

הודעה על הפסקת שיווק לצמיתות של התכשיר LOSARTA 50

תאריך ההודעה: 17/08/2026

בעל הרישום כצט תעשיות כימיות בע"מ מודיע על הפסקת שיווק לצמיתות של: **LOSARTA 50**

139-93-31578-00	מספר רישום
לוסרטה 50	שם התכשיר בעברית
LOSARTA 50	שם התכשיר באנגלית
TABLETS	צורת מינון
PER OS	דרך מתן
LOSARTAN POTASSIUM	מרכיב פעיל
50 MG	חוזק
Hypertension: Losarta 50 mg is indicated for the treatment of hypertension Heart failure: Losarta 50 mg is indicated for the treatment of heart failure, usually in addition to diuretics and/or digitalis, if use of an ACE inhibitor is not appropriate. Switching patients with heart failure who are stable on an ACE inhibitor to Losarta 50 mg is not recommended. Renal protection in Type-2 diabetic patients with proteinuria: Losarta 50 mg is indicated to delay the progression of renal disease as measured by a reduction in the combined incidence of doubling of serum creatinine, end stage renal disease (need for dialysis or renal transplantation) or death; and to reduce proteinuria. Reduction in the risk of cardiovascular morbidity and mortality in hypertensive patients with left ventricular hypertrophy. Losarta 50 mg is indicated to reduce the risk of cardiovascular morbidity and mortality as measured by the combined incidence of cardiovascular death, stroke, and myocardial infarction in hypertensive patients	התוויה



FLORIS
With Life

ventricular hypertrophy. The benefit of Losarta 50 mg on the primary endpoint was largely driven by reduction in the risk of stroke.	
מידי	תאריך תחילת הפסקת השיווק
הפסקה לצמיתות	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
	תאריך חזרה לשיווק (יש למלא משבצת זאת עם חזרת התכשיר לשיווק בפועל)
כן	הכללה בסל הבריאות: כן / לא
מסחרית	סיבת הפסקת השיווק: סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות
כל האריזות	גודל/י אריזה (נא לרשום את כל הגדלים הרלוונטיים להודעה זאת)
NA	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר