia, nervosismo, disturbi di panico (attacchi di panico ricorrenti), confusione, depressione, sogni anomali, disturbi del sonno, sonnolenza, compromissione della memoria
- formicolio o sensazioni simili, dolore alle estremità, tremore, capogiri, emicrania, svenimento
- visione offuscata, sensazione bruciante/urticante negli occhi, congiuntivite, peggioramento della vista, vedere le cose in giallo
- tintinnio, ronzio, rumore o clicchettio nelle orecchie
- bassa pressione sanguigna, che può essere associata a cambiamenti della postura (sensazione di stordimento o debolezza quando ci si alza), angina (dolore al torace), anomalie del battito cardiaco, accidente cerebrovascolare (TIA, "mini-ictus"), attacco cardiaco, palpitazioni
- infiammazione dei vasi sanguigni, spesso associata a eruzione cutanea o ecchimosi
- mal di gola, mancanza di respiro, bronchite, polmonite, acqua nei polmoni (che causa difficoltà di respirazione), sangue dal naso, naso che cola, congestione
- stipsi, flatulenza, disturbi gastrici, spasmi dello stomaco, nausea, vomito, secchezza del cavo orale, infiammazione di una ghiandola salivare, mal di denti
- ittero (ingiallimento degli occhi e della pelle), infiammazione del pancreas

- orticaria, prurito, infiammazione della pelle, eruzione cutanea, arrossamento della pelle, sensibilità alla luce, sindrome di Lyell (pelle che sembra bruciata e si squama), secchezza della pelle, rossore, sudorazione, perdita di capelli
- dolore a braccia, spalle, fianchi, ginocchia o altre articolazioni, rigonfiamento delle articolazioni, rigidità, dolore muscolare, debolezza o crampi
- minzione frequente anche di notte, funzionalità renale anormale, comprese infiammazione dei reni, infezione urinaria, presenza di zucchero nelle urine
- diminuzione del desiderio sessuale, impotenza
- gonfiore del viso, febbre.

Raro (*interessano da 1 a 10 pazienti su 10.000*):

- epatite (infiammazione del fegato), anomalie nelle analisi della funzionalità epatica.

Frequenza non nota

- danni muscolari negli adulti (fastidi o dolori insoliti che interessano i muscoli e si protraggono per un periodo superiore al previsto)
- alterazioni del gusto (disgeusia)

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. COME CONSERVARE LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Tenere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza, che è riportata sulla confezione, sul flacone o sul blister, dopo la dicitura SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg

Blister: Conservare a temperatura inferiore a 30°C.

Flacone: Conservare a temperatura inferiore a 30°C. Tenere il flacone ben chiuso per proteggere il medicinale dall'umidità.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg

Blister: Questo medicinale non richiede alcuna particolare precauzione di conservazione.

Flacone: Tenere il flacone ben chiuso per proteggere il medicinale dall'umidità.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. CONTENUTO DELLA CONFEZIONE E ALTRE INFORMAZIONI

Cosa contiene Losartan Idroclorotiazide Sandoz

I **principi attivi** sono losartan potassico e idroclorotiazide.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg contiene 50 mg di losartan potassico e 12,5 mg di idroclorotiazide.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg contiene 100 mg di losartan potassico e 25 mg di idroclorotiazide.

Gli **eccipienti** sono

Nucleo della compressa: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, amido di mais pregelatinizzato, magnesio stearato, silice colloidale anidra.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg

Film di rivestimento: ipromellosa, idrossipropilcellulosa, ferro ossido giallo (E172), titanio diossido (E171).

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg

Film di rivestimento: ipromellosa, idrossipropilcellulosa, ferro ossido giallo (E172), titanio diossido (E171), macrogol (400), talco.

Descrizione dell'aspetto di Losartan Idroclorotiazide Sandoz e contenuto della confezione

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg sono compresse rivestite con film rotonde, biconvesse, di colore giallo chiaro con diametro 8 mm.

Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg sono compresse rivestite con film rotonde, biconvesse, di colore giallo chiaro con diametro 10 mm.

Le compresse di Losartan Idroclorotiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg sono confezionate in blister in alluminio o in flaconi di plastica con tappo a vite.

Le compresse di Losartan Idroclorotiazide Sandoz 100 mg/25 mg sono confezionate in blister in alluminio o in flaconi di plastica con tappo a vite.

Blister: 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 e 100 compresse rivestite con film

Blister (dosi unitarie): 50 compresse rivestite con film

Flacone: 100, 250 compresse rivestite con film

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Sandoz Spa – Largo U. Boccioni, 1 – 21040 Origgio (VA)

Produttori responsabili del rilascio lotti

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, SI- 1526 Ljubljana, Slovenia

Lek S.A., Ul. Domaniewska 50 C, 02- 672 Warsaw, Polonia

Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, 39179 Barleben, Germania

Salutas Pharma GmbH, Dieselstrasse 5, 70839 Gerlingen, Germania

Questo medicinale è stato autorizzato negli stati membri dell'EEA con le seguenti denominazioni:

Austria:	Losartan-HCT Sandoz 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Belgio:	Co-Losartan Sandoz 50 mg/ 12,5 mg filmomhulde tabletten
Repubblica Ceca:	Sangona COMBI 50mg/12,5 mg
Danimarca:	Losartan Comp
Finlandia:	Losartan/Hydrochlorothiazide Sandoz 50 mg/ 12.5 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Francia:	LOSARTAN/ HYDROCHLOROTHIAZIDE Sandoz 50 mg/ 12,5 mg, comprimé pelliculé
Germania:	Losartan-HCT Sandoz 50 mg/ 12.5 mg Filmtabletten
Ungheria:	Losartan-HCT Sandoz 50/ 12,5 mg filmtabletta
Italia:	LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 50 mg + 12.5 mg compresse rivestite con film
Lituania:	Startizid comp 50/12,5 plevėle dengtos tabletės
Olanda:	Kaliumlosartan/ Hydrochloorthiazide Sandoz 50/ 12,5 mg, filmomhulde tabletten
Norvegia:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz
Polonia:	LAKEA HCT
Portogallo:	Losartan + Hidroclorotiazida Normal, 50 mg+ 12,5 mg Tablets
Romania:	LOSARTAN HCT SANDOZ 50mg/12,5 mg comprimate filmate
Repubblica Slovacca:	LAKEA comp 50mg/ 12,5mg film obalené tablety
Slovenia:	Lakea H 50 mg/ 12.5 mg filmsko obložene tablete
Spagna:	Losartan/ Hidroclorotiazida Salutas 50 mg/ 12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Svezia:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz
Regno Unito:	Losartan Potassium/ Hydrochlorothiazide 50 mg/ 12.5 mg Film-coated Tablets
Austria:	Losartan-HCT Sandoz 100 mg/25 mg - Filmtabletten
Belgio:	Co- Losartan Sandoz 100 mg/ 25 mg filmomhulde tabletten
Repubblica Ceca:	Sangona COMBI 100mg/25 mg
Danimarca:	Losartan Comp
Finlandia:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz 100 mg/ 25 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Francia:	LOSARTAN/ HYDROCHLOROTHIAZIDE Sandoz 100 mg/ 25 mg, comprimé pelliculé
Germania:	Losartan-HCT Sandoz 100 mg/ 25 mg Filmtabletten
Ungheria:	Losartan-HCT Sandoz 100/ 25 mg filmtabletta
Italia:	LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film
Lituania:	Startizid comp 100/25 mg plėvele dengtos tabletės
Olanda:	Kaliumlosartan/ Hydrochloorthiazide Sandoz 100/ 25 mg, filmomhulde tabletten
Norvegia:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz
Polonia:	LAKEA HCT
Portogallo:	Losartan + Hidroclorotiazida Normal, 100 mg+ 25 mg Tablets
Romania:	LOSARTAN HCT SANDOZ 100mg/25 mg comprimate filmate
Repubblica Slovacca:	Losartan Sandoz comp 100mg/ 25mg tablety
Slovenia:	LAKEA 100 mg/ 25 mg filmsko obložene tablete
Spagna:	Losartan/ Hidroclorotiazida Salutas 100 mg/ 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Svezia:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz
Regno Unito:	Losartan Potassium/ Hydrochlorothiazide 100mg/ 25 mg Film-coated Tablets

Questo foglio illustrativo è stato approvato per l'ultima volta nel