

## Navodilo za uporabo

**Bisatum 10 mg filmsko obložene tablete**  
**Bisatum 20 mg filmsko obložene tablete**  
**Bisatum 40 mg filmsko obložene tablete**  
**Bisatum 80 mg filmsko obložene tablete**  
 atorvastatin

**Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

### Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Bisatum in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bisatum
3. Kako jemati zdravilo Bisatum
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Bisatum
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

### 1. Kaj je zdravilo Bisatum in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Bisatum spada v skupino zdravil, imenovanih statini, ki so zdravila za uravnavanje ravni lipidov (maščob) v krvi.

Zdravilo Bisatum se uporablja za znižanje povišane ravni holesterola in trigliceridov v krvi, kadar prehrana z malo maščob in spremembe načina življenja niso dovolj učinkovite. Če imate povečano tveganje za bolezni srca, se lahko zdravilo Bisatum uporablja tudi za zmanjševanje tveganja, čeprav je raven holesterola v vaši krvi normalna. Med zdravljenjem je treba nadaljevati standardno prehrano za zniževanje ravni holesterola.

### 2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bisatum

#### Ne jemljite zdravila Bisatum:

- če ste alergični na atorvastatin ali podobna zdravila, ki se uporabljajo za zniževanje ravni maščob v krvi, ali na katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če imate ali ste kdaj imeli kakšno bolezen jeter,
- če ste kdaj dobili nenormalne in nepojasnjene izvide krvnih preiskav delovanja jeter,
- če ste ženska v rodni dobi in ne uporabljate zanesljive kontracepcijske zaščite,
- če ste noseči ali skušate zanositi,
- če dojite.

#### Opozorila in previdnostni ukrepi

##### **Pred začetkom jemanja zdravila Bisatum se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom:**

- če jemljete ali ste v zadnjih sedmih dneh jemali zdravilo, imenovano fusidna kislina (zdravilo za zdravljenje bakterijskih okužb) po peroralni poti ali z injekcijo. Kombinacija fusidne kisline in zdravila Bisatum lahko vodi v resne težave z mišicami (rabdomioliza);

- če ste v preteklosti doživeli možgansko kap s krvavitvijo v možganih ali če imate v možganih majhne žepke tekočine, ki so posledica kapi v preteklosti,
- če imate težave z delovanjem ledvic,
- če je vaša žleza ščitnica premalo aktivna (hipotiroidizem),
- če ste kdaj imeli ponavljajoče se ali nepojasnjene bolečine v mišicah ter če imate osebno ali družinsko zgodovino težav z mišicami,
- če ste v preteklosti imeli težave z mišicami med zdravljenjem z drugimi zdravili za zniževanje ravni maščob v krvi (npr. zdravili iz skupine statinov ali fibratov),
- če redno uživate večje količine alkohola,
- če ste kdaj imeli kakšno bolezen jeter,
- če ste starejši od 70 let.

Med zdravljenjem vas bo zdravnik skrbno spremljal, če imate sladkorno bolezen ali povečano tveganje za razvoj sladkorne bolezni. Tveganje za razvoj sladkorne bolezni pri vas obstaja, če imate v krvi visoko raven sladkorja in maščob, ste pretežki in imate visok krvni tlak.

### **Pred začetkom jemanja zdravila Bisatum, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom:**

- če imate hudo dihalno okvaro.

Če kar koli od zgoraj naštetega velja za vas, bo vaš zdravnik opravil preiskave krvi pred zdravljenjem z zdravilom Bisatum in verjetno tudi med zdravljenjem, s katerimi bo ocenil tveganje za pojav neželenih učinkov, povezanih z mišicami. Tveganje za neželene učinke, povezane z mišicami (npr. rabdomiolizo), se poveča, če sočasno jemljete nekatera druga zdravila (glejte »Druga zdravila in zdravilo Bisatum« v poglavju 2).

Svojemu zdravniku ali farmacevtu prav tako povejte, če se vam pojavi stalna oslabeledost mišic. Za diagnozo in zdravljenje bodo morda potrebni dodatne preiskave in zdravila.

### **Druga zdravila in zdravilo Bisatum**

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Nekatera zdravila lahko spremenijo učinek zdravila Bisatum ali pa zdravilo Bisatum vpliva na njihov učinek. Ta vrsta medsebojnega delovanja lahko zmanjša učinkovitost enega ali obeh zdravil. Druga možnost je, da se povečata tveganje za pojav neželenih učinkov ali njihova izrazitost, vključno s pomembno, vendar redko boleznijo s propadanjem mišic, ki se imenuje rabdomioliza (opisana je v poglavju 4):

- **če morate za zdravljenje bakterijskih okužb peroralno jemati fusidno kislino, boste morali začasno prekiniti z jemanjem tega zdravila. Vaš zdravnik vam bo povedal, kdaj je varno ponovno začeti jemati zdravilo Bisatum. Jemanje zdravila Bisatum hkrati s fusidno kislino lahko redko vodi v mišično šibkost, občutljivost ali do bolečin v mišicah (rabdomioliza). Za nadaljnje informacije o rabdomiolizi glejte poglavje 4;**
- zdravila, ki spremenijo delovanje imunskega sistema, npr. ciklosporin,
- drugi antibiotiki (zdravila za zdravljenje bakterijskih okužb) ali zdravila proti glivičnim okužbam, npr. eritromicin, klaritromicin, telitromicin, ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, flukonazol, posakonazol, rifampicin,
- druga zdravila za uravnavanje ravni maščob v krvi, npr. gemfibrozil, drugi fibrati in holestipol,
- nekatera zdravila iz skupine zaviralcev kalcijevih kanalčkov, ki se uporabljajo za zdravljenje angine pektoris ali visokega krvnega tlaka, npr. amlodipin in diltiazem; zdravila, ki uravnavajo srčni ritem, npr. digoksin, verapamil in amiodaron,
- zdravila, ki se uporabljajo pri zdravljenju HIV, npr. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, itn.,
- druga zdravila, za katera je znano, da imajo lahko z atorvastatinom medsebojne učinke, so ezetimib (zdravilo za zniževanje ravni holesterola), varfarin (zdravilo za zmanjševanje strjevanja krvi); peroralni kontraceptivi; stiripentol (antikonvulziv za zdravljenje epilepsije); cimetidin (zdravilo za zdravljenje zgage in razjed na želodcu); fenazon (protibolečinsko zdravilo) in antacidi (zdravila proti prebavnim motnjam, ki vsebujejo aluminij ali magnezij),

- zdravila, ki se dobijo brez recepta: šentjanževka.

### **Zdravilo Bisatum skupaj s hrano, pijačo in alkoholom**

Navodila za jemanje zdravila Bisatum preberite v poglavju 3. Upoštevajte tudi naslednje informacije:

#### *Grenivkin sok*

Na dan ne spijte več kot enega ali dveh majhnih kozarcev grenivkinega soka. Grenivkin sok v velikih količinah namreč lahko spremeni učinek zdravila Bisatum.

#### *Alkohol*

V obdobju jemanja tega zdravila ne pijte večjih količin alkohola. Podrobnosti so v poglavju 2 »Opozorila in previdnostni ukrepi«.

### **Nosečnost in dojenje**

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Če ste noseči ali če skušate zanositi, ne smete jemati zdravila Bisatum.

Ne jemljite zdravila Bisatum, če obstaja možnost, da zanosite (ste plodni), razen če uporabljate učinkovito kontracepcijsko zaščito.

Če dojite, ne smete jemati zdravila Bisatum.

Varnost uporabe zdravila Bisatum v obdobju nosečnosti in dojenja še ni dokazana. Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katero koli zdravilo.

### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

To zdravilo običajno ne vpliva na sposobnost za vožnjo ali upravljanje strojev. Vendar ne vozite, če zdravilo vpliva na vašo sposobnost za vožnjo. Če zdravilo vpliva na vašo sposobnost za uporabo orodij ali strojev, jih ne smete uporabljati.

## **3. Kako jemati zdravilo Bisatum**

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Pred začetkom zdravljenja vam bo zdravnik predpisal prehrano z nizko vsebnostjo holesterola, ki se je morate držati tudi med zdravljenjem z zdravilom Bisatum.

Priporočeni začetni odmerek zdravila Bisatum **za odrasle** je 10 mg enkrat dnevno. Zdravnik vam lahko povečuje odmerek, dokler ne boste dobivali odmerka, ki ga potrebujete. Zdravnik bo odmerek prilagajal v presledku štirih tednov ali več. Največji odmerek zdravila Bisatum je **za odrasle** 80 mg enkrat dnevno.

