

## BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

**Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten**  
**Co-Losartan AB 100 mg/25 mg filmomhulde tabletten**  
Kaliumlosartan/hydrochloorthiazide

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Inhoud van deze bijsluiter:**

1. Wat is Co-Losartan AB en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

## **1. WAT IS CO-LOSARTAN AB EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?**

Co-Losartan AB is een combinatie van een angiotensine II-receptorantagonist (losartan) en een diureticum (hydrochloorthiazide). Angiotensine-II is een stof die in het lichaam wordt geproduceerd en bindt zich aan de receptoren in de bloedvaten waardoor deze zich spannen. Dat leidt tot een verhoging van de bloeddruk. Losartan voorkomt dat angiotensine-II zich aan deze receptoren bindt, waardoor de bloedvaten ontspannen en de bloeddruk daalt.

Hydrochloorthiazide bevordert de uitscheiding van water en zout door de nieren. Dit zorgt er eveneens voor dat de bloeddruk daalt.

Co-Losartan AB is geïndiceerd voor de behandeling van essentiële hypertensie (hoge bloeddruk).

## **2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**

### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- Als u allergisch bent voor losartan, hydrochloorthiazide of voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u allergisch bent voor andere sulfonamide-afgeleide stoffen (bijv. andere thiaziden, bepaalde antibacteriële geneesmiddelen, zoals co-trimoxazole; raadpleeg uw arts als u vragen heeft).
- Als de concentratie kalium of natrium in uw bloed laag is of de concentratie calcium in uw bloed hoog is en dit niet met behandeling kan worden gecorrigeerd.
- Als u jicht heeft.
- Als u meer dan 3 maanden zwanger bent (daarnaast is het ook aanbevolen om Co-Losartan AB niet te gebruiken bij het begin van de zwangerschap – zie rubriek ‘Zwangerschap’).
- Als uw leverfunctie ernstig gestoord is.
- Als uw nierfunctie ernstig gestoord is of uw nieren geen urine produceren.
- Als u suikerziekte heeft of een slechte werking van uw nieren en u wordt behandeld met een geneesmiddel om hoge bloeddruk te behandelen wat aliskiren bevat.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Vertel het aan uw arts als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Co-Losartan AB wordt niet aanbevolen tijdens het begin van de zwangerschap en mag niet worden gebruikt als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het ernstige nadelige effecten voor uw baby kan hebben bij gebruik in deze zwangerschapsfase (zie rubriek 'Zwangerschap').

Het is in de volgende gevallen belangrijk dat u met uw arts overlegt voordat u Co-Losartan AB gebruikt:

- Als u eerder ademhalings- of longproblemen (waaronder ontsteking of vocht in de longen) heeft gehad na inname van hydrochloorthiazide. Als u enige kortademigheid of ademhalingsmoeilijkheden ondervindt na inname van Co-Losartan AB, zoek dan onmiddellijk medische hulp.
- Als u eerder last hebt gehad van zwelling van het gezicht, lippen, keel of tong.
- Als u diuretica (plaspillen) gebruikt.
- Als u een zoutloos dieet volgt.
- Als u last hebt of hebt gehad van heftig braken en/of ernstige diarree.
- Als u lijdt aan hartfalen.
- Als uw lever niet goed werkt (zie rubriek 2 "Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?").
- Als de slagaders naar uw nieren vernauwd zijn (renale arteriële stenose) of u maar over één werkende nier beschikt, of als u onlangs een niertransplantatie hebt ondergaan.
- Als u lijdt aan een vernauwing van de slagaders (atherosclerose) of aan angina pectoris (pijn in de borst als gevolg van een gebrekkige hartfunctie).
- Als u lijdt aan 'aortastenose' of 'mitraalklepstenose' (vernauwing van de hartkleppen) of aan 'hypertrofische cardiomyopathie' (ziekte van de hartspier waarbij deze verdikt raakt).
- Als u aan diabetes lijdt.
- Als u aan jicht geleden hebt.
- Als u last hebt of hebt gehad van een allergische aandoening, astma of een aandoening die gewrichtspijnen, huiduitslag en koorts veroorzaakt (systemische lupus erythematosus).
- Als uw bloedwaarden voor calcium en kalium verhoogd zijn of als u een kaliumarm dieet volgt.
- Als u een verdovingsmiddel moet worden toegediend (zelfs bij de tandarts) of voorafgaande aan een chirurgische ingreep, of als er bij u testen worden afgenomen om de werking van uw bijnier te controleren, moet u de arts of het medisch personeel inlichten dat u Co-Losartan AB gebruikt.
- Als u aan primair hyperaldosteronisme lijdt (een syndroom met een hogere afgifte van het hormoon aldosteron door de bijnier, als gevolg van een afwijking in de klier).
- Als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt om hoge bloeddruk te behandelen:
  - o een ACE-remmer (zoals enalapril, lisinopril, ramipril), in het bijzonder als u nierproblemen heeft gerelateerd aan suikerziekte.
  - o aliskiren.
- Als u huidkanker heeft gehad of als u tijdens de behandeling een verdachte huidafwijking krijgt. Behandeling met hydrochloorthiazide, vooral langdurig gebruik met hoge doses, kan het risico op sommige soorten huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker) vergroten. Bescherm uw huid tegen blootstelling aan de zon en uv-stralen terwijl u dit middel gebruikt.
- Als u andere geneesmiddelen gebruikt die het serumkalium kunnen verhogen (zie rubriek 2 "Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?").

