

Písomná informácia pre používateľa

Losartan Krka 25 mg
Losartan Krka 50 mg
Losartan Krka 100 mg
filmom obalené tablety
draselná soľ losartanu

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Losartan Krka a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť, predtým ako užijete Losartan Krka
3. Ako užívať Losartan Krka
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Losartan Krka
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Losartan Krka a na čo sa používa

Losartan patrí do skupiny liekov známych ako antagonisty receptorov angiotenzínu II. Angiotenzín II je látka produkovaná telom, ktorá sa viaže na receptory v krvných cievach, čo spôsobuje ich zúženie. To vedie k zvýšeniu krvného tlaku. Losartan zabraňuje väzbe angiotenzínu II na tieto receptory, čím spôsobuje uvoľnenie krvných ciev, čo následne znižuje krvný tlak. Losartan spomaľuje pokles funkcie obličiek u pacientov s vysokým krvným tlakom a cukrovkou 2. typu.

Losartan Krka sa používa:

- na liečbu vysokého krvného tlaku (hypertenzie) u dospelých pacientov, detí a dospievajúcich vo veku 6 – 18 rokov ,
- na ochranu obličiek u hypertenzných pacientov s cukrovkou 2. typu s laboratórnym dôkazom poruchy funkcie obličiek a proteinúriou $\geq 0,5$ g denne (ochorenie, pri ktorom moč obsahuje abnormálne množstvo bielkovín),
- na liečbu pacientov s chronickým zlyhávaním srdca, keď lekár nepovažuje liečbu určitými liekmi nazývanými inhibítory angiotenzín konvertujúceho enzýmu (ACE inhibítory, lieky používané na zníženie vysokého krvného tlaku) za vhodnú. Ak sa vaše zlyhávanie srdca stabilizovalo ACE inhibítorom, nemali by ste prejsť na losartan,
- u pacientov s vysokým krvným tlakom a zhrubnutím ľavej srdcovej komory sa preukázalo, že Losartan Krka znižuje riziko vzniku cievnej mozgovej príhody („indikácia LIFE“).

2. Čo potrebujete vedieť predtým ako užijete Losartan Krka

Neužívajte Losartan Krka

- ak ste alergický na losartan alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6.).
- ak máte ťažkú poruchu funkcie pečene,
- ak ste tehotná dlhšie ako 3 mesiace (je tiež lepšie vyhnúť sa užívaniu lieku Losartan Krka v skorom štádiu tehotenstva – pozri časť Tehotenstvo).
- ak máte cukrovku alebo poruchu funkcie obličiek a užívate liek na zníženie krvného tlaku obsahujúci aliskirén.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Losartan Krka, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Ak si myslíte, že ste tehotná (alebo môžete otehotnieť), musíte to povedať svojmu lekárovi. Losartan Krka sa neodporúča užívať v skorom štádiu tehotenstva a nesmie sa užívať, ak ste tehotná dlhšie ako 3 mesiace, pretože môže vážne poškodiť vaše dieťa, ak sa užíva v tomto období (pozri časť „Tehotenstvo“).

Je dôležité, aby ste predtým, ako začnete užívať Losartan Krka, svojho lekára informovali:

- ak sa u vás v minulosti vyskytol angioedém (opuch tváre, pier, hrdla a/alebo jazyka), (pozri tiež časť 4 „Možné vedľajšie účinky“),
- ak nadmerne vraciate alebo máte hnačku, čo vedie k extrémnemu úbytku tekutín a/alebo solí z tela,
- ak dostávate diuretiká (lieky, ktoré zvyšujú množstvo vody vylučované prostredníctvom obličiek) alebo máte diétu s obmedzením solí vedúcu k extrémnemu úbytku tekutín a solí z tela (pozri časť 3 „Dávkovanie v osobitných skupinách pacientov“),
- ak viete, že máte zúžené alebo upchaté krvné cievy ústiace do obličiek, alebo vám nedávno transplantovali obličku,
- ak máte poruchu funkcie pečene (pozri časti 2. „Neužívajte Losartan Krka“ a 3. „Dávkovanie v osobitných skupinách pacientov“),
- ak máte zlyhávanie srdca s poruchou funkcie obličiek alebo bez nej, alebo zároveň ťažké život ohrozujúce srdcové arytmie. Ak ste súčasne liečený betablokátorom, je potrebná osobitná opatrnosť.
- ak máte problémy so srdcovými chlopňami alebo srdcovým svalom,
- ak máte koronárnu chorobu srdca (spôsobenú znížením prietoku krvi v krvných cievach srdca) alebo mozgovocievne ochorenie (spôsobené znížením cirkulácie krvi v mozgu),
- ak máte primárny hyperaldosteronizmus (syndróm spojený so zvýšeným vylučovaním hormónu aldosterónu nadobličkami, spôsobený abnormalitou v žľaze),
- ak užívate niektoré z nasledujúcich liečiv, ktoré sa používajú na liečbu vysokého tlaku krvi:
 - inhibítor ACE (napríklad enalapril, lizinopril, ramipril), najmä ak máte problémy s obličkami súvisiace s cukrovkou,
 - aliskirén.

