

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Atorvastatine Accord 10 mg filmomhulde tabletten

Atorvastatine Accord 20 mg filmomhulde tabletten

Atorvastatine Accord 40 mg filmomhulde tabletten

Atorvastatine Accord 80 mg filmomhulde tabletten

atorvastatine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Atorvastatine Accord en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Atorvastatine Accord en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Dit medicijn behoort tot een groep van medicijnen die bekend staat als de statines. Dit zijn lipideregulerende medicijnen (medicijnen die het vetgehalte in het bloed beïnvloeden).

Dit medicijn wordt gebruikt om vetten (lipiden) zoals cholesterol en triglyceriden, in het bloed te verlagen wanneer een vetarm dieet en levensstijlveranderingen alleen niet genoeg effect hebben gehad. Als u een verhoogd risico op hartziekte heeft, kan dit medicijn ook worden gebruikt om een dergelijk risico te verminderen, zelfs als uw cholesterolspiegels normaal zijn. Een standaard cholesterolverlagend dieet moet tijdens de behandeling worden voortgezet.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U heeft een ziekte die de lever aantast of u heeft zo'n ziekte gehad.
- Uit bloedonderzoek zijn niet verklaarde, ongewone waarden voor de werking van de lever (leverfunctie) naar voren gekomen.
- U bent een vrouw die kinderen kan krijgen en geen betrouwbaar medicijn om zwangerschap te voorkomen (anticonceptie) gebruikt.

- U bent zwanger of probeert zwanger te worden.
- U geeft borstvoeding.
- Als u de combinatie van glecaprevir/pibrentasvir bij de behandeling van hepatitis C gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt

- als u een ernstig verminderde werking heeft van de longen
- als u op dit moment, of in de laatste 7 dagen, een medicijn (heeft) gebruikt dat fusidinezuur heet (gebruikt tegen infecties met bacteriën), oraal (via de mond) of geïnjecteerd. De combinatie van fusidinezuur en dit medicijn kan tot ernstige spierproblemen leiden (rabdomyolyse, afbraak van spierweefsel met als verschijnselen spierkrampen, koorts en roodbruine verkleuring van de urine)
- als u eerder een hersenbloeding heeft gehad of vochtblaasjes in de hersenen heeft door eerdere beroertes
- als u nierproblemen heeft
- als u een verminderde werking van de schildklier hebt (hypothyreoïdie)
- als u herhaalde of onverklaarde spierpijn heeft gehad, een persoonlijke voorgeschiedenis of familievoorgeschiedenis van spierproblemen heeft
- als u eerder spierproblemen heeft gehad tijdens behandeling met andere vetverlagende (lipidenverlagende) medicijnen (bijvoorbeeld andere '-statine' of '-fibraat' medicijnen)
- als regelmatig grote hoeveelheden alcohol drinkt
- als u een voorgeschiedenis van leverziekte heeft
- als u ouder bent dan 70 jaar
- als u myasthenie (een ziekte waarbij algemene spierzwakte optreedt, in sommige gevallen ook in spieren die worden gebruikt bij de ademhaling) of oculaire myasthenie (een ziekte die oogspierzwakte veroorzaakt) heeft of heeft gehad, aangezien statines de aandoening soms kunnen verergeren of kunnen leiden tot het optreden van myasthenie (zie rubriek 4).

Als één van deze waarschuwingen op u van toepassing is, zal uw arts vóór en mogelijk tijdens uw behandeling met dit medicijn een bloedonderzoek moeten uitvoeren om uw kans op bijwerkingen aan de spieren te voorspellen. Het is bekend dat het risico op bijwerkingen op de spieren zoals afbraak van spierweefsel met als verschijnselen spierkrampen, koorts en roodbruine verkleuring van de urine (rabdomyolyse) toeneemt als bepaalde medicijnen tegelijkertijd worden ingenomen (zie rubriek 2 'Gebruikt u nog andere medicijnen?').

