

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Atorvastatiin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Atorvastatiin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Atorvastatiin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Atorvastatiin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid

atorvastatiin

Lugege hoolikalt kogu pakendi infoleht enne, kui hakkate seda ravimit kasutama, sest siin on oluline teave teie jaoks.

- Hoidke see pakendi infoleht alles. Teil võib seda hiljem vaja minna.
- Kas teil on veel küsimusi? Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.
- Ärge andke seda ravimit teistele, sest see on määratud ainult teile. See võib olla kahjulik teistele, isegi kui neil on samad sümptomid kui teil.
- Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke siis ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Selle infolehe sisu

1. Mis on Atorvastatiin Accord ja milleks seda ravimit kasutatakse?
 2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või millal peate olema eriti ettevaatlik?
 3. Kuidas seda ravimit kasutada?
 4. Võimalikud kõrvaltoimed
 5. Kuidas seda ravimit säilitada?
 6. Pakendi sisu ja muu teave
1. Mis on Atorvastatiin Accord ja milleks seda ravimit kasutatakse?

See ravim kuulub ravimite rühma, mida tuntakse statiinidena. Need on lipiidide taset reguleerivad ravimid (ravimid, mis mõjutavad vere rasvasisaldust).

Seda ravimit kasutatakse vere rasvade (lipiidide), nagu kolesterooli ja triglütseriidide, alandamiseks, kui madala rasvasisaldusega dieet ja elustiili muutused ei ole piisavalt mõjunud. Kui teil on suurenenud südamehaiguste risk, võib seda ravimit kasutada ka sellise riski vähendamiseks, isegi kui teie kolesteroolitase on normaalne. Ravi ajal tuleb jätkata tavalist kolesterooli alandavat dieeti.

2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või peate olema eriti ettevaatlik?

Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?

- Olete allergiline mõne selle ravimi koostisosa suhtes. Neid aineid leiate selle infolehe jaotisest 6.
- Teil on maksahaigus või olete sellist haigust põdenud.
- Vereanalüüsid on näidanud seletamatuid, ebatavalisi maksa talitlust (maksafunktsiooni) näitavaid väärtusi.
- Olete naine, kes võib rasestuda ja ei kasuta usaldusväärset raseduse vältimise ravimit (rasestumisvastast vahendit).
- Olete rase või proovite rasestuda.

- Te toidate last rinnaga.
- Kui kasutate glekapreviiri/pibrentasviiri kombinatsiooni C-hepatiidi raviks.

Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?

Võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega enne selle ravimi kasutamist

- kui teil on tõsiselt vähenenud kopsude talitlus
- kui te praegu kasutate või olete viimase 7 päeva jooksul kasutanud ravimit, mida nimetatakse fusidiinhappeks (kasutatakse bakteriaalsete infektsioonide vastu), suu kaudu või süstituna. Fusidiinhappe ja selle ravimi kombinatsioon võib põhjustada tõsiseid lihaspõõleeme (rabdomüolüüs, lihaskoe lagunemine, mille sümptomiteks on lihaskrambid, palavik ja uriini punakaspruun värvus)
- kui teil on varem olnud ajuverejooks või ajus on vedelikuga täidetud villid varasemate insultide tõttu
- kui teil on neeruprobleemid
- kui teil on kilpnäärme alatalitlus (hüpotüreoidism)
- kui teil on olnud korduvat või seletamatut lihaskrambi, isiklik või perekondlik lihaspõõleemide ajalugu
- kui teil on varem olnud lihaspõõleeme teiste rasvade alandavate (lipiidide alandavate) ravimite (näiteks teiste '-statiinide' või '-fibraatide') kasutamise ajal
- kui te tarbite regulaarselt suurtes kogustes alkoholi
- kui teil on olnud maksahaigus
- kui olete vanem kui 70 aastat
- kui teil on müasteenia (haigus, mille puhul esineb üldine lihaskõõrkus, mõnel juhul ka hingamisel kasutatavates lihastes) või okulaarne müasteenia (haigus, mis põhjustab silmalihaste nõõrkust) või olete seda põõdenud, kuna statiinid võivad mõnikord seisundit halvendada või põhjustada müasteenia teket (vt lõik 4).

