

Bijsluiter: Informatie voor de patiënt

Losartan Viatris 12,5 mg filmomhulde tabletten
Losartan Viatris 25 mg filmomhulde tabletten
Losartan Viatris 50 mg filmomhulde tabletten
Losartan Viatris 100 mg filmomhulde tabletten
kaliumlosartan

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen 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 Losartan Viatris en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Losartan Viatris niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Losartan Viatris in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Losartan Viatris?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Losartan Viatris en waarvoor wordt Losartan Viatris ingenomen?

Losartan Viatris bevat de werkzame stof losartan, die tot een groep geneesmiddelen behoort die angiotensine II-receptorantagonisten worden genoemd. Angiotensine II is een stof die in het lichaam wordt geproduceerd en zich bindt aan receptoren in bloedvaten, waardoor die samentrekken. Dat resulteert in een stijging van de bloeddruk. Losartan voorkomt binding van angiotensine II aan die receptoren, waardoor de bloedvaten ontspannen, en daardoor daalt de bloeddruk. Losartan vertraagt de achteruitgang van de nierfunctie bij patiënten met een hoge bloeddruk en type 2-diabetes.

Losartan Viatris wordt gebruikt:

- om patiënten met een hoge bloeddruk (hypertensie) te behandelen bij volwassenen en bij kinderen en jongeren van 6 tot 18 jaar.
- om de nieren te beschermen bij type 2-diabetespatiënten met hypertensie en laboratoriumtekens van verminderde nierfunctie en proteïnurie $\geq 0,5$ g per dag (een toestand waarbij de urine een abnormale hoeveelheid eiwit bevat).
- om patiënten met chronisch hartfalen te behandelen als een behandeling met remmers van het angiotensineconverterende enzym (ACE-remmers, specifieke geneesmiddelen die worden gebruikt om hoge bloeddruk te behandelen), volgens uw arts niet geschikt is. Als uw hartfalen gestabiliseerd is met een ACE-remmer, mag u niet worden overgeschakeld op losartan.
- bij patiënten met een hoge bloeddruk en een verdikking van het linkerventrikel, verlaagt losartan het risico op beroerte ("LIFE-indicatie").

2. **Wanneer mag u Losartan Viatris niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

Wanneer mag u Losartan Viatris niet gebruiken?

- Als u allergisch bent voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- Als uw leverfunctie sterk gestoord is.
- Als u langer dan 3 maanden zwanger bent. (Het is ook beter Losartan Viatris te vermijden in het begin van de zwangerschap - Zie rubriek 'Zwangerschap en borstvoeding')
- Als u diabetes of een nierfunctiestoornis heeft en u wordt behandeld met een bloeddrukverlagend geneesmiddel dat aliskiren bevat.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Losartan Viatris?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Losartan Viatris inneemt.

- als u vroeger angio-oedeem hebt gehad (zwellings van het gezicht, de lippen, de keel en/of de tong) (zie ook rubriek 4 'Mogelijke bijwerkingen').
 - als u veel braakt of veel diarree hebt met een sterk verlies van vocht en/of zout uit uw lichaam.
 - als u diuretica krijgt (geneesmiddelen die de hoeveelheid water die uw nieren produceren, verhogen) of als u een zoutarm dieet moet volgen dat leidt tot een extreem verlies van vocht en zout uit uw lichaam (zie rubriek 3 'Dosering bij speciale patiëntengroepen').
 - als u een vernauwing of verstopping van de bloedvaten van uw nieren hebt of als u onlangs een niertransplantatie hebt ondergaan.
 - als uw leverfunctie gestoord is (zie rubriek 2 'Wanneer mag u Losartan Viatris niet gebruiken?' en rubriek 3 'Dosering bij speciale patiëntengroepen').
 - als u hartfalen hebt met of zonder nierinsufficiëntie of ernstige levensbedreigende hartritmestoornissen. Speciale voorzichtigheid is geboden als u tevens wordt behandeld met een β -blokker.
 - als u problemen hebt met uw hartkleppen of hartspier.
 - als u coronair hartlijden hebt (veroorzaakt door een verminderde bloedstroom door de bloedvaten van het hart) of aan een cerebrovasculaire aandoening lijdt (veroorzaakt door een verminderde bloedtoevoer naar de hersenen).
 - als u primair hyperaldosteronisme hebt (een syndroom dat gekenmerkt wordt door een verhoogde secretie van het hormoon aldosteron door de bijnieren en dat veroorzaakt wordt door een afwijking van de bijnieren).
 - als u een van de volgende geneesmiddelen voor de behandeling van hoge bloeddruk inneemt:
 - een "ACE-remmer" (bijvoorbeeld enalapril, lisinopril, ramipril), in het bijzonder als u diabetes-gerelateerde nierproblemen heeft.
 - aliskiren.
- Uw arts zal mogelijk regelmatig uw nierfunctie, bloeddruk en het aantal elektrolyten (bv. kalium) in uw bloed controleren. Zie ook de informatie in rubriek 'Wanneer mag u Losartan Viatris niet innemen?'
- als u andere geneesmiddelen inneemt die het serumkaliumgehalte kunnen verhogen (zie rubriek 2 'Neemt u nog andere geneesmiddelen in?').

