



Lodoz

Bisoprolol + 6.25 HCTZ

МИНИМАЛНА ДОЗА
МАКСИМАЛЕН ЕФЕКТ



**Единствената* нискодозирана комбинация
от бета-блокатор и диуретик /6,25 mg/ за
контрол на артериалното налягане^{1,2}**

БЕЗ АНАЛОГ

По лекарско предписание. Дата на последно одобрение на КХП: 13.07.2020г.
Притежател на разрешението за употреба: Мерк България ЕАД

1. FRISHMAN WH, BRYZINSKI BS, COULSON LR, et al. A multifactorial trial design to assess combination therapy in hypertension: Treatment with Bisoprolol and Hydrochlorothiazide. Arch Intern Med. 1994; 154: 1461-1468. 2. FRISHMAN WH, BURRIS JF, MROCCZEK WJ, et al. First-line therapy option with low-dose Bisoprolol fumarate and low-dose Hydrochlorothiazide in patients with stage I and stage II systemic hypertension. J Clin Pharmacol. 1995; 35: 182-188. * Регистрирана в България.

За повече информация: Мерк България ЕАД,
бул. "Ситняково" № 48, Сердика Офиси, ет.6, София 1505,
Тел: +359 (0)2 4461 111, Факс: +359 (0)2 4461 100,
E-Mail: merck@merck.bg

Съобщаване на подозирани нежелани реакции
Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба
на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението
полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана
нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София,
Тел.: +359 890 34 17, уебсайт: www.bda.bg" BG-CONLO-00001 ИАЛ 46802/03.11.2020

MERCK