

Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle

Atorvastatine Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit

Atorvastatine Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit

Atorvastatine Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit

Atorvastatine Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit

atorvastatiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin.
- Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.
- Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samanlaisia oireita kuin sinulla.
- Saatko jonkin haittavaikutuksen, joka on mainittu kohdassa 4? Tai saatko haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa? Ota silloin yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan.

Tämän pakkausselosteen sisältö

1. Mitä Atorvastatine Accord on ja mihin sitä käytetään?
2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai milloin on oltava erityisen varovainen?
3. Miten tätä lääkettä käytetään?
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Miten tätä lääkettä säilytetään?
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Atorvastatine Accord on ja mihin sitä käytetään?

Tämä lääke kuuluu lääkeryhmään, joka tunnetaan statiineina. Nämä ovat lipidejä sääteleviä lääkkeitä (lääkkeitä, jotka vaikuttavat veren rasvapitoisuuteen).

Tätä lääkettä käytetään alentamaan veren rasvoja (lipidejä), kuten kolesterolia ja triglyseridejä, kun vähärasvainen ruokavalio ja elämäntapamuutokset eivät ole riittäneet. Jos sinulla on kohonnut sydänsairauksien riski, tätä lääkettä voidaan käyttää myös riskin vähentämiseen, vaikka kolesterolitasosi olisivat normaalit. Tavanomaista kolesterolia alentavaa ruokavaliota tulee jatkaa hoidon aikana.

2. Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai sinun on oltava erityisen varovainen sen kanssa?

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

- Olet allerginen jollekin tämän lääkkeen aineosalle. Nämä aineet löydät tämän pakkausselosteen kohdasta 6.
- Sinulla on maksasairaus tai olet sairastanut sellaisen.
- Verikokeissa on havaittu selittämättömiä, epätavallisia arvoja maksan toiminnassa (maksan arvot).
- Olet nainen, joka voi tulla raskaaksi etkä käytä luotettavaa ehkäisyä.
- Olet raskaana tai yrität tulla raskaaksi.

- Imetät.
- Jos käytät glekapreviiri/pibrentasviiri-yhdistelmää hepatiitti C:n hoitoon.

Milloin sinun on oltava erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkariisi tai sairaanhoitajaasi ennen tämän lääkkeen käyttöä

- jos sinulla on vakavasti heikentynyt keuhkojen toiminta
- jos käytät tai olet viimeisen 7 päivän aikana käyttänyt lääkettä nimeltä fusidiinihappo (käytetään bakteeri-infektioihin), suun kautta tai injektiona. Fusidiinihapon ja tämän lääkkeen yhdistelmä voi johtaa vakaviin lihasongelmiin (rabdomyolyysi, lihaskudoksen hajoaminen, johon liittyy lihaskramppeja, kuumetta ja virtsan punaruskeaa värjäytymistä)
- jos olet aiemmin saanut aivoverenvuodon tai sinulla on aivoissa nestekertymiä aiempien aivohalvausten vuoksi
- jos sinulla on munuaisongelmia
- jos sinulla on kilpirauhasen vajaatoiminta (hypotyreoosi)
- jos sinulla on ollut toistuvaa tai selittämätöntä lihaskipua, henkilökohtainen tai suvussa esiintyvä lihasongelmien historia
- jos sinulla on aiemmin ollut lihasongelmia muiden rasvoja alentavien (lipidejä alentavien) lääkkeiden (esimerkiksi muiden 'statiini' tai 'fibraatti' lääkkeiden) käytön aikana
- jos juot säännöllisesti suuria määriä alkoholia
- jos sinulla on ollut maksasairaus
- jos olet yli 70-vuotias
- jos sinulla on tai on ollut myastenia (sairaus, jossa esiintyy yleistä lihasheikkoutta, joissakin tapauksissa myös hengityksessä käytettävissä lihaksissa) tai okulaarinen myastenia (sairaus, joka aiheuttaa silmälihasten heikkoutta), koska statiinit voivat joskus pahentaa tilaa tai johtaa myastenian esiintymiseen (katso kohta 4).

Jos jokin näistä varoituksista koskee sinua, lääkärisi on suoritettava verikoe ennen tämän lääkkeen käyttöä ja mahdollisesti sen aikana ennustaakseen lihasoireiden riskiä. On tiedossa, että lihasoireiden, kuten lihaskudoksen hajoamisen, johon liittyy lihaskramppeja, kuumetta ja virtsan punaruskeaa värjäytymistä (rabdomyolyysi), riski kasvaa, kun tiettyjä lääkkeitä otetaan samanaikaisesti (katso kohta 2 'Käytätkö muita lääkkeitä?').