U moet uw arts inlichten als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Losartan wordt niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap en mag niet worden ingenomen als u langer dan 3 maanden zwanger bent, omdat het uw baby ernstige schade kan berokkenen als het in dat stadium wordt gebruikt (zie rubriek 'Zwangerschap en borstvoeding').

Kinderen en jongeren

Losartan werd onderzocht bij kinderen. Voor meer informatie moet u met uw arts spreken. Losartan wordt niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen die lijden aan nier- of leverproblemen omdat onvoldoende gegevens beschikbaar zijn bij deze patiëntengroepen.

Losartan Viatris wordt niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar, omdat niet is vastgesteld dat het werkt in deze leeftijdsgroep.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Neemt u naast Losartan Viatris nog andere geneesmiddelen in, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Wees bijzonder voorzichtig als u de volgende geneesmiddelen inneemt terwijl u wordt behandeld met Losartan Viatris:

- andere bloeddrukverlagende geneesmiddelen, omdat ze de bloeddruk verder kunnen doen dalen. De bloeddruk kan ook dalen met een van de volgende geneesmiddelen/klassen van geneesmiddelen: tricyclische antidepressiva, antipsychotica, baclofen en amifostine.
- geneesmiddelen die kalium bijhouden of het kaliumgehalte kunnen verhogen (bv. kaliumsupplementen of kaliumhoudend vervangingszout of kaliumsparende geneesmiddelen zoals bepaalde diuretica [amiloride, triamteren, spironolacton] of andere geneesmiddelen die het serumkalium kunnen verhogen (bv. heparine, trimethoprimbevattende geneesmiddelen), gezien de combinatie met Losartan Viatris niet aanbevolen is).
- niet-steroïdale ontstekingsremmende middelen zoals indometacine, met inbegrip van COX-2-remmers (geneesmiddelen tegen ontsteking en die kunnen worden gebruikt om pijn te verlichten) omdat zij het bloeddrukverlagende effect van losartan kunnen verminderen.

Uw arts kan uw dosis aanpassen en/of andere voorzorgsmaatregelen nemen:

- als u een ACE-remmer of aliskiren inneemt (zie ook de informatie in de rubrieken 'Wanneer mag u Losartan Viatris niet gebruiken?' en 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Losartan Viatris?').

Als uw nierfunctie verminderd is, kan gelijktijdig gebruik van die geneesmiddelen leiden tot een verergering van de nierfunctie.

Lithiumhoudende geneesmiddelen mogen niet worden ingenomen in combinatie met losartan zonder nauwe supervisie door uw arts. Bijzondere voorzorgsmaatregelen (bv. bloedonderzoeken) kunnen wenselijk zijn.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Losartan Viatris kan met of zonder voedsel worden ingenomen.

Grapefruitsap moet worden vermeden tijdens het gebruik van Losartan Viatris.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

U moet uw arts inlichten als u denkt dat u zwanger bent (of zou kunnen worden). Uw arts zal u normaal aanraden om de inname van Losartan Viatris stop te zetten voor u zwanger wordt of zodra u weet dat u zwanger bent, en zal u aanraden om een ander geneesmiddel in te nemen in plaats van Losartan Viatris. Losartan Viatris wordt niet aanbevolen in het begin van de zwangerschap en mag niet worden ingenomen als u langer dan 3 maanden zwanger bent omdat het uw baby ernstige schade kan berokkenen als het na de derde maand van de zwangerschap wordt gebruikt.

Borstvoeding

Vertel uw arts als u borstvoeding geeft of gaat starten. Losartan Viatris wordt niet aanbevolen bij moeders die borstvoeding geven, en uw arts kan een andere behandeling

voor u kiezen als u borstvoeding wil geven, vooral als uw baby pas geboren is of te vroeg werd geboren.

Vraag uw arts of apotheker om advies voor u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er werd geen onderzoek verricht naar de effecten op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken. Het is onwaarschijnlijk dat Losartan Viatris uw rijvaardigheid of uw vermogen om machines te bedienen zal beïnvloeden. Zoals met veel andere geneesmiddelen die worden gebruikt om een hoge bloeddruk te behandelen, kan losartan bij sommige mensen echter duizeligheid of sufheid veroorzaken. Als u duizelig of suf wordt, moet u uw arts raadplegen voor u dergelijke activiteiten aanvat.

Losartan Viatris bevat lactose.

Als uw arts u heeft gezegd dat u bepaalde suikers niet kunt verdragen, moet u contact opnemen met uw arts voor u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe neemt u Losartan Viatris in?

Neem dit geneesmiddel altijd in 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.

Uw arts zal de dosering van Losartan Viatris bepalen naargelang van uw toestand en naargelang u andere geneesmiddelen inneemt.

Het is belangrijk de inname van Losartan Viatris voort te zetten zolang uw arts het voorschrijft teneinde uw bloeddruk goed onder controle te houden.

Volwassen patiënten met een hoge bloeddruk

De behandeling start gewoonlijk met 50 mg losartan (één tablet Losartan Viatris 50 mg) eenmaal per dag.

Het maximale bloeddrukverlagende effect wordt bereikt 3-6 weken na de start van de behandeling. Bij sommige patiënten kan de dosering later worden verhoogd tot 100 mg losartan (twee tabletten Losartan Viatris 50 mg) eenmaal per dag.

Als u de indruk hebt dat het effect van dit geneesmiddel te sterk of te zwak is, moet u met uw arts of apotheker spreken.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Kinderen jonger dan 6 jaar

Losartan Viatris wordt niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar, omdat niet is vastgesteld dat het werkt in deze leeftijdsgroep.

Kinderen in de leeftijd van 6 – 18 jaar

De aanbevolen startdosis bij patiënten die tussen 20 en 50 kg wegen is 25 mg eenmaal per dag (tot een maximum van 50 mg losartan eenmaal per dag). De arts kan de dosis verhogen als de bloeddruk niet onder controle komt.

Andere vorm(en) van dit geneesmiddel kunnen mogelijk meer geschikt zijn voor kinderen, vraag uw arts of apotheker.

Volwassen patiënten met een hoge bloeddruk en type 2-diabetes

De behandeling start gewoonlijk met 50 mg losartan (één tablet Losartan Viatris 50 mg) eenmaal per dag. De dosering kan later worden verhoogd tot 100 mg losartan (twee tabletten Losartan Viatris 50 mg) eenmaal per dag afhankelijk van de respons van uw bloeddruk.

Losartan Viatris kan worden toegediend met andere bloeddrukverlagende geneesmiddelen (zoals diuretica, calciumantagonisten, alfa- of bètablokkers en centraalwerkende middelen) en met insuline en andere vaak gebruikte geneesmiddelen die het glucosegehalte in het bloed verlagen (zoals sulfonylureumderivaten, glitazonen en glucosidaseremmers).

Volwassen patiënten met hartfalen

De behandeling begint gewoonlijk met 12,5 mg losartan (één tablet Losartan Viatris van 12,5 mg) eenmaal per dag.

Doorgaans moet de dosering stapsgewijze om de week worden verhoogd (d.w.z. 12,5 mg per dag de eerste week, 25 mg per dag de tweede week, 50 mg per dag de derde week, 100 mg per dag de vierde week, 150 mg per dag de vijfde week) tot de onderhoudsdosering die uw arts heeft voorgeschreven. Er mag een maximale dosis van 150 mg losartan (bijvoorbeeld drie tabletten Losartan Viatris 50 mg) eenmaal per dag worden gebruikt.

