

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ: ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο.

Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.

Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματά τους είναι ίδια με τα δικά σας.

Εάν κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια γίνεται σοβαρή ή αν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών, παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Το παρόν φύλλο οδηγιών περιέχει:

1. Τι είναι το Lartokaz και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού πάρετε το Lartokaz
3. Πώς να πάρετε το Lartokaz
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσεται το Lartokaz
6. Λοιπές πληροφορίες

1. ΤΙ ΕΙΝΑΙ ΤΟ LARTOKAZ ΚΑΙ ΠΟΙΑ ΕΙΝΑΙ Η ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ

Το Lartokaz είναι ένας συνδυασμός δύο δραστικών ουσιών, της ιβρεσαρτάνης και της υδροχλωροθειαζιδής.

Η ιβρεσαρτάνη ανήκει σε μια ομάδα φαρμάκων που είναι γνωστά ως ανταγωνιστές των υποδοχών της αγγειοτασίνης-II. Η αγγειοτασίνη-II είναι μια ουσία που παράγεται στον οργανισμό και δεσμεύεται στους υποδοχείς των αιμοφόρων αγγείων προκαλώντας συστολή. Αυτό οδηγεί σε αύξηση της αρτηριακής πίεσης.

Η ιβρεσαρτάνη εμποδίζει τη δέσμευση της αγγειοτασίνης-II σε αυτούς τους υποδοχείς, κάνοντας τα αιμοφόρα αγγεία να χαλαρώσουν και την αρτηριακή πίεση να μειωθεί.

Η υδροχλωροθειαζιδή ανήκει σε μια ομάδα φαρμάκων (ονομάζονται θειαζιδικά διουρητικά) που προκαλούν αύξηση της παραγωγής ούρων και με τον τρόπο αυτό, μείωση της αρτηριακής πίεσης. Τα δύο δραστικά συστατικά του Lartokaz δρουν σε συνδυασμό και ελαττώνουν την αρτηριακή πίεση περισσότερο απ' ό,τι αν χορηγούνταν το καθένα χωριστά. Το Lartokaz χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της υψηλής αρτηριακής πίεσης (ιδιοπαθούς υπέρτασης), όταν η θεραπευτική αντιμετώπιση με μόνο ιβρεσαρτάνη ή υδροχλωροθειαζιδή δεν οδήγησε σε ικανοποιητικό έλεγχο της αρτηριακής σας πίεσης.

2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΠΡΙΝ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ LARTOKAZ

Μην πάρετε το Lartokaz

- σε περίπτωση αλλεργίας (υπερευαισθησίας) στην ιβρεσαρτάνη ή την υδροχλωροθειαζιδή ή σε οποιοδήποτε άλλο συστατικό του Lartokaz ή σε φάρμακα που σχετίζονται χημικά με τη σουλφοναμίδα (ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας για περαιτέρω διευκρινίσεις)
- σε περίπτωση που είστε περισσότερο από 3 μηνών έγκυος. (Είναι επίσης προτιμότερο να αποφεύγεται το Lartokaz στα πρώτα στάδια της κύησης – βλ. παράγραφο "Κύηση").
- σε περίπτωση που έχετε σοβαρά προβλήματα στο σωκώτι ή τους νεφρούς

σε περίπτωση που έχετε δυσκολία παραγωγής ούρων

σε περίπτωση που έχετε μια πάθηση η οποία συνδέεται με επιμέμοντα υψηλά επίπεδα σφαιρίων ή χαμηλά επίπεδα καλίου στο αίμα σας

Το Lartokaz δεν πρέπει να χορηγείται σε παιδιά και εφήβους (κάτω των 18 ετών).

Προσέξτε ιδιαίτερα με το Lartokaz

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν οποιοδήποτε από τα παρακάτω ισχύει για εσάς:

σε περίπτωση που εμφανίσετε υπερβολικούς εμέτους ή διάρροια

σε περίπτωση που υποφέρετε από προβλήματα στους νεφρούς συμπεριλαμβανομένης της μεταμόσχευσης νεφρών

σε περίπτωση που υποφέρετε από προβλήματα στην καρδιά

σε περίπτωση που υποφέρετε από προβλήματα στο σωκώτι

σε περίπτωση που υποφέρετε από διαβήτη

σε περίπτωση που υποφέρετε από ερυθηματώδη λύκα (γνωστός επίσης ως λύκος ή ΣΕΛ)

σε περίπτωση που υποφέρετε από πρωτοπαθή αλδοστερονισμό (μια κατάσταση σχετιζόμενη με υψηλή παραγωγή της ορμόνης αλδοστερόνης, που προκαλεί κατακράτηση νετρίου και στη συνέχεια αύξηση της αρτηριακής πίεσης).

Πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν νομίζετε ότι είσθε (ή ότι μπορεί να μείνετε) έγκυος. Το Lartokaz δεν συνιστάται στην πρώτη περίοδο της κύησης και μπορεί να προκαλέσει σοβαρή βλάβη στο βρέφος σας μετά από 3 μήνες κύησης, δείτε την παράγραφο "Κύηση και θηλασμός".

Θα πρέπει επίσης να πληροφορήσετε τον γιατρό σας:

- εάν βρίσκεστε σε δίαιτα χαμηλής περιεκτικότητας σε αλάτι
- εάν έχετε συμπτώματα όπως υπερβολική δίψα, ξηροστομία, γενική αδυναμία, υπνηλία, μυϊκούς πόνους ή κράμπες, ναυτία, έμετο ή μια μη αναμενόμενη αύξηση των κτύπων της καρδιάς που μπορεί να δείχνουν υπερβολική δράση της υδροχλωροθειαζιδής (που περιέχεται στο Lartokaz)
- εάν αισθανθείτε αυξημένη ευαισθησία του δέρματος στον ήλιο με συμπτώματα εγκαύματος (όπως κοκκίνισμα, φαγούρα, πρήξιμο, φλύκταινες) που εμφανίζονται ταχύτερα από το κανονικό

εάν πρόκειται να κάνετε επέμβαση (χειρουργική) ή να σας χορηγηθούν αναισθητικά.

Η υδροχλωροθειαζιδή που περιέχεται στο φάρμακο αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει θετικό αποτέλεσμα σε έλεγχο antidoping.

Χρήση άλλων φαρμάκων: Παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε ή έχετε πάρει πρόσφατα άλλα φάρμακα, ακόμα και αυτά που δεν σας έχουν χορηγηθεί με συνταγή.

Τα διουρητικά, όπως η υδροχλωροθειαζιδή που περιέχεται στο Lartokaz, μπορεί να επιδράσουν σε άλλα φάρμακα. Σκευάσματα που περιέχουν λίθιο δεν πρέπει να λαμβάνονται μαζί με Lartokaz χωρίς τη στενή παρακολούθηση του γιατρού σας.

Μπορεί να χρειασθεί να υποβληθείτε σε εξετάσεις αίματος σε περίπτωση που λαμβάνετε:

- συμπληρώματα καλίου
- υποκατάστατα αλατιού που περιέχουν κάλιο
- καλιοπροστατευτικά φάρμακα ή άλλα διουρητικά (δισκία νερού)
- ορισμένα υπατικά
- φάρμακα για την αντιμετώπιση της ουρικής αρθρίτιδας
- συμπληρώματα βιταμίνης D για θεραπευτικούς λόγους
- φάρμακα για τον έλεγχο του καρδιακού ρυθμού
- φάρμακα για διαβήτη (από το στόμα χορηγούμενους παράγοντες ή ινσουλίνες)

Είναι επίσης σημαντικό να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν λαμβάνετε άλλα φάρμακα για να ελαττώσετε την αρτηριακή σας πίεση, στεροειδή, αντικαρκινικά, αναλγητικά, φάρμακα για την αρθρίτιδα ή ρητίνες Χολεστυραμίνης και Κολεστιπόλη για τη μείωση της χοληστερόλης στο αίμα.

Λήψη του Lartokaz με τροφές και ποτά: Το Lartokaz μπορεί να λαμβάνεται με ή χωρίς τροφή.

Λόγω της υδροχλωροθειαζιδής που περιέχεται στο Lartokaz, εάν πείτε αλκοόλη ενώ βρίσκεστε σε θεραπεία με το φάρμακο αυτό, μπορεί να έχετε αυξημένη αίσθηση ζαλάδας όταν στέκεστε και ειδικά όταν σηκώνεστε από καθιστή θέση.

Κύηση και θηλασμός:

Κύηση: Πρέπει να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν είστε ή νομίζετε ότι είστε έγκυος. Συνήθως, ο γιατρός σας θα σας συμβουλεύσει να λάβετε ένα άλλο φάρμακο αντί του Lartokaz, καθώς το Lartokaz δεν συνιστάται κατά τη διάρκεια της κύησης. Αυτό συμβαίνει διότι το Lartokaz διαπερνά τον πλακούντα και η χρήση του ύστερα από τον τρίτο μήνα της κύησης ενδέχεται να έχει επιβλαβείς επιπτώσεις στο έμβryo και το νεογνό.