Neem ook contact op met uw arts of apotheker als u constant last heeft van spierzwakte. Er kunnen aanvullende tests en medicijnen nodig zijn om dit aan te tonen en te behandelen. Wanneer u dit medicijn gebruikt, zal uw arts nauwlettend controleren of u suikerziekte (diabetes) heeft, of dat u een verhoogd risico heeft op het ontwikkelen hiervan. U heeft mogelijk een verhoogd risico op het ontwikkelen van suikerziekte als u hoge suiker- en vetwaarden in uw bloed heeft, als u overgewicht heeft en als u een verhoogde bloeddruk heeft.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Atorvastatine Accord nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Sommige

medicijnen kunnen het de werking van Atorvastatine Accord beïnvloeden of kunnen door Atorvastatine Accord beïnvloed worden. Zo'n soort wisselwerking kan één of beide medicijnen minder werkzaam maken.

Daarnaast kan dit het risico op of de ernst van de bijwerkingen vergroten, waaronder de belangrijke spierafbrekende aandoening die bekend staat als rabdomyolyse, zoals beschreven in rubriek 4:

- medicijnen die gebruikt worden om de manier waarop uw immuunsysteem (natuurlijke afweer) werkt te beïnvloeden, bijvoorbeeld ciclosporine
- bepaalde medicijnen tegen bepaalde infecties met bacteriën (antibiotica) of antischimmelmedicijnen, bijvoorbeeld erytromycine, claritromycine, telitromycine, ketoconazol, itraconazol, voriconazol, fluconazol, posaconazol, rifampicine, fusidinezuur
- andere medicijnen om het vetgehalte in het bloed (lipidespiegels) te beïnvloeden, bijvoorbeeld gemfibrozil, andere fibraten, colestipol
- sommige calciumkanaalblockers die gebruikt worden voor beklemmend, drukkend, pijnlijk gevoel op de borst (angina pectoris) of verhoogde bloeddruk, bijvoorbeeld amlodipine, diltiazem, medicijnen om uw hartritme te beïnvloeden, bijvoorbeeld digoxine, verapamil, amiodaron
- letermovir, een medicijn dat helpt te voorkomen dat u ziek wordt door het cytomegalovirus
- medicijnen die gebruikt worden bij de behandeling van HIV, bijvoorbeeld ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, de combinatie van tipranavir/ritonavir enzovoort
- sommige medicijnen die worden gebruikt bij de behandeling van hepatitis C (een bepaald type leverontsteking), bijvoorbeeld telaprevir, boceprevir en de combinatie van elbasvir/grazoprevir ledipasvir/sofosbuvir
- andere medicijnen waarvan bekend is dat ze een wisselwerking hebben met Atorvastatine Accord zijn onder andere ezetimibe (verlaagt cholesterol), warfarine (wat de bloedstolling vermindert), via de mond in te nemen (orale) medicijnen om zwangerschap te voorkomen (voorbehoedsmiddelen, anticonceptiva), stiripentol (een medicijn tegen oncontroleerbare lichaamsschokken, vaak als onderdeel van een epileptische aanval (toevallen) dat wordt gebruikt bij epilepsie), cimetidine (gebruikt bij brandend maagzuur en maag-darmzweren), fenazon (een pijnstiller), colchicine (gebruikt voor de behandeling van jicht) en medicijnen die maagzuur binden (antacida) die aluminium of magnesium
- medicijnen die zonder voorschrift verkrijgbaar zijn: sint-janskruid
- Als u oraal fusidinezuur moet gebruiken om een bacteriële infectie te behandelen, moet u tijdelijk stoppen met het gebruik van Atorvastatine Accord. Uw arts zal u vertellen wanneer u weer veilig kunt beginnen met het innemen van Atorvastatine Accord. Het gelijktijdig gebruik van Atorvastatine Accord en fusidinezuur kan in zeldzame gevallen leiden tot spierzwakte, gevoeligheid of pijn van de spieren (rabdomyolyse). Zie voor meer informatie over rabdomyolyse rubriek 4.

Waarop moet u letten met drinken en alcohol?

Zie rubriek 3 over instructies over hoe u dit medicijn moet gebruiken.

Let op het volgende:

Grapefruitsap (pompelmoessap)

Drink niet meer dan één of twee kleine glazen grapefruitsap per dag, omdat grote hoeveelheden grapefruitsap de effecten van dit medicijn kunnen veranderen.