Kui mõni neist hoiatusest kehtib teie kohta, peab teie arst enne selle ravimiga ravi alustamist ja võimalusel ravi ajal tegema vereanalüüsi, et ennustada teie lihaste kõõvaltoimete riski. On teada, et lihaste kõõvaltoimete, nagu lihaskoe lagunemine, mille sümptomiteks on lihaskrambid, palavik ja uriini punakaspruun värvus (rabdomüolüüs), risk suureneb, kui teatud ravimeid võetakse samaaegselt (vt lõik 2 'Kas te kasutate veel teisi ravimeid?').

Võtke ühendust oma arsti või apteekriga, kui teil on pidevalt lihaskõõrkus. Selle tõõestamiseks ja ravimiseks võivad olla vajalikud täiendavad testid ja ravimid.

Kui kasutate seda ravimit, jälgib teie arst hoolikalt, kas teil on suhkruhaigus (diabeet) või kas teil on suurenenud risk selle tekkeks. Teil võib olla suurenenud risk suhkruhaiguse tekkeks, kui teil on kõrge veresuhkru- ja rasvade tase, kui olete ülekaaluline ja kui teil on kõrge vererõõhk.

Kas te kasutate veel teisi ravimeid?

Kas te kasutate lisaks Atorvastatin Accordile veel teisi ravimeid, olete seda hiljuti teinud või kavatsete seda varsti teha? Rääkige sellest oma arstile või apteekrile. Mõõned ravimid võivad mõjutada Atorvastatin Accordi toimet või võivad olla mõjutatud Atorvastatin Accordist. Selline koostoime võib muuta ühe või mõõlemad ravimid vähem tõõhusaks.

Lisaks võib see suurendada kõrvaltoimete riski või raskusastet, sealhulgas olulist lihaste lagunemise haigust, mida tuntakse rabdomüolüüsina, nagu kirjeldatud lõigus 4:

- ravimid, mida kasutatakse teie immuunsüsteemi (loomuliku kaitse) toimimise mõjutamiseks, näiteks tsüklosporiin
- teatud ravimid teatud bakteriaalsete infektsioonide (antibiootikumid) või seenevastased ravimid, näiteks erütromütsiin, klaritromütsiin, telitromütsiin, ketokonasool, itrakonasool, vorikonasool, flukonasool, posakonasool, rifampitsiin, fusidiinhape
- teised ravimid, mis mõjutavad vere rasvasisaldust (lipiidide taset), näiteks gemfibrosiil, teised fibraadid, kolestipool
- mõned kaltsiumikanali blokaatorid, mida kasutatakse rindkere ahenemise, rõhuva, valuliku tunde (stenokardia) või kõrge vererõhu korral, näiteks amlodipiin, diltiaseem, ravimid, mis mõjutavad teie südamerütmi, näiteks digoksiin, verapamiil, amiodaroon
- letermoviir, ravim, mis aitab vältida tsütomegaloviiruse põhjustatud haigusi
- ravimid, mida kasutatakse HIV ravis, näiteks ritonaviir, lopinaviir, atasanaviir, indinaviir, darunaviir, tipranaviiri/ritonaviiri kombinatsioon jne
- mõned ravimid, mida kasutatakse C-hepatiidi (teatud tüüpi maksapõletik) ravis, näiteks telapreviir, bosepreviir ja elbasviir/grazopreviir, ledipasviir/sofosbuviiir kombinatsioon
- teised ravimid, millel on teadaolevalt koostoime Atorvastatin Accordiga, on näiteks esetimiib (vähendab kolesterooli), varfariin (vähendab vere hüübimist), suu kaudu manustatavad (oraalsed) ravimid raseduse vältimiseks (rasestumisvastased vahendid, kontratseptiivid), stiripentool (ravim kontrollimatute kehaspasmide vastu, sageli osana epilepsiahoogudest, mida kasutatakse epilepsia korral), tsimetidiin (kasutatakse kõrvetiste ja mao-soolehaavandite korral), fenazon (valuvaigisti), kolhitsiin (kasutatakse podagra raviks) ja ravimid, mis seovad maohapet (antatsiidid), mis sisaldavad alumiiniumi või magneesiumi
- ravimid, mis on saadaval ilma retseptita: naistepuna
- Kui peate bakteriaalse infektsiooni raviks kasutama suukaudset fusidiinhapet, peate Atorvastatine Accord'i kasutamise ajutiselt katkestama. Teie arst ütleb teile, millal on ohutu Atorvastatine Accord'i võtmist uuesti alustada. Atorvastatine Accord'i ja fusidiinhappe samaaegne kasutamine võib harvadel juhtudel põhjustada lihaskõhust, lihaste tundlikkust või valu (rabdomüolüüs). Lisateavet rabdomüolüüsi kohta leiate jaotisest 4.