### **Uporaba pri otrocih in mladostnikih**

Priporočeni začetni odmerek zdravila Bisatum **za otroke, stare 10 let ali več**, je 10 mg enkrat dnevno. Zdravnik lahko odmerek poveča do največjega odmerka 20 mg enkrat dnevno.

Jemanje zdravila Bisatum ni priporočljivo za otroke, mlajše od 10 let.

Tablete zdravila Bisatum morate zaužiti cele in z nekaj vode. Vzamete jih lahko ob katerem koli času, s hrano ali brez nje. Vendar skušajte tableto vzeti vsak dan ob istem času.

*Trajanje zdravljenja z zdravilom Bisatum bo določil zdravnik.*

Če menite, da je učinek zdravila Bisatum premočan ali prešibak, se posvetujte z zdravnikom.

### **Če ste vzeli večji odmerek zdravila Bisatum, kot bi smeli**

Če pomotoma vzamete preveč tablet zdravila Bisatum (več kot vaš običajni dnevni odmerek), se za nasvet obrnite na svojega zdravnika ali najbližjo bolnišnico.

#### **Če ste pozabili vzeti zdravilo Bisatum**

Če pozabite vzeti odmerek, vzemite naslednji odmerek ob predpisanem času. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjo tableto.

#### **Če ste prenehali jemati zdravilo Bisatum**

Če imate dodatna vprašanja o uporabi tega zdravila ali če želite opustiti zdravljenje, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

## **4. Možni neželeni učinki**

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

**Če imate katerega koli izmed naslednjih resnih neželenih učinkov, prenehajte z jemanjem tablet in nemudoma obvestite zdravnika ali pojdite na oddelek za nezgode in nujne primere v najbližji bolnišnici.**

Redki (pojavijo se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- huda alergijska reakcija z oteklostjo obraza, jezika in žrela, ki lahko povzroči hude težave pri dihanju;
- resna bolezen s hudim luščenjem in otekanjem kože, z nastajanjem mehurjev na koži, ustih, očeh in spolovilih ter z vročino. Kožni izpuščaj z rožnato rdečimi pegami, zlasti na dlaneh ali podplatih, kjer lahko tudi nastanejo mehurji;
- če čutite šibkost v mišicah, občutljivost na dotik ali bolečino (rabdomioliza), še posebej, če se poleg tega slabo počutite in imate visoko telesno temperaturo, je razlog lahko nenormalna razgradnja mišic, ki je lahko smrtno nevarna in povzroči težave z ledvicami.

Zelo redki (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- če se pojavijo težave z nepričakovanimi ali nenavadnimi krvavitvami ali podplutbami, lahko to kaže na težave z jetri. Posvetujte se z zdravnikom takoj, ko bo mogoče.

#### **Drugi možni neželeni učinki pri jemanju zdravila Bisatum:**

Pogosti (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- vnetje nosnih poti, bolečina v žrelu, krvavitev iz nosu
- alergijske reakcije
- povišanje ravni sladkorja v krvi (če imate sladkorno bolezen, morate še naprej natančno spremljati, kakšne so ravni sladkorja v vaši krvi), povišanje ravni kreatin-kinaze v krvi
- glavobol
- navzea (slabost s siljenjem na bruhanje), zaprtost, vetrovi, prebavne motnje, driska
- bolečine v sklepih, bolečine v mišicah in hrbtu
- rezultati krvnih preiskav, ki kažejo, da se lahko pojavijo motnje v delovanju jeter

Občasni (pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- anoreksija (izguba apetita), povečanje telesne mase, znižanje ravni sladkorja v krvi (če imate sladkorno bolezen, morate še naprej natančno spremljati, kakšne so ravni sladkorja v vaši krvi)
- nočne more, nespečnost
- omotica, mravljinčenje ali odrevenelost v prstih rok in nog, zmanjšan občutek za bolečino ali dotik, spremenjeno okušanje, izguba spomina
- meglen vid
- zvonjenje v ušesih in/ali glavi

- bruhanje, spahovanje, bolečina v zgornjem in spodnjem delu trebuha, pankreatitis (vnetje trebušne slinavke, ki povzroči bolečine v želodcu)
- hepatitis (vnetje jeter)
- izpuščaj, kožni izpuščaj in srbečica, koprivnica, izpadanje las
- bolečina v vratu, utrujene mišice
- utrujenost, slabo počutje, šibkost, bolečina v prsih, oteklost, zlasti gležnjev (edem), povišana telesna temperatura
- pozitiven rezultat za bele krvničke pri preiskavi urina

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- motnje vida
- nenavadne krvavitve ali podplutbe
- holestaza (porumenelost kože in očesnih beločnic)
- poškodbe tetiv

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- **alergijska reakcija – simptomi lahko vključujejo nenadno zasoplost in bolečino ali stiskanje v prsih, oteklost očesnih vek, obraza, ustnic, ust, jezika ali žrela, težave pri dihanju in kolaps**
- poslabšanje sluha
- ginekomastija (povečanje prsi pri moških in ženskah)

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- stalna oslabeledost mišic

Možni neželeni učinki, o katerih so poročali pri uporabi nekaterih statinov (zdravil iste vrste):

- motnje spolnosti
- depresija
- težave z dihanjem, vključno s trdovratnim kašljem in/ali zasoplostjo ali povišano telesno temperaturo
- sladkorna bolezen. Tveganje za sladkorno bolezen je večje, če imate visoke ravni sladkorjev in maščob v krvi, preveliko telesno maso ali visok krvni tlak. V obdobju, ko boste jemali to zdravilo, vas bo zdravnik spremljal.

### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: [h-farmakovigilanca@jazmp.si](mailto:h-farmakovigilanca@jazmp.si)

spletna stran: [www.jazmp.si](http://www.jazmp.si)

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

## **5. Shranjevanje zdravila Bisatum**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli za oznako »Uporabno do:«. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

## 6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

### Kaj vsebuje zdravilo Bisatum

- Zdravilna učinkovina je atorvastatin.  
Ena 10 mg tableta vsebuje 10 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata).  
Ena 20 mg tableta vsebuje 20 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata).  
Ena 40 mg tableta vsebuje 40 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata).  
Ena 80 mg tableta vsebuje 80 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata).
- Pomožne snovi v jedru tablete so mikrokristalna celuloza, natrijev karbonat, maltoza, premreženi natrijev karmelozat in magnezijev stearat.  
Pomožne snovi v filmski oblogi tablet so hipromeloza (E464), hidroksipropilceluloza, trietilcitrát (E1505), polisorbit 80 in titanov dioksid (E171).

### Izgled zdravila Bisatum in vsebina pakiranja

- *10 mg*: Bisatum filmsko obložene tablete so bele do skoraj bele, ovalne, bikonveksne in gladke filmsko obložene tablete. Dimenzije tablet so približno 9,7 mm x 5,2 mm.  
*20 mg*: Bisatum filmsko obložene tablete so bele do skoraj bele, ovalne, bikonveksne in gladke filmsko obložene tablete. Dimenzije tablet so približno 12,5 mm x 6,6 mm.  
*40 mg*: Bisatum filmsko obložene tablete so bele do skoraj bele, ovalne, bikonveksne in gladke filmsko obložene tablete. Dimenzije tablet so približno 15,6 mm x 8,3 mm.  
*80 mg*: Bisatum filmsko obložene tablete so bele do skoraj bele, ovalne, bikonveksne in gladke filmsko obložene tablete. Dimenzije tablet so približno 18,8 mm x 10,3 mm.
- Zdravilo Bisatum je na voljo v pretisnih omotih iz aluminija in aluminija, ki vsebujejo po 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 50x1, 56, 60, 84, 90, 98, 100 ali 200 tablet in plastenkah iz polietilena visoke gostote (HDPE), ki vsebujejo 50 ali 100 tablet in kot skupno pakiranje, ki vsebuje 100 tablet (2 plastenki po 50 tablet). Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

### Način in režim izdaje zdravila Bisatum

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

*Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom*

Teva Pharma B.V.  
Swensweg 5  
2031 GA Haarlem  
Nizozemska

*Izdelovalci*

Teva Pharma, S.L.U.  
C/C, n. 4, Poligono Industrial Malpica  
50016 Zaragoza  
Španija

TEVA UK Ltd  
Brampton Road, Hampden Park  
Eastbourne, East Sussex, BN22 9AG  
Velika Britanija