Ota myös yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi, jos sinulla on jatkuvaa lihasheikkoutta. Tämän osoittamiseen ja hoitamiseen voi olla tarpeen lisätestejä ja lääkkeitä.

Kun käytät tätä lääkettä, lääkärisi seuraa tarkasti, onko sinulla diabetes (sokeritauti) tai onko sinulla kohonnut riski sen kehittymiseen. Sinulla voi olla kohonnut riski diabeteksen kehittymiseen, jos sinulla on korkeat sokeri- ja rasva-arvot veressä, jos olet ylipainoinen ja jos sinulla on kohonnut verenpaine.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö Atorvastatin Accord -lääkkeen lisäksi muita lääkkeitä, oletko äskettäin käyttänyt tai aiotko mahdollisesti käyttää niitä pian? Kerro siitä lääkärillesi tai apteekkarillesi. Jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa Atorvastatin Accord -lääkkeen toimintaan tai Atorvastatin Accord voi vaikuttaa niihin. Tällainen yhteisvaikutus voi tehdä yhden tai molemmat lääkkeet vähemmän tehokkaiksi.

Lisäksi tämä voi lisätä haittavaikutusten riskiä tai vakavuutta, mukaan lukien tärkeä lihaksia hajottava sairaus, joka tunnetaan nimellä rabdomyolyysi, kuten kohdassa 4 kuvataan:

- lääkkeet, joita käytetään vaikuttamaan immuunijärjestelmän (luonnollinen puolustus) toimintaan, esimerkiksi siklosporiini
- tietyt lääkkeet bakteeri-infektioiden (antibiootit) tai sienilääkkeiden hoitoon, esimerkiksi erytromysiini, klaritromysiini, telitromysiini, ketokonatsoli, itrakonatsoli, vorikonatsoli, flukonatsoli, posakonatsoli, rifampisiini, fusidiinihappo
- muut lääkkeet, jotka vaikuttavat veren rasvapitoisuuteen (lipiditasot), esimerkiksi gemfibrotsiili, muut fibraatit, kolestipoli
- jotkut kalsiumkanavan salpaajat, joita käytetään rintakivun (angina pectoris) tai kohonneen verenpaineen hoitoon, esimerkiksi amlodipiini, diltiatseemi, lääkkeet, jotka vaikuttavat sydämen rytmiin, esimerkiksi digoksiini, verapamiili, amiodaroni
- letermoviiri, lääke, joka auttaa estämään sairastumista sytomegaloviruksen vuoksi
- lääkkeet, joita käytetään HIV:n hoidossa, esimerkiksi ritonaviiri, lopinaviiri, atatsanaviiri, indinaviiri, darunaviiri, tipranaviirin/ritonaviirin yhdistelmä jne.
- jotkut lääkkeet, joita käytetään hepatiitti C:n (tietyn tyyppinen maksatulehdus) hoidossa, esimerkiksi telapreviiri, bosepreviiri ja elbasviiri/grazopreviiri ledipasviiri/sofosbuviiri -yhdistelmä
- muut lääkkeet, joiden tiedetään olevan yhteisvaikutuksessa Atorvastatin Accord -lääkkeen kanssa, ovat muun muassa etsetimibi (alentaa kolesterolia), varfariini (vähentää veren hyytymistä), suun kautta otettavat lääkkeet raskauden ehkäisyyn (ehkäisyvälineet, ehkäisytabletit), stiripentoli (lääke hallitsemattomiin kehon nykäyksiin, usein osana epileptistä kohtausta, jota käytetään epilepsiassa), simetidiini (käytetään närästyksen ja maha-suolikanavan haavaumiin), fenatsoni (kipulääke), kolkisiini (käytetään kihdin hoitoon) ja lääkkeet, jotka sitovat mahahappoa (antasidit), jotka sisältävät alumiinia tai magnesiumia
- ilman reseptiä saatavat lääkkeet: mäkikuisma
- Jos sinun on käytettävä fusidiinihappoa suun kautta bakteeri-infektion hoitoon, sinun on tilapäisesti lopetettava Atorvastatine Accord -valmisteen käyttö. Lääkärisi kertoo, milloin voit turvallisesti aloittaa Atorvastatine Accord -valmisteen käytön uudelleen. Atorvastatine Accord -valmisteen ja fusidiinihapon samanaikainen käyttö voi harvinaisissa tapauksissa johtaa lihasheikkouteen, arkuuteen tai lihaskipuun (rabdomyolyysi). Katso lisätietoja rabdomyolyysistä kohdasta 4.

