

## **Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

Simvastatin **real** 20 mg      **Filmtabletten**  
Wirkstoff: Simvastatin

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

### **Was in dieser Packungsbeilage steht:**

1. Was ist Simvastatin **real** 20 mg und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Simvastatin **real** 20 mg beachten?
3. Wie ist Simvastatin **real** 20 mg einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Simvastatin **real** 20 mg aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### **1. Was ist Simvastatin real 20 mg und wofür wird es angewendet?**

Simvastatin **real** 20 mg ist ein Arzneimittel zur Senkung erhöhter Werte von Gesamtcholesterin, „schlechtem“ Cholesterin (LDL-Cholesterin) und weiteren Fettwerten, den sog. Triglyceriden im Blut. Außerdem erhöht Simvastatin **real** 20 mg die Werte von „gutem“ Cholesterin (HDL-Cholesterin). Sie sollten eine cholesterinsenkende Diät während der Behandlung fortsetzen. Simvastatin gehört zu der Klasse der als Statine bezeichneten Arzneimittel.

Simvastatin **real** 20 mg wird zusätzlich zu einer Diät angewendet, wenn Sie

- erhöhte Cholesterin-Werte im Blut (primäre Hypercholesterinämie) oder erhöhte Fettwerte im Blut (gemischte Hyperlipidämie) haben.
- an einer Erbkrankheit (homozygote familiäre Hypercholesterinämie) leiden, welche zu erhöhten Cholesterinwerten im Blut führt. Sie erhalten evtl. weitere Behandlungen.
- eine Herz-Kreislauf-Erkrankung (KHK) oder ein hohes Risiko für eine Herz-Kreislauf-Erkrankung haben (weil Sie an Zuckerkrankheit leiden, schon einmal einen Schlaganfall hatten, oder eine andere Gefäßkrankheit haben). Simvastatin **real** 20 mg kann lebensverlängernd wirken, indem

es das Risiko für Herz-Kreislauf-Komplikationen vermindert, ungeachtet der Höhe Ihrer Cholesterinwerte im Blut.

Meistens spürt man keine unmittelbaren Symptome hoher Cholesterinwerte. Ihr Arzt kann die Cholesterinwerte mit einem einfachen Bluttest messen. Gehen Sie regelmäßig zum Arzt, behalten Sie Ihre Cholesterinwerte im Auge und besprechen Sie die Behandlungsziele mit Ihrem Arzt.

## **2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Simvastatin real 20 mg beachten?**

### **Simvastatin real 20 mg darf nicht eingenommen werden**

- wenn Sie allergisch gegen Simvastatin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie gegenwärtig an einer Lebererkrankung leiden
- wenn Sie schwanger sind oder stillen
- wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen:
  - Itraconazol oder Ketoconazol (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen)
  - Erythromycin, Clarithromycin oder Telithromycin (Antibiotika zur Behandlung von Infektionen)
  - HIV-Protease-Hemmer wie z. B. Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir und Saquinavir (HIV-Protease-Hemmer werden zur Behandlung der HIV-Infektion eingesetzt)
  - Nefazodon (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen)

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischem Fachpersonal, bevor Sie Simvastatin **real** 20 mg einnehmen.

- Informieren Sie Ihren Arzt über alle Ihre gesundheitlichen Probleme und über Allergien.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie in erheblichem Maße Alkohol zu sich nehmen.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eine Lebererkrankung in Ihrer Krankengeschichte haben. Simvastatin **real** 20 mg ist möglicherweise nicht für Sie geeignet.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Ihnen eine Operation bevorsteht, denn es kann erforderlich sein, die Behandlung mit Simvastatin **real** 20 mg zeitweise zu unterbrechen.
- Ihr Arzt sollte Ihre Blutwerte vor Beginn der Behandlung untersuchen, um Ihre Leberfunktion zu überprüfen.
- Ihr Arzt wird eventuell Ihre Blutwerte auch während der Behandlung bestimmen, um Ihre Leberfunktion weiterhin zu überwachen.