Lekár vám môže pravidelne kontrolovať funkciu obličiek, krvný tlak a množstvo elektrolytov (napríklad draslík) v krvi.

Pozri tiež informácie v časti „Neužívajte Losartan Krka“

- ak užívate iné lieky, ktoré môžu zvýšiť draslík v sére (pozri časť 2 „Iné lieky a Losartan Krka“).

Deti a dospelí

Použitie losartanu sa skúmalo u detí. Pre ďalšie informácie sa obráťte na svojho lekára.

Losartan sa neodporúča na liečbu u detí s ochorením obličiek alebo pečene, pretože u týchto pacientov sú dostupné iba obmedzené údaje. Losartan sa neodporúča používať u detí mladších ako 6 rokov, pretože sa nepreukázala účinnosť v tejto vekovej skupine pacientov.

Iné lieky a Losartan Krka

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Povedzte svojmu lekárovi, ak užívate doplnky draslíka, náhrady solí obsahujúce draslík, liečivá šetriace draslík ako sú niektoré diuretiká (napr. amilorid, triamteren, spironolaktón) alebo iné lieky, ktoré môžu zvyšovať hladinu draslíka v sére (napr. heparín, lieky obsahujúce trimetoprim), pretože táto kombinácia s Losartanom Krka sa neodporúča.

Buďte obzvlášť opatrný, ak počas liečby Losartanom Krka užívate nasledujúce lieky:

- iné lieky na zníženie krvného tlaku, pretože tieto vám môžu dodatočne znížiť krvný tlak. Krvný tlak môže znížiť aj niektorý z nasledujúcich liekov/niektorá z liekových skupín: tricyklické antidepresíva, antipsychotiká, baklofén, amifostín.
- nesteroidné protizápalové lieky, ako sú indometacín, vrátane inhibítorov COX-2 (liekov, ktoré tlmia zápal a môžu sa použiť na úľavu od bolesti), pretože tieto môžu oslabiť účinok losartanu na zníženie krvného tlaku.

Lekár vám možno bude musieť zmeniť dávku a/alebo urobiť iné opatrenia:

- Ak užívate inhibítor ACE alebo aliskirén (pozri tiež informácie v častiach „Neužívajte Losartan Krka“ a „Upozornenia a opatrenia“).

Ak máte poruchu funkcie obličiek, súbežné použitie týchto liekov môže viesť k zhoršeniu funkcie obličiek.

Lieky obsahujúce lítium sa nesmú užívať v kombinácii s losartanom bez dôkladného dohľadu vášho lekára. Môžu byť vhodné osobitné preventívne opatrenia (napr. krvné testy).

Losartan Krka a jedlo a nápoje

Losartan Krka môžete užívať s jedlom alebo bez jedla.

Tehotenstvo a dojčenie

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojim lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Tehotenstvo

Ak si myslíte, že ste tehotná (alebo môžete otehotnieť), musíte to povedať svojmu lekárovi. Váš lekár vám predtým, ako otehotníte alebo hneď ako sa dozviete, že ste tehotná, odporučí ukončiť užívanie Losartanu Krka a namiesto neho poradí iný liek. Losartan Krka sa neodporúča užívať na začiatku tehotenstva a nesmie sa užívať, ak ste tehotná dlhšie ako 3 mesiace, pretože jeho užívanie po treťom mesiaci tehotenstva môže spôsobiť vážne poškodenie dieťaťa.