Teva Operations Poland Sp. z o.o.  
ul. Mogilska 80  
31-546 Kraków  
Poljska

Merckle GmbH  
Ludwig-Merckle-Straße 3  
89143 Blaubeuren  
Nemčija

Pharmachemie B.V.  
Swensweg 5  
2031 GA Haarlem  
Nizozemska

**Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:**

Avstrija	Atorvastatin ratiopharm 10 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm 20 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm 40 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm 80 mg Filmtabletten
Belgija	Atorvastatine Teva 10 mg filmomhulde tabletten Atorvastatine Teva 20 mg filmomhulde tabletten Atorvastatine Teva 40 mg filmomhulde tabletten Atorvastatine Teva 80 mg filmomhulde tabletten
Bolgarija	Avanor 10 mg Film-coated tablets Avanor 20 mg Film-coated tablets Avanor 40 mg Film-coated tablets Avanor 80 mg Film-coated tablets
Češka	Atorvastatin ratiopharm GmbH 10 mg potahované tablety Atorvastatin ratiopharm GmbH 20 mg potahované tablety Atorvastatin ratiopharm GmbH 40 mg potahované tablety
Danska	Atorvastatin Teva
Estonija	Atorvastatin Teva
Finska	Atorvastatin ratiopharm 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin ratiopharm 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin ratiopharm 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin ratiopharm 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Francija	ATORVASTATINE TEVA Santé 10 mg, comprimé pelliculé ATORVASTATINE TEVA Santé 20 mg, comprimé pelliculé ATORVASTATINE TEVA Santé 40 mg, comprimé pelliculé ATORVASTATINE TEVA Santé 80 mg, comprimé pelliculé
Grčija	TEVASTATIN 10 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία TEVASTATIN 20 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία TEVASTATIN 40 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία TEVASTATIN 80 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Islandija	Atorvastatin ratiopharm 10 mg filmuhúðaðar töflur Atorvastatin ratiopharm 20 mg filmuhúðaðar töflur Atorvastatin ratiopharm 40 mg filmuhúðaðar töflur Atorvastatin ratiopharm 80 mg filmuhúðaðar töflur
Irska	Atorvastatin Teva 10 mg film-coated tablets Atorvastatin Teva 20 mg film-coated tablets Atorvastatin Teva 40 mg film-coated tablets Atorvastatin Teva 80 mg film-coated tablets

Italija	Atorvastatina Teva Italia 10 mg compresse rivestite con film Atorvastatina Teva Italia 20 mg compresse rivestite con film Atorvastatina Teva Italia 40 mg compresse rivestite con film Atorvastatina Teva Italia 80 mg compresse rivestite con film
Litva	Atorvastatin Teva 10 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin Teva 20 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin Teva 40 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin Teva 80 mg plėvele dengtos tabletės
Nizozemska	Atorvastatine 10 mg Teva, filmomhulde tabletten Atorvastatine 20 mg Teva, filmomhulde tabletten Atorvastatine 40 mg Teva, filmomhulde tabletten Atorvastatine 80 mg Teva, filmomhulde tabletten
Norveška	Atorvastatin Teva 10 mg filmdrasjerte tabletter Atorvastatin Teva 20 mg filmdrasjerte tabletter Atorvastatin Teva 40 mg filmdrasjerte tabletter Atorvastatin Teva 80 mg filmdrasjerte tabletter
Poljska	10 mg, 20 mg & 40 mg: Atorvastatinum 123ratio 80 mg: Atorvox
Portugalska	Atorvastatina Teva
Švedska	Atorvastatin Teva 10 mg filmdragerade tabletter Atorvastatin Teva 20 mg filmdragerade tabletter Atorvastatin Teva 40 mg filmdragerade tabletter Atorvastatin Teva 80 mg filmdragerade tabletter
Slovenija	Bisatum 10 mg filmsko obložene tablete Bisatum 20 mg filmsko obložene tablete Bisatum 40 mg filmsko obložene tablete Bisatum 80 mg filmsko obložene tablete
Slovaška	Atorvastatin Teva Pharma 10 mg Atorvastatin Teva Pharma 20 mg Atorvastatin Teva Pharma 40 mg Atorvastatin Teva Pharma 80 mg
Velika Britanija	Atorvastatin 10 mg film-coated tablets Atorvastatin 20 mg film-coated tablets Atorvastatin 40 mg film-coated tablets Atorvastatin 80 mg film-coated tablets

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 07. 11. 2017.**