Alcohol

Vermijd het drinken van te veel alcohol terwijl u dit medicijn gebruikt. Zie rubriek 2 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?' voor nadere informatie.

Zwangerschap en borstvoeding

Gebruik dit medicijn niet als u zwanger bent of als u probeert zwanger te worden.

Gebruik dit medicijn niet als u zwanger kunt worden, tenzij u betrouwbare anticonceptie maatregelen (zoals het gebruik van een condoom of de pil) neemt.

Gebruik dit medicijn niet als u borstvoeding geeft.

De veiligheid van dit medicijn gedurende de zwangerschap en bij het geven van borstvoeding is nog niet bewezen. Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u medicijnen gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Normaal beïnvloedt dit medicijn uw vermogen om te rijden of machines te bedienen niet. U mag echter niet rijden als dit medicijn uw rijvaardigheid beïnvloedt. Gebruik geen gereedschap of machines als uw vermogen om ze te gebruiken wordt beïnvloed door dit medicijn.

Atorvastatine Accord bevat lactose

Als uw arts u verteld heeft dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

Atorvastatine Accord bevat natrium

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per tablet en is dus in wezen 'natriumvrij'.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Voordat de behandeling wordt gestart, zal uw arts u op een cholesterolverlagend dieet zetten welke u ook moet voortzetten tijdens de behandeling met dit medicijn.

De geadviseerde startdosering van dit medicijn is 10 mg eenmaal daags bij volwassenen en kinderen van 10 jaar en ouder. Wanneer noodzakelijk kan deze worden verhoogd door uw arts totdat u de hoeveelheid gebruikt die u nodig heeft. Uw arts zal de dosering aanpassen met tussenpozen van 4 weken of meer. De maximumdosering van dit medicijn is 80 mg eenmaal daags.

De tabletten dienen in zijn geheel te worden doorgeslikt met wat water en kunnen op ieder tijdstip van de dag worden ingenomen, met of zonder voedsel. Probeer echter wel uw tablet elke dag op hetzelfde tijdstip in te nemen.

De duur van de behandeling met dit medicijn wordt bepaald door uw arts.
Neem contact op met uw arts als u denkt dat het effect van dit medicijn te sterk of te zwak is.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Wanneer u per ongeluk te veel van dit medicijn heeft ingenomen (meer dan uw gebruikelijke dagelijkse dosis), neem dan contact op met uw arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis voor advies.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Als u vergeten bent een dosis in te nemen, neem dan de volgende geplande dosis op het correcte tijdstip in. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn of wenst u de behandeling met dit medicijn stop te zetten? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Als u één van de volgende ernstige bijwerkingen of verschijnselen krijgt, stop dan met het innemen van uw tabletten en neem onmiddellijk contact op met uw arts of ga naar de spoedeisende afdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

- Zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers:
- Ernstige allergische reactie die zwelling van het gezicht, de tong en de keel veroorzaakt, dat kan leiden tot ernstige ademhalingsmoeilijkheden.
- Ernstige ziekte met hevige schilfering en zwelling van de huid, blaarvorming op de huid, mond, ogen en geslachtsdelen en koorts. Huiduitslag met roze-rode vlekken, vooral op handpalmen of voetzolen, mogelijk met blaarvorming.
- Spierzwakte, -gevoeligheid, -pijn of ruptuur of roodbruine verkleuring van de urine, vooral als u zich tegelijkertijd onwel voelt of verhoging heeft. Dit kan worden veroorzaakt door ongewone spierafbraak (rhabdomyolyse). Deze ongewone spierafbraak verdwijnt niet altijd, zelfs al bent u met het gebruik van dit medicijn gestopt en het kan levensbedreigend zijn en leiden tot nierproblemen.

