

יולי 2025

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

הנדון: עדכון עלון לצרכן לתכשיר

לוסרטה פלוס Losarta Plus

אנו מבקשים להודיעכם כי העלון לצרכן של התכשיר שבנדון עודכן. עדכון העלון כולל החמרות.

צורת התכשיר:

Tablets

ההתוויות המאושרות:

For the treatment of hypertension, for patients in whom combination therapy is appropriate.
To reduce the risk of stroke in patients with hypertension and left ventricular hypertrophy.

הרכב וחוזק חומר פעיל:

Hydrochlorothiazide 12.5 mg
Losartan Potassium 50 mg

בפירוט שלהלן מובא המידע בו בוצעו שינויים מהותיים בלבד.
תוספת טקסט או טקסט בעל שינוי משמעותי מסומן בצבע. מחיקת טקסט מסומנת בקו חוצה.

העדכונים בעלון לצרכן נעשו בסעיפים הבאים:

2. לפני השימוש בתרופה:

לפני הטיפול בתרופה, ספר לרופא אם:

ספר לרופא שלך אם אתה חווה כאבי בטן, בחילות, הקאות או שלשולים לאחר נטילת לוסרטה פלוס. הרופא שלך יחליט על המשך הטיפול. אל תפסיק את נטילת התרופה על דעת עצמך.

4. תופעות לוואי:

תופעות לוואי נדירות (Rare) – תופעות שמופיעות ב-10-1 משתמשים מתוך 10,000:

- אנגיואדמה במעיים: נפיחות במעיים המלווה בתסמינים כמו כאבי בטן, בחילות, הקאות ושלשולים.

העלונים המעודכנים נשלחו לפרסום במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/141%2024%2031703%2000>
ניתן לקבל מודפסים על ידי פניה לחברת כצט בע"מ, רח' החרש 4 הוד השרון, 1-700-500-220

בברכה,
כצט תעשיות כימיות בע"מ