

PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO UŽIVATELE

Sangona Combi 50 mg/12,5 mg potahované tablety
Sangona Combi 100 mg/25 mg potahované tablety
losartanum kalicum/hydrochlorothiazidum

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Sangona Combi a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Sangona Combi užívat
3. Jak se přípravek Sangona Combi užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Sangona Combi uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Sangona Combi a k čemu se používá

Draselná sůl losartanu patří do skupiny léků nazývaných antagonisté receptorů pro angiotenzin II. Tyto léky způsobují uvolnění cév a tím snižují krevní tlak.

Hydrochlorothiazid patří do skupiny léků nazývaných diuretika (močopudné léky, léky na odvodnění).

Hydrochlorothiazid působí na ledviny, které vylučují více tekutin a soli. Toto také pomáhá snižovat krevní tlak.

Sangona Combi 50 mg/12,5 mg:

Tablety se užívají k léčbě vysokého krevního tlaku. Kombinace losartanu a hydrochlorothiazidu je vhodnou alternativou pro pacienty, kteří by jinak museli být léčeni draselnou solí losartanu a hydrochlorothiazidem užívanými v samostatných tabletách.

Sangona Combi 100 mg/25 mg:

Tablety se užívají k léčbě vysokého krevního tlaku u pacientů, kteří reagovali nedostatečně na léčbu přípravkem Sangona Combi 50 mg/12,5 mg potahované tablety.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Sangona Combi užívat

Neužívejte přípravek Sangona Combi, jestliže:

- jste **alergický(á)** na *losartan*, *hydrochlorothiazid* nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6)
- jste **alergický(á)** na *látky odvozené od sulfonamidů* (např. jiné thiazidy, některé antibakteriální léky jako např. kotrimoxazol; nejste-li si jistý(á), zeptejte se svého lékaře)

- **jste déle než 3 měsíce těhotná** (je také lepší vyhnout se užívání přípravku Sangona Combi v časném těhotenství – viz bod „Těhotenství“)
- máte závažnou **poruchu činnosti jater**
- máte závažnou **poruchu činnosti ledvin** nebo pokud máte ledviny, které nevytvářejí žádnou moč
- máte **nízké hladiny draslíku, nízké hladiny sodíku** nebo **vysoké hladiny vápníku**, které nelze upravit léčbou
- trpíte **dnou**
- máte cukrovku (diabetes) nebo poruchu funkce ledvin a jste léčen(a) přípravkem ke snížení krevního tlaku obsahujícím aliskiren.

Pokud si myslíte, že se Vás týká kterákoli z výše uvedených okolností, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Sangona Combi se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Pokud máte za to, že jste (nebo byste mohla být) těhotná, musíte to říci svému lékaři. Přípravek Sangona Combi se nedoporučuje v časném těhotenství, přičemž pokud jste těhotná déle než 3 měsíce, užívat se nesmí, protože pokud by se používal v tomto stádiu, mohlo by to vážně poškodit Vaše dítě (viz bod „Těhotenství“).

Před užíváním přípravku Sangona Combi je důležité informovat Vašeho lékaře:

- jestliže jste **v minulosti byl(a) postižen(a) otokem obličeje, rtů, hrdla nebo jazyka**
- jestliže užíváte **diuretika (močopudné léky, léky na odvodnění)**
- máte-li **dietu s omezeným příjmem soli**
- jestliže **silně zvracíte** a/nebo máte-li **průjem** nebo jste silně zvracel(a) nebo měl(a) průjem v nedávné minulosti
- jestliže trpíte **srdečním selháním**
- jestliže trpíte **poruchou funkce jater** (viz bod 2 „Neužívejte přípravek Sangona Combi“)
- jestliže máte **zúžené tepny do ledvin** (stenózu renální arterie) nebo pokud máte **pouze jednu fungující ledvinu** nebo pokud Vám v nedávné době byla **transplantována ledvina**
- jestliže jste na **hemodialýze**
- jestliže trpíte **zúžením tepen** (aterosklerózou), **anginou pectoris** (bolestmi na hrudi v důsledku špatné funkce srdce)
- jestliže máte stenózu aortální nebo mitrální chlopně (**zúžení srdečních chlopní**) nebo trpíte hypertrofickou kardiomyopatií (chorobou způsobující **zbytnění srdečního svalu**)
- jste-li **diabetik/diabetička** (trpíte-li cukrovkou)
- jestliže jste měl(a) **dnou**
- jestliže máte nebo jste měl(a) nějaký **alergický stav, astma** nebo onemocnění způsobující bolesti kloubů, kožní vyrážky a horečku (systémový **lupus erythematodes**)
- jestliže jste v minulosti při užívání hydrochlorothiazidu měl(a) dechové nebo plicní obtíže (včetně zánětu nebo tekutiny v plicích). Pokud se u Vás po užití přípravku Sangona Combi objeví závažná dušnost nebo potíže s dýcháním, okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.
- jestliže máte **vysoké hladiny vápníku** nebo **nízké hladiny draslíku** nebo máte-li **dietu s omezeným příjmem draslíku**
- je-li nutné, abyste dostal(a) **anestetikum** (i u zubaře), před chirurgickým výkonem nebo pokud máte podstoupit testy na kontrolu funkce příštích tělísek, musíte lékaře nebo zdravotnický personál informovat o tom, že užíváte přípravek obsahující draselnou sůl losartanu a hydrochlorothiazid
- jestliže trpíte **primárním hyperaldosteronismem** (syndrom spojený se zvýšenou sekrecí hormonu aldosteronu v nadledvinách, způsobenou abnormalitami v této žláze)
- jste prodělal(a) rakovinu kůže nebo se Vám na kůži během léčby objevila neočekávaná poškození. Léčba hydrochlorothiazidem, zejména dlouhodobé užívání vysokých dávek, může zvýšit riziko

