

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Atorvastatina Generis Phar 10 mg comprimidos revestidos por película
Atorvastatina Generis Phar 20 mg comprimidos revestidos por película
Atorvastatina Generis Phar 40 mg comprimidos revestidos por película
Atorvastatina Generis Phar 80 mg comprimidos revestidos por película
atorvastatina cálcica tri-hidratada

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Atorvastatina Generis Phar e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Atorvastatina Generis Phar
3. Como tomar Atorvastatina Generis Phar
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Atorvastatina Generis Phar
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Atorvastatina Generis Phar e para que é utilizado

Atorvastatina Generis Phar pertence a um grupo de medicamentos chamado estatinas, que se destinam a regular a concentração de lípidos (gorduras).

Atorvastatina Generis Phar é usado na redução dos lípidos no sangue conhecidos como colesterol e triglicéridos, quando a dieta pobre em gorduras e a alterações do estilo de vida por si só não resultaram. Se tem um risco aumentado de doença cardíaca, Atorvastatina Generis Phar também pode ser utilizado para reduzir este risco, mesmo que os seus níveis de colesterol sejam normais. Durante o tratamento deve ser seguida uma dieta pobre em colesterol.

2. O que precisa de saber antes de tomar Atorvastatina Generis Phar

Não tome Atorvastatina Generis Phar

- se tem alergia à atorvastatina ou a qualquer outro medicamento similar utilizado para diminuir os lípidos no sangue, amendoim ou soja ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6)
- se utilizar a associação de glecaprevir/pibrentasvir no tratamento da hepatite C
- se sofre ou sofreu no passado de doença no fígado
- se já teve os valores das análises da função do fígado alterados por motivos indeterminados
- se é uma mulher em risco de engravidar e não está a utilizar métodos contraceptivos adequados

- se está grávida ou a tentar engravidar
- se está a amamentar.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Atorvastatina Generis Phar.

Atorvastatina Generis Phar pode não ser indicado para si pelas seguintes razões:

- se teve um acidente vascular cerebral prévio com hemorragia para o cérebro, ou se tem pequenas acumulações de líquido no cérebro resultantes de acidentes vasculares cerebrais anteriores
- se tem problemas nos rins
- se a sua tiroide é pouco ativa (hipotireoidismo)
- se tem dores musculares repetidas ou sem explicação aparente, antecedentes pessoais ou familiares de problemas musculares
- se teve problemas musculares anteriores durante o tratamento com outros medicamentos que diminuem os lípidos (por exemplo, outras estatinas ou fibratos)
- Se estiver a tomar ou tiver tomado nos últimos 7 dias um medicamento chamado ácido fusídico (um medicamento para infeções bacterianas) por via oral ou por injeção. A combinação de ácido fusídico e atorvastatina pode originar problemas musculares graves (rabdomiólise)
- se consome regularmente quantidades consideráveis de bebidas alcoólicas
- se tem antecedentes de doença do fígado
- se tem mais de 70 anos
- se tem insuficiência respiratória grave.

Se alguma destas situações se aplicar a si, o seu médico irá fazer-lhe uma análise ao sangue antes e, provavelmente, durante o tratamento com Atorvastatina Generis Phar, de forma a determinar o seu risco de efeitos indesejáveis relacionados com os músculos.

Sabe-se que o risco de desenvolver efeitos indesejáveis relacionados com os músculos, por exemplo rabdomiólise, aumenta quando alguns medicamentos são tomados ao mesmo tempo (ver secção 2 "Outros medicamentos e Atorvastatina Generis Phar").

Informe igualmente o seu médico ou farmacêutico se sentir uma fraqueza muscular constante. Podem ser necessários testes ou medicamentos adicionais para diagnosticar e tratar este problema.

Enquanto estiver a tomar este medicamento o seu médico irá monitorizar de perto se tem diabetes ou está em risco de desenvolver diabetes. É provável que esteja em risco de desenvolver diabetes se tiver níveis elevados de açúcar e gorduras no sangue, tiver excesso de peso e tiver tensão arterial elevada.

