

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-1

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Atorvastatine CF 10 mg, filmomhulde tabletten
Atorvastatine CF 20 mg, filmomhulde tabletten
Atorvastatine CF 30 mg, filmomhulde tabletten
Atorvastatine CF 40 mg, filmomhulde tabletten
Atorvastatine CF 60 mg, filmomhulde tabletten
Atorvastatine CF 80 mg, filmomhulde tabletten

atorvastatine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel 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 geneesmiddel 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 CF en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Atorvastatine CF en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Dit middel behoort tot een groep van geneesmiddelen die bekend zijn als de statines. Dit zijn lipide- (vet-) regulerende geneesmiddelen.

Dit middel wordt gebruikt om de lipiden, bekend als cholesterol en triglyceriden, in het bloed te verlagen wanneer een vetbeperkt dieet en levensstijlveranderingen alleen onvoldoende zijn gebleken. Als u een verhoogd risico op hartziekte heeft, kan dit middel 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 middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft een ziekte die de lever aantast of u heeft deze ziekte gehad.

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-2

- Uit bloedonderzoek zijn niet verklaarde abnormale waarden voor de leverfunctie naar voren gekomen.
- U bent een vrouw die kinderen kan krijgen en geen betrouwbare 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 middel?

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

- Als u aan ernstige ademhalingsinsufficiëntie lijdt.
- Als u in de laatste 7 dagen het geneesmiddel fusidinezuur (een middel tegen bacteriële infecties) heeft gebruikt of als u dat momenteel gebruikt, via de mond of via een injectie. De combinatie van fusidinezuur en Atorvastatine CF kan tot ernstige spierproblemen leiden (rabdomyolyse).
- Als u eerder een beroerte met een hersenbloeding heeft gehad of vochtblaasjes in de hersenen heeft door eerdere beroertes.
- Als u nierproblemen heeft.
- Als u een schildklier heeft die niet goed genoeg functioneert (hypothyroïdie).
- Als u herhaalde of onverklaarde spierpijn heeft gehad of een persoonlijke of familiale voorgeschiedenis van spierproblemen.
- Als u eerder spierproblemen heeft gehad tijdens behandeling met andere lipidenverlagende geneesmiddelen (bijv. andere '-statine' of '-fibrat' geneesmiddelen).
- Als u regelmatig een grote hoeveelheid alcohol drinkt.
- Als u een voorgeschiedenis van leverziekte heeft.
- Als u ouder bent dan 70 jaar.

Als één van deze waarschuwingen op u van toepassing is, zal uw arts vóór en mogelijk tijdens uw behandeling met dit middel een bloedonderzoek moeten uitvoeren om uw kans op spiergerelateerde bijwerkingen te voorspellen. Het is bekend dat het risico op spiergerelateerde bijwerkingen zoals rabdomyolyse toeneemt als bepaalde geneesmiddelen tegelijkertijd worden ingenomen (zie rubriek 2 'Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?').

Neem ook contact op met uw arts of apotheker als u constant last hebt van spierzwakte. Er kunnen aanvullende tests en geneesmiddelen nodig zijn om dit aan te tonen en te behandelen.

Gedurende de periode dat u dit geneesmiddel gebruikt, zal uw arts nauwlettend controleren of u suikerziekte heeft, of dat u een verhoogd risico heeft op het ontwikkelen van diabetes. U heeft mogelijk een verhoogd risico op het ontwikkelen van diabetes als u hoge suiker- en vetwaarden in uw bloed heeft, als u overgewicht heeft en als u een hoge bloeddruk heeft.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Atorvastatine CF nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Sommige geneesmiddelen kunnen het effect van dit middel beïnvloeden of kunnen door dit middel beïnvloed worden.

Dit soort wisselwerking kan één of beide geneesmiddel(en) minder effectief maken. Daarnaast kan dit het risico of de ernst van de bijwerkingen vergroten, waaronder de belangrijke spierafbrekende aandoening die bekend staat als rabdomyolyse zoals beschreven in rubriek 4:

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-3

- geneesmiddelen die gebruikt worden om de manier waarop uw immuunsysteem werkt te beïnvloeden, bijv. ciclosporine
- bepaalde antibiotica of antischimmelmiddelen, bijv. erytromycine, claritromycine, telitromycine, ketoconazol, itraconazol, voriconazol, fluconazol, posaconazol, rifampicine, fusidinezuur
- andere geneesmiddelen om de lipidespiegels te reguleren, bijv. gemfibrozil, andere fibraten, colestipol
- sommige calciumkanaalblokkers die gebruikt worden voor angina pectoris of verhoogde bloeddruk, bijv. amlodipine, diltiazem, geneesmiddelen om uw hartritme te reguleren, bijv. digoxine, verapamil, amiodaron
- letermovir, een geneesmiddel dat helpt te voorkomen dat u ziek wordt door het cytomegalovirus
- geneesmiddelen die gebruikt worden bij de behandeling van HIV, bijv. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, de combinatie van tipranavir/ritonavir enz.
- sommige geneesmiddelen die worden gebruikt bij de behandeling van hepatitis C, bijv. telaprevir, boceprevir en de combinatie van elbasvir/grazoprevir, ledipasvir/sofobuvir
- andere geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze een wisselwerking hebben met Atorvastatine CF zijn onder andere ezetimib (verlaagt cholesterol), warfarine (wat de bloedstolling vermindert), orale anticonceptiemiddelen, stiripentol (een middel tegen toevallen dat wordt gebruikt bij epilepsie), cimetidine (gebruikt bij brandend maagzuur en maagdarmzweren), fenazon (een pijnstillertje), colchicine (gebruikt bij de behandeling van jicht) en antacida (maagzuurbindende middelen die aluminium of magnesium bevatten)
- geneesmiddelen die zonder voorschrift verkrijgbaar zijn: sint-janskruid
- als u via de mond fusidinezuur moet innemen voor de behandeling van een bacteriële infectie, zult u tijdelijk moeten stoppen met het gebruik van dit geneesmiddel. Uw arts zal u vertellen wanneer u weer veilig kunt beginnen met het innemen van Atorvastatine CF. Het innemen van Atorvastatine CF samen met fusidinezuur kan in zeldzame gevallen leiden tot spierzwakte, -gevoeligheid of -pijn (rabdomyolyse). Zie rubriek 4 voor meer informatie over rabdomyolyse.

Waarop moet u letten met drinken en alcohol?

Zie rubriek 3 voor instructies m.b.t. het gebruik van dit middel. 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 middel kunnen veranderen.

Alcohol

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

Zwangerschap en borstvoeding

- Gebruik dit middel niet als u zwanger bent of als u probeert zwanger te worden.
- Gebruik dit middel niet als u zwanger kunt worden, tenzij u betrouwbare anticonceptie maatregelen neemt.
- Gebruik dit middel niet als u borstvoeding geeft.

De veiligheid van dit middel gedurende de zwangerschap en bij het geven van borstvoeding is nog niet bewezen. Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel gaat gebruiken.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-4

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

Atorvastatine CF bevat lactose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Atorvastatine CF bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel 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. U dient met dit dieet door te gaan gedurende de behandeling met dit middel.

Dosering

De geadviseerde startdosering van dit middel is 10 mg eenmaal daags bij volwassenen en kinderen van 10 jaar en ouder. Indien 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 middel is 80 mg eenmaal daags.

Wijze van toediening

Tabletten van dit middel dienen in hun geheel te worden doorgeslikt met een slok 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.

Atorvastatine CF 30 mg en 60 mg, filmomhulde tabletten:
De breukstreep dient niet om de tablet te breken.

De duur van de behandeling met dit middel wordt bepaald door uw arts.

Neem contact op met uw arts als u denkt dat het effect van dit middel te sterk of te zwak is.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Indien u per ongeluk teveel van dit middel heeft ingenomen (meer dan uw gebruikelijke dagelijkse dosering), neem dan contact op met uw arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis voor advies.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

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

Als u stopt met het innemen van dit middel

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-5

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

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

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Ernstige allergische reactie die zwelling van het gezicht, de tong en de keel veroorzaakt, wat kan leiden tot ernstige ademhalingsmoeilijkheden.
- Ernstige ziekte met hevige schilfering en zwelling van de huid, blaarvorming ter hoogte van de huid, mond, ogen, geslachtsdelen (genitaliën) en koorts. Huiduitslag met roze-rode vlekken, vooral op handpalmen of voetzolen. Mogelijk met blaarvorming.
- Spierzwakte, -gevoeligheid, -pijn, -scheur of roodbruine verkleuring van urine, vooral als u zich tegelijkertijd onwel voelt of koorts heeft. Dit kan worden veroorzaakt door abnormale spierafbraak (rabdomyolyse). Deze abnormale spierafbraak verdwijnt niet altijd, zelfs al bent u met het gebruik van atorvastatine gestopt; het kan levensbedreigend zijn en leiden tot nieraandoeningen.

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

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

Andere mogelijke bijwerkingen van dit middel:

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 bloedglucosespiegel (als u diabetes heeft, moet u uw bloedglucosespiegel nauwlettend in de gaten blijven houden), verhoging van de concentratie creatinekinase in het bloed
- hoofdpijn
- misselijkheid, verstopping, winderigheid, spijsverteringsstoornissen, diarree
- gewrichtspijn, spierpijn en rugpijn
- uitslagen van bloedonderzoek waaruit blijkt dat uw leverfunctie abnormaal kan worden

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- anorexie (verlies van eetlust), gewichtstoename, daling van de bloedglucosespiegel (als u diabetes heeft, moet u uw bloedglucosespiegel 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

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten		RVG 116326
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-6

- wazig zien
- suizingen in oren en/of hoofd
- braken, oprispingen, pijn in onder- en bovenbuik, ontsteking van de alvleesklier leidend tot maagpijn (pancreatitis)
- leverontsteking (hepatitis)
- huiduitslag en jeuk, netelroos, haaruitval
- nekpijn, vermoeide spieren
- vermoeidheid, zich onwel voelen, zwakte, pijn op de borst, zwelling vooral van de enkels (oedeem), verhoogde temperatuur
- urineonderzoeken die positief zijn voor witte bloedcellen

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- gezichtsstoornissen
- onverwachte bloedingen of blauwe plekken
- 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 ter hoogte van de borst, zwelling van oogleden, gezicht, lippen, mond, tong of keel, ademhalingsmoeilijkheden, flauwvallen (collaps)
- gehoorverlies
- vergroting van de borsten bij mannen (gynaecomastie)

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- constante spierzwakte

Mogelijke bijwerkingen die zijn gemeld bij een aantal statines (geneesmiddelen van hetzelfde soort):

- seksuele problemen
- depressie
- ademhalingsmoeilijkheden waaronder aanhoudende hoest en/of kortademigheid of koorts
- diabetes. Hierop heeft u een groter risico 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 geneesmiddel gebruikt.

Het melden van bijwerkingen

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

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-7

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos of de blisterverpakking na "Niet te gebruiken na" of "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel 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 30 mg filmomhulde tablet bevat 30 mg atorvastatine (als atorvastatinecalciumtrihydraat)

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

Elke 60 mg filmomhulde tablet bevat 60 mg atorvastatine (als atorvastatinecalciumtrihydraat)

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

De andere stoffen in dit middel zijn lactosemonohydraat, cellulose poeder, calciumcarbonaat, gepregelatiniseerd zetmeel, hypromellose, natriumcroscarmellose en magnesiumstearaat.

De filmomhulling van Atorvastatine CF bevat hypromellose, macrogol, titaniumdioxide (E171) en talk.

Hoe ziet Atorvastatine CF eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Filmomhulde tabletten.

10 mg: witte tot nagenoeg witte, ronde, aan beide zijden bolle filmomhulde tabletten, diameter 6 mm.

20 mg: witte tot nagenoeg witte, ronde, aan beide zijden bolle filmomhulde tabletten, diameter 8 mm.

30 mg: witte tot nagenoeg witte, ronde, aan beide zijden bolle filmomhulde tabletten met aan een zijde een breukstreep, diameter 9 mm.

De breukstreep dient niet om de tablet te breken.

40 mg: witte tot nagenoeg witte, ronde, aan beide zijden bolle filmomhulde tabletten, diameter 10 mm.

60 mg: witte tot nagenoeg witte, ronde, aan beide zijden bolle filmomhulde tabletten met aan een zijde een breukstreep, diameter 11 mm.

De breukstreep dient niet om de tablet te breken.

80 mg: witte tot nagenoeg witte, ronde, aan beide zijden bolle filmomhulde tabletten, diameter 12 mm.

De breukstreep dient niet om de tablet te breken.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakkingen met 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 (EAV), 50, 56, 84, 90, 98, 100, 112, 120, 180 en 500 filmomhulde tabletten.

OPA/Al/PVC-Al blisterverpakkingen met 4x1, 7x1, 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1 (EAV), 50x1, 56x1, 84x1, 90x1, 98x1, 100x1, 112x1, 120x1, 180x1 en 500x1 filmomhulde tabletten.

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-8

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Vergunninghouder

Centrafarm B.V.
Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Nederland

Fabrikant

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Duitsland

Stada Arzneimittel GmbH
Muthgasse 36
1190 Wenen
Oostenrijk

Centrafarm Services B.V.
Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Nederland

Clonmel Healthcare Ltd
Waterford Road, Clonmel,
Co. Tipperary
Ierland

Coripharma ehf
Reykjavikurvegur 76-78
220 Hafnarfjordur
IJsland

In het register ingeschreven onder:

RVG 116319 Atorvastatine CF 10 mg, filmomhulde tabletten
RVG 116322 Atorvastatine CF 20 mg, filmomhulde tabletten
RVG 116323 Atorvastatine CF 30 mg, filmomhulde tabletten
RVG 116324 Atorvastatine CF 40 mg, filmomhulde tabletten
RVG 116325 Atorvastatine CF 60 mg, filmomhulde tabletten
RVG 116326 Atorvastatine CF 80 mg, filmomhulde tabletten

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

België: ATORSTATINEG 10/20/40/80 mg filmomhulde tabletten
Denemarken: Lipistad 10/20/40 mg
Duitsland: Atorvastatin STADA 10/20/40/80 mg Filmtabletten

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Atorvastatine CF 10 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116319	
Atorvastatine CF 20 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116322	
Atorvastatine CF 30 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116323	
Atorvastatine CF 40 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116324	
Atorvastatine CF 60 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116325	
Atorvastatine CF 80 mg , filmomhulde tabletten	RVG 116326	
Atorvastatin calcium trihydrate (crystalline)		
1.3.1.3 Package leaflet		1.3.1.3-9

Finland:	Lipistad 10/20/40/80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Frankrijk:	ATORVASTATINE EG LABO 10/20/40/80 mg, comprimé pelliculé
Ierland:	Atorvastatin Clonmel 10/20/40/80 mg film-coated tablets
IJsland:	Lipistad 10/20/40/80 mg filmuhúðuð tafla
Luxemburg:	ATORSTATINEG 10/20/40/80 mg comprimés pelliculés
Nederland:	Atorvastatine CF 10/20/30/40/60/80 mg, filmomhulde tabletten
Oostenrijk:	Atorvastatin STADA 10/20/40/80 mg Filmtabletten
Portugal:	Atorvastatina Ciclum
Slovenië:	Atorvastatin STADA Arzneimittel 10/20/40 mg filmsko obložene tablete
Slowakije:	Atorvastatin STADA 10/20/40/80mg filomom obalené tablety
Spanje:	Atorvastatina STADA 10/20/40/80 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Tsjechië:	Atorvastatina STADA 30/60 mg comprimidos recubiertos con película
Zweden:	ATORSTAD 10/20 mg potahované tablety
	Lipistad 10/20/40/80 mg filmdragerade tabletter

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2022

Department of Regulatory Affairs	Date: 08-2022	Authorisation	Disk: JW/160034	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------