

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka 5 mg + 10 mg comprimidos revestidos por película  
Rosuvastatina + Ezetimiba Krka 10 mg + 10 mg comprimidos revestidos por película  
Rosuvastatina + Ezetimiba Krka 20 mg + 10 mg comprimidos revestidos por película

rosuvastatina + ezetimiba

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 Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka
3. Como tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### 1. O que é Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e para que é utilizado

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka contém duas substâncias ativas diferentes. Uma das substâncias ativas é a rosuvastatina, que pertence ao grupo das estatinas, e a outra substância ativa é a ezetimiba.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka reduz os níveis de colesterol total, de colesterol "mau" (colesterol LDL) e de substâncias gordas designadas por triglicéridos no sangue. Além disso, Rosuvastatina + Ezetimiba Krka aumenta os níveis de colesterol "bom" (colesterol HDL). O colesterol HDL é frequentemente designado de colesterol "bom" porque ajuda a impedir que o colesterol mau se acumule nas artérias e o protege contra doenças cardíacas.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka atua na redução do colesterol de duas formas: reduz o colesterol absorvido no seu aparelho digestivo, assim como, o colesterol que o organismo produz por si próprio.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka é utilizado em doentes cujos níveis de colesterol não conseguem ser controlados apenas com uma dieta para redução de colesterol. Deve manter a sua dieta para redução do colesterol enquanto estiver a tomar este medicamento.

O seu médico poderá prescrever-lhe Rosuvastatina + Ezetimiba Krka se já estiver a tomar a mesma dose de rosuvastatina e ezetimiba.

Se tem doença de coração, Rosuvastatina + Ezetimiba Krka reduz o risco de ataque cardíaco, acidente vascular cerebral, cirurgia para aumentar o fluxo sanguíneo do coração, ou hospitalizado por dor no peito.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka não o ajuda a perder peso.

É necessário que continue a tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka, mesmo que tenha atingido os valores recomendados de colesterol, porque previne um novo aumento dos seus valores de colesterol e, conseqüentemente, a acumulação de depósitos de gordura. No entanto, deverá parar se o seu médico assim o indicar ou se engravidar.

## 2. O que precisa de saber antes de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

Não tome Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

- Se tem alergia à rosuvastatina/ezetimiba ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- Se estiver grávida ou a amamentar. Se engravidar enquanto está a tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka pare imediatamente de o tomar e fale com o seu médico. As mulheres devem evitar engravidar enquanto tomam Rosuvastatina + Ezetimiba Krka utilizando um método contraceptivo adequado.
- Se tiver uma doença do fígado.
- Se tiver problemas renais graves.
- Se sentir dores musculares invulgares ou frequentes.
- Se toma uma associação de sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir (utilizados para o tratamento da infeção viral do fígado chamada hepatite C).
- Se estiver a tomar um medicamento chamado ciclosporina (usado, por exemplo, após o transplante de órgãos).

Se alguma das situações acima descritas se aplica a si (ou caso tenha dúvidas), fale novamente com o seu médico.

### Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.

- Se tiver problemas com os seus rins.
- Se tiver problemas com o seu fígado.
- Se já sentiu dores musculares invulgares ou frequentes, se tem história familiar ou pessoal de problemas musculares, ou história anterior de problemas musculares quando tomou outros medicamentos para redução do colesterol. Contacte o seu médico imediatamente se sentir dores musculares invulgares ou frequentes, especialmente se não se sentir bem ou se tiver febre. Informe igualmente o seu médico ou farmacêutico se sentir uma fraqueza muscular constante.
- Se bebe regularmente grandes quantidades de álcool.
- Se a sua glândula tiroide não estiver a funcionar corretamente.
- Se estiver a tomar outros medicamentos chamados fibratos para baixar o seu colesterol.

Leia atentamente este folheto, mesmo que já tenha tomado outros medicamentos para tratar o colesterol elevado.

- Se estiver a tomar medicamentos para tratar a infeção pelo Vírus de Imunodeficiência Humana (VIH), por exemplo, ritonavir com lopinavir e/ou atazanavir, ver secção Outros medicamentos e Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.
- 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 Rosuvastatina + Ezetimiba Krka pode originar problemas musculares graves (rabdomiólise).
- Se tem mais de 70 anos de idade (uma vez que é necessário que o seu médico escolha a dose inicial de Rosuvastatina + Ezetimiba Krka mais adequada para si).
- Se tem insuficiência respiratória grave.
- Se é de ascendência asiática - ou seja, Japonesa, Chinesa, Filipina, Vietnamita, Coreana e Indiana. É necessário que o seu médico escolha a dose inicial de Rosuvastatina + Ezetimiba Krka mais adequada para si.
- Se alguma vez desenvolveu erupção cutânea grave ou descamação da pele, formação de bolhas e/ou feridas na boca após tomar rosuvastatina ou outros medicamentos contendo rosuvastatina.

Enquanto estiver a tomar este medicamento, o seu médico irá monitorizá-lo de forma rigorosa se tiver diabetes ou estiver em risco de desenvolver diabetes. É provável que esteja em risco de desenvolver diabetes, se apresentar níveis elevados de açúcares e gorduras no sangue, tiver excesso de peso e tensão arterial elevada.

Num número reduzido de pessoas, as estatinas podem afetar o fígado. Isto é identificado por um simples teste que deteta níveis elevados de enzimas hepáticas no sangue. Por esta razão, o seu médico irá realizar regularmente esta análise ao sangue (prova da função hepática) durante o tratamento com Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.

Foram notificadas reações cutâneas graves, incluindo síndrome de Stevens-Johnson e reação medicamentosa com eosinofilia e sintomas sistémicos (DRESS), associadas ao tratamento com rosuvastatina. Pare de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e procure assistência médica imediatamente se notar algum dos sintomas descritos na secção 4.

#### Crianças e adolescentes

A utilização de Rosuvastatina + Ezetimiba Krka não é recomendada em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos.

#### Outros medicamentos e Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

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

Informe o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos:

- ciclosporina (usado, por exemplo, após o transplante de órgãos),
- varfarina, clopidogrel ou ticagrelor (ou quaisquer outros medicamentos utilizados para diminuir a viscosidade sanguínea tais como, femprocumona, acenocumarol ou fluindiona),
- fibratos (tais como gemfibrozil, fenofibrato) ou qualquer outro medicamento usado para baixar o colesterol (tal como ezetimiba),
- medicamentos usados para tratar problemas digestivos (para neutralizar a acidez no seu estômago),
- eritromicina (um antibiótico),

- contraceptivos orais (a pílula),
- terapêutica de substituição hormonal,
- regorafenib (utilizado para tratar o cancro),
- darolutamida (utilizado no tratamento do cancro),
- qualquer um dos seguintes medicamentos utilizados, isoladamente ou em combinação, para tratar infeções virais, incluindo infeção por VIH ou hepatite C (ver Advertências e precauções): ritonavir, lopinavir, atazanavir, sofosbuvir, voxilaprevir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir, pibrentasvir,
- colestiramina (utilizado para baixar o colesterol), uma vez que afeta o modo de atuação da ezetimiba,
- se precisar de tomar ácido fusídico oral para o tratamento de uma infeção bacteriana terá que temporariamente parar de tomar este medicamento. O seu médico irá dizer-lhe quando é seguro para reiniciar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka. Tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka com ácido fusídico pode levar, raramente, a fraqueza muscular, sensibilidade ou dor (rabdomiólise). Ver mais informações sobre rabdomiólise na secção 4.

Os efeitos destes medicamentos podem ser alterados por Rosuvastatina + Ezetimiba Krka ou estes podem alterar o efeito de Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka com alimentos e bebidas

Pode tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka com ou sem alimentos.

Gravidez e amamentação

Não tome Rosuvastatina + Ezetimiba Krka se está grávida ou a amamentar. Se engravidar enquanto está a tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka pare imediatamente de o tomar e informe o seu médico. As mulheres devem evitar engravidar enquanto tomam Rosuvastatina + Ezetimiba Krka utilizando um método contraceptivo adequado.

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

A maioria das pessoas pode conduzir um carro e utilizar máquinas enquanto toma Rosuvastatina + Ezetimiba Krka – não afetará a sua capacidade. No entanto, algumas pessoas poderão sentir tonturas durante o tratamento com Rosuvastatina + Ezetimiba Krka. Se sentir tonturas, consulte o seu médico antes de tentar conduzir ou utilizar máquinas.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka contém lactose e sódio

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

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

### 3. Como tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

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

- Antes de começar a tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka, deverá fazer uma dieta para reduzir o colesterol e tratar com rosuvastatina e ezetimiba no mesmo nível de dose. Este medicamento não é adequado para iniciar um tratamento.
- Deve continuar esta dieta recomendada para a redução do colesterol durante o tratamento com Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.

A dose recomendada é de um comprimido de Rosuvastatina + Ezetimiba Krka, uma vez por dia. Pode tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka a qualquer hora do dia, com ou sem alimentos. Engula cada comprimido inteiro com um copo de água. Tome o medicamento todos os dias à mesma hora.

#### Utilização em crianças e adolescentes

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka não deve ser utilizado em crianças e adolescentes.

#### Exames regulares ao colesterol

É importante consultar o seu médico regularmente para realizar exames regulares ao colesterol, de modo a garantir que o seu colesterol alcançou e se mantém no nível correto.

Se tomar mais Rosuvastatina + Ezetimiba Krka do que deveria

Contacte o seu médico ou o hospital mais próximo para aconselhamento.

Se necessitar de cuidados hospitalares ou de fazer outros tratamentos, informe a equipa médica que está a tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.

Caso se tenha esquecido de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

Não se preocupe, tome a próxima dose prevista de acordo com o seu esquema de tratamento habitual. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

Fale com o seu médico se pretende parar de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka. Os seus valores de colesterol poderão aumentar novamente se parar de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

#### 4. Efeitos indesejáveis possíveis

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

É importante que saiba quais são os efeitos indesejáveis. Estes efeitos são geralmente ligeiros e desaparecem após um curto período de tempo.

Pare de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e consulte imediatamente um médico:

Se tiver alguma das seguintes reações alérgicas:

- Dificuldade em respirar, com ou sem inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta.

- Inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta, o que pode causar dificuldade em engolir.
- Comichão intensa na pele (com aumento dos gânglios).

Ou se tiver algum dos seguintes:

- Síndrome da doença semelhante ao lúpus (incluindo erupções cutâneas, perturbações nas articulações e efeitos nas células sanguíneas).
- Rutura muscular.
- Manchas avermelhadas não elevadas, semelhantes a alvos ou circulares no tronco, frequentemente com bolhas centrais, descamação da pele, úlceras na boca, garganta, nariz, genitais e olhos. Estas erupções cutâneas graves podem ser precedidas por febre e sintomas semelhantes aos da gripe (síndrome de Stevens-Johnson).
- Erupção na pele generalizada, temperatura corporal alta e aumento do volume dos nódulos linfáticos (síndrome de DRESS ou síndrome de hipersensibilidade induzida por fármacos).

Pare também de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e fale imediatamente com o seu médico se sentir dores musculares involuntárias que se prolonguem mais do que o esperado. Tal como com outras estatinas, um número muito reduzido de pessoas pode sentir efeitos musculares indesejáveis e raramente estes efeitos resultam na destruição muscular potencialmente fatal, conhecida como rabdomiólise.

Frequentes: podem afetar até 1 em 10 pessoas

- Dor de cabeça
- Dor de estômago
- Obstipação
- Sensação de mal-estar
- Dor muscular
- Sensação de fraqueza
- Tonturas
- Aumento da quantidade de proteínas na urina – que geralmente volta ao normal sem que seja necessário parar o tratamento com Rosuvastatina + Ezetimiba Krka (apenas nas doses 40 mg de rosuvastatina)
- Diabetes. Esta situação é mais provável se tiver níveis elevados de açúcar e gorduras no seu sangue, tiver peso a mais e pressão arterial elevada. O seu médico irá vigiá-lo enquanto estiver a tomar este medicamento
- Aumento em alguns valores das análises laboratoriais ao sangue da função hepática (transaminases)
- Sensibilidade muscular ou fraqueza
- Diarreia
- Flatulência
- Sentir-se cansado

Pouco frequentes: podem afetar até 1 em 100 pessoas

- Erupção na pele, comichão e outras reações da pele.
- Aumento da quantidade de proteínas na urina – que geralmente volta ao normal sem que seja necessário parar o tratamento com Rosuvastatina + Ezetimiba Krka (apenas nas doses 5 mg - 20 mg de rosuvastatina)
- Sensação de formigamento
- Boca seca
- Urticária

- Dor nas costas
- Fraqueza muscular, dor nos braços e pernas
- Inchaço, especialmente nas mãos e pés.
- Aumento em alguns valores das análises laboratoriais ao sangue da função muscular (CK)
- Tosse
- Indigestão
- Azia
- Dores nas articulações
- Espasmos musculares
- Dor no pescoço
- Diminuição no apetite
- Dor
- Dor no peito
- Afrontamentos
- Tensão arterial alta

Raros: podem afetar até 1 em 1.000 pessoas

- Reações alérgicas graves – os sinais incluem inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta, dificuldade em engolir e respirar, comichão na pele (com aumento dos gânglios). Caso ache que está a ter uma reação alérgica, pare de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e procure ajuda médica de imediato
- Lesão muscular em adultos – como precaução, pare de tomar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e fale imediatamente com o seu médico se sentir dores musculares invulgares que se prolonguem mais do que o esperado
- Dor de estômago intensa (inflamação do pâncreas)
- Diminuição do número de células do sangue que pode causar nódos negros/hemorragias (trombocitopenia)

Muito raros: podem afetar até 1 em 10.000 pessoas

- Icterícia (coloração amarela dos olhos e da pele)
- Hepatite (uma inflamação do fígado)
- Vestígios de sangue na sua urina
- Lesão dos nervos nos braços e nas pernas (como dormência)
- Perda de memória
- Aumento mamário nos homens (ginecomastia)

Desconhecida: não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis

- Distúrbios do sono, incluindo insónias e pesadelos
- Disfunção sexual
- Depressão
- Problemas respiratórios, incluindo tosse persistente e/ou falta de ar ou febre
- Lesão nos tendões
- Fraqueza muscular constante
- Problemas hepáticos
- Erupções cutâneas vermelhas, por vezes com o aspeto de alvos (eritema multiforme)
- Rutura muscular
- Cálculos biliares ou inflamação da vesícula biliar (que pode causar dores de estômago, náuseas, vômitos)

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico. 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.

INFARMED, I.P.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(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](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

## 5. Como conservar Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

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

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

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz e da humidade.

O medicamento não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

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 Rosuvastatina + Ezetimiba Krka

- As substâncias ativas são a rosuvastatina e a ezetimiba.

5 mg + 10 mg: Cada comprimido revestido por película contém 5 mg de rosuvastatina (sob a forma de rosuvastatina cálcica) e 10 mg de ezetimiba.

10 mg + 10 mg: Cada comprimido revestido por película contém 10 mg de rosuvastatina (sob a forma de rosuvastatina cálcica) e 10 mg de ezetimiba.

20 mg + 10 mg: Cada comprimido revestido por película contém 20 mg de rosuvastatina (sob a forma de rosuvastatina cálcica) e 10 mg de ezetimiba.

- Os outros ingredientes do núcleo do comprimido são: celulose microcristalina (E460), lactose, manitol (E421), crospovidona tipo A, croscarmelose sódica, estearato de magnésio (E470b), povidona K30, laurilsulfato de sódio (E487) e sílica coloidal anidra (E551).

Os outros ingredientes da película de revestimento são: lactose mono-hidratada, hipromelose (E464), dióxido de titânio (E171), triacetina, óxido de ferro amarelo (E172) – apenas para 10 mg + 10 mg, óxido de ferro vermelho (E172) – apenas para 20 mg + 10 mg.

Ver secção 2 “Rosuvastatina + Ezetimiba Krka contém lactose e sódio”.



Qual o aspeto de Rosuvastatina + Ezetimiba Krka e conteúdo da embalagem  
 5 mg + 10 mg: comprimidos revestidos por película brancos a quase brancos, redondos, ligeiramente biconvexos com arestas biseladas, gravado com a marca R1 num dos lados do comprimido. Diâmetro do comprimido: aproximadamente 10 mm.

10 mg + 10 mg: comprimidos revestidos por película amarelo acastanhado claro, redondos, ligeiramente biconvexos com arestas biseladas, gravado com a marca R2 num dos lados do comprimido. Diâmetro do comprimido: aproximadamente 10 mm.

20 mg + 10 mg: comprimidos revestidos por película rosa claro, redondos, ligeiramente biconvexos com arestas biseladas, gravado com a marca R4 num dos lados do comprimido. Diâmetro do comprimido: aproximadamente 10 mm.

Rosuvastatina + Ezetimiba Krka está disponível em caixas contendo 14, 15, 28, 30, 56, 60, 84, 90 e 98 comprimidos revestidos por película acondicionados em blister.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado  
 Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovénia

Fabricantes  
 Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovénia  
 TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Alemanha

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu com os seguintes nomes:

| Nome do Estado Membro | Nome do medicamento   |
|-----------------------|---|
| Bulgária              | Co-Roswera (Ко-Розвѐра)   |
| Estónia               | Rosazimib   |
| Croácia               | Co-Roswera 5 mg/10 mg filmom obložene tablete<br>Co-Roswera 10 mg/10 mg filmom obložene tablete<br>Co-Roswera 20 mg/10 mg filmom obložene tablete |
| Eslováquia            | Rosazimib 5 mg/10 mg filmom obalené tablety<br>Rosazimib 10 mg/10 mg filmom obalené tablety<br>Rosazimib 20 mg/10 mg filmom obalené tablety       |
| Eslovénia             | Sorvitimb 5 mg/10 mg filmsko obložene tablete<br>Sorvitimb 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete<br>Sorvitimb 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete |
| Letónia               | Rosazimib Plus 5 mg/10 mg apvalkotās tabletes<br>Rosazimib Plus 10 mg/10 mg apvalkotās tabletes<br>Rosazimib Plus 20 mg/10 mg apvalkotās tabletes |
| Lituânia              | Sorvitimb 5 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės   |

APROVADO EM  
19-01-2022  
INFARMED

|                 |  |
|-----------------|--|
|                 | Sorvitimb 10 mg/10 mg plévele dengtos tabletès<br>Sorvitimb 20 mg/10 mg plévele dengtos tabletès                                   |
| Polónia         | Coroswera  |
| Portugal        | Rosuvastatina + Ezetimiba Krka   |
| Republica Checa | Sorvasta Plus  |
| Roménia         | Co-Roswera 5 mg/10 mg comprimate filmate<br>Co-Roswera 10 mg/10 mg comprimate filmate<br>Co-Roswera 20 mg/10 mg comprimate filmate |

Este folheto foi revisto pela última vez em