

## **Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika**

### **Loreblok HCT, 50 mg+12,5 mg, tabletki powlekane**

*Losartanum kalicum+Hydrochlorothiazidum*

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

#### **Spis treści ulotki**

1. Co to jest lek Loreblok HCT i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Loreblok HCT
3. Jak stosować lek Loreblok HCT
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Loreblok HCT
6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### **1. Co to jest lek Loreblok HCT i w jakim celu się go stosuje**

Loreblok HCT jest lekiem złożonym, zawierającym antagonistę receptora angiotensyny II (losartan) i lek moczopędny (hydrochlorotiazyd). Angiotensyna II jest substancją wytwarzaną w organizmie, która wiążąc się z receptorami w ścianach naczyń krwionośnych, powoduje ich zwężenie. Skutkuje to zwiększeniem ciśnienia tętniczego. Losartan zapobiega wiązaniu się angiotensyny II z tymi receptorami, powodując rozszerzenie naczyń krwionośnych i w związku z tym zmniejszenie ciśnienia tętniczego. Hydrochlorotiazyd działa poprzez zwiększanie przepływu wody i soli przez nerki. Pomaga to także w zmniejszaniu ciśnienia tętniczego.

Loreblok HCT wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego (wysokiego ciśnienia tętniczego).

#### **2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Loreblok HCT**

##### **Kiedy nie stosować leku Loreblok HCT**

- jeśli pacjent ma uczulenie na losartan, hydrochlorotiazyd lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6)
- jeśli u pacjenta stwierdzono uczulenie na inne pochodne sulfonamidów (np. inne leki z grupy tiazydów, niektóre leki przeciwbakteryjne, takie jak kotrimoksazol - w przypadku wątpliwości należy skonsultować się z lekarzem)
- po 3 miesiącu ciąży (również w początkowym okresie ciąży należy unikać stosowania leku Loreblok HCT - patrz punkt „Ciąża i karmienie piersią”)
- jeśli występuje ciężkie zaburzenie czynności wątroby
- jeśli występuje ciężkie zaburzenie czynności nerek lub gdy nerki nie wytwarzają moczu,
- jeśli występuje małe stężenie potasu, małe stężenie sodu lub duże stężenie wapnia we krwi, których nie można wyrównać leczeniem
- jeśli występuje dna (aktualnie)
- jeśli pacjent ma cukrzycę lub zaburzenia czynności nerek i jest leczony lekiem obniżającym ciśnienie tętnicze, zawierającym aliskiren.

## Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Loreblok HCT należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą:

Jeśli u pacjenta wystąpi pogorszenie widzenia lub ból oka. Mogą to być objawy gromadzenia się płynu w unaczynionej błonie otaczającej oko (nadmiernego nagromadzenia płynu między naczyniówką a twardówką) lub zwiększenia ciśnienia we wnętrzu oka, które mogą wystąpić w ciągu kilku godzin do tygodni od przyjęcia leku Loreblok HCT. Nielezione objawy mogą prowadzić do trwałej utraty wzroku. Osoby, u których w przeszłości wystąpiło uczulenie na penicylinę lub sulfonamidy, mogą być bardziej narażone na wystąpienie tych objawów.

Ważne jest aby przed rozpoczęciem stosowania leku Loreblok HCT powiedzieć lekarzowi:

- jeśli w przeszłości po przyjęciu hydrochlorotiazydu u pacjenta występowały problemy z oddychaniem lub płucami (w tym zapalenie płuc lub gromadzenie się płynu w płucach). Jeśli po przyjęciu leku Loreblok HCT u pacjenta wystąpi ciężka duszność lub trudności z oddychaniem, należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc medyczną.
- jeśli kiedykolwiek wystąpił obrzęk twarzy, warg, gardła lub języka
- jeśli pacjent stosuje leki moczopędne
- jeśli pacjent stosuje dietę z ograniczeniem soli
- jeśli występują lub występowały nasilone wymioty i (lub) biegunka
- jeśli występuje niewydolność serca
- jeśli występują zaburzenia czynności wątroby (patrz punkt 2 „Kiedy nie stosować leku Loreblok HCT”)
- jeśli występuje zwężenie tętnic doprowadzających krew do nerek (zwężenie tętnic nerkowych) lub jeśli pacjent ma tylko jedną czynną nerkę albo jeśli pacjentowi niedawno przeszczepiono nerkę
- jeśli występuje zwężenie tętnic (miażdżyca tętnic), dławica piersiowa (ból w klatce piersiowej z powodu niedostatecznego dopływu krwi do serca)
- jeśli u pacjenta występuje zwężenie zastawki aorty lub zastawki dwudzielnej (zwężenie zastawek serca) lub kardiomiopatia przerostowa (choroba powodująca pogrubienie mięśnia sercowego)
- jeśli występuje cukrzyca
- jeśli występowała dna (w przeszłości)
- jeśli występuje lub występowała alergia, astma lub zaburzenie powodujące ból stawów, wysypkę skórną i gorączkę (toczeń rumieniowaty układowy)
- jeśli występuje duże stężenie wapnia lub małe stężenie potasu we krwi lub jeśli pacjent stosuje dietę z małą ilością potasu
- jeśli planowane jest podanie znieczulenia przed zabiegiem chirurgicznym (nawet w przypadku zabiegu stomatologicznego) lub jeśli będą wykonywane badania czynności przytarczyc – należy poinformować lekarza lub personel medyczny o przyjmowaniu leku zawierającego losartan potasowy i hydrochlorotiazyd
- jeśli stwierdzono hiperaldosteronizm pierwotny (zespół związany ze zwiększonym wydzielaniem hormonu aldosteronu przez nadnercza, spowodowany nieprawidłowościami nadnerczy)
- jeśli pacjent przyjmuje którykolwiek z poniższych leków, stosowanych w leczeniu wysokiego ciśnienia tętniczego:
  - inhibitor ACE (np. enalapryl, lizynopryl, ramipryl), zwłaszcza jeśli pacjent ma zaburzenia czynności nerek związane z cukrzycą,
  - aliskiren.

Lekarz prowadzący może zalecić regularną kontrolę czynności nerek, ciśnienia tętniczego oraz stężenia elektrolitów (np. potasu) we krwi.

Patrz także podpunkt „Kiedy nie stosować leku Loreblok HCT”.

- jeśli pacjent przyjmuje inne leki, które mogą zwiększyć stężenie potasu w surowicy krwi (patrz punkt 2 „Lek Loreblok HCT a inne leki”).
- jeśli w przeszłości u pacjenta wystąpił nowotwór złośliwy skóry lub jeśli w trakcie leczenia pojawi się nieoczekiwana zmiana skórna. Leczenie hydrochlorotiazydem, zwłaszcza dużymi dawkami przez dłuższy czas, może zwiększyć ryzyko niektórych rodzajów nowotworów złośliwych skóry i warg (nieczerniakowy nowotwór złośliwy skóry). Podczas przyjmowania leku Loreblok HCT należy chronić skórę przed działaniem światła słonecznego i promieniowaniem UV.

Należy poinformować lekarza o podejrzeniu (lub planowaniu) ciąży.

Nie zaleca się stosowania leku Loreblok HCT we wczesnym okresie ciąży i nie wolno go stosować po 3 miesiącu ciąży, ponieważ stosowany w tym okresie może poważnie zaszkodzić dziecku (patrz punkt „Ciąża i karmienie piersią”).

### **Dzieci i młodzież**

Brak doświadczeń dotyczących stosowania leku Loreblok HCT u dzieci. Dlatego nie należy stosować leku Loreblok HCT u dzieci.

### **Lek Loreblok HCT a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.

Należy powiedzieć lekarzowi, jeśli pacjent przyjmuje suplementy potasu, substytuty soli kuchennej zawierający potas, leki oszczędzające potas lub inne leki, które mogą zwiększyć stężenie potasu w surowicy krwi (np. leki zawierające trimetoprim), ponieważ nie zaleca się jednoczesnego stosowania tych leków z lekiem Loreblok HCT.

Leki moczopędne, takie jak hydrochlorotiazyd zawarty w leku Loreblok HCT, mogą wchodzić w interakcje z innymi lekami.

Bez ścisłej kontroli lekarza nie należy przyjmować preparatów zawierających lit i leku Loreblok HCT.

Mogą być konieczne szczególne środki ostrożności (np. badania krwi), jeśli przyjmowane są inne leki moczopędne, niektóre leki przeczyszczające, leki stosowane w leczeniu dny, leki stosowane w celu kontroli rytmu serca lub leki przeciwcukrzycowe (leki doustne lub insulina).