Dojčenie

Ak dojčíte alebo plánujete začať dojčiť, povedzte to svojmu lekárovi. Losartan Krka sa neodporúča matkám, ktoré dojčia a váš lekár môže pre vás zvoliť inú liečbu, ak si želáte dojčiť. Obzvlášť, ak je vaše dieťa novorodenec alebo narodené predčasne.

Predtým, ako začnete užívať akýkoľvek liek, poraďte sa so svojim lekárom alebo lekárnikom.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Neuskutočnili sa žiadne štúdie o účinkoch na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. Nie je pravdepodobné, že by losartan ovplyvnil vašu schopnosť viesť vozidlo alebo obsluhovať stroje. Avšak tak, ako pri iných liekoch používaných na liečbu vysokého krvného tlaku, losartan môže u niektorých osôb spôsobiť závrat a ospalosť. Ak u vás dôjde k závratu alebo ospalosti, poraďte sa so svojim lekárom skôr, ako sa pokúsite o takúto aktivitu.

Losartan Krka obsahuje laktózu (mliečny cukor)

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

3. Ako užívať Losartan Krka

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste ničím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika. O vhodnej dávke Losartanu Krka rozhodne lekár na základe vášho ochorenia a toho, či užívate iné lieky. Je dôležité pokračovať v užívaní Losartanu Krka tak dlho, ako vám ho lekár predpisuje, aby sa zaistila plynulá kontrola vášho krvného tlaku.

Losartan Krka je dostupný v nasledujúcich silách: 25 mg, 50 mg a 100 mg.
Losartan Krka 25 mg filmom obalené tablety sa môžu rozdeliť na rovnaké dávky.

Dospelí pacienti s vysokým krvným tlakom

Liečba zvyčajne začína dávkou 50 mg losartanu (jedna tableta Losartanu Krka 50 mg) raz denne. Maximálny účinok na zníženie krvného tlaku sa má dosiahnuť v priebehu 3-6 týždňov po začatí liečby. U niektorých pacientov je možné neskôr dávku zvýšiť na 100 mg losartanu (dve tablety Losartanu Krka 50 mg) raz denne.

Ak máte dojem, že účinok losartanu je príliš silný alebo príliš slabý, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Použitie u detí a dospelých

Deti vo veku menej ako 6 rokov

Losartan Krka sa neodporúča u detí vo veku menej ako 6 rokov, pretože nebola preukázaná jeho účinnosť v tejto vekovej skupine.

Deti a dospelí vo veku 6 až 18 rokov

Odporúčaná začiatková dávka u pacientov s hmotnosťou medzi 20 až 50 kg je 0,7 mg losartanu na kg telesnej hmotnosti podaná raz denne (až do 25 mg Losartanu Krka). Ak nie je krvný tlak dostatočne kontrolovaný, lekár môže dávku zvýšiť.

Iná forma tohto lieku môže byť pre deti vhodnejšia; poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Dospelí pacienti s vysokým krvným tlakom a cukrovkou 2. typu

Liečba zvyčajne začína 50 mg losartanu (jedna tableta Losartanu Krka 50 mg) raz denne. Dávku je možné neskôr zvýšiť na 100 mg losartanu (dve tablety Losartanu Krka 50 mg) raz denne, v závislosti od odpovede krvného tlaku.

Losartan sa môže podávať s inými liekmi na zníženie krvného tlaku (napr. diuretikami, blokátormi vápnikového kanála, alfa- alebo betablokátormi a centrálné účinkujúcimi liečivami) ako aj s inzulínom a inými bežne používanými liekmi, ktoré znižujú hladinu glukózy v krvi (napr. sulfonylmočoviny, glitazóny a inhibítormi glukozidázy).

Dospelí pacienti so zlyhávaním srdca

Liečba zvyčajne začína dávkou 12,5 mg losartanu (polovica tablety Losartanu Krka 25 mg) raz denne. Vo všeobecnosti sa má dávka postupne každý týždeň zvyšovať (t.j. 12,5 mg denne počas prvého týždňa, 25 mg denne počas druhého týždňa, 50 mg denne počas tretieho týždňa, 100 mg denne počas štvrtého týždňa, 150 mg denne počas piateho týždňa) až na udržiavaciu dávku stanovenú vašim lekárom. Môže sa použiť maximálna dávka 150 mg losartanu (napríklad tri tablety Losartanu Krka 50 mg alebo jedna tableta Losartanu Krka 100 mg a Losartanu Krka 50 mg) raz denne.