Zeer zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers

- Als u problemen ervaart met onverwachte of ongebruikelijke bloedingen of blauwe plekken, dan kan dit wijzen op een leveraandoening. Neem dan zo snel mogelijk contact op uw arts.
- Lupusachtig syndroom (waaronder uitslag, gewrichtsaandoeningen en effecten op bloedcellen)

Andere mogelijke bijwerkingen van dit medicijn

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

- ontsteking van de neusholten, pijn in de keel, bloedneus
- allergische reacties
- verhoging van de bloedsuikerspiegel (als u diabetes heeft, moet u uw bloedsuikerspiegel nauwlettend in de gaten blijven houden), verhoging van de concentratie afbraakproduct uit de spieren (creatinekinase) in het bloed
- hoofdpijn
- misselijkheid, verstopping, winderigheid, spijsverteringsstoornis, diarree
- gewrichtspijn, spierpijn en rugpijn
- uitslagen van bloedonderzoek waaruit blijkt dat de werking van uw lever (leverfunctie) ongewoon kan worden

Soms: komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers

- gebrek aan eetlust (anorexie), gewichtstoename, daling van de bloedsuikerspiegel (als u diabetes heeft, moet u uw bloedsuikerspiegel nauwlettend in de gaten blijven houden)
- nachtmerries, slapeloosheid
- duizeligheid, gevoelloosheid van of tintelend gevoel in de vingers en tenen, vermindering van pijngevoel of tastzin, smaakverandering, geheugenverlies
- wazig zien
- suizen in oren en/of hoofd
- braken, oprispingen, pijn in onder- en bovenbuik, ontsteking van de alveesklier, met als verschijnselen heftige pijn in de bovenbuik uitstralend naar de rug, misselijkheid en braken (pancreatitis)
- leverontsteking (hepatitis)
- uitslag, huiduitslag en jeuk, netelroos, haaruitval
- nekpijn, vermoeide spieren.
- vermoeidheid, zich onwel voelen, zwakte, pijn op de borst, zwelling vooral van de enkels (vochtophoping in weefsel (oedeem)), verhoging
- urineonderzoeken die positief zijn voor witte bloedcellen

Zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers

- stoornissen in het zien (visusstoornissen)
- onverwachte bloedingen of blauwe plekken
- ophoping van gal in de galwegen door belemmerde afvoer van gal naar de darm met als gevolg gele verkleuring van de huid en het wit van de ogen (cholestase)
- peesletsel

Zeer zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers

- een allergische reactie – symptomen kunnen bestaan uit plotselinge piepende ademhaling en pijn of beklemd gevoel op de borst, zwelling van oogleden, gezicht, lippen, mond, tong of keel, ademhalingsmoeilijkheden, plotseling in elkaar zakken (collaps)
- gehoorverlies
- vergroting van de borsten bij mannen (gynaecomastie)

Niet bekend: de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- constante spierzwakte

- myasthenia gravis (een ziekte die algemene spierzwakte veroorzaakt, in sommige gevallen in spieren die worden gebruikt bij de ademhaling);
- oculaire myasthenie (een ziekte die oogspierzwakte veroorzaakt)

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van zwakte in uw armen of benen die verergert na perioden van activiteit, dubbelzien of hangende oogleden, moeite met slikken of kortademigheid.

Mogelijke bijwerkingen die zijn gemeld bij een aantal statines (medicijnen van hetzelfde type):

- seksuele problemen
- depressie
- ademhalingsproblemen, waaronder een aanhoudende hoest en/of kortademigheid of koorts
- diabetes (suikerziekte). De kans hierop is groter als u hoge suiker- en vetwaarden in uw bloed heeft, als u overgewicht heeft en als u een verhoogde bloeddruk heeft. Uw arts zal u controleren gedurende de periode dat u dit medicijn gebruikt.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en de blisterverpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

De werkzame stof in dit medicijn is atorvastatine.

Elke 10 mg filmomhulde tablet bevat 10 mg atorvastatine (als atorvastatinecalciumtrihydraat).

Elke 20 mg filmomhulde tablet bevat 20 mg atorvastatine (als atorvastatinecalciumtrihydraat).

Elke 40 mg filmomhulde tablet bevat 40 mg atorvastatine (als atorvastatinecalciumtrihydraat).

Elke 80 mg filmomhulde tablet bevat 80 mg atorvastatine (als atorvastatinecalciumtrihydraat).