Wenn Sie unklare Muskelschmerzen, Empfindlichkeit oder Schwäche der Muskulatur bemerken, wenden Sie sich bitte unverzüglich an Ihren Arzt. Dies ist erforderlich, da Erkrankungen der Muskulatur in seltenen Fällen schwerwiegend sein können, was bis zu einem Zerfall von Skelettmuskelzellen mit nachfolgendem Nierenversagen führen kann; dabei kam es auch sehr selten zu Todesfällen.

Das Risiko für einen Zerfall von Skelettmuskelzellen erhöht sich mit steigender Dosis von Simvastatin **real** 20 mg. Für manche Patienten besteht ebenfalls ein erhöhtes Risiko, daher sollten Sie Ihren Arzt informieren, wenn eine oder mehrere der folgenden Erkrankungen bzw. Umstände auf Sie zutrifft:

- erheblicher Alkoholkonsum
- Nierenfunktionsstörungen
- Schilddrüsenerkrankungen
- wenn Sie bereits älter als 70 Jahre sind
- wenn Sie bereits einmal eine Muskelerkrankung unter Behandlung mit cholesterinsenkenden Arzneimitteln, die man als Statine bezeichnet, oder unter Fibraten hatten
- wenn Sie oder ein eng verwandtes Familienmitglied eine erbliche Muskelerkrankung haben.

Sprechen Sie vor der Behandlung mit Simvastatin **real** 20 mg mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie an schwerwiegenden Atemproblemen leiden.

Während der Behandlung mit Simvastatin **real** 20 mg wird Ihr Arzt Sie engmaschig überwachen, wenn Sie eine Blutzuckererkrankung (Diabetes) haben oder das Risiko besteht, dass Sie eine Blutzuckererkrankung entwickeln. Das Risiko, eine Blutzuckererkrankung zu entwickeln besteht, wenn Sie erhöhte Blutzucker- und Blutfettwerte haben, übergewichtig sind und einen hohen Blutdruck haben.

### **Kinder und Jugendliche**

Sicherheit und Wirksamkeit wurden bei 10- bis 17-jährigen Jungen sowie bei Mädchen untersucht, deren erste Menstruation (Regelblutung) mindestens 1 Jahr zurücklag (siehe Abschnitt 3. Wie ist Simvastatin **real** 20 mg einzunehmen?“) Simvastatin **real** 20 mg wurde nicht bei Kindern unter 10 Jahren untersucht. Weitere Auskünfte hierzu erteilt Ihnen Ihr Arzt.

### **Einnahme von Simvastatin real 20 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen oder anwenden, denn die Einnahme von Simvastatin **real** 20 mg mit diesen Arzneimitteln kann das Risiko für Erkrankungen der Muskulatur erhöhen (einige dieser Arzneimittel wurden bereits oben unter *Simvastatin real 20 mg darf nicht eingenommen werden* aufgezählt).

- Ciclosporin (Arzneimittel zur Unterdrückung des Immunsystems, das oft nach Organverpflanzungen eingesetzt wird)
- Danazol (ein künstlich hergestelltes Hormon, zur Behandlung von Wucherungen der Gebärmutter Schleimhaut [Endometriose])
- Antimykotika wie Itraconazol oder Ketoconazol (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen)

- Fibrate wie Gemfibrozil und Bezafibrat (Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin)
- Erythromycin, Clarithromycin, Telithromycin oder Fusidinsäure (Arzneimittel zur Behandlung von bakteriellen Infektionen)
- HIV-Protease-Hemmer wie Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir und Saquinavir (Arzneimittel zur Behandlung der Immunschwäche AIDS)
- Nefazodon (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen)
- Amiodaron (Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen)
- Verapamil oder Diltiazem (Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck, Schmerzen im Brustkorb bei Herzkrankheit oder von anderen Herzerkrankungen)
- Niacin bzw. Nikotinsäure in hohen Dosen ( $\geq 1$  g/Tag) (Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin)