Uw arts kan regelmatig uw nierfunctie, bloeddruk en de hoeveelheid electrolyten (bijv. kalium) in uw bloed controleren.

Zie eveneens de informatie in de rubriek "Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?"

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel inneemt

- als u last hebt van een verminderd gezichtsvermogen of oogpijn. Dit kunnen symptomen zijn van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of een verhoogde druk in uw oog die binnen uren tot weken nadat u Losartan AB hebt ingenomen, kunnen optreden. Als dit niet wordt behandeld, kan het leiden tot permanent gezichtsverlies. Als u

eerder een penicilline- of sulfonamideallergie heeft gehad kunt u een hoger risico lopen dit te ontwikkelen.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Co-Losartan AB moet niet aan kinderen worden gegeven.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Co-Losartan AB nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Vertel het uw arts als u voedingssupplementen met kalium, zoutvervangers met kalium, kaliumaanvullende geneesmiddelen of andere geneesmiddelen gebruikt die het serumkalium kunnen verhogen (bijv. geneesmiddelen die Trimethoprim bevatten), aangezien de combinatie met Co-Losartan af te raden is. Diuretica, zoals hydrochloorthiazide dat Co-Losartan AB bevat, kunnen mogelijk interageren met andere geneesmiddelen.

Preparaten die lithium bevatten, mogen niet in combinatie met Co-Losartan AB worden ingenomen zonder medisch toezicht door uw arts.

Bijzondere voorzorgsmaatregelen (bijv. bloedtesten) zijn mogelijk aangewezen bij gebruik van andere diuretica ("plaspillen"), bepaalde laxeremiddelen, geneesmiddelen voor de behandeling van jicht, geneesmiddelen om het hartritme te regelen of voor diabetici (orale middelen of insuline).

Het is eveneens van belang dat uw arts ervan op de hoogte is dat u een van onderstaande middelen gebruikt:

- andere bloeddrukverlagende geneesmiddelen
- steroïden
- geneesmiddelen tegen kanker
- pijnstillers
- geneesmiddelen voor de behandeling van schimmelinfecties
- geneesmiddelen voor de behandeling van reuma
- harsen tegen hoge cholesterol; zoals colestyramine
- middelen die uw spieren ontspannen
- slaaptabletten
- zeer sterke pijnstillers (opiaten) zoals morfine
- 'pressoramines' zoals adrenaline of andere middelen uit dezelfde groep
- orale bloedsuikerverlagende geneesmiddelen voor diabetes of insulines

Uw arts kan het nodig achten om uw dosis te veranderen en/of andere voorzorgsmaatregelen te nemen indien u een ACE-remmer of aliskiren gebruikt (zie ook informatie in de rubrieken "**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**" en "**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**").

Breng eveneens uw arts op de hoogte dat u Co-Losartan AB gebruikt als u een radiografisch onderzoek moet ondergaan waarbij contrastvloeistoffen met jodium gebruikt gaan worden.

### **Waarop moet u letten met eten en drinken?**

Het is aanbevolen geen alcohol te drinken, zolang u deze tabletten inneemt: alcohol en kaliumlosartan/hydrochloorthiazide kunnen namelijk elkaars effecten versterken.

Gebruik van grote hoeveelheden dieetzout kan mogelijk het effect van kaliumlosartan/hydrochloorthiazide neutraliseren.