Lekarz prowadzący może zalecić zmianę dawki i (lub) zastosować inne środki ostrożności:

- jeśli pacjent przyjmuje inhibitor ACE lub aliskiren (patrz także podpunkty „Kiedy nie stosować leku Loreblok HCT” i „Ostrzeżenia i środki ostrożności”).

Należy poinformować lekarza o przyjmowaniu:

- innych leków obniżających ciśnienie tętnicze
- steroidów
- leków przeciwnowotworowych
- leków przeciwbólowych
- leków stosowanych w leczeniu zakażeń grzybiczych,
- leków stosowanych w leczeniu zapalenia stawów
- żywic stosowanych w przypadku dużego stężenia cholesterolu, takich jak kolestyramina
- leków zwiadcujących mięśnie
- tabletek nasennych
- leków opioidowych, takich jak morfina
- amin zwiększających ciśnienie tętnicze, takich jak adrenalina lub inne leki z tej samej grupy
- doustnych leków przeciwcukrzycowych lub insuliny
- nadmiernych ilości produktów zawierających lukrecję (np. leków ziołowych lub cukierków) – podczas stosowania z lekiem Loreblok HCT mogą nasilić się zaburzenia elektrolitowe, zwłaszcza może wystąpić małe stężenie potasu we krwi.

Należy również poinformować lekarza o stosowaniu leku Loreblok HCT przed planowanym podaniem jodowych środków kontrastujących.

### **Loreblok HCT z jedzeniem, pić i alkoholem**

Zaleca się, aby nie spożywać alkoholu podczas stosowania leku Loreblok HCT; alkohol i lek Loreblok HCT mogą nasilać wzajemnie swoje działanie.

Nadmierne spożycie soli w diecie może osłabiać działanie leku Loreblok HCT.

Loreblok HCT może być stosowany podczas posiłku lub niezależnie od posiłku.

Należy unikać picia soku grejpfrutowego podczas przyjmowania tabletek leku Loreblok HCT.

### **Ciąża i karmienie piersią**

#### Ciąża

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Lekarz zazwyczaj zaleci przerwanie stosowania leku Loreblok HCT przed planowaną ciążą lub natychmiast po potwierdzeniu ciąży oraz zaleci przyjmowanie innego leku zamiast leku Loreblok HCT. Nie zaleca się stosowania leku Loreblok HCT w okresie ciąży i nie wolno go stosować po 3 miesiącu ciąży, ponieważ stosowany w tym okresie może poważnie zaszkodzić dziecku.

#### Karmienie piersią

Należy poinformować lekarza o karmieniu piersią lub zamiarze karmienia piersią. Nie zaleca się stosowania leku Loreblok HCT podczas karmienia piersią. Jeśli pacjentka chce karmić piersią, lekarz może zalecić stosowanie innego leku.

Przed zastosowaniem każdego leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

### **Stosowanie u pacjentów w podeszłym wieku**

Lek Loreblok HCT jest jednakowo skuteczny i dobrze tolerowany przez większość pacjentów w podeszłym wieku, jak i młodszych dorosłych pacjentów. Większość pacjentów w podeszłym wieku wymaga takiej samej dawki jak młodszy pacjenci.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Nie należy wykonywać czynności wymagających szczególnej uwagi podczas rozpoczynania leczenia lekiem Loreblok HCT (np. prowadzenie pojazdów lub obsługiwanie niebezpiecznych maszyn), aż do momentu poznania indywidualnej reakcji na lek.

### **Loreblok HCT zawiera laktozę**

Loreblok HCT zawiera 56,90 mg laktozy. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

## **3. Jak stosować lek Loreblok HCT**

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Lekarz określi właściwą dawkę leku Loreblok HCT, w zależności od stanu pacjenta oraz przyjmowanych innych leków. Ważne jest, aby kontynuować stosowanie leku Loreblok HCT tak długo, jak zaleci lekarz, w celu utrzymania równomiernej kontroli ciśnienia tętniczego.

#### Wysokie ciśnienie tętnicze:

Zazwyczaj stosowana dawka leku Loreblok HCT dla większości pacjentów z wysokim ciśnieniem tętniczym wynosi 1 tabletkę o mocy 50 mg + 12,5 mg na dobę, w celu kontroli ciśnienia tętniczego przez 24 godziny.