Mihin sinun tulee kiinnittää huomiota juomisen ja alkoholin kanssa?

Katso kohta 3 ohjeista, kuinka tätä lääkettä käytetään.

Kiinnitä huomiota seuraavaan:

Greippimehu

Älä juo enempää kuin yksi tai kaksi pientä lasillista greippimehua päivässä, koska suuret määrät greippimehua voivat muuttaa tämän lääkkeen vaikutuksia.

Alkoholi

Vältä liiallista alkoholin juomista tämän lääkkeen käytön aikana. Katso lisätietoja kohdasta 2 'Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?'

Raskaus ja imetys

Älä käytä tätä lääkettä, jos olet raskaana tai yrität tulla raskaaksi.

Älä käytä tätä lääkettä, jos voit tulla raskaaksi, ettei käytä luotettavia ehkäisymenetelmiä (kuten kondomia tai ehkäisytabletteja).

Älä käytä tätä lääkettä, jos imetät.

Tämän lääkkeen turvallisuutta raskauden aikana ja imetyksen aikana ei ole vielä todistettu. Kysy lääkäriltäsi tai apteekista neuvoa ennen lääkkeiden käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Tavallisesti tämä lääke ei vaikuta kykyysi ajaa tai käyttää koneita. Sinun ei kuitenkaan tule ajaa, jos tämä lääke vaikuttaa ajokykyysi. Älä käytä työkaluja tai koneita, jos kykyäsi käyttää niitä heikentää tämä lääke.

Atorvastatine Accord sisältää laktoosia

Jos lääkärisi on kertonut, että et siedä tiettyjä sokereita, ota yhteyttä lääkäriisi ennen tämän lääkkeen ottamista.

Atorvastatine Accord sisältää natriumia

Tämä lääke sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per tabletti ja on siten käytännössä 'natriumvapaa'.

3. Kuinka käytät tätä lääkettä?

Käytä tätä lääkettä aina täsmälleen lääkärisi tai apteekkarisi ohjeiden mukaisesti. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkarisi.

Ennen hoidon aloittamista lääkärisi asettaa sinut kolesterolia alentavalle ruokavaliolle, jota sinun tulee jatkaa tämän lääkkeen käytön aikana.

Tämän lääkkeen suositeltu aloitusannos on 10 mg kerran päivässä aikuisille ja 10-vuotiaille ja vanhemmille lapsille. Tarvittaessa lääkäri voi nostaa annosta, kunnes käytät tarvitsemasi määrän. Lääkäri säätää annosta 4 viikon tai pidemmissä väleissä. Tämän lääkkeen enimmäisannos on 80 mg kerran päivässä.

Tabletit tulee niellä kokonaisina veden kanssa ja ne voidaan ottaa mihin tahansa aikaan päivästä, ruoan kanssa tai ilman. Yritä kuitenkin ottaa tabletti joka päivä samaan aikaan.

Tämän lääkkeen hoidon kesto määräytyy lääkärisi toimesta.

Ota yhteyttä lääkäriisi, jos luulet, että tämän lääkkeen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko.

Oletko käyttänyt liikaa tätä lääkettä?

Jos olet vahingossa ottanut liikaa tätä lääkettä (enemmän kuin tavanomainen päivittäinen annoksesi), ota yhteyttä lääkäriisi tai lähimpään sairaalaan saadaksesi neuvoja.

Oletko unohtanut ottaa tätä lääkettä?

Jos olet unohtanut ottaa annoksen, ota seuraava suunniteltu annos oikeaan aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen annoksen korvaamiseksi.

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä tai haluatko lopettaa tämän lääkkeen käytön? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi tai apteekkariisi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos saat jonkin seuraavista vakavista haittavaikutuksista tai oireista, lopeta tablettien ottaminen ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi tai mene lähimmän sairaalan päivystykseen.

- Harvoin: esiintyy alle 1 käyttäjällä 1000:sta:
- Vakava allerginen reaktio, joka aiheuttaa kasvojen, kielen ja kurkun turvotusta, mikä voi johtaa vakaviin hengitysvaikeuksiin.
- Vakava sairaus, johon liittyy voimakasta ihon hilseilyä ja turvotusta, rakkuloita iholla, suussa, silmissä ja sukupuolielimissä sekä kuumetta. Ihottuma, jossa on vaaleanpunaisia-punaisia läiskiä, erityisesti kämmenissä tai jalkapohjissa, mahdollisesti rakkuloiden kanssa.
- Lihasteikkous, -arkuus, -kipu tai repeämä tai virtsan punaruskea värjäytyminen, erityisesti jos tunnet olosi samanaikaisesti huonovointiseksi tai sinulla on kuumetta. Tämä voi johtua epätavallisesta lihasrappeumasta (rabdomyolyysi). Tämä epätavallinen lihasrappeuma ei aina häviä, vaikka lopettaisit tämän lääkkeen käytön, ja se voi olla hengenvaarallinen ja johtaa munuaisongelmiin.