Bij de behandeling van hartfalen wordt losartan gewoonlijk gecombineerd met een diureticum (een geneesmiddel dat de hoeveelheid urine die uw nieren produceren, verhoogt) en/of digitalis (een geneesmiddel dat helpt om het hart sterker en efficiënter te maken) en/of een bètablokker.

Dosering bij speciale patiëntengroepen

De arts kan een lagere dosering adviseren, vooral bij het starten van de behandeling bij bepaalde patiënten zoals patiënten die worden behandeld met diuretica in hoge dosering, patiënten met leverinsufficiëntie en patiënten ouder dan 75 jaar. Het gebruik van losartan wordt niet aanbevolen bij patiënten met een ernstige leverinsufficiëntie (zie rubriek 'Wanneer mag u Losartan Viatris niet innemen?').

Toediening

De tabletten moeten worden ingeslikt met een glas water. U moet proberen uw dagelijkse dosis elke dag op ongeveer hetzelfde uur in te nemen. Het is belangrijk dat u de inname van Losartan Viatris voortzet tot uw arts u iets anders zegt.

Heeft u te veel van Losartan Viatris ingenomen?

Wanneer u te veel van Losartan Viatris heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Als u per ongeluk te veel tabletten heeft ingenomen of als een kind tabletten inslikt, moet u onmiddellijk contact opnemen met uw arts. Symptomen van overdosering zijn lage bloeddruk, snellere hartslag en mogelijk verminderde hartslag.

Bent u vergeten Losartan Viatris in te nemen?

Als u per ongeluk een dosis mist, neemt u de volgende dosis in zoals normaal. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

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

Als u de volgende bijwerkingen krijgt, stop dan met Losartan Viatrix en raadpleeg direct uw arts of ga naar de spoedafdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis:

- uitslag, jeuk, zwelling van het gezicht, de lippen, de mond of de keel hetgeen slik- of ademhalingsmoeilijkheden kan veroorzaken. Dit kunnen tekenen zijn van een ernstige allergische reactie waaronder angio-oedeem. Dit is een ernstige, maar zelden voorkomende bijwerking die bij tot 1 op de 1000 mensen kan optreden.
- onverklaarde spierpijn met donkere (theekleurige) urine. Dit kunnen tekenen zijn van spierproblemen (rhabdomyolyse). Dit is een ernstige bijwerking, maar de frequentie ervan is niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

De volgende bijwerkingen zijn ook gerapporteerd:

Vaak (kan optreden bij tot 1 op de 10 mensen):

- duizeligheid;
- lage bloeddruk (vooral na extreem veel verlies van vocht uit het lichaam van de bloedvaten, bijvoorbeeld bij patiënten met ernstig hartfalen of onder behandeling met hoge doses diuretica);
- dosisafhankelijke orthostatische effecten zoals verlaging van de bloeddruk bij het opstaan uit een liggende of zittende positie;
- zich zwak voelen of zwak zijn;
- vermoeidheid;
- gedaald aantal rode bloedcellen (bloedarmoede);
- te weinig suiker in het bloed (hypoglykemie);
- te veel kalium in het bloed (hyperkaliëmie);
- stijging van het ureum in het bloed;
- stijging van het serumcreatinine en het serumkalium bij patiënten met hartfalen;
- veranderingen van de nierfunctie, waaronder nierfalen, wat veranderingen van het urineren en lage rugpijn kan veroorzaken.

Soms (kan optreden bij tot 1 op de 100 mensen):

- slaperigheid;
- hoofdpijn;
- slaapstoornissen;
- gevoel van verhoogde hartslag (hartkloppingen);
- een gevoel van beklemming in de borstkas of ernstige pijn op de borst (angina pectoris);
- kortademigheid (dyspneu);
- hoesten;
- buikpijn;
- verstopping;
- diarree;
- misselijkheid;
- braken;
- netelroos (urticaria);
- jeuk (pruritus);
- huiduitslag;
- plaatselijke zwelling (oedeem).