Millele peaksite joomise ja alkoholiga seoses tähelepanu pöörama?

Vaadake jaotist 3 juhiste kohta, kuidas seda ravimit kasutada.

Pöörake tähelepanu järgmisele:

Greibimahl

Ärge jooge rohkem kui üks või kaks väikest klaasi greibimahla päevas, kuna suured kogused greibimahla võivad muuta selle ravimi toimet.

Alkohol

Vältige selle ravimi kasutamise ajal liigset alkoholi tarbimist. Lisateabe saamiseks vaadake jaotist 2 'Millal peaksite selle ravimiga eriti ettevaatlik olema?'

Rasedus ja imetamine

Ärge kasutage seda ravimit, kui olete rase või kui proovite rasestuda.

Ärge kasutage seda ravimit, kui võite rasestuda, välja arvatud juhul, kui kasutate usaldusväärseid rasestumisvastaseid meetmeid (näiteks kondoomi või pille).

Ärge kasutage seda ravimit, kui toidate last rinnaga.

Selle ravimi ohutus raseduse ajal ja rinnaga toitmise ajal ei ole veel tõestatud. Küsige enne ravimite kasutamist nõu oma arstilt või apteekrilt.

Sõiduvõime ja masinate kasutamine

Tavaliselt ei mõjuta see ravim teie võimet juhtida või masinaid käsitseda. Kuid te ei tohi juhtida, kui see ravim mõjutab teie sõiduvõimet. Ärge kasutage tööriistu või masinaid, kui teie võime neid kasutada on selle ravimi tõttu mõjutatud.

Atorvastatine Accord sisaldab laktoosi

Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, võtke enne selle ravimi võtmist ühendust oma arstiga.

Atorvastatine Accord sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi tableti kohta ja on seega sisuliselt 'naatriumivaba'.

3. Kuidas seda ravimit kasutada?

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile öelnud. Kas kahtlete õiges kasutamises? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

Enne ravi alustamist paneb arst teid kolesterooli alandavale dieedile, mida peate jätkama ka selle ravimiga ravi ajal.

Selle ravimi soovitatav algannus on 10 mg üks kord päevas täiskasvanutele ja lastele alates 10. eluaastast. Vajadusel võib arst seda suurendada, kuni saavutate vajaliku koguse. Arst kohandab annust 4-nädalaste või pikemate intervallidega. Selle ravimi maksimaalne annus on 80 mg üks kord päevas.

Tabletid tuleb tervelt alla neelata koos veega ja neid võib võtta igal ajal päevas, koos toiduga või ilma. Püüdke siiski võtta tablett iga päev samal ajal.

Selle ravimiga ravi kestuse määrab teie arst.

Võtke ühendust oma arstiga, kui arvate, et selle ravimi toime on liiga tugev või liiga nõrk.

Kas olete seda ravimit liiga palju kasutanud?

Kui olete kogemata võtnud liiga palju seda ravimit (rohkem kui teie tavaline päevane annus), võtke nõu saamiseks ühendust oma arsti või lähima haiglaga.

Kas olete unustanud seda ravimit võtta?

Kui olete unustanud annuse võtta, võtke järgmine planeeritud annus õigel ajal. Ärge võtke kahekordset annust, et unustatud annust tasa teha.

Kui lõpetate selle ravimi kasutamise Kas teil on veel küsimusi selle ravimi kasutamise kohta või soovite selle ravimiga ravi lõpetada? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu iga ravim, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid. Mitte kõigil ei esine neid.

Kui teil tekib üks järgmistest tõsistest kõrvaltoimetest või sümptomitest, lõpetage tablettide võtmine ja võtke kohe ühendust oma arstiga või minge lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda.

- Harva: esinevad vähem kui 1-l 1000-st kasutajast:
- Tõsine allergiline reaktsioon, mis põhjustab näo, keele ja kurgu turset, mis võib viia tõsiste hingamisraskusteni.
- Tõsine haigus, mille korral esineb naha tugev ketendus ja turse, villid nahal, suus, silmades ja suguelunditel ning palavik. Lööve roosakaspunaste laikudega, eriti peopesadel või jalataldadel, võimalik, et villidega.
- Lihasnõrkus, -tundlikkus, -valu või rebend või uriini punakaspruun värvus, eriti kui tunnete end samal ajal halvasti või on palavik. Selle põhjuseks võib olla ebatavaline lihaste lagunemine (rabdomüolüüs). See ebatavaline lihaste lagunemine ei pruugi alati kaduda, isegi kui olete selle ravimi kasutamise lõpetanud, ja see võib olla eluohtlik ning põhjustada neeruprobleeme.

Väga harva: esinevad vähem kui 1-l 10 000-st kasutajast

- Kui teil tekivad ootamatud või ebatavalised verejooksud või verevalumid, võib see viidata maksahaigusele. Võtke võimalikult kiiresti ühendust oma arstiga.
- Lupusesarnane sündroom (sealhulgas lööve, liigesehaigused ja mõju vererakkudele)

Selle ravimi muud võimalikud kõrvaltoimed

Sageli: esinevad vähem kui 1-l inimesel 10-st

- ninakõrvalkoobaste põletik, kurguvalu, ninaverejooks
- allergilised reaktsioonid
- veresuhkru taseme tõus (kui teil on diabeet, peate oma veresuhkru taset hoolikalt jälgima), lihaste laguprodukti (kreatiinkinaas) kontsentratsiooni tõus veres
- peavalu
- iiveldus, kõhukinnisus, gaasid, seedehäired, kõhulahtisus
- liigesevalu, lihasvalu ja seljavalu
- vereanalüüside tulemused, mis näitavad, et teie maksa talitlus (maksafunktsioon) võib olla ebatavaline

Mõnikord: esinevad vähem kui 1-l inimesel 100-st

- isutus (anoreksia), kaalutõus, veresuhkru taseme langus (kui teil on diabeet, peate oma veresuhkru taset hoolikalt jälgima)
- õudusunenäod, unetus

- pearinglus, sõrmede ja varvaste tuimus või surin, valu- või puuetundlikkuse vähenemine, maitse muutus, mälukaotus
- hägune nägemine
- kohin kõrvades ja/või peas
- oksendamine, röhitsemine, valu alakõhus ja ülakõhus, kõhunäärme põletik, mille sümptomiteks on tugev valu ülakõhus, mis kiirgub selga, iiveldus ja oksendamine (pankreatiit)
- maksapõletik (hepatiit)
- lööve, nahalööve ja sügelus, nõgestõbi, juuste väljalangemine
- kaelavalu, väsinud lihased.
- väsimus, halb enesetunne, nõrkus, valu rinnus, turse eriti pahklude piirkonnas (vedeliku kogunemine kudesse (ödeem)), palavik
- uriinianalüüsid, mis on positiivsed valgete vereliblede suhtes

Harva: esineb vähem kui 1-l 1000-st kasutajast

- nägemishäired (visuaalsed häired)
- ootamatud verejooksud või verevalumid
- sapi kogunemine sapiteedesse sapi äravoolu takistuse tõttu soolde, mille tagajärjeks on naha ja silmavalgete kollasus (kolestaas)
- kõõlusevigastus

Väga harva: esineb vähem kui 1-l 10 000-st kasutajast

- allergiline reaktsioon – sümptomiteks võivad olla äkiline vilistav hingamine ja valu või pigistustunne rinnus, silmalaugude, näo, huulte, suu, keele või kurgu turse, hingamisraskused, äkiline kokkuvarisemine (kollaps)
- kuulmislangus
- rindade suurenemine meestel (günekomastia)

Teadmata: sagedust ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata

- pidev lihasnõrkus
- müasteenia gravis (haigus, mis põhjustab üldist lihasnõrkust, mõnel juhul hingamisel kasutatavates lihastes);
- okulaarne müasteenia (haigus, mis põhjustab silmalihaste nõrkust)

Võtke ühendust oma arstiga, kui teil tekib käte või jalgade nõrkus, mis süveneb pärast aktiivsuse perioode, kahelinägemine või rippuvad silmalaud, neelamisraskused või hingeldus.

Võimalikud kõrvaltoimed, mida on teatatud mõnede statiinide (sama tüüpi ravimite) puhul:

- seksuaalsed probleemid
- depressioon
- hingamisprobleemid, sealhulgas püsiv köha ja/või hingeldus või palavik
- diabeet (suhkruhaigus). Selle riski suurendavad kõrge suhkru- ja rasvatasemed veres, ülekaalulisus ja kõrge vererõhk. Teie arst jälgib teid selle ravimi kasutamise ajal.

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. See kehtib ka kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole mainitud. Kõrvaltoimetest saate teatada ka

Hollandi kõrvaltoimete keskuse Lareb kaudu, veebisait: www.lareb.nl. Kõrvaltoimetest teatamine aitab meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kuidas seda ravimit säilitada?