Hyvin harvoin: esiintyy alle 1 käyttäjällä 10 000:sta

- Jos koet odottamattomia tai epätavallisia verenvuotoja tai mustelmia, tämä voi viitata maksasairauteen. Ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriisi.
- Lupuksen kaltainen oireyhtymä (mukaan lukien ihottuma, nivelvaivat ja vaikutukset verisoluihin)

Muut mahdolliset tämän lääkkeen haittavaikutukset

Yleinen: esiintyy alle yhdellä 10 käyttäjästä

- nenäonteloiden tulehdus, kurkkukipu, nenäverenvuoto
- allergiset reaktiot
- verensokeritason nousu (jos sinulla on diabetes, sinun on seurattava verensokeritasoasi tarkasti), lihasten hajoamistuotteen (kreatiinikinaasi) pitoisuuden nousu veressä
- päänsärky
- pahoinvointi, ummetus, ilmavaivat, ruoansulatushäiriöt, ripuli
- nivelkipu, lihaskipu ja selkäkipu
- verikokeiden tulokset, jotka osoittavat, että maksan toiminta (maksatoiminta) voi olla epänormaalia

Joskus: esiintyy alle yhdellä 100 käyttäjästä

- ruokahaluttomuus (anoreksia), painonnousu, verensokeritason lasku (jos sinulla on diabetes, sinun on seurattava verensokeritasoasi tarkasti)
- painajaiset, unettomuus
- huimaus, sormien ja varpaiden tunnottomuus tai kihelmöinti, kivun tai kosketuksen tunteen heikkeneminen, makuaistin muutos, muistinmenetys
- näön hämärtyminen
- korvien ja/tai pään soiminen
- oksentelu, röyhtäily, kipu alavatsassa ja ylävatsassa, haimatulehdus, jonka oireina ovat voimakas ylävatsakipu, joka säteilee selkään, pahoinvointi ja oksentelu (pankreatiitti)
- maksatulehdus (hepatiitti)
- ihottuma, ihon kutina ja nokkosihottuma, hiustenlähtö
- niskakipu, väsyneet lihakset.
- väsymys, huonovointisuus, heikkous, rintakipu, turvotus erityisesti nilkoissa (nesteen kertyminen kudokseen (ödeema)), kuume
- virtsatutkimukset, jotka ovat positiivisia valkosoluille

Harvoin: esiintyy alle yhdellä 1000 käyttäjästä

- näköhäiriöt
- odottamattomat verenvuodot tai mustelmat
- sapsen kertyminen sappiteihin johtuen sapsen virtauksen estymisestä suoleen, mikä aiheuttaa ihon ja silmänvalkuaisten keltaisuutta (kolestaasi)
- jännevamma

Hyvin harvoin: esiintyy alle yhdellä 10 000 käyttäjästä

- allerginen reaktio – oireita voivat olla äkillinen hengityksen vinkuminen ja kipu tai puristava tunne rinnassa, silmäluomien, kasvojen, huulten, suun, kielen tai kurkun turvotus, hengitysvaikeudet, äkillinen pyörtyminen (romahdus)
- kuulon heikkeneminen
- miesten rintojen suurentuminen (gynekomastia)

Tuntematon: saatavilla olevien tietojen perusteella ei voida arvioida

- jatkuva lihasheikkous
- myasthenia gravis (sairaus, joka aiheuttaa yleistä lihasheikkoutta, joissakin tapauksissa hengityksessä käytettävissä lihaksissa);
- okulaarinen myasthenia (sairaus, joka aiheuttaa silmälihasten heikkoutta)

Ota yhteyttä lääkäriisi, jos sinulla on käsien tai jalkojen heikkoutta, joka pahenee aktiivisuuden jälkeen, kaksoiskuvia tai roikkuvat silmäluomet, nielemisvaikeuksia tai hengitysvaikeuksia.