Pri liečbe zlyhávania srdca sa losartan zvyčajne kombinuje s diuretikom (liekom, ktorý zvyšuje množstvo vody vylučovanej obličkami) a/alebo digitálisom (liekom, ktorý posilňuje srdce a zvyšuje jeho výkonnosť) a/alebo betablokátorom.

Dávkovanie v osobitných skupinách pacientov

Lekár môže u niektorých pacientov, ako sú napr. pacienti liečení vysokými dávkami diuretík, pacienti s poruchou funkcie pečene alebo pacienti starší ako 75 rokov, odporučiť nižšiu dávku, najmä na začiatku

liečby. Použitie losartanu sa neodporúča u pacientov s ťažkou poruchou funkcie pečene (pozri časť „Neužívajte Losartan Krka“).

Podávanie

Tablety sa majú prehltnúť a zapíť pohárom vody. Snažte sa užívať svoju dennú dávku v približne rovnakom čase každý deň. Je dôležité, aby ste pokračovali v užívaní Losartanu Krka, pokiaľ vám lekár nepovie inak.

Ak užíjete viac Losartanu Krka, ako máte

Ak ste náhodne užili príliš veľa tabliet, okamžite sa spojte so svojim lekárom. Príznaky predávkovania sú nízky krvný tlak, zvýšený tep a prípadne znížený tep.

Ak zabudnete užiť Losartan Krka

Ak náhodne vynecháte dennú dávku, užite nasledujúcu dávku v obvyklom čase. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú tabletu.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ak sa u vás vyskytne nasledovné, prestaňte užívať tablety losartanu a okamžite sa obráťte na svojho lekára alebo navštívte pohotovostné oddelenie v najbližšej nemocnici:

Ťažká alergická reakcia (vyrážka, svrbenie, opuch tváre, pier, úst alebo hrdla, čo môže spôsobiť ťažkosti pri prehltaní alebo dýchaní).

Toto je závažný, ale zriedkavý vedľajší účinok, ktorý postihuje viac ako 1 z 10 000 pacientov, ale menej ako 1 z 1 000 pacientov. Môže byť potrebná rýchla lekárska pomoc alebo hospitalizácia.

Pri používaní losartanu boli hlásené nasledujúce vedľajšie účinky:

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 ľudí):

- závrat,
- nízky krvný tlak (najmä po nadmernom úbytku vody z organizmu v krvných cievach, napr. u pacientov s ťažkým zlyhávaním srdca alebo pri liečbe vysokou dávkou diuretík),
- ortostatické účinky závislé od dávky, ako je zníženie krvného tlaku vyskytujúce sa po vstávaní z ľahu alebo zo sedu,
- slabosť,
- únava,
- príliš málo cukru v krvi (hypoglykémia),
- príliš veľa draslíka v krvi (hyperkaliémia),
- zmeny vo funkcii obličiek vrátane zlyhania obličiek,
- znížené množstvo červených krviniek (anémia),
- zvýšenie močoviny v krvi, zvýšenie kreatinínu a draslíka v sére u pacientov so zlyhávaním srdca.

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 ľudí):

- ospalosť,
- bolesť hlavy,
- poruchy spánku,
- pocit búšenia srdca (palpitácie),
- silná bolesť na hrudníku (angína pectoris),

- dýchavičnosť (dyspnoe),
- bolesť brucha,
- zápcha,
- hnačka,
- nutkanie na vracanie,
- vracanie,
- žihľavka (urtikária),
- svrbenie (pruritus),
- vyrážka,
- lokalizovaný opuch (edém),
- kašeľ.

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 ľudí):

- precitlivenosť,
- angioedém (alergická reakcia),
- zápal krvných ciev (vaskulitída vrátane Henoch-Schönleinovej purpury),
- pocit znecitlivenia alebo trpnutia (parestézia),
- mdloby (synkopa),
- veľmi rýchly a nepravidelný srdcový tep (atriálna fibrilácia),
- mozgová príhoda (mŕtvica),
- zápal pečene (hepatitída),
- zvýšenie hladín alanínaminotransferázy (ALT) v krvi, ktoré sa zvyčajne upraví po prerušení liečby.