Kaliumlosartan/hydrochloorthiazide kan zowel met als zonder voedsel worden ingenomen.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

#### **Zwangerschap**

Vertel het aan uw arts als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Gewoonlijk zal uw arts u adviseren te stoppen met het gebruik van Co-Losartan AB voordat u zwanger wordt of zodra u weet dat u zwanger bent en in plaats van Co-Losartan AB een ander geneesmiddel te gebruiken. Co-Losartan AB wordt niet aanbevolen voor gebruik tijdens de zwangerschap en mag niet worden gebruikt als u meer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het ernstige nadelige effecten voor uw baby kan hebben bij gebruik vanaf een zwangerschapsduur van 3 maanden.

### **Borstvoeding**

Vertel het uw arts als u borstvoeding geeft of hiermee wil beginnen. Co-Losartan AB wordt niet aanbevolen voor moeders die borstvoeding geven, en uw arts kan een andere behandeling voor u kiezen als u wenst borstvoeding te geven.

### **Gebruik bij ouderen**

Co-Losartan AB werkt bij ouderen even goed als bij jonge volwassenen en wordt even goed verdragen. De meeste oudere patiënten hebben dezelfde dosis nodig als jongere patiënten.

### **Rijvaardigheid en gebruik van machines**

Als u begint met de behandeling met dit geneesmiddel moet u geen taken verrichten die speciale aandacht nodig kunnen hebben (bijv. autorijden of gevaarlijke machines bedienen) totdat u weet hoe u het geneesmiddel verdraagt.

### **Co-Losartan AB bevat lactose**

Als uw arts u verteld heeft dat u bepaalde suikers niet verdraagt, dient u uw arts te raadplegen voordat u start met het innemen van dit geneesmiddel.

## **3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Het is belangrijk dat u Co-Losartan AB blijft gebruiken voor zolang als uw arts dat voorschrijft voor een constante verlaging van uw bloeddruk.

### **Gebruik bij volwassenen**

#### **Hoge bloeddruk**

De gebruikelijke dosis van Co-Losartan AB voor de meeste patiënten met een te hoge bloeddruk is één tablet van 50 mg/12,5 mg per dag om de bloeddruk gedurende 24 uur onder controle te houden. Deze dosis kan verhoogd worden tot maximaal twee tabletten Losartan/hydrochloorthiazide 50 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten eenmaal daags of veranderd worden naar één tablet Losartan/hydrochloorthiazide 100 mg/25 mg folmomhulde tabletten (sterkere dosis) eenmaal daags. De maximale dagelijkse dosis is twee tabletten van Losartan/hydrochloorthiazide 50 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten of één tablet per dag van Losartan/hydrochloorthiazide 100 mg/25 mg filmomhulde tabletten.

#### **Toediening**

De tabletten moeten in hun geheel met een glas water worden doorgeslikt.

#### **Heeft u te veel van dit middel gebruikt?**

Neem in geval van overdosering onmiddellijk contact op met uw arts, zodat onmiddellijke medische hulp kan worden geboden. Overdosering kan leiden tot bloeddrukaling, hartkloppingen, trage pols, veranderingen in de samenstelling van het bloed en uitdroging.

Indien u (of iemand anders) te veel tabletten heeft ingenomen, of indien u vermoedt dat een kind een of meer tablet(ten) heeft ingeslikt, raadpleeg dan zo snel mogelijk de eerste hulp van het dichtstbijzijnde ziekenhuis, uw arts of het antigifcentrum (070/245.245).

#### **Bent u vergeten dit middel te gebruiken?**

Probeer Co-Losartan AB dagelijks in te nemen zoals voorgeschreven. Als u echter een dosis mist, neem dan geen extra dosis. Hervat gewoon uw gebruikelijke schema.

#### **4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Als u de volgende verschijnselen ervaart, stop dan met de inname van Co-Losartan AB en breng onmiddellijk uw arts op de hoogte of begeef u naar de eerste hulpafdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis:

- Een ernstige allergische reactie (huiduitslag, jeuk, opzwellen van gezicht, lippen, mond of keel waardoor het ademen of slikken mogelijk wordt bemoeilijkt).

Dit is een ernstige maar zeldzame bijwerking, die tot 1 op de 1.000 mensen kan treffen. Het is mogelijk dat medische spoedhulp of hospitalisatie nodig is.

- Acute ademhalingsmoeilijkheden (symptomen zijn ernstige kortademigheid, koorts, zwakte en verwarring).