De andere stoffen in dit medicijn zijn:

Tabletkern: calciumcarbonaat, lactosemonohydraat, microkristallijne cellulose, croscarmellose natrium, hydroxypropylcellulose, polysorbaat 80, magnesiumstearaat

Tabletomhulling: hypromellose 2910 (E464), macrogol 8000 (E1521), titaandioxide (E171) en talk (E553b).

Hoe ziet Atorvastatine Accord eruit en wat zit er in een verpakking?

Atorvastatine Accord 10 mg filmomhulde tablet: Witte tot gebroken witte, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met een diameter van ongeveer 5,6 mm en de opdruk 'FU1' op de ene kant en geen opdruk op de andere kant.

Atorvastatine Accord 20 mg filmomhulde tablet: Witte tot gebroken witte, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met een diameter van ongeveer 7,1 mm en de opdruk 'FU2' op de ene kant en geen opdruk op de andere kant.

Atorvastatine Accord 40 mg filmomhulde tablet: Witte tot gebroken witte, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met een diameter van ongeveer 9,6 mm en de opdruk 'FU3' op de ene kant en geen opdruk op de andere kant.

Atorvastatine Accord 80 mg filmomhulde tablet: Witte tot gebroken witte, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met een diameter van ongeveer 12,1 mm en de opdruk 'FU4' op de ene kant en geen opdruk op de andere kant.

Atorvastatine Accord is verkrijgbaar in OPA/Alu/PVC-Alu blisterverpakkingen met 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 en 100 filmomhulde tabletten. Ziekenhuisverpakkingen met 50, 84, 100, 200 (10 x 20) of 500 filmomhulde tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder
Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Nederland

Fabrikant
Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.
ul. Lutomiarska 50,95-200 Pabianice, Polen

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

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens,
Lamia, Schimatari, 32009, Griekland

In het register ingeschreven onder

Atorvastatine Accord 10 mg filmomhulde tabletten RVG 118716

Atorvastatine Accord 20 mg filmomhulde tabletten RVG 118717

Atorvastatine Accord 40 mg filmomhulde tabletten RVG 118718

Atorvastatine Accord 80 mg filmomhulde tabletten RVG 118719

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:

Naam van de lidstaat	Naam van het medicijn
Oostenrijk	Atorvastatin Accord 10 mg Filmtabletten Atorvastatin Accord 20 mg Filmtabletten Atorvastatin Accord 40 mg Filmtabletten Atorvastatin Accord 80 mg Filmtabletten
Cyprus	Atorvastatin Accord 10 mg film-coated tablets Atorvastatin Accord 20 mg film-coated tablets Atorvastatin Accord 40 mg film-coated tablets
Denemarken	Atorvastatin Accord 10 mg filmovertrukken tablet Atorvastatin Accord 20 mg filmovertrukken tablet Atorvastatin Accord 40 mg filmovertrukken tablet Atorvastatin Accord 80 mg filmovertrukken tablet
Duitsland	Atorvastatin Accord 10 mg Filmtabletten Atorvastatin Accord 20 mg Filmtabletten Atorvastatin Accord 40 mg Filmtabletten Atorvastatin Accord 80 mg Filmtabletten
Finland	Atorvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin Accord 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Ierland	Atorvastatin 10 mg film-coated tablets Atorvastatin 20 mg film-coated tablets Atorvastatin 40 mg film-coated tablets Atorvastatin 80 mg film-coated tablets
Italië	Atorvastatina Accord
Nederland	Atorvastatine Accord 10 mg filmomhulde tabletten Atorvastatine Accord 20 mg filmomhulde tabletten Atorvastatine Accord 40 mg filmomhulde tabletten Atorvastatine Accord 80 mg filmomhulde

	tabletten
Noorwegen	Atorvastatin Accord
Zweden	Atorvastatin Accord 10 mg filmdragerade tabletter Atorvastatin Accord 20 mg filmdragerade tabletter Atorvastatin Accord 40 mg filmdragerade tabletter Atorvastatin Accord 80 mg filmdragerade tabletter
Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland)	Atorvastatin 10 mg film-coated tablets Atorvastatin 20 mg film-coated tablets Atorvastatin 40 mg film-coated tablets Atorvastatin 80 mg film-coated tablets

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2025.