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, die nicht in der Aufzählung genannt sind, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen oder anwenden:

- Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung wie Warfarin, Phenprocoumon oder Acenocoumarol (Antikoaganzien)
- Fenofibrat (ein weiteres Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin)

### **Einnahme von Simvastatin real 20 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

Grapefruitsaft enthält einen oder mehrere Bestandteile, die den Stoffwechsel einiger Arzneimittel einschließlich Simvastatin **real** 20 mg verändern. Sie sollten den Genuss von Grapefruitsaft vermeiden.

### **Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Sie dürfen Simvastatin **real** 20 mg nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, eine Schwangerschaft planen oder vermuten schwanger zu sein. Wenn Sie während der Behandlung mit Simvastatin schwanger werden, unterbrechen Sie die Behandlung sofort und teilen Sie dies Ihrem Arzt mit.

Sie dürfen Simvastatin **real** 20 mg nicht einnehmen, wenn Sie stillen, da nicht bekannt ist, ob das Arzneimittel in die Muttermilch übergeht.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es wird nicht erwartet, dass Simvastatin **real** 20 mg die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt. Es ist jedoch zu

berücksichtigen, dass manchen Personen nach der Einnahme von Simvastatin **real** 20 mg schwindelig wird.

### **Simvastatin real 20 mg enthält Lactose**

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Simvastatin **real** 20 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie an einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### **3. Wie ist Simvastatin real 20 mg einzunehmen?**

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Während der Behandlung mit Simvastatin **real** 20 mg sollten Sie eine geeignete cholesterinsenkende Diät einhalten.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Der Dosisbereich ist 5 – 80 mg Simvastatin pro Tag. Die vom Arzt empfohlene Dosis sollten Sie als Einzeldosis am Abend einnehmen. Ihr Arzt wird -falls erforderlich- in Abständen von mindestens 4 Wochen die Dosis anpassen bis zu einer maximalen Dosis von 80 mg Simvastatin einmal täglich als Einzeldosis am Abend. Die 80mg-Dosis wird nur für Patienten mit schwerer Hypercholesterinämie und hohem Risiko für Herz-Kreislauf-Komplikationen empfohlen.

#### Hypercholesterinämie

Sie sollten eine geeignete cholesterinarme Diät einhalten. Diese Diät setzen Sie bitte auch während der Behandlung mit Simvastatin **real** 20 mg fort. Die übliche Anfangsdosis beträgt 10 – 20 mg Simvastatin pro Tag, entsprechend 1/2 – 1 Tablette Simvastatin **real** 20 mg. Wenn das LDL-Cholesterin stark gesenkt werden soll, kann Ihr Arzt empfehlen, dass Sie die Behandlung mit 20 mg - 40 mg Simvastatin entsprechend 1 – 2 Tabletten Simvastatin **real** 20 mg beginnen.

#### Homozygote familiäre Hypercholesterinämie

Die übliche Anfangsdosis beträgt entweder 40 mg Simvastatin, entsprechend 2 Tabletten Simvastatin **real** 20 mg einmal täglich als Einzeldosis am Abend eingenommen oder 80 mg Simvastatin verteilt auf 3malige Einnahme am Tag. In diesem Fall nehmen Sie morgens 20 mg Simvastatin, mittags 20 mg Simvastatin entsprechend 1 Tablette Simvastatin **real** 20 mg und abends 40 mg Simvastatin, entsprechend 2 Tabletten Simvastatin **real** 20 mg ein.

#### Herz-Kreislauf-Erkrankung (KHK)

Die übliche Dosierung für Patienten mit hohem Risiko für Herz-Kreislauf-Erkrankungen beträgt 20 - 40 mg Simvastatin pro Tag, entsprechend 1 – 2 Tabletten Simvastatin **real** 20 mg. Sie können die Einnahme von Simvastatin **real** gleichzeitig mit Diät und körperlichem Training beginnen.

#### Gemeinsame Gabe mit anderen Arzneimitteln

Simvastatin **real** 20 mg ist allein oder mit sog. Anionenaustauschern z. B. Colestyramin, Colestipol wirksam. Sie sollten Simvastatin **real** 20 mg mindestens 2 Stunden vor oder mindestens 4 Stunden nach der Einnahme des Anionenaustauschers einnehmen.

Wenn Sie Ciclosporin, Danazol, Gemfibrozil oder andere Fibrate (außer Fenofibrat) gleichzeitig mit Simvastatin **real** 20 mg einnehmen, sollten Sie nicht mehr als ½ Tablette, entsprechend 10 mg Simvastatin, einnehmen. Nehmen Sie gleichzeitig Amiodaron oder Verapamil ein, sollten Sie nicht mehr als 1 Tablette Simvastatin **real** 20 mg pro Tag anwenden.

#### Anwendung bei Nierenfunktionsstörungen

Wenn Sie unter einer schweren Nierenfunktionsstörung leiden (Kreatinin-Clearance unter 30 ml/min) sollte eine Dosis über 10 mg Simvastatin sorgfältig erwogen werden und, falls erforderlich, mit Vorsicht verordnet werden.

#### Anwendung bei älteren Patienten

Eine Dosisanpassung für ältere Patienten ist nicht erforderlich.

#### Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die übliche empfohlene Dosis für Kinder (10 -17 Jahre) beträgt zu Beginn der Behandlung 10 mg Simvastatin **real** pro Tag als Einzeldosis am Abend. Die empfohlene Höchstdosis beträgt 40 mg Simvastatin **real** pro Tag.

Die Dosis von 80 mg wird nur für erwachsene Patienten mit stark erhöhten Blutfettwerten und hohem Risiko für Komplikationen im Zusammenhang mit einer Herzerkrankung empfohlen.

#### Art der Anwendung

Falls Ihr Arzt nicht anders verordnet, nehmen Sie abends Simvastatin **real** 20 mg mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. 1 Glas Wasser) ein. Sie können Simvastatin **real** 20 mg unabhängig von der Mahlzeit einnehmen.

#### Dauer der Einnahme

Die Dauer der Behandlung bestimmt Ihr Arzt.

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

#### **Wenn Sie eine größere Menge von Simvastatin real 20 mg eingenommen haben als Sie sollten:**

- Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Simvastatin real 20 mg vergessen haben:**

- Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.
- Nehmen Sie keine zusätzliche Tablette ein, und setzen Sie die Behandlung am nächsten Tag mit der Einnahme der verordneten Dosis fort.

### Wenn Sie die Einnahme von Simvastatin real 20 mg abbrechen:

- Können Ihre Cholesterinwerte wieder ansteigen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

#### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 Behandler von 10
Häufig:	1 bis 10 Behandelte von 100
Gelegentlich:	1 bis 10 Behandelte von 1.000
Selten:	1 bis 10 Behandelte von 10.000
Sehr selten:	weniger als 1 Behandler von 10.000
Nicht bekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Folgende schwerwiegende Nebenwirkungen wurden selten berichtet:

Wenn eine der folgenden schwerwiegenden Nebenwirkungen auftritt, nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht weiter ein, sondern wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt oder begeben Sie sich in die Notaufnahme des nächstgelegenen Krankenhauses.