Dit is een ernstige maar zeer zeldzame bijwerking, die tot 1 op de 10.000 mensen kan treffen. Het is mogelijk dat medische spoedhulp of hospitalisatie nodig is.

De volgende bijwerkingen werden gerapporteerd:

*Vaak (komt voor bij niet meer dan 1 op de 10 gebruikers):*

- Hoesten, infecties van de bovenste luchtwegen, neuscongestie, sinusitis, sinusaandoeningen.
- Diarree, buikpijn, misselijkheid, indigestie.
- Spierpijn of spierkrampen, pijnlijke benen, rugpijn.
- Slapeloosheid, hoofdpijn, duizeligheid.
- Zwakte, vermoeidheid, borstpijnen.
- Verhoogde kaliumwaarden in het bloed (wat het hartritme kan verstoren), verlaagde hemoglobinewaarden.

*Soms (komt voor bij niet meer dan 1 op de 100 gebruikers):*

- Bloedarmoede (anemie), rode of bruine vlekjes op de huid (soms met name op voeten, benen, armen en zitvlak, gepaard met gewrichtspijn, opzwellen van handen en voeten en maagpijn), bloeduitstortingen, afname van witte bloedcellen, stollingsproblemen en een verminderd aantal bloedplaatjes.
- Verlies van eetlust, verhoging van urinezuurwaarden of jicht, verhoogde bloedsuikergehalten, verstoorde waarden van de elektrolyten in het bloed.
- Angststoornissen, zenuwachtigheid, paniekstoornissen (wekerende paniekaanvallen), verwardheid, depressie, abnormaal dromen, slaapstoornissen, slaperigheid, verstoord geheugen.
- Prikkelingen of soortgelijke gewaarwordingen, pijn in de ledematen, trillen, duizeligheid, migraine, flauwvallen.
- Verstoord zicht, branderig of stekend gevoel in de ogen, oogbindvliesontsteking (conjunctivitis), afnemend zicht, waarnemen in gelige kleur.
- Suizen, zoemen, gedruis of klikgeluiden in de oren, duizeligheid (vertigo).
- Lage bloeddruk, die mogelijk gepaard gaat met verandering van lichaamshouding (ijl of verzwakt gevoel bij het op- of rechtstaan, angina pectoris (pijn op de borst), abnormale hartslag, (embolische) beroerte (TIA – "Transient Ischemische Aanval", "mini-beroerte"), hartaanval, hartkloppingen.

- Ontsteking van bloedvaten, vaak gepaard gaand met huiduitslag of blauwe plekken.
- Keelontsteking, ademhalingsproblemen (buiten adem zijn), bronchitis, longontsteking, water op de longen (wat ademhalingsproblemen veroorzaakt), neusbloeden, lopende neus, congestie.
- Constipatie, obstipatie, winderigheid, maagstoornissen, maagkrampen, braken, droge mond, speekselklierontsteking, tandpijn.
- Geelzucht (geel worden van ogen en huid), alvleesklierontsteking.
- Netelroos, jeuk, ontstekingen van de huid, huiduitslag, rode huid, gevoeligheid voor het licht, droge huid, blozen (verkleuren), zweten, haaruitval.
- Pijn in de armen, schouders, heupen, knieën of andere gewrichten, opzwellen van gewrichten, stijfheid, spierverswakking.
- Veelvuldig urineren, ook 's nachts, abnormale nierfunctie, met inbegrip van ontsteking van de nieren, urinewegeninfectie, suiker in de urine.
- Verminderde seksuele behoefte, impotentie.
- Opzwellen van het aangezicht, gelokaliseerde zwelling (oedeem), koorts.

*Zelden (komt voor bij niet meer dan 1 op de 1.000 gebruikers):*

- Hepatitis (leverontsteking), abnormale waarden voor leverfuncties.

*Niet bekend (de frequentie kan aan de hand van de beschikbare gegevens niet worden bepaald):*

- Griepachtige symptomen.
- Onverklaarbare spierpijn met donkere (theekleurige) urine (rabdomyolyse).
- Lage concentraties natrium in het bloed (hyponatriëmie).
- Een geheel minder goed gevoel (malaise).
- Huid- en lipkanker (niet-melanome huidkanker).
- Een verminderd gezichtsvermogen of pijn in uw ogen als gevolg van hoge druk (mogelijke tekenen van vochtophoping in de vasculaire laag van het oog (choroïdale effusie) of acuut nauwe-kamerhoekglaucoom).

### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem:

*Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten*

*Afdeling Vigilantie*

*Postbus 97*

*1000 BRUSSEL Madou*

*Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)*

*e-mail: [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be)*

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## **5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en de blisterverpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30°C.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## 6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

### Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stoffen in dit middel zijn: kaliumlosartan en hydrochloorthiazide.

Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg:

Iedere tablet bevat 50 mg kaliumlosartan en 12,5 mg hydrochloorthiazide.

Co-Losartan AB 100 mg/25 mg:

Iedere tablet bevat 100 mg kaliumlosartan en 25 mg hydrochloorthiazide.

- De andere stoffen in dit middel zijn:

Tabletkern: microkristallijn cellulose (E460a), lactosemonohydraat, gepregelatiniseerd zetmeel (maïs) en magnesiumstearaat (E572).

Omhulling: hydroxypropylcellulose, hypromellose, titaniumdioxide (E171) en geel ijzeroxide (E172).

### Hoe ziet Co-Losartan AB eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg:

Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg, zijn ronde, geelkleurige filmomhulde tabletten.

Blisterverpakking:

De 50 mg/12,5 mg-tabletten zijn beschikbaar in doosjes van 7, 28, 30, 50, 56, 50x1 (enkele doses), 90, 98 (ziekenhuisverpakking), 100 (ziekenhuisverpakking) en 112 filmomhulde tabletten.

HDPE-fles:

De 50 mg/12,5 mg-tabletten zijn beschikbaar in een HDPE-fles met een PP-schroefdop met een geïntegreerd silicagel droogmiddel in verpakkingen van 112 en 120 filmomhulde tabletten.

Co-Losartan AB 100 mg/25 mg:

Co-Losartan AB 100 mg/25 mg, zijn ronde, geelgekleurde filmomhulde tabletten.

Blisterverpakking:

De 100 mg/25 mg-tabletten zijn beschikbaar in doosjes van 7, 28, 30, 50, 56, 90, 98 (ziekenhuisverpakking), 100 (ziekenhuisverpakking), 112 en 280 (ziekenhuisverpakking) filmomhulde tabletten.

HDPE-fles:

De 100 mg/25 mg-tabletten zijn beschikbaar in een HDPE-fles met een PP-schroefdop met een geïntegreerd silicagel droogmiddel in verpakkingen van 112 en 120 filmomhulde tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

#### *Houder van de vergunning voor het in de handel brengen*

Aurobindo N.V., E. Demunterlaan 5 box 8, 1090 Brussel

#### *Fabrikant*

LABORATORIOS LICONSA S.A.

Av. Miralcampo, N° 7, Polígono Industrial Miralcampo

19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

SPANJE

### Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

### Nummer(s) van de vergunning voor het in de handel brengen

Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg (blister): BE344583

Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg (fles): BE593271

Co-Losartan AB 100 mg/25 mg (blisters): BE344592

Co-Losartan AB 100 mg /25 mg (fles): BE593280

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in de lidstaten van de EEA en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:**

**[DK/H/1025/001/DC]**

Oostenrijk: Losartan/HCT Liconsal 50/12,5 mg Filmtabletten  
België: Co-Losartan AB 50 mg/12,5 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten  
Denemarken: Losartankalium/Hydrochlortiazid Medical Valley  
Hongarije: Prelow plus 50/12.5 mg filmdabletta  
Ierland: Lotanos Comp 50 mg/12.5 mg film-coated tablets  
Italië: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE GIT 50 mg/12.5 mg; compressa rivestite con film  
Luxemburg: Co-Losartan Apotex 50/12,5 mg comprimé pelliculé  
Zweden: Marozid 50/12,5 mg filmdragerad tablett

**[DK/H/1025/002/DC]**

Oostenrijk: Losartan/HCT Liconsal 100/25 mg Filmtabletten  
België: Co-Losartan AB 100 mg/25 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten  
Denemarken: Losartankalium/Hydrochlortiazid Medical Valley  
Hongarije: Prelow plus 100/25 mg filmdabletta  
Ierland: Lotanos Comp 50 mg/12.5 mg film-coated tablets  
Italië: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE GIT 100/25 mg compressa rivestite con film  
Luxemburg: Co-Losartan Apotex 100/25 mg comprimé pelliculé  
Zweden: Marozid 100/25 mg filmdragerad tablett

**Deze bijsluiter is voor de laatste keer herzien / goedgekeurd in 02/2023 / 03/2023.**