Θηλασμός: Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν θηλάζετε ή πρόκειται να ξεκινήσετε να θηλάζετε. Το Lartokaz δεν συνιστάται στις μητέρες που θηλάζουν και ο γιατρός σας μπορεί να επιλέξει άλλη αγωγή εάν επιθυμείτε να θηλάσετε, ιδίως εάν πρόκειται για νεογνό ή πρόωρο βρέφος.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών: Δεν πραγματοποιήθηκαν μελέτες σχετικά με τις επιδράσεις στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανών. Το Lartokaz είναι απίθανο να επηρεάσει την ικανότητά σας να οδηγείτε ή να χειρίζεστε μηχανήματα. Ωστόσο, περιστασιακά μπορεί να εμφανισθεί ζάλη ή αδυναμία κατά τη διάρκεια της θεραπείας της υψηλής αρτηριακής πίεσης. Εάν αισθανθείτε τα συμπτώματα αυτά, ενημερώστε τον γιατρό σας πριν επιχειρήσετε να οδηγήσετε ή να χειρισθείτε μηχανές.

Σημαντικές πληροφορίες σχετικά με ορισμένα συστατικά του Lartokaz: Το Lartokaz περιέχει λακτόζη. Εάν ο γιατρός σας σας έχει πει ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα (π.χ. λακτόζη), ενημερώστε το γιατρό σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

3. ΠΩΣ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ LARTOKAZ: Πάντοτε να παίρνετε το Lartokaz αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας. Εάν

έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Δοσολογία: Μόνο για δισκία ιβεσαρτάνης/υδροχλωροθειαζιδίου 150 mg/12,5 mg: Η συνήθης δόση του Lartokaz είναι ένα ή δύο δισκία την ημέρα.

Μόνο για δισκία ιβεσαρτάνης/υδροχλωροθειαζιδίου 300 mg /12,5 mg και 300 mg /25 mg: Η συνήθης δόση του Lartokaz είναι ένα δισκίο την ημέρα.

Συνήθως το Lartokaz θα συνταγογραφηθεί από τον γιατρό σας όταν η προηγούμενη αγωγή σας για την αντιμετώπιση υψηλής αρτηριακής πίεσης δεν απέδωσε την επιθυμητή μείωση της αρτηριακής πίεσης. Ο γιατρός σας θα σας υποδείξει πώς να αλλάξετε την προηγούμενη αγωγή ή το Lartokaz.

Τρόπος λήψης: Το Lartokaz λαμβάνεται από τον στόματος. Καταπιείτε τα δισκία με μια επαρκή ποσότητα υγρού (π.χ. ένα ποτήρι νερό). Μπορείτε να πάρετε το Lartokaz με ή χωρίς τροφή. Προσαρτήστε να παίρνετε την ημερήσια δόση σας περίπου την ίδια ώρα κάθε μέρα. Είναι σημαντικό να συνεχίσετε να παίρνετε το Lartokaz μέχρις ότου ο γιατρός σας, σάς δώσει διαφορετικές οδηγίες. Η μέγιστη μείωση της αρτηριακής πίεσης συνήθως επιτυγχάνεται σε 6-8 εβδομάδες μετά από την έναρξη της αγωγής.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Lartokaz από την κανονική: Εάν κατά λάθος πάρετε πάρα πολλά δισκία, ενημερώστε άμεσα τον γιατρό σας. **Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: +30 210 7793777.**

Τα παιδιά δεν πρέπει να λάβουν το Lartokaz: Το Lartokaz δεν πρέπει να χορηγείται σε παιδιά ηλικίας κάτω των 18 ετών. Εάν ένα παιδί καταπιεί μερικά δισκία, επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Lartokaz: Αν κατά λάθος παραλείψετε μια δόση, απλά συνεχίστε με την επόμενη ως συνήθως. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

4. ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και το Lartokaz μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους. Κάποιες από αυτές τις ενέργειες μπορεί να είναι σοβαρές και μπορεί να απαιτούν ιατρική φροντίδα. Όπως και με παρόμοια φάρμακα, έχουν αναφερθεί σπάνιες περιπτώσεις αλλεργικών δερματικών αντιδράσεων (εξάνθημα, κνίδωση), καθώς επίσης εντοπισμένα οίδημα στο πρόσωπο, τα χείλη και/ή τη γλώσσα, σε ασθενείς που λαμβάνουν ιβεσαρτάνη.