vzniku některých typů rakoviny kůže a rtů (nemelanomový kožní nádor). Během užívání přípravku Sangona Combi si chraňte kůži před expozicí slunečnímu nebo ultrafialovému záření

- pokud se u Vás objevilo snížení vidění nebo bolest oka. Může se jednat o příznaky prosáknutí cévnatky nebo o zvýšený tlak v oku a může k němu dojít během hodin až týdnů po použití přípravku Sangona Combi. Bez léčby může dojít k trvalé ztrátě zraku. Jestliže jste v minulosti měl(a) alergii na penicilin nebo sulfonamidy, můžete být ve zvýšeném riziku.
- pokud užíváte některý z následujících přípravků používaných k léčbě **vysokého krevního tlaku**:
 - **inhibitor ACE** (například enalapril, lisinopril, ramipril), a to zejména pokud máte problémy s ledvinami související s diabetem.
 - **aliskiren**.

Váš lékař může v pravidelných intervalech kontrolovat funkci ledvin, krevní tlak a množství elektrolytů (např. draslíku) v krvi.

Viz také informace v bodě „Neužívejte přípravek Sangona Combi, jestliže“.

Poradte se se svým lékařem, jestliže se u Vás po užití přípravku Sangona Combi objeví bolest břicha, pocit na zvracení, zvracení nebo průjem. Váš lékař rozhodne o další léčbě. Nepřestávejte užívat přípravek Sangona Combi bez rady s lékařem.

Děti a dospívající

Bezpečnost a účinnost přípravku Sangona Combi u dětí a dospívajících mladších 18 let nebyla stanovena. Přípravek Sangona Combi by neměl být podáván dětem a dospívajícím.

Jste-li sportovec podstupující dopingové testy, sdělte to svému lékaři, protože přípravek Sangona Combi obsahuje léčivou látku, která může vést k pozitivním výsledkům dopingového testu.

Další léčivé přípravky a přípravek Sangona Combi

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. Možná bude nutné, aby Váš lékař změnil Vaši dávku a/nebo udělal jiná opatření, pokud užíváte:

- lithium (lék na **léčbu mánie** nebo **deprese**)
- **potravinové doplňky s obsahem draslíku**
- náhražky **solí obsahující draslík**
- **léky šetřící draslík**
- jiná diuretika (**močopudné léky, léky na odvodnění**)
- některá **projímadla**
- léky pro léčbu **dny**
- léky na úpravu **srdečního rytmu**
- léky na léčbu **diabetu (cukrovky)** (ústý užívané léky, nebo insuliny)
- léky na **snížení krevního tlaku**
- **steroidy**
- léky na léčbu **nádorových onemocnění**
- **léky proti bolestem**
- **léky k léčbě artrózy**
- léky proti **plísňovým infekcím**
- pryskyřice používané při **vysokých hladinách cholesterolu** (např. cholestyramin)
- léky, jež **uvolňují napětí svalů**
- **léky k navození nebo udržení spánku**
- **léky ze skupiny opioidů** (např. morfin)
- léky ze skupiny tzv. „presorických aminů“ (např. **adrenalin**)
- **kyselinu glycyrrhizinovou** (obsaženou v kořenu lékořice)

- **inhibitory ACE** nebo **aliskiren** (viz také informace v bodě “Neužívejte přípravek Sangona Combi, jestliže” a “Upozornění a opatření”).