- Erkrankung der Muskulatur mit Schmerzen, Empfindlichkeit, Schwäche oder Muskelkrämpfen. Erkrankungen der Muskulatur können in seltenen Fällen schwerwiegend sein, was bis zu einem Zerfall von Skelettmuskelzellen mit nachfolgendem Nierenversagen führen kann; dabei kam es auch sehr selten zu Todesfällen.
- Überempfindlichkeits- (allergische) Reaktionen mit:
  - Schwellungen von Gesicht, Zunge und Rachen, die Probleme beim Atmen oder Schlucken verursachen können
  - Schwere Muskelschmerzen gewöhnlich in den Schultern und im Beckenbereich
  - Ausschlag mit Schwäche der Gliedmaßen und der Nackenmuskulatur
  - Gelenkschmerzen oder –entzündung (Polymyalgia rheumatica)
  - Entzündung der Blutgefäße (Vaskulitis)
  - ungewöhnliche blaue Flecken, Ausschläge und Schwellungen der Haut (Dermatomyositis), Nesselsucht, Lichtempfindlichkeit der Haut, Fieber, Gesichtsrötung
  - Atemnot (Dyspnoe) und Unwohlsein
  - Lupus-ähnliches Krankheitsbild (mit Hautausschlag, Gelenkerkrankungen und Veränderungen des Blutbildes)

- Leberentzündungen oder Gelbsucht mit Gelbfärbung von Haut und Augen, Juckreiz, dunklem Urin oder hellem Stuhl, Leberversagen
- Entzündungen der Bauchspeicheldrüse oft in Verbindung mit starken Bauchschmerzen

Folgende Nebenwirkungen wurden selten berichtet:

- Erniedrigte Anzahl der roten Blutkörperchen (Blutarmut oder Anämie)
- Taubes Gefühl oder Schwäche in den Armen oder Beinen
- Kopfschmerzen, Missempfindungen, Schwindel
- Verdauungsstörungen (Bauchschmerzen, Verstopfung, Blähungen, Verdauungsbeschwerden, Durchfall, Übelkeit, Erbrechen)
- Hautausschlag, Juckreiz, Haarausfall
- Schwäche

Mögliche Nebenwirkungen, die bei einigen Statinen (Arzneimittel des gleichen Typs) berichtet wurden:

- Schlafstörungen, wie Schlaflosigkeit und Alpträume
- Gedächtnisverlust
- Störung der Sexualfunktion
- Depression
- Atemprobleme einschließlich lange andauerndem Husten und/oder Kurzatmigkeit oder Fieber

Blutzuckererkrankung (Diabetes): Das Risiko für die Entwicklung einer Blutzuckererkrankung wird größer, wenn Sie erhöhte Blutzucker- und Blutfettwerte haben, übergewichtig sind und einen hohen Blutdruck haben. Ihr Arzt wird Sie während der Behandlung mit Simvastatin **real** 20 mg überwachen.

*Laborwerte:*

Es wurden Erhöhungen einiger Leberwerte und erhöhte Werte eines Muskelenzyms, (CK, Kreatinkinase) festgestellt.

**Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## 5. Wie ist Simvastatin real 20 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis und dem Umkarton nach <Verwendbar bis> angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was Simvastatin real 20 mg enthält:

Der Wirkstoff ist: Simvastatin

1 Filmtablette enthält 20 mg Simvastatin.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Lactose, mikrokristalline Cellulose, vorverkleisterte Maisstärke, Butylhydroxyanisol, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Talkum, Hyprolose, Hypromellose, Titandioxid (E 171).

### Wie Simvastatin real 20 mg aussieht und Inhalt der Packung

Längliche, bikonvexe, weiße bis cremefarbene Tabletten mit einer Bruchrille auf einer Seite.

### Packungsgrößen

30 Filmtabletten  
50 Filmtabletten  
100 Filmtabletten

### Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

DOLORGIET GmbH & Co.KG  
Geschäftsbereich realpharma  
Otto-von-Guericke-Straße 1  
D-53757 Sankt Augustin/Bonn  
Telefon: 02241/317-0  
Telefax: 02241/317390  
E-Mail: [info@dologiet.de](mailto:info@dologiet.de)

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2014.