Εάν έχετε οποιοδήποτε από αυτά τα συμπτώματα ή έχετε δυσκολία στην αναπνοή, σταματήστε να λαμβάνετε το Lartokaz και ενημερώστε αμέσως τον γιατρό σας.

Ανεπιθύμητες ενέργειες που έχουν αναφερθεί σε κλινικές δοκιμές για ασθενείς που έλαβαν το Lartokaz ήταν:

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (επηρεάζουν 1 έως 10 χρώστες στους 100):

- ναυτία/έμετος
- μη φυσιολογική ούρηση
- κόπωση
- ζόλη (περιλαμβανομένης και της έγερσης από θέση κατάκλισης ή καθίσματος)
- οι αιματολογικές εξετάσεις μπορεί να δείξουν αυξημένα επίπεδα ενός ενζύμου που προσδιορίζει τη λειτουργία των μυών και της καρδιάς (κινάση της κρεατίνης) ή αυξημένα επίπεδα ουσιών που προσδιορίζουν τη νεφρική λειτουργία (όζουο ουρίας αίματος, κρεατινίνη).

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (επηρεάζουν 1 έως 10 χρώστες στους 1000):

- διάρροια
- χαμηλή αρτηριακή πίεση
- ατονία
- αυξημένος καρδιακός ρυθμός
- έξαψη
- οίδημα
- σεξουαλική δυσλειτουργία (προβλήματα σεξουαλικής λειτουργίας).
- Οι εξετάσεις αίματος μπορεί να δείξουν μειωμένα επίπεδα καλίου και νατρίου στο αίμα σας.

Μετά την κυκλοφορία του Lartokaz, έχουν αναφερθεί ορισμένες ανεπιθύμητες ενέργειες αλλά η συχνότητα εμφάνισής τους δεν είναι γνωστή. Οι ανεπιθύμητες αυτές ενέργειες είναι: πονοκέφαλος, εμβοές στ' αυτιά, βήχας, διαταραχή γεύσης, δυσπεψία, πόνο στις αρθρώσεις και στους μύς, διαταραχές της ηπατικής λειτουργίας και έκπτωση της νεφρικής λειτουργίας, αυξημένο επίπεδο καλίου στο αίμα σας και αλλεργικές αντιδράσεις όπως εξάνθημα, κνίδωση, οίδημα προσώπου, χειλιών, στόματος, γλώσσας ή λαιμού.

Όπως για κάθε συνδυασμό δύο δραστικών συστατικών, ανεπιθύμητες ενέργειες από το κάθε μεμονωμένο συστατικό δεν μπορούν να αποκλειστούν.

Σε ασθενείς που ελάμβαναν ως μόνο φάρμακο την ιβεσαρτάνη, εκτός των προαναφερθεισών ανεπιθύμητων

ενεργειών, έχει επίσης αναφερθεί και πόνος στο στήθος.

Επιπλέον ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με το άλλο συστατικό του Lartokaz (την υδροχλωροθειαζιδίη) μόνη της είναι: απώλεια όρεξης, ερεθισμός στο στομάχι, κράμπες στο στομάχι, δυσκοιλιότητα, ίκτερος που εμφανίζεται ως κιτρίνισμα του δέρματος και/ή του λευκού των ματιών, φλεγμονή του παγκρέατος που χαρακτηρίζεται από έντονο πόνο του άνω στομάχου, συχνά με ναυτία και έμετο, διαταραχές ύπνου, κατάθλιψη, θαμπί όραση, έλλειψη λευκών αιμοσφαιρίων, που μπορεί να προκαλέσει συχνές λοιμώξεις, πυρετός, μείωση του αριθμού των αιμοπεταλίων (ενός κυττάρου του αίματος που είναι απαραίτητο για την πήξη του αίματος), μειωμένο αριθμό ερυθρών αιμοσφαιρίων (αναιμία) που χαρακτηρίζεται από κόπωση, πονοκέφαλο, δυσκολία στην αναπνοή κατά την άσκηση, ζαλάδα και ακρότητα, νόσος των νεφρών, προβλήματα στους πνεύμονες περιλαμβανομένης πνευμονίας ή συσσώρευση υγρού στους πνεύμονες, αύξηση της ευαισθησίας του δέρματος στον ήλιο, φλεγμονή των αιμοφόρων αγγείων, μια δερματική νόσος που χαρακτηρίζεται από απολέπιση του δέρματος σε όλο το σώμα, λύκος ερυθρματώδους του δέρματος, που εμφανίζεται ως εξάνθημα που μπορεί να παρουσιασθεί στο πρόσωπο, τον λαιμό και τα τριχότα της κεφαλής, αλλεργικές αντιδράσεις, αδυναμία και μικρός σπασμός, μεταβλητός καρδιακός ρυθμός, μειωμένη αρτηριακή πίεση μετά από αλλαγή της θέσης του σώματος, οίδημα των σιελόγλυκων αδένων, υψηλά επίπεδα σακχάρου στο αίμα, σάκχαρο στα ούρα, αυξησεις σε ορισμένα είδη λιπιδίων του αίματος, υψηλά επίπεδα ουρικού οξέος στο αίμα, που μπορεί να προκαλέσει ουρική αρθρίτιδα. Είναι γνωστό ότι οι ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με την υδροχλωροθειαζιδίη μπορεί να αυξηθούν με υψηλότερες δόσεις υδροχλωροθειαζιδίου.