Lekarz może zwiększyć dawkę do 2 tabletek leku Loreblok HCT o mocy 50 mg + 12,5 mg na dobę.

Maksymalna dawka dobową wynosi 2 tabletki leku Loreblok HCT o mocy 50 mg+12,5 mg.

### **Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Loreblok HCT**

W przypadku przedawkowania należy natychmiast skontaktować się z lekarzem w celu uzyskania właściwej pomocy medycznej. Przedawkowanie może spowodować obniżenie ciśnienia tętniczego, kołatanie serca, wolną czynność serca, zmiany w składzie krwi oraz odwodnienie.

### **Pominięcie zastosowania leku Loreblok HCT**

Należy starać się przyjmować lek Loreblok HCT codziennie zgodnie z zaleceniami lekarza. Jednak w przypadku pominięcia dawki nie należy stosować dawki podwójnej. Należy powrócić do zwykłego schematu dawkowania.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

#### 4. **Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

W przypadku wystąpienia następujących objawów, należy przerwać stosowanie leku Loreblok HCT i natychmiast skonsultować się z lekarzem lub zgłosić się do oddziału pomocy doraźnej najbliższego szpitala:

Ciężka reakcja alergiczna (wysypka, świąd, obrzęk twarzy, warg, jamy ustnej lub gardła, który może powodować trudności w polykaniu lub oddychaniu). Jest to ciężkie, lecz rzadko występujące działanie niepożądane, które występuje częściej niż u 1 na 10 000 pacjentów, lecz rzadziej niż u 1 osoby na 1 000. Może być konieczna pilna pomoc medyczna lub hospitalizacja.

Bardzo rzadko (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 osoby na 10 000):

- ostra niewydolność oddechowa (objawy obejmują ciężką duszność, gorączkę, osłabienie i splątanie).

Mogą wystąpić inne działania niepożądane:

Często (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 osoby na 10):

- kaszel, zakażenie górnych dróg oddechowych, przekrwienie śluzówki nosa, zapalenie zatok, zaburzenia zatok
- biegunka, ból brzucha, nudności, niestrawność
- ból lub kurcze mięśni, ból nóg, ból pleców
- bezsenność, ból głowy, zawroty głowy
- osłabienie, zmęczenie, ból w klatce piersiowej
- zwiększone stężenie potasu (które może powodować zaburzenia rytmu serca), zmniejszone stężenie hemoglobiny
- zaburzenie czynności nerek, w tym niewydolność nerek
- za małe stężenie cukru we krwi (hipoglikemia).

Niezbyt często (występują rzadziej niż u 1 osoby na 100):

- niedokrwistość, czerwone lub brunatne plamy na skórze (czasami głównie na stopach, nogach, ramionach i pośladkach, z bólem stawów, obrzękiem rąk i stóp oraz bólem żołądka), siniaki, zmniejszenie liczby krwinek białych we krwi, zaburzenia krzepnięcia krwi i zmniejszenie liczby płytek krwi
- utrata apetytu, zwiększone stężenie kwasu moczowego we krwi lub jawna dna, zwiększenie stężenia cukru we krwi, zaburzenia stężenia elektrolitów we krwi
- niepokój, nerwowość, zaburzenie lękowe z napadami paniki (nawracające napady paniki), dezorientacja, depresja, niezwykle sny, zaburzenia snu, senność, zaburzenia pamięci
- uczucie mrowienia i drętwienia lub podobne odczucia, ból kończyn, drżenie, migrena, omdlenie
- niewyraźne widzenie, uczucie pieczenia lub klucia w oku, zapalenie spojówek, zmniejszenie ostrości widzenia, widzenie na żółto
- uczucie dzwonienia, brzęczenia, trzasku lub stukania w uszach, zawroty głowy pochodzenia błędnikowego
- niskie ciśnienie tętnicze, które może być związane ze zmianą pozycji ciała (uczucie „pustki” w głowie lub osłabienia po powstaniu), dławica piersiowa (ból w klatce piersiowej), zaburzenia rytmu serca, incydent naczyniowo-mózgowy (przemijający napad niedokrwienności, „mini-udar”), zawał serca, kołatanie serca
- zapalenie naczyń krwionośnych, któremu często towarzyszy wysypka skórna lub wybroczyny