Prosím, informujte svého lékaře, že užíváte přípravek Sangona Combi, pokud budete podstupovat radiografickou proceduru a budou Vám podávány kontrastní látky.

Sangona Combi s jídlem a pitím

Doporučuje se, abyste při užívání tablet nepil(a) alkoholické nápoje: alkohol a Sangona Combi mohou vzájemně zesilovat své účinky.

Příjem nadměrného množství kuchyňské soli může zeslabit účinek přípravku Sangona Combi.

Sangona Combi lze užívat s jídlem i nalačno.

Těhotenství a kojení

Těhotenství

Pokud máte za to, že jste (nebo byste mohla být) těhotná, musíte to říci svému lékaři. Váš lékař Vám obvykle doporučí, abyste přípravek Sangona Combi přestala užívat ještě před otěhotněním nebo jakmile zjistíte, že jste těhotná a místo něj Vám doporučí jiný lék. Přípravek Sangona Combi se v těhotenství nedoporučuje, přičemž pokud jste těhotná déle než 3 měsíce, užívat se nesmí, protože pokud by se používal po třetím měsíci těhotenství, mohlo by to vážně poškodit Vaše dítě.

Kojení

Pokud kojíte nebo hodláte začít kojit, informujte o tom svého lékaře. Přípravek Sangona Combi se kojícím matkám nedoporučuje, přičemž Váš lékař Vám může vybrat jinou léčbu, pokud si přejete kojit.

Poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoliv lék.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Při zahájení léčby tímto lékem nesmíte provádět úkoly, které mohou vyžadovat zvláštní pozornost (například řízení automobilu nebo obsluha nebezpečných strojů), dokud nebudete vědět, jak tento lék snášíte.

Přípravek Sangona Combi obsahuje laktosu.

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poradte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

3. Jak se přípravek Sangona Combi užívá

Přípravek Sangona Combi vždy užívejte přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem. Váš lékař rozhodne o vhodné dávce přípravku Sangona Combi v závislosti na Vašem stavu a zdali užíváte i jiné léky. Je důležité, abyste pokračoval(a) v užívání přípravku Sangona Combi tak dlouho, jak určí Váš lékař, aby byla zachována plynulá úprava Vašeho krevního tlaku.

Tabletu spolkněte a zapijte sklenkou vody. Tablety lze užívat s jídlem i nalačno.

Použití u dospělých

Sangona Combi 50 mg/12,5 mg:

Obvyklé dávkování je jedna tableta jednou denně. Je-li to nutné, může Vám lékař dávkování zvýšit maximálně na 2 tablety jednou denně nebo na jednu tabletu přípravku *Sangona Combi 100 mg/25 mg*, jednou denně.

Sangona Combi 100 mg/25 mg:

Obvyklé dávkování je jedna tableta jednou denně.

Použití přípravku u starších pacientů

U starších pacientů není nutné dávky upravovat.

Použití při poruše funkce ledvin a hemodialýze

Při středně závažných problémech s ledvinami není obvykle úprava dávky nutná. Přípravek Sangona Combi však neužívejte, pokud jsou funkce Vašich ledvin silně zhoršeny. Přípravek Sangona Combi se nedoporučuje pacientům na hemodialýze.

Použití při poruše funkce jater

Přípravek Sangona Combi se musí pacientům s mírnou až středně závažnou poruchou funkce jater v anamnéze podávat opatrně. Pokud jsou však funkce Vašich jater silně zhoršeny, přípravek Sangona Combi neužívejte (viz bod 2. "Neužívejte přípravek Sangona Combi").

Použití u dětí a dospívajících

Přípravek Sangona Combi se nemá podávat dětem a dospívajícím mladším 18 let.

Použití u černošských pacientů

Může být nutná úprava dávkování, protože přípravek Sangona Combi může být u černošských pacientů méně účinný než u pacientů nečernošských.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Sangona Combi, než jste měl(a)

V případě předávkování se ihned obraťte na svého lékaře, aby bylo možno Vám urychleně poskytnout lékařskou pomoc. Předávkování může navodit prudký pokles krevního tlaku, bušení srdce, zpomalený tep, změny složení krve a dehydrataci.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Sangona Combi

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou tabletu. Užíjte svou příští dávku v obvyklou dobu.

Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Sangona Combi

Chcete-li přestat užívat tento léčivý přípravek, vždy se nejprve poradte s lékařem. Může být nutné pokračovat v užívání tohoto léčivého přípravku, i když se cítíte dobře.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Přípravek Sangona Combi přestaňte užívat a ihned uvědomte svého lékaře nebo vyhledejte lékařskou pohotovost v nejbližší nemocnici, pokud se u Vás vyskytne:

- **závažná alergická reakce** (vyrážka, svědění, otok obličeje, rtů, úst nebo hrdla, který může ztížit polykání nebo dýchání).

Jde o vzácný, ale závažný nežádoucí účinek, který postihuje více než 1 z 10 000 pacientů, ale méně než 1 z 1 000 pacientů. Můžete potřebovat naléhavou lékařskou pomoc nebo hospitalizaci.

- **akutní respirační tíseň** (známky zahrnují závažnou dušnost, horečku, slabost a zmatenost).

Jde o velmi vzácný nežádoucí účinek (může postihnout až 1 z 10 000 pacientů).

Hlášeny byly tyto nežádoucí účinky:

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů):

- kašel, infekce horních cest dýchacích, zduření nosní sliznice, sinusitida (zánět vedlejších nosních dutin), onemocnění dutin
- průjem, bolesti v břiše, pocit na zvracení, zažívací obtíže
- bolesti svalů nebo křeče, bolesti nohou, bolesti zad
- nespavost, bolesti hlavy, závratě
- slabost, únava, bolesti na hrudi
- zvýšené hladiny draslíku (jež mohou vyvolat abnormality srdečního rytmu), snížené hladiny hemoglobinu
- změny ve funkci ledvin, včetně selhání ledvin
- příliš nízká hladina cukru v krvi (hypoglykémie).

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů):

- anémie, červené nebo hnědavé skvrny na pokožce (někdy zejména na nohou, pažích a hýždích, s bolestmi kloubů, otokem rukou a nohou a bolestmi žaludku), tvorba modřin, pokles počtu bílých krvinek, problémy se srážlivostí krve, snížený počet krevních destiček
- ztráta chuti k jídlu, vysoké hladiny kyseliny močové v krvi nebo zjevná dna, vysoké hladiny krevního cukru, abnormální hladiny elektrolytů v krvi
- úzkost, nervozita, panická porucha (opakující se záchvaty paniky), zmatenost, deprese, abnormální sny, poruchy spánku, ospalost, poruchy paměti
- mravenčení nebo podobné pocity, bolesti v končetinách, třes, migréna, mdloby
- neostré vidění, pálení nebo štípání v očích, zánět spojivek, zhoršení zraku, žluté vidění
- zvonění, bzučení, vrčení nebo cvakání v uších, vertigo (závrať)
- nízký krevní tlak, k jehož poklesu může docházet při změnách polohy (závrať nebo slabost při vzpřímení těla), angina pectoris (bolest na hrudi), abnormální srdeční tep, cerebrovaskulární příhoda (TIA, „minimrtvice“), srdeční infarkt, bušení srdce
- zánět krevních cév, často spojený s kožní vyrážkou nebo tvorbou modřin
- bolesti v krku, dušnost, bronchitida (zánět průdušek), pneumonie (zánět plic), voda na plicích (což způsobuje dechové obtíže), krvácení z nosu, výtok z nosu, ucpaný nos
- zácpa, plynatost, žaludeční nevolnost, křečovitě bolesti v žaludku, zvracení, sucho v ústech, zánět slinné žlázy, bolesti zubů
- žloutenka (zežloutnutí očního bělma a kůže), zánět slinivky břišní
- kopřivka, svědění, zánět kůže, vyrážka, zarudnutí kůže, citlivost na světlo, Lyellův syndrom (kůže, která vypadá jako opařená a odlupuje se), suchá kůže, návaly horka, pocení, vypadávání vlasů
- bolesti v pažích, ramenou, kyčlích, kolenou nebo jiných kloubech, otok kloubů, ztuhlost, svalová slabost
- časté močení i v noci, abnormální funkce ledvin včetně zánětu ledvin, infekce močových cest, cukr v moči
- snížená pohlavní touha, impotence
- otok obličeje, lokalizovaný otok (edém), horečka.

Vzácné (mohou postihnout až 1 z 1 000 pacientů)

- hepatitida (zánět jater), abnormální hodnoty jaterních testů
- intestinální angioedém: otok střeva s určitými příznaky, například bolestí břicha, pocitem na zvracení, zvracením a průjmem.