Outros medicamentos e Atorvastatina Generis Phar

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Existem alguns medicamentos que podem alterar o efeito de Atorvastatina Generis Phar ou podem ver alterado o seu efeito pela Atorvastatina Generis Phar. Este tipo de interação pode fazer com que um ou os dois medicamentos sejam menos eficazes. Pode também aumentar o risco ou a gravidade dos efeitos indesejáveis,

incluindo a importante condição debilitante dos músculos conhecida como rabdomiólise descrita na Secção 4.

Informe o seu médico se está a tomar:

- medicamentos utilizados para alterar a forma como o seu sistema imunitário funciona, por exemplo, ciclosporina
- outros antibióticos ou medicamentos antifúngicos, por exemplo, eritromicina, claritromicina, telitromicina, cetoconazol, itraconazol, voriconazol, fluconazol, posaconazol, rifampicina, ácido fusídico
- se necessitar de tomar ácido fusídico oral para tratar uma infecção bacteriana, terá de parar de tomar temporariamente este medicamento. O seu médico irá dizer-lhe quando for seguro reiniciar atorvastatina. Tomar atorvastatina com ácido fusídico pode raramente levar a fraqueza muscular, sensibilidade ou dor (rabdomiólise). Veja mais informações sobre a rabdomiólise na secção 4.
- outros medicamentos utilizados para regular os níveis lipídicos, por exemplo, gemfibrozil, outros fibratos, colestipol
- alguns bloqueadores dos canais de cálcio utilizados para a angina (dor no peito) ou tensão arterial elevada, por exemplo, amlodipina, diltiazem, medicamentos utilizados para controlar o seu ritmo cardíaco, por exemplo, digoxina, verapamil, amiodorona
- medicamentos utilizados no tratamento do VIH, por exemplo, ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, a associação de tipranavir/ritonavir etc.
- alguns medicamentos utilizados no tratamento da hepatite C, por exemplo, telaprevir, boceprevir e a associação de elbasvir/grazoprevir
- outros medicamentos que podem interagir com Atorvastatina Generis Phar incluem o ezetimiba (que diminui o colesterol), varfarina (que reduz a coagulação sanguínea), contraceptivos orais, estiripentol (um anticonvulsivo para a epilepsia), cimetidina (utilizado na azia e úlceras pépticas), fenazona (analgésico), colquicina (utilizada na gota) e antiácidos (medicamentos para a indigestão contendo alumínio ou magnésio).
- medicamentos obtidos sem receita médica: hipericão.

Atorvastatina Generis Phar com alimentos, bebidas e álcool

Para instruções sobre como tomar Atorvastatina Generis Phar ver Secção 3. Tenha, por favor, atenção ao seguinte:

Sumo de toranja

Não tome mais do que um ou dois copos pequenos de sumo de toranja por dia, uma vez que grandes quantidades de sumo de toranja podem alterar os efeitos da Atorvastatina Generis Phar.

Álcool

Evite beber muitas bebidas alcoólicas enquanto toma este medicamento. Ver secção "Advertências e precauções" para mais informações.

Gravidez e amamentação

Não tome Atorvastatina Generis Phar se está grávida ou se está a tentar engravidar. Não tome Atorvastatina Generis Phar se estiver em risco de engravidar, a não ser que utilize métodos contraceptivos eficazes.

Não tome Atorvastatina Generis Phar se estiver a amamentar.

A segurança de Atorvastatina durante a gravidez e durante a amamentação ainda não foi estabelecida.

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Normalmente, este medicamento não afeta a sua capacidade de conduzir ou utilizar máquinas. No entanto, não conduza caso este medicamento afete a sua capacidade para conduzir. Não utilize quaisquer ferramentas ou máquinas caso este medicamento afete a sua capacidade de as utilizar.

Atorvastatina Generis Phar contém lactose

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Atorvastatina Generis Phar contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

Atorvastatina Generis Phar contém lecitina de soja

Este medicamento contém lecitina de soja. Se for alérgico ao amendoim ou soja, não utilize este medicamento.

3. Como tomar Atorvastatina Generis Phar

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Antes de iniciar o tratamento, o seu médico irá prescrever-lhe uma dieta pobre em colesterol, a qual deverá também manter durante o tratamento com Atorvastatina Generis Phar.

A dose inicial habitual de Atorvastatina Generis Phar é 10 mg, uma vez ao dia, para adultos e crianças com idade igual ou superior a 10 anos. Se necessário, o seu médico poderá aumentar a sua dose, até ser atingida a dose que necessita. O seu médico irá ajustar esta dose em intervalos de 4 semanas ou mais. A dose máxima diária de Atorvastatina Generis Phar é de 80 mg uma vez ao dia para adultos e 20 mg uma vez por dia para crianças.

Os comprimidos de Atorvastatina Generis Phar devem ser tomados inteiros, com um copo de água, a qualquer momento do dia, com ou sem comida. No entanto, deverá fazer um esforço para tomar o seu comprimido à mesma hora todos os dias.

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A duração do tratamento com Atorvastatina Generis Phar deve ser definida pelo seu médico.

Informe o seu médico se sente que o efeito de Atorvastatina Generis Phar é muito fraco ou muito forte.

Se tomar mais Atorvastatina Generis Phar do que deveria
Se tomou, acidentalmente, muitos comprimidos de Atorvastatina Generis Phar (mais do que a sua dose diária habitual), contacte o seu médico ou o hospital mais próximo para ser aconselhado.

Caso se tenha esquecido de tomar Atorvastatina Generis Phar
Se se esqueceu de tomar uma dose, deverá tomar a dose seguinte à hora normal. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Atorvastatina Generis Phar
Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento ou se deseja parar o tratamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Se tiver algum dos seguintes efeitos indesejáveis graves ou sintomas, pare de tomar os seus comprimidos e fale imediatamente com o seu médico ou dirija-se às urgências do hospital mais próximo.

Efeitos indesejáveis raros (podem afetar até 1 em 1 000 doentes):

- reações alérgicas graves que causam inchaço da face, língua ou garganta que podem causar dificuldade em respirar.
- doença grave com descamação grave e inchaço da pele, formação de bolhas na pele, boca, olhos, genitais e febre. Erupção cutânea com manchas rosa-avermelhadas especialmente nas palmas das mãos ou nas solas dos pés, que podem tornar-se bolhosas.
- fraqueza, sensibilidade, dor ou rutura muscular ou descoloração da urina vermelha-acastanhada e particularmente se, em simultâneo, se sentir indisposto ou com temperatura corporal elevada, pode ser devido a um colapso muscular anómalo (rabdomiólise). O colapso muscular anómalo nem sempre desaparece, mesmo depois de ter deixado de tomar atorvastatina, podendo colocar a vida em risco e levar a problemas nos rins.

Efeitos indesejáveis muito raros (podem afetar até 1 em 10 000 doentes):

- se desenvolver hematomas ou hemorragias não esperadas ou não usuais, pode estar subjacente um problema do fígado. Deverá informar o seu médico logo que possível
- doença síndrome de tipo lúpus (incluindo erupção na pele, problemas nas articulações e efeitos nas células do sangue).

Outros efeitos indesejáveis possíveis com Atorvastatina Generis Phar:

Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- inflamação das fossas nasais, dor na garganta e sangramento nasal
- reações alérgicas
- aumento dos níveis de açúcar no sangue (se tem diabetes continue a controlar os seus níveis de açúcar no sangue), aumento da creatina quinase no sangue
- dor de cabeça

- náuseas, obstipação (prisão de ventre), flatulência (libertação de gases com mais frequência), indigestão, diarreia
- dor nas articulações, nos músculos e nas costas
- resultados de análises ao sangue que mostram que a função do seu fígado pode sofrer alterações

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- anorexia (disfunção alimentar que envolve a perda de apetite), aumento de peso, diminuição dos níveis de açúcar no sangue (se tem diabetes deve continuar a monitorizar cuidadosamente os seus níveis de açúcar no sangue)
- pesadelos, insónias (problemas em dormir)
- tonturas, dormência ou formigueiro nos dedos das mãos ou dos pés, redução da sensibilidade da pele ao toque ou à dor, alteração do paladar, perda de memória
- visão turva
- zumbidos nos ouvidos e/ou cabeça
- vômitos, arrotos, dor abdominal superior e inferior, pancreatite (inflamação do pâncreas que origina dor no estômago)
- hepatite (inflamação do fígado)
- erupção, erupção na pele e comichão, urticária, queda de cabelo
- dor no pescoço, fadiga muscular
- fadiga, má disposição, fraqueza, dor no peito, inchaço especialmente nos tornozelos (edema), aumento da temperatura corporal
- análises à urina com resultados positivos quanto à presença de glóbulos brancos

Efeitos indesejáveis raros (podem afetar até 1 em 1 000 pessoas):

- distúrbios visuais
- hematomas ou hemorragias não esperadas
- colestase (amarelecimento da pele e da zona branca do olho)
- lesão nos tendões.

Efeitos indesejáveis muito raros (podem afetar até 1 em 10 000 pessoas):

- reação alérgica – os sintomas podem incluir respiração sonora, aperto ou dor no peito, inchaço das pálpebras, face, lábios, boca, língua ou garganta, dificuldade respiratória, colapso
- perda de audição
- ginecomastia (aumento mamário nos homens).

Efeitos indesejáveis de frequência desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

- fraqueza muscular constante.

Efeitos indesejáveis possíveis comunicados após a utilização de algumas estatinas (medicamentos do mesmo tipo):

- dificuldades sexuais
- depressão (sensação de tristeza)
- problemas respiratórios incluindo tosse persistente e/ou falta de ar ou febre
- diabetes. Este efeito é mais provável se tem níveis de açúcar e gorduras no sangue elevados, tem excesso de peso e tem pressão arterial elevada. O seu médico irá monitorizá-lo enquanto estiver a tomar este medicamento.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaooram>
(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel.: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Atorvastatina Generis Phar

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Para 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg (PA/Alu/PVC/Alu): O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Para 10 mg e 20 mg (PVC/PE/PVdC/Alu): O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Para 40 mg e 80 mg (PVC/PE/PVdC/Alu): Conservar a temperatura inferior a 30 °C.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Atorvastatina Generis Phar

A substância ativa é a atorvastatina. Cada comprimido de 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg contém 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg de atorvastatina (na forma de atorvastatina cálcica tri-hidratada), respetivamente.

Os outros componentes do núcleo do comprimido são: manitol, copovidona, carbonato de sódio anidro, croscarmelose sódica, celulose microcristalina siliciada (contém sílica, celulose coloidal anidra e celulose microcristalina), lactose monohidratada, lauril sulfato de sódio, sílica coloidal anidra, estearato de magnésio.

Os outros componentes do revestimento do comprimido são: álcool polivinílico parcialmente hidrolisado, dióxido de titânio (E171), talco, lecitina de soja, goma xantana.

Qual o aspeto de Atorvastatina Generis Phar e conteúdo da embalagem
Atorvastatina Generis Phar apresenta-se na forma de comprimidos revestidos por película.

Atorvastatina Generis Phar 10 mg comprimidos revestidos por película -
Comprimidos revestidos por película brancos, elípticos [9,8 mm x 5,2 mm], gravados numa das faces com "AS" e "10" na outra face.

Atorvastatina Generis Phar 20 mg comprimidos revestidos por película -
Comprimidos revestidos por película brancos, elípticos [12,3 mm x 6,5 mm], gravados numa das faces com "AS" e "20" na outra face.

Atorvastatina Generis Phar 40 mg comprimidos revestidos por película -
Comprimidos revestidos por película brancos, elípticos [15,5 mm x 8,1 mm], gravados numa das faces com "AS" e "40" na outra face.

Atorvastatina Generis Phar 80 mg comprimidos revestidos por película -
Comprimidos revestidos por película brancos, elípticos [19,4 mm x 10,4 mm], gravados numa das faces com "AS" e "80" na outra face.

Este medicamento está disponível em embalagens blister de 14, 28 ou 56 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Generis Phar, Unipessoal Lda.
Rua João de Deus, 19
2700-487 Amadora
Portugal

Fabricantes

APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

Generis Farmacêutica, S.A.
Rua João de Deus, 19
2700-487 Amadora
Portugal

Este folheto foi revisto pela última vez em