- ból gardła, duszność, zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc, obecność płynu w płucach (co utrudnia oddychanie), krwawienie z nosa, nieżyt błony śluzowej nosa, przekrwienie błony śluzowej nosa
- zaparcie, brak możliwości wydalania kału, gazy, nieżyt żołądka, kurcze żołądka, wymioty, suchość błony śluzowej jamy ustnej, zapalenie ślinianek, ból zębów
- żółtaczka (zażółcenie oczu i skóry), zapalenie trzustki
- pokrzywka, świąd, zapalenie skóry, wysypka, zaczerwienienie skóry, nadwrażliwość na światło, suchość skóry, nagłe zaczerwienienie (zwłaszcza twarzy), nasilone pocenie, łysienie
- ból ramion, barków, bioder, kolan lub innych stawów, obrzęk stawów, sztywność, osłabienie mięśni
- częste oddawanie moczu, również w nocy, zaburzenia czynności nerek, w tym zapalenie nerek, zakażenie dróg moczowych, obecność cukru w moczu
- zmniejszony popęd płciowy, impotencja
- obrzęk twarzy, obrzęk miejscowy, gorączka.

Rzadko (występują rzadziej niż u 1 osoby na 1 000):

- zapalenie wątroby, nieprawidłowe wyniki badań czynności wątroby.

Nieznana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

- objawy grypopodobne
- niewyjaśnione bóle mięśni z towarzyszącym ciemnym (w kolorze herbaty) zabarwieniem moczu (rabdomioliza)
- małe stężenie sodu we krwi (hiponatremia)
- ogólne złe samopoczucie
- zaburzenia smaku (dysgeusia)
- nowotwory złośliwe skóry i warg (nieczerniakowe nowotwory złośliwe skóry)
- osłabienie wzroku lub ból oczu na skutek podwyższonego ciśnienia (możliwe objawy gromadzenia się płynu w unaczynionej błonie otaczającej oko (nadmiernego nagromadzenia płynu między naczyniówką a twardówką) lub ostrej jaskry zamkniętego kąta).

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309

Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

## **5. Jak przechowywać lek Loreblok HCT**

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Blistry PVC/LDPE/PVDC/Aluminium:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Blistry OPA/Aluminium/PVC/Aluminium:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku tekturowym i blisterze. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

## 6. Zawartość opakowania i inne informacje

### Co zawiera lek Loreblok HCT

- Substancjami czynnymi leku są losartan potasowy i hydrochlorotiazyd.
- Każda tabletkę powlekana zawiera 50 mg losartanu potasowego i 12,5 mg hydrochlorotiazydu.
- Pozostałe składniki to: rdzeń - celuloza mikrokrystaliczna, laktoza, skrobia żelowana, kukurydziana, krzemionka koloidalna bezwodna, talk, magnezu stearynian; otoczka - hypromeloza, hydroksypropyloceluloza, tytanu dwutlenek (E 171), żółcień chinolinowa (E 104).

### Jak wygląda lek Loreblok HCT i co zawiera opakowanie

Jasnożółte, owalne, dwuwypukłe tabletki powlekane z rowkiem dzielącym po obu stronach. Wymiary ok. 6,1 x 11,4 mm. Tabletkę można podzielić na równe dawki.

Wielkości opakowań: 28 lub 98 tabletek powlekanych.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

### Podmiot odpowiedzialny

Orion Corporation  
Orionintie 1  
FI-02200 Espoo  
Finlandia

### Wytwórca

Orion Corporation Orion Pharma  
Orionintie 1  
FI-02200 Espoo  
Finlandia

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Orion Pharma Poland Sp. z o. o.

[kontakt@orionpharma.info.pl](mailto:kontakt@orionpharma.info.pl)

### Ten produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu w krajach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego pod następującymi nazwami:

Finlandia: Losartan/Hydrochlorothiazide Orion 50 mg/12,5 mg and 100 mg/25 mg tabletti,  
kalvopäällysteinen; Losartan/Hydrochlorothiazide Orion 50 mg/12,5 mg and 100 mg/25 mg  
filmdragerad tablett

Polska: Loreblok HCT

**Data ostatniej aktualizacji ulotki: 27.01.2023**