Hoida lastele kättesaamatus kohas.

Säilitada temperatuuril alla 25°C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. Kõlblikkusaeg on märgitud karbil ja blistripakendil pärast "EXP". Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja lõpp.

Ärge visake ravimeid kraanikaussi või tualetti ega prügikasti. Küsige oma apteekrilt, mida teha ravimitega, mida te enam ei kasuta. Kui te hävitate ravimeid õigesti, hävitatakse need õigesti ja need ei satu keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Millised ained on selles ravimis?

Selle ravimi toimeaine on atorvastatiin.

Iga 10 mg õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 10 mg atorvastatiini (atorvastatiinkaltsiumtrihüdraadi kujul).

Iga 20 mg õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 20 mg atorvastatiini (atorvastatiinkaltsiumtrihüdraadi kujul).

Iga 40 mg õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 40 mg atorvastatiini (atorvastatiinkaltsiumtrihüdraadi kujul).

Iga 80 mg õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 80 mg atorvastatiini (atorvastatiinkaltsiumtrihüdraadi kujul).

Muud ained selles ravimis on:

Tableti südamik: kaltsiumkarbonaat, laktoosmonohüdraat, mikrokristalne tselluloos, kroskarmelloosnaatrium, hüdroksüpropüültselluloos, polüsorbaat 80, magneesiumstearaat

Tableti kate: hüpromelloos 2910 (E464), makrogool 8000 (E1521), titaandioksiid (E171) ja talk (E553b).

Kuidas Atorvastatin Accord välja näeb ja mis on pakendis?

Atorvastatiin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tablett: Valged kuni murtud valged, ümmargused, kaksikkumerad, õhukese polümeerikattega tabletid, mille läbimõõt on umbes 5,6 mm ja mille ühel küljel on märgistus 'FU1' ning teisel küljel pole märgistust.

Atorvastatiin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tablett: Valged kuni murtud valged, ümmargused, kaksikkumerad, õhukese polümeerikattega tabletid, mille läbimõõt on umbes 7,1 mm ja mille ühel küljel on märgistus 'FU2' ning teisel küljel pole märgistust.

Atorvastatiin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tablett: Valged kuni murtud valged, ümmargused, kaksikkumerad, õhukese polümeerikattega tabletid, mille läbimõõt on umbes 9,6 mm ja mille ühel küljel on märgistus 'FU3' ning teisel küljel pole märgistust.

Atorvastatiin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tablett: Valged kuni murtud valged, ümmargused, kaksikkumerad, õhukese polümeerikattega tabletid, mille läbimõõt on umbes 12,1 mm ja mille ühel küljel on märgistus 'FU4' ning teisel küljel pole märgistust.

Atorvastatiin Accord on saadaval OPA/Alu/PVC-Alu blisterpakendites, mis sisaldavad 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 ja 100 õhukese polümeerikattega tabletti. Haiglapakendid sisaldavad 50, 84, 100, 200 (10 x 20) või 500 õhukese polümeerikattega tabletti.

Mitte kõiki nimetatud pakendi suurusi ei turustata.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja
Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Tootja
Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Poola

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Accord Healthcare Single Member S.A.
64. km Ateena rahvusmaantee,
Lamia, Schimatari, 32009, Kreeka

Registrisse kantud all

Atorvastatiin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid RVG 118716
Atorvastatiin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid RVG 118717
Atorvastatiin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid RVG 118718
Atorvastatiin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid RVG 118719

See ravim on registreeritud Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides ja Ühendkuningriigis (Põhja-Iirimaa) järgmiste nimede all:

Liikmesriigi nimi	Ravimi nimi
Austria	Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid

	<p>Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p>
Küpros	<p>Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p>
Taani	<p>Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tablett</p> <p>Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tablett</p> <p>Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tablett</p> <p>Atorvastatin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tablett</p>
Saksamaa	<p>Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p>
Soome	<p>Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p>
Iirimaa	<p>Atorvastatin 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p>
Itaalia	<p>Atorvastatin Accord</p>
Holland	<p>Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p> <p>Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid</p>

	Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Norra	Atorvastatin Accord
Rootsi	Atorvastatin Accord 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin Accord 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin Accord 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin Accord 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Ühendkuningriik (Põhja-Iirimaa)	Atorvastatin 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid Atorvastatin 80 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Seda pakendi infolehte uuendati viimati augustis 2025.