Není známo (četnost výskytu z dostupných údajů nelze určit):

- příznaky podobné chřipce
- nevysvětlitelná svalová bolest s tmavou (čajově zbarvenou) močí (rhabdomyolýza)
- nízké hladiny sodíku v krvi (hyponatrémie)
- obecně pocit nevolnosti (malátnost)
- poruchy chuti (dysgeuzie)
- rakovina kůže a rtů (nemelanomový kožní nádor)
- krátkozrakost
- snížení vidění nebo bolest očí z důvodu vysokého tlaku (možné příznaky prosáknutí cévnatky – choroidální efuze) nebo akutního glaukomu s uzavřeným úhlem (zelený zákal).

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, webové stránky:

www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Sangona Combi uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na kartonové krabici/lahvičce/blistru za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

50 mg/12,5 mg potahované tablety:

Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

100 mg/25 mg potahované tablety:

Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Sangona Combi obsahuje

Léčivými látkami jsou draselná sůl losartanu (*losartanum kalicum*) a hydrochlorothiazid (*hydrochlorothiazidum*).

Sangona Combi 50 mg/12,5 mg: Jedna potahovaná tableta obsahuje losartanum kalicum 50 mg a hydrochlorothiazidum 12,5 mg.

Sangona Combi 100 mg/25 mg: Jedna potahovaná tableta obsahuje losartanum kalicum 100 mg a hydrochlorothiazidum 25 mg.

Pomocnými látkami jsou:

Jádro tablety: monohydrát laktosy, mikrokrytalická celulóza, předbobtnalý kukuřičný škrob, magnesium-stearát, koloidní bezvodý oxid křemičitý.

50 mg/12,5 mg potahované tablety

Potah tablety: hypromelosa, hyprolosa, žlutý oxid železitý (E172), oxid titaničitý (E171).

100 mg/25 mg potahované tablety

Potah tablety: hypromelosa, hyprolosa, žlutý oxid železitý (E172), oxid titaničitý (E171), makrogol (400), mastek.

Jak přípravek Sangona Combi vypadá a co obsahuje balení

50 mg/12,5 mg potahované tablety

Světle žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 8 mm.

100 mg/25 mg potahované tablety

Světle žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 10 mm.

Potahované tablety jsou baleny v blistrech z hliníkové fólie nebo v plastových lahvičkách se šroubovacím uzávěrem s dětskou pojistkou nebo bez ní.

Velikosti balení:

Blistry: 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 a 100 potahovaných tablet

Blistry (jednodávkové): 50 potahovaných tablet

Lahvičky: 100, 250 potahovaných tablet

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Držitel rozhodnutí o registraci

Sandoz s.r.o., Pikrtova 1737/1a, 140 00 Praha 4 - Nusle, Česká republika

Výrobce

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovinsko

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2 D, 9220 Lendava, Slovinsko

Lek S.A., Domaniewska 50 C, 02-672 Varšava, Polsko

Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:

Belgie:	Co-Losartan Sandoz 50 mg / 12,5 mg filmomhulde tabletten Co-Losartan Sandoz 100 mg / 25 mg filmomhulde tabletten
Česká republika:	Sangona Combi
Dánsko:	Ancozan Comp
Estonsko:	Losartan/Hidroclorotiazida Salutas 50 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG Losartan/Hidroclorotiazida Salutas 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finsko:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz 50 mg/12.5 mg tabletti, kalvopäällysteinen Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz 100 mg/25 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Francie:	LOSARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE Sandoz 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé LOSARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE Sandoz 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé
Itálie:	LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ
Německo:	Losartan-HCT Sandoz 50 mg/12.5 mg Filmtabletten Losartan-HCT Sandoz 100 mg/25 mg Filmtabletten
Nizozemsko:	Kaliumlosartan/Hydrochloorthiazide Sandoz 50/12,5 mg, filmomhulde tabletten Kaliumlosartan/Hydrochloorthiazide Sandoz 100/25 mg, filmomhulde tabletten
Polsko:	LAKEA HCT
Portugalsko:	Losartan + Hidroclorotiazida Sintano
Rakousko:	Losartan-HCT Sandoz 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten Losartan-HCT Sandoz 100 mg/25 mg - Filmtabletten
Slovinsko:	Losartan/hidroklorotiazid Lek 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete
Velká Británie:	Losartan potassium/hydrochlorothiazide 50 mg/12.5 mg film-coated tablets Losartan potassium/hydrochlorothiazide 100 mg/25 mg film-coated tablets
Švédsko:	Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz 50 mg/12,5 mg filmdragerade tabletter Losartan/ Hydrochlorothiazide Sandoz 100 mg/25 mg filmdragerade tabletter

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 22. 1. 2025