Neznáme (frekvencia výskytu sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- znížené množstvo trombocytov (trombocytopenia),
- migréna,
- abnormality funkcie pečene,
- bolesť svalov a kĺbov,
- príznaky podobné chrípke,
- bolesť chrbta a infekcia močových ciest,
- zvýšená citlivosť na slnko (fotosenzitivita),
- nevysvetliteľná bolesť svalov s tmavým (farby čaju) močom (rabdomyolýza),
- impotencia,
- zápal pankreasu (pankreatitída),
- nízke hladiny sodíka v krvi (hyponatriémia),
- depresia,
- malátnosť (pocit choroby),
- zvonenie, bzučanie, hučanie alebo cvakanie v ušiach (tinnitus),
- poruchy chuti (dysgeúzia).

Vedľajšie účinky u detí sú podobné vedľajším účinkom pozorovaným u dospelých.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, alebo lekárnik. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Losartan Krka

Uchovávajúte tento liek mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na obale po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Uchovávajte blister v papierovej škatuľke na ochranu pred vlhkosťou.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Losartan Krka obsahuje

- Liečivo je losartan vo forme draselnej soli. Každá filmom obalená tableta obsahuje 25 mg/50 mg/100 mg draselnej soli losartanu, čo zodpovedá 22,9 mg/45,8 mg/91,5 mg losartanu.
- Ďalšie zložky Losartanu Krka 25 mg filmom obalených tabliet sú: celulóзовý prášok, monohydrát laktózy, predželatinovaný kukuričný škrob, kukuričný škrob, mikrokryštalická celulóza, koloidný oxid kremičitý bezvodý (E551), stearát horečnatý (E470b) v jadre tablety a hypromelóza 6 cP (E464), mastenec, propylénglykol, chinolínová žltá (E104), oxid titaničitý (E171) v obalovej vrstve.
- Ďalšie zložky Losartanu Krka 50 mg filmom obalených tabliet a Losartanu Krka 100 mg filmom obalených tabliet sú: celulóзовý prášok, monohydrát laktózy, predželatinovaný kukuričný škrob, kukuričný škrob, mikrokryštalická celulóza, koloidný oxid kremičitý bezvodý (E551), stearát horečnatý (E470b) v jadre tablety a hypromelóza 6 cP (E464), mastenec, propylénglykol, oxid titaničitý (E171) v obalovej vrstve. Pozri časť 2 „Losartan Krka obsahuje laktózu“.

Ako vyzerá Losartan Krka a obsah balenia

Losartan Krka 25 mg filmom obalené tablety: žlté oválne (rozmery: 8,5 mm x 4,5 mm) mierne obojstranne vypuklé tablety s deliacou ryhou.

Losartan Krka 50 mg filmom obalené tablety: biele okrúhle (priemer: 7,9 – 8,2 mm) mierne obojstranne vypuklé tablety so skosenými hranami a s deliacou ryhou. Deliaci ryha nie je určená na rozlomenie tablety.

Losartan Krka 100 mg filmom obalené tablety: biele oválne (rozmery: 15 mm x 8 mm) mierne obojstranne vypuklé tablety.

Losartan Krka 25 mg filmom obalené tablety sú dostupné v papierovej škatuľke s 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 alebo 100 tabletami v blistroch po 7, 10, 14 alebo 15 tabliet.

Losartan Krka 50 mg filmom obalené tablety sú dostupné v papierovej škatuľke s 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 alebo 100 tabletami v blistroch po 7, 10, 14 alebo 15 tabliet.

Losartan Krka 100 mg filmom obalené tablety sú dostupné v papierovej škatuľke s 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 alebo 100 tabletami v blistroch po 7, 10, 14 alebo 15 tabliet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

Výrobcovia

1. KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko
2. TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Germany

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Názov členského štátu	Názov lieku
Česká republika, Maďarsko, Írsko, Poľsko, Slovinsko, Slovensko	Losartan Krka
Nemecko	Losartan-Kalium TAD
Holandsko	Losartan kalium HCS

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v novembri 2021.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <http://www.sukl.sk>.