Zelden (kan optreden bij tot 1 op de 1000 mensen):

- overgevoeligheid;
- ontsteking van bloedvaten (vasculitis, waaronder ziekte van Henoch-Schönlein);
- verdoofd of tintelend gevoel (paresthesie);

- flauwvallen (syncope);
- zeer snelle en onregelmatige hartslag (atriumfibrilleren)
- beroerte;
- ontsteking van de lever (hepatitis), die geel worden van de huid en de ogen (geelzucht) kan veroorzaken;
- verhoogde bloedspiegel van alanineaminotransferase (ALT); verdwijnt gewoonlijk na stopzetting van de behandeling.

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- daling van het aantal bloedplaatjes;
- oorsuizen (tinnitus);
- leverfunctiestoornissen;
- verhoogde gevoeligheid voor de zon (lichtgevoeligheid);
- migraine;
- verandering in smaak;
- erectiestoornissen, impotentie;
- depressie;
- ontsteking van de alvleesklier (pancreatitis), die hevige pijn in de buik veroorzaakt;
- spier- en gewrichtspijn;
- laag natriumgehalte in het bloed (hyponatriëmie), wat te zien is bij bloedonderzoek;
- griepachtige symptomen;
- een algeheel minder goed gevoel (malaise);
- rugpijn en urineweginfectie.

De bijwerkingen bij kinderen zijn vergelijkbaar met die bij volwassenen.

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:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
Postbus 97
1000 Brussel
Madou
Website: www.eenbijwerkingmelden.be
e-mail: 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 Losartan Viatris?

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 in de oorspronkelijke verpakking.

Open de blisterverpakking pas als u klaar bent om het geneesmiddel in te nemen.

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 Losartan Viatris?

De werkzame stof in Losartan Viatris is kaliumlosartan.

Elke tablet bevat 12,5 mg, 25 mg, 50 mg of 100 mg kaliumlosartan, equivalent aan 11,44 mg, 22,88 mg, 45,76 mg of 91,52 mg losartan.

De andere stoffen in Losartan Viatris zijn lactosemonohydraat (zie rubriek 2 'Losartan Viatris bevat lactose'), gepregelatiniseerd zetmeel, microkristallijne cellulose, magnesiumstearaat. De filmomhulling bestaat uit hydroxypropylcellulose, hypromellose, titaandioxide E171 en briljantblauw FCF Aluminium Lake E 133 (alleen in de tabletten van 12,5 mg).

Hoe ziet Losartan Viatris eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De filmomhulde tabletten zijn rond.

De tabletten van 12,5 mg zijn blauw.

De tabletten van 25 mg, 50 mg en 100 mg zijn wit.

Losartan Viatris is te verkrijgen in blisterverpakkingen met 7, 10, 14, 20, 21, 28, 28 (kalenderverpakking), 30, 50x1, 56, 60, 84, 90, 98, 98 (kalenderverpakking), 100, 210, 250 280 of 500* tabletten.

HDPE flessen met 100 & 250* 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:

Viatris GX

Terhulpesteenweg 6A

B-1560 Hoeilaart

Fabrikanten:

McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories

Baldoyle Industrial Estate

Grange Road

Dublin 13

Ierland

Licons S.A.

Avda. Miralcampo, N7

Poligono Industrial Miralcampo

19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Spanje

Mylan Hungary Kft.,

Mylan utca 1.,

Komárom, H-2900,

Hongarije

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

Losartan Viatris 12,5 mg filmomhulde tabletten (blisterverpakking): BE316206

Losartan Viatris 12,5 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE386023

Losartan Viatris 25 mg filmomhulde tabletten (blisterverpakking): BE316215

Losartan Viatris 25 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE386032

Losartan Viatris 50 mg filmomhulde tabletten (blisterverpakking): BE316224

Losartan Viatris 50 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE386041

Losartan Viatris 100 mg filmomhulde tabletten (blisterverpakking): BE316233

Losartan Viatris 100 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE386057

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

Zweden Losartan Viatris 12.5 mg, 25 mg, 50 mg & 100 mg

België Losartan Viatris 12,5 mg, 25 mg, 50 mg & 100 mg filmomhulde
tabletten

Italië Losartan Mylan Generics 12.5 mg & 50 mg

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 05/2023.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 09/2023.