Εάν κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια γίνεται σοβαρή, ή αν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών, παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

5. ΠΩΣ ΝΑ ΦΥΛΑΞΕΤΑΙ ΤΟ LARTOKAZ

Να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το φθάνουν και δεν το βλέπουν τα παιδιά. Να μην χρησιμοποιείτε το Lartokaz μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί και στην κυψέλη μετά τη ΛΗΞΗ. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται. Δεν απαιτούνται ειδικές συνθήκες αποθήκευσης για το συγκεκριμένο ιατρικό προϊόν. Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρειάζονται πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. ΛΟΙΠΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Τι περιέχει το Lartokaz: Οι δραστικές ουσίες είναι η ιβεσαρτάνη και η υδροχλωροθειαζιδίη.

Lartokaz 150 mg/12,5 mg δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει 150 mg ιβεσαρτάνης και 12,5 mg υδροχλωροθειαζιδίου.

Lartokaz 300 mg/12,5 mg δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει 300 mg ιβεσαρτάνης και 12,5 mg υδροχλωροθειαζιδίου.

Lartokaz 300 mg/25 mg δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει 300 mg ιβεσαρτάνης και 25 mg υδροχλωροθειαζιδίου.

Τα άλλα συστατικά είναι τα ακόλουθα: ποβιδόνη, στεατικό μαγνήσιο, μικροκρυσταλλική κυτταρίνη, μονοϋδρική λακτόζη, διασπορούμενη ντριούχος καρμελλόζη, κολλοειδές άνυδρο διοξείδιο του πυριτίου, υδρογονωμένο κικέλαιο και άμυλο αραβοσίτου.

Εμφάνιση του Lartokaz και περιεχόμενο της συσκευασίας

Τα δισκία Lartokaz 150 mg/12,5 mg είναι λευκά, κυλινδρικά, αμφικυρτα, με την ανάγλυφη ένδειξη 1H1 στη μια πλευρά.

Τα δισκία Lartokaz 300 mg/12,5 mg είναι λευκά, κυλινδρικά, αμφικυρτα, με την ανάγλυφη ένδειξη 1H12 στη μια πλευρά.

Τα δισκία Lartokaz 300 mg/25 mg είναι λευκά, κυλινδρικά, αμφικυρτα, με την ανάγλυφη ένδειξη 1H25 στη μια πλευρά.

Τα δισκία Lartokaz κυκλοφορούν σε συσκευασίες των 14, 28, 56 ή 98 δισκίων.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: IASIS PHARMA, Λεωφ. Φυλής 137, 13451 Καματερό Αττικής. Τηλ: +30 210 2311031

Παρασκευαστής: LABORATORIOS LICONSA S.A., Avda Mircalampo 7, Poligono Industrial Mircalampo, 19200 Γουαδαλαχάρα, Ισπανία.

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγκριθεί στα Κράτη Μέλη του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) με τις ακόλουθες ονομασίες:

Ελλά Χώρες, Βουλγαρία, Τσεχική Δημοκρατία, Εσθονία, Ελλάδα, Φινλανδία, Ουγγαρία, Λιθουανία, Λετονία, Νορβηγία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβενία
Lartokaz 150/12,5 mg δισκία, Lartokaz 300/12,5 mg δισκία, Lartokaz 300/25 mg δισκία.

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης εγκρίθηκε για τελευταία φορά στις: 14-5-2012