

Navodilo za uporabo

Tulip 10 mg filmsko obložene tablete
Tulip 20 mg filmsko obložene tablete
Tulip 40 mg filmsko obložene tablete
Tulip 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 Tulip in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Tulip
3. Kako jemati zdravilo Tulip
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Tulip
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Tulip in za kaj ga uporabljamo

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

Zdravilo Tulip se uporablja za znižanje povišane ravni lipidov v krvi, znanih kot holesterol in trigliceridi, kadar prehrana z malo maščob in spremembe v načinu življenja same po sebi niso bile dovolj učinkovite. Če je tveganje za pojav bolezni srca pri vas povečano, se lahko zdravilo Tulip uporablja tudi za zmanjševanje takšnega tveganja, čeprav so ravni holesterola v krvi normalne. Med zdravljenjem je treba nadaljevati s standardno prehrano za zmanjševanje ravni holesterola.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Tulip

Ne jemljite zdravila Tulip,

- če ste alergični na atorvastatin ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- če imate ali ste kdaj imeli bolezen jeter;

- če ste kdaj dobili nenormalne izvide krvnih preiskav za spremljanje delovanja jeter, pa vzrok za to ni pojasnjen;
- če ste ženska v rodni dobi in ne uporabljate zanesljive kontracepcijske zaščite;
- če ste noseči ali skušate zanositi;
- če dojite;
- če uporabljate kombinacijo zdravil glecaprevir/pibrentasvir za zdravljenje hepatitisa C.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Tulip se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- če imate hude težave z dihanjem;
- če jemljete ali ste v zadnjih 7 dneh jemali zdravilo, imenovano fusidna kislina (zdravilo za zdravljenje bakterijskih okužb) po peroralni poti ali z injekcijo. Kombinacija fusidne kisline in zdravila Tulip lahko vodi v resne težave z mišicami (rabdomioliza);
- če ste že kdaj preboleli možgansko kap s krvavitvijo v možgane ali imate od predhodnih možganskih kapi v možganih prisotne žepke s tekočino;
- če imate težave z ledvicami;
- če imate zmanjšano delovanje žleze ščitnice (hipotiroidizem);
- če ste v preteklosti imeli ponavljajoče se ali nepojasnjene bolečine v mišicah ter, če ste imeli vi ali kdo v vaši družini težave z mišicami;
- če ste v preteklosti imeli težave z mišicami pri zdravljenju z drugimi zdravili za zniževanje ravni maščob v krvi (npr. z drugimi statini ali zdravili, imenovanimi fibrati);
- če imate ali ste imeli miastenijo (bolezen s splošno oslabelostjo mišic, v nekaterih primerih vključno z mišicami, ki se uporabljajo pri dihanju) ali očesno miastenijo (bolezen, ki povzroča oslabelost očesnih mišic), saj lahko statini včasih poslabšajo stanje ali povzročijo pojav miastenije (glejte poglavje 4);
- če redno uživate večje količine alkohola;
- če imate ali ste že kdaj imeli bolezen jeter;
- če ste starejši od 70 let.

Če kar koli od zgoraj naštetega velja za vas, bo zdravnik moral opraviti preiskave krvi pred zdravljenjem z zdravilom Tulip in verjetno tudi med njim, da bi preveril, ali morda pri vas obstaja tveganje za pojav neželenih učinkov, povezanih z mišicami. Tveganje za pojav neželenih učinkov, povezanih z mišicami (npr. rabdomiolizo), se poveča, če sočasno jemljete nekatera druga zdravila (glejte poglavje 2. "Druga zdravila in zdravilo Tulip").

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

Če imate sladkorno bolezen ali če pri vas obstaja tveganje za pojav sladkorne bolezni, vas bo zdravnik med jemanjem tega zdravila skrbno spremljal. Tveganje za razvoj sladkorne bolezni je večje, če imate zvišane ravni sladkorja in maščob v krvi, prekomerno telesno maso in visok krvni tlak.

Druga zdravila in zdravilo Tulip

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

Tulip ali pa zdravilo Tulip vpliva na njihov učinek. Takšno medsebojno delovanje lahko zmanjša učinkovitost enega ali obeh zdravil. Lahko pa tudi poveča tveganje za pojav neželenih učinkov ali njihovo izrazitost, vključno s hudim propadanjem mišic, imenovanim rabdomioliza, ki je opisano v poglavju 4:

- zdravila, ki spremenijo delovanje imunskega sistema, npr. ciklosporin;
- nekateri antibiotiki ali zdravila proti glivicam, npr. eritromicin, klaritromicin, telitromicin, ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, flukonazol, posakonazol, rifampicin; fusidna kislina;
- 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 (bolečine v prsnem košu) ali zdravljenje visokega krvnega tlaka, npr. amlodipin, diltiazem; zdravila, ki uravnavajo srčni ritem, npr. digoksin, verapamil, amiodaron;
- zdravila, ki vsebujejo letermovir in pomagajo pri zaščiti pred citomegalovirusom;
- zdravila, ki se uporabljajo proti virusu HIV npr. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, kombinacija tipranavir/ritonavir in druga;
- nekatera zdravila, ki se uporabljajo za zdravljenje hepatitisa C, npr. telaprevir, boceprevir ter kombinacija elbasvir/grazoprevir, ledipasvir/sofosbuvir;
- druga zdravila, za katera je znano, da imajo lahko z atorvastatinom medsebojne učinke, so: ezetimib (za zniževanje holesterola), varfarin (zdravilo za preprečevanje strjevanja krvi), peroralni kontraceptivi, stiripentol (antikonvulziv za zdravljenje epilepsije), cimetidin (zdravilo za zdravljenje zgage in razjed na želodcu), fenazon (zdravilo proti bolečinam), kolhicin (za zdravljenje protina) in antacidi (zdravila za zmanjšanje nastajanja želodčne kisline, ki vsebujejo aluminij ali magnezij);
- zdravila brez recepta: šentjanževka;
- **če morate za zdravljenje bakterijske okužbe peroralno jemati fusidno kislino, boste morali začasno prekiniti z jemanjem tega zdravila. Zdravnik vam bo povedal, kdaj je varno ponovno začeti jemati zdravilo Tulip. Jemanje zdravila Tulip 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.**

Zdravilo Tulip skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

Za navodila, kako jemati zdravilo Tulip, glejte poglavje 3. Prosimo, upoštