

Písomná informácia pre používateľa

Atorvastatin STADA 10 mg filmom obalené tablety
Atorvastatin STADA 20 mg filmom obalené tablety
Atorvastatin STADA 40 mg filmom obalené tablety
Atorvastatin STADA 80 mg filmom obalené tablety

atorvastatín

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Atorvastatin STADA a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Atorvastatin STADA
3. Ako užívať Atorvastatin STADA
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Atorvastatin STADA
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Atorvastatin STADA a na čo sa používa

Atorvastatin STADA patrí do skupiny liekov známych ako statíny, čo sú lieky upravujúce hladinu lipidov (tukov) v krvi.

Atorvastatin STADA sa používa na zníženie hladiny lipidov známych ako cholesterol a triglyceridy v krvi, keď samotná diéta s nízkym obsahom tukov a zmeny v životnom štýle nie sú dostatočne účinné. Ak máte zvýšené riziko vzniku srdcového ochorenia, Atorvastatin STADA sa tiež môže použiť na zníženie tohto rizika, dokonca aj vtedy, keď máte hladiny cholesterolu v norme. Počas liečby treba dodržiavať štandardnú nízkcholesterolovú diétu.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Atorvastatin STADA

NEUŽÍVAJTE Atorvastatin STADA

- ak ste alergický na atorvastatín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).
- ak máte alebo ste niekedy mali ochorenie, ktoré postihuje pečeň.
- ak máte neobjasnené, abnormálne hodnoty krvných vyšetrení funkcie pečene.
- ak ste žena v plodnom veku a nepoužívate spoľahlivú antikoncepciu.
- ak ste tehotná alebo sa pokúšate otehotniť.
- ak dojčíte.
- ak pri liečbe hepatitídy typu C používate kombináciu glecaprevir/pibrentasvir

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Atorvastatin STADA, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

- ak máte závažné zlyhávanie dýchania

- ak užívate alebo ste počas posledných 7 dní užívali liek nazývaný kyselina fusidová (liek na liečbu bakteriálnej infekcie) perorálne (ústami) alebo vo forme injekcie. Kombinácia kyseliny fusidovej a Atorvastatinu STADA môže viest' k závažným svalovým problémom (rabdomyolýza)
- ak ste mali cievnu mozgovú príhodu s krvácaním do mozgu alebo ak máte v mozgu malé dutiny vyplnené tekutinou po predchádzajúcej cievnej mozgovej príhode
- ak máte problémy s obličkami
- ak máte nedostatočnú činnosť štítnej žľazy (hypotyreózu)
- ak ste mali opakované alebo neobjasnené bolesti svalov, alebo ak sa svalové problémy v minulosti vyskytli u vás alebo u vašich pokravných príbuzných
- ak ste v minulosti mali svalové problémy počas liečby inými liekmi znižujúcimi hladinu lipidov v krvi (napr. inými „statínnimi“ alebo „fibrátnimi“)
- ak pravidelne pijete veľké množstvo alkoholu
- ak ste v minulosti prekonali ochorenie pečene
- ak máte viac ako 70 rokov
- ak máte alebo ste mali myasténiu (ochorenie s celkovou svalovou slabosťou, v niektorých prípadoch vrátane svalov používaných pri dýchaní) alebo očnú myasténiu (ochorenie spôsobujúce svalovú slabosť oka), pretože statíny môžu niekedy toto ochorenie zhoršiť alebo viest' k vzniku myasténie (pozri časť 4)

Ak sa vás týka ktorékoľvek z uvedeného, váš lekár vám bude musieť urobiť krvné vyšetrenie pred a pravdepodobne aj počas vašej liečby Atorvastatinom STADA, aby zistil, či máte riziko vzniku vedľajších účinkov na svaly. Je známe, že riziko vzniku vedľajších účinkov na svaly napr. rabdomyolýza, sa zvyšuje, keď sa s Atorvastatinom STADA súčasne užívajú niektoré ďalšie lieky (pozrite si časť 2 „Iné lieky a Atorvastatin STADA“).

Povedzte tiež svojmu lekárovi alebo lekárnikovi, ak máte svalovú slabosť, ktorá neustáva. Môžu byť potrebné ďalšie testy a lieky na stanovenie diagnózy a liečbu tohto stavu.

Ak máte cukrovku alebo máte riziko vzniku cukrovky, počas užívania tohto lieku vás bude lekár pozorne sledovať. Riziko vzniku cukrovky je vyššie, ak máte vysokú hladinu cukrov a tukov v krvi, nadváhu a vysoký krvný tlak.

Iné lieky a Atorvastatin STADA

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Niekteré lieky môžu zmeniť účinok Atorvastatinu STADA, alebo ich účinok sa môže zmeniť pôsobením Atorvastatinu STADA. Tento druh interakcie (vzájomného ovplyvňovania sa) môže spôsobiť zníženie účinnosti jedného alebo oboch týchto liekov, či prípadne zvýšiť riziko alebo závažnosť vedľajších účinkov, vrátane vážneho, i keď zriedkavo sa vyskytujujúceho stavu spojeného s chradnutím svalov označovaného ako rabdomyolýza opísaného v časti 4:

- lieky pozmeňujúce spôsob fungovania imunitného systému, napr. cyklosporín
- niektoré antibiotiká a antimykotiká (lieky proti plesňovým infekciám), napr. erytromycín, klaritromycín, telitromycín, ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, flukonazol, posaconazol, rifampicín, kyselina fusidová
- iné lieky upravujúce hladinu lipidov v krvi, napr. gemfibrozil, iné fibráty, kolestipol
- niektoré blokátory kalciových kanálov používané na liečbu angíny pektoris alebo vysokého krvného tlaku, napr. amlodipín, diltiazem; lieky upravujúce srdcový rytmus, napr. digoxín, verapamil, amiodarón
- letermovir, liek, ktorý vám pomáha zabrániť vzniku ochorenia vyvolaného cytomegalovírusom
- lieky používané na liečbu HIV, napr. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, kombinácia tipranavir/ritonavir atď.
- niektoré lieky používané na liečbu hepatitídy typu C (žltacky), napr. telaprevir, boceprevir a kombinácia elbasvir/grazoprevir, ledipasvir/sofosbuvir

- medzi iné lieky, o ktorých sa vie, že sa vzájomne ovplyvňujú s atorvastatínom, patria: ezetimib (znižuje hladinu cholesterolu), warfarín (znižuje zrážanlivosť krvi); perorálne (ústami užívané) antikoncepcné tablety; stiripentol (liek na kŕče pri epilepsii), cimetidín (na pálenie záhy a žalúdočný vred), fenazón (na bolest''), kolchicín (používaný na liečbu dny) a antacidá (lieky na tráviace ťažkosti obsahujúce hliník a horčík)
- lieky dostupné bez lekárskeho predpisu, ako je ľubovník bodkovany
- Ak potrebujete perorálne (ústami) užívať kyselinu fusidovú na liečbu bakteriálnej infekcie, budete musieť dočasne prerušiť užívanie tohto lieku. Váš lekár vám povie, kedy je bezpečné obnoviť užívanie Atorvastatinu STADA. Užívanie Atorvastatinu STADA s kyselinou fusidovou môže zriedkavo viest' k svalovej slabosti, citlivosti a bolesti (rabdomyolýza). Viac informácií o rabdomyolýze nájdete v časti 4.

Atorvastatin STADA a jedlo, nápoje a alkohol

Pokyny, ako užívať Atorvastatin STADA, pozrite v časti 3. Prosím vezmite do úvahy nasledovné informácie:

Grapefruitová šťava

Nevypite viac ako jeden alebo dva malé poháre grapefruitovej šťavy denne, pretože veľké množstvo grapefruitovej šťavy môže zmeniť účinky Atorvastatinu STADA.

Alkohol

Počas užívania tohto lieku sa vyvarujte pitia príliš veľkého množstva alkoholu. Podrobnejšie informácie si pozrite v časti 2 „Upozornenia a opatrenia“.

Tehotenstvo a dojčenie

- Atorvastatin STADA neužívajte, ak ste tehotná, alebo ak sa pokúšate otehotniť.
- Atorvastatin STADA neužívajte, ak ste v plodnom veku a nepoužívate účinný spôsob antikoncepcie.
- Atorvastatin STADA neužívajte, ak dojčíte.

Bezpečnosť Atorvastatinu STADA počas tehotenstva a dojčenia nebola ešte dokázaná. Porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať akýkoľvek liek.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Tento liek za normálnych okolností neovplyvňuje vašu schopnosť viest' vozidlá alebo obsluhovať stroje. Neved'te však vozidlá, ak tento liek ovplyvňuje vašu schopnosť viest' vozidlo. Nepoužívajte žiadne nástroje ani neobsluhujte stroje, ak má tento liek vplyv na vašu schopnosť používať ich.

Atorvastatin STADA obsahuje laktózu

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

Atorvastatin STADA obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v tablete, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Atorvastatin STADA

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istí, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Predtým ako začnete liečbu, váš lekár vám predpíše nízkocholesterolovú diétu, ktorú budete musieť dodržiavať aj počas liečby Atorvastatinom STADA.

Dávkovanie

- Obvyklá začiatočná dávka Atorvastatinu STADA je 10 mg jedenkrát denne u dospelých a detí nad 10 rokov. Túto dávku vám môže lekár v prípade potreby zvyšovať, až kým nebude užívať pre vás potrebné množstvo. Váš lekár vám bude upravovať dávku v 4-týždňových alebo dlhších intervaloch. Najvyššia dávka Atorvastatinu STADA je 80 mg jedenkrát denne.

Spôsob podávania

Tablety Atorvastatinu STADA sa majú prehltnúť vcelku a zapíť vodou a môžu sa užívať kedykoľvek počas dňa, spolu s jedlom alebo bez jedla. Pokúste sa však užívať vašu tabletu každý deň v rovnakom čase.

Dĺžku liečby Atorvastatinom STADA určí váš lekár.

Ak si myslíte, že účinok Atorvastatinu STADA je priveľmi silný alebo priveľmi slabý, poradťte sa o tom, prosím, so svojím lekárom.

Ak užijete viac Atorvastatinu STADA, ako máte

Ak omylem užijete priveľa tablet Atorvastatinu STADA (viac ako je vaša zvyčajná denná dávka), obráťte sa na svojho lekára alebo na najbližšiu nemocnicu.

Ak zabudnete užiť Atorvastatin STADA

Ak zabudnete užiť dávku, užite až vašu ďalšiu plánovanú dávku v obvyklom čase. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak prestanete užívať Atorvastatin STADA

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku alebo ak by ste chceli ukončiť liečbu, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ak sa u vás vyskytnú nasledovné závažné vedľajšie účinky alebo príznaky, prestaňte užívať vaše tablety a bezodkladne vyhľadajte svojho lekára alebo chodťte na pohotovosť do najbližšej nemocnice.

Zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb

- Závažná alergická reakcia, ktorá spôsobí opuch tváre, jazyka a hrdla, čo môže spôsobiť ťažkosti s dýchaním.
- Závažné ochorenie spojené so závažným olupovaním a opuchom kože, tvorbou pluzgierov na koži, ústach, očiach, pohlavných orgánoch a horúčka. Kožná vyrážka s ružovo-červenými škvunami, hlavne na dlaniach alebo chodidlách, čo môže byť pluzgier.
- Svalová slabosť, citlivosť, bolest, natrhnutie svalu alebo červenohnedé sfarbenie moču, obzvlášť, ak sa zároveň necítite dobre alebo máte vysokú teplotu, môže to byť spôsobené nezvyčajným rozpadom svalov (rabdomyolyza). Nezvyčajný rozpad svalov sa nie vždy zastaví, dokonca, aj keď ste prestali užívať atorvastatín, môže byť život ohrozujúci a môže viest' k problémom s obličkami.

Veľmi zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb

- Ak sa u vás objaví nečakané alebo nezvyčajné krvácanie alebo tvorba modrín, toto môže znamenať poškodenie pečene. Poradťte sa so svojím lekárom čo možno najskôr.
- Syndróm podobný lupusu (vrátane vyrážky, porúch končatín a účinkov na krvinky).

Ďalšie možné vedľajšie účinky pri užívaní Atorvastatinu STADA:

Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb

- zápal horných dýchacích ciest, bolest hrdla, krvácanie z nosa

- alergické reakcie,
- zvýšenie hladiny cukru v krvi (ak máte cukrovku, musíte si dôkladne kontrolovať hladiny cukru v krvi), zvýšenie hladiny kreatínskiny v krvi
- bolest' hlavy
- nevoľnosť, zácpa, plynatosť, tráviace ťažkosti, hnačka,
- bolest' kĺbov, bolesť svalov, bolest' chrabta
- zmenené krvné testy, ktoré poukazujú na poruchu funkcie pečene

Menej časté:môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb

- nechutenstvo (strata chuti do jedla), zvýšenie telesnej hmotnosti, znížené hladiny cukru v krvi (ak máte cukrovku, musíte si dôkladne kontrolovať hladiny cukru v krvi)
- nočné mory, nespavosť
- závrat, znížená citlivosť alebo mravčenie v prstoch na rukách a nohách, zníženie vnímania bolesti alebo dotyku, zmeny vo vnímaní chuti, strata pamäti,
- rozmazané videnie
- zvonenie v ušiach a/alebo hlave
- vracanie, grganie, bolest' brucha, pankreatitída (zápal podžalúdkovej žľazy spôsobujúci bolest' žaludka)
- hepatitída (zápal pečene)
- vyrážka, kožné vyrážky a svrbenie, žihľavka, vypadávanie vlasov
- bolest' krku, svalová únava
- únava, pocit nepohodlia, slabosť, bolest' na hrudníku, opuch hlavne členkov (edém), zvýšenie teploty
- prítomnosť bielych krvinek v moči

Zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb

- porucha videnia
- neočakávané krvácanie alebo tvorba krvných podliatin
- cholestáza (zožltnutie pokožky a očných bielok),
- poškodenie šľachy

Veľmi zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb

- alergická reakcia – príznaky môžu zahŕňať náhlu dýchavičnosť a bolest' na hrudníku alebo tlak na hrudníku, opuch očných viečok, tváre, pier, úst, jazyka alebo hrdla, ťažkosti s dýchaním, strata vedomia
- strata sluchu
- gynekomastia (zväčšenie prsníkov u mužov)

Neznáme: častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov

- svalová slabosť, ktorá neustupuje
- myastenia gravis (ochorenie spôsobujúce celkovú svalovú slabosť, v niektorých prípadoch vrátane svalov používaných pri dýchaní)
- očná myastenia (ochorenie spôsobujúce svalovú slabosť oka)

Ak sa u vás vyskytne slabosť v rukách alebo nohách, ktorá sa zhoršuje po obdobiah aktivity, dvojité videnie alebo padanie očných viečok, problémy s prehľitaním alebo dýchavičnosť, poraďte sa so svojím lekárom.

Možné vedľajšie účinky hlásené pri užívaní niektorých statínov (podobné lieky):

- sexuálne ťažkosti
- depresia
- problémy s dýchaním vrátane pretrvávajúceho kašľa a/alebo dýchavičnosti alebo horúčky
- Cukrovka. Je viac pravdepodobná, ak máte vysokú hladinu cukrov a tukov v krvi, nadváhu a vysoký krvný tlak. Lekár vás bude počas užívania tohto lieku sledovať.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Atorvastatin STADA

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a vonkajšom obale po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Atorvastatin STADA obsahuje

- Liečivo je atorvastatín.
Každá tableta obsahuje 10 mg atorvastatínu (vo forme trihydrátu vápenatej soli atorvastatínu).
Každá tableta obsahuje 20 mg atorvastatínu (vo forme trihydrátu vápenatej soli atorvastatínu).
Každá tableta obsahuje 40 mg atorvastatínu (vo forme trihydrátu vápenatej soli atorvastatínu).
Každá tableta obsahuje 80 mg atorvastatínu (vo forme trihydrátu vápenatej soli atorvastatínu).
- Ďalšie zložky sú:
monohydrát laktózy, práškovaná celulóza, uhličitan vápenatý, predželatinovaný škrob, sodná soľ kroskarmelózy, stearát horečnatý.

Filmový obal Atorvastatinu STADA obsahuje hypromelózu, makrogol, oxid titaničitý (E 171), mastenec.

Ako vyzerá Atorvastatin STADA a obsah balenia

Filmom obalená tableta.

10 mg: Biele až takmer biele okrúhle obojstranne vypuklé filmom obalené tablety, priemer: 6 mm.

20 mg: Biele až takmer biele okrúhle obojstranne vypuklé filmom obalené tablety, priemer: 8 mm.

40 mg: Biele až takmer biele okrúhle obojstranne vypuklé filmom obalené tablety, priemer: 10 mm.

80 mg: Biele až takmer biele okrúhle obojstranne vypuklé filmom obalené tablety, priemer: 12 mm.

OPA/ALU/PVC-ALU blistre obsahujúce 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 (klinické blistrové balenie), 50, 56, 84, 90, 98, 100, 112, 120, 180 a 500 filmom obalených tablet.

OPA/ALU/PVC-ALU blistre obsahujúce 4x1, 7x1, 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1 (klinické blistrové balenie), 50x1, 56x1, 84x1, 90x1, 98x1, 100x1, 112x1, 120x1, 180x1 a 500x1 filmom obalenú tabletu.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Nemecko

Výrobca

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Nemecko
STADA M&D SRL, Str. Trascăului, nr 10, Turda City, Cluj County, Postal code 401135, Rumunsko
STADA Arzneimittel GmbH, Muthgasse 36, 1190 Viedeň, Rakúsko
Centrafarm Services B.V., Van de Reijtstraat 31-E, 4814 NE Breda, Holandsko
Clonmel Healthcare Ltd., Waterford Road, Clonmel, Co. Tipperary, Írsko
Coripharma ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjordur, Island

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Belgicko	ATORVASTATINEG 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg filmomhulde tabletten
Česká republika	ATORSTAD 10 mg / 20 mg potahované tablety
Dánsko	Lipistad
Fínsko	Lipistad 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francúzsko	ATORVASTATINE EG LABO 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg comprimé pelliculé
Holandsko	Atorvastatine CF 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg filmomhulde tabletten
Írsko	Atorvastatin Clonmel 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg film-coated tablets
Island	Lipistad 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg filmuhúðuð tafla
Luxembursko	ATORSTATINEG 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg comprimés pelliculés
Nemecko	Atorvastatin STADA 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg Filmtabletten
Portugalsko	Atorvastatina Ciclum 10/20/40/80 mg comprimidos revestidos por película
Rakúsko	Atorvastatin STADA 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg Filmtabletten
Slovensko	Atorvastatin STADA 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg filmom obalené tablety
Španielsko	Atorvastatina STADA 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Švédsko	Lipistad 10 mg / 20 mg / 40 mg / 80 mg filmdragerade tabletter

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v apríli 2024.