Mahdollisia haittavaikutuksia, joita on raportoitu joillakin statiineilla (saman tyyppisillä lääkkeillä):

- seksuaaliset ongelmat
- masennus
- hengitysvaikeudet, mukaan lukien jatkuva yskä ja/tai hengenahdistus tai kuume
- diabetes (sokeritauti). Riski on suurempi, jos sinulla on korkeat sokeri- ja rasva-arvot veressäsi, jos olet ylipainoinen ja jos sinulla on kohonnut verenpaine. Lääkärisi seuraa sinua lääkkeen käytön aikana.

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi, apteekkiin tai sairaanhoitajaan. Tämä koskee myös haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista Suomen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimealle, verkkosivusto: www.fimea.fi. Haittavaikutusten ilmoittaminen auttaa meitä saamaan enemmän tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. Miten säilytät tätä lääkettä?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.

Säilytä alle 25 °C:ssa.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Löydät sen pakkauksesta ja läpipainopakkauksesta merkinnän "EXP" jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivämäärä.

Älä huuhtelee lääkkeitä viemäriin tai wc:hen äläkä heitä niitä roskakoriin. Kysy apteekista, mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Kun hävität lääkkeitä oikein, ne tuhotaan asianmukaisesti eivätkä päädy ympäristöön.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä aineita tämä lääke sisältää?

Tämän lääkkeen vaikuttava aine on atorvastatiini.

Jokainen 10 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 10 mg atorvastatiinia (atorvastatiinikalsiumtrihydraattina).

Jokainen 20 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 20 mg atorvastatiinia (atorvastatiinikalsiumtrihydraattina).

Jokainen 40 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 40 mg atorvastatiinia (atorvastatiinikalsiumtrihydraattina).

Jokainen 80 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 80 mg atorvastatiinia (atorvastatiinikalsiumtrihydraattina).

Muut aineet tässä lääkkeessä ovat:

Tabletin ydin: kalsiumkarbonaatti, laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, hydroksipropyyliselluloosa, polysorbaatti 80, magnesiumstearaatti

Tabletin päällyste: hypromelloosi 2910 (E464), makrogoli 8000 (E1521), titaanidioksidi (E171) ja talkki (E553b).

Miltä Atorvastatin Accord näyttää ja mitä pakkaus sisältää?

Atorvastatine Accord 10 mg kalvopäällysteinen tabletti: Valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, kaksoiskuperia, kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden halkaisija on noin 5,6 mm ja toisella puolella merkintä 'FUI' ja toisella puolella ei merkintää.

Atorvastatine Accord 20 mg kalvopäällysteinen tabletti: Valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, kaksoiskuperia, kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden halkaisija on noin 7,1 mm ja toisella puolella merkintä 'FU2' ja toisella puolella ei merkintää.

Atorvastatine Accord 40 mg kalvopäällysteinen tabletti: Valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, kaksoiskuperia, kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden halkaisija on noin 9,6 mm ja toisella puolella merkintä 'FU3' ja toisella puolella ei merkintää.

Atorvastatine Accord 80 mg kalvopäällysteinen tabletti: Valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, kaksoiskuperia, kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden halkaisija on noin 12,1 mm ja toisella puolella merkintä 'FU4' ja toisella puolella ei merkintää.

Atorvastatine Accord on saatavana OPA/Alu/PVC-Alu läpipainopakkauksissa, joissa on 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 ja 100 kalvopäällysteistä tablettia. Sairaalapakkaukset, joissa on 50, 84, 100, 200 (10 x 20) tai 500 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija
Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Alankomaat

Valmistaja
Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.
ul. Lutomierska 50, 95-200 Pabianice, Puola

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

Accord Healthcare Single Member S.A.
64. km Kansallinen tie Ateena,
Lamia, Schimatari, 32009, Kreikka

Rekisteröity rekisteriin numerolla

Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit RVG 118716
Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit RVG 118717
Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit RVG 118718
Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit RVG 118719

Tämä lääke on rekisteröity Euroopan talousalueen jäsenvaltioissa ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlanti) seuraavilla nimillä:

Jäsenvaltion nimi	Lääkkeen nimi
Itävalta	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Kypros	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit
Tanska	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteinen tabletti Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteinen tabletti Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteinen tabletti Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteinen tabletti
Saksa	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Suomi	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Irlanti	Atorvastatin 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Italia	Atorvastatin Accord
Alankomaat	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset

	tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Norja	Atorvastatin Accord
Ruotsi	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Yhdistynyt kuningaskunta (Pohjois-Irlanti)	Atorvastatin 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin 80 mg kalvopäällysteiset tabletit

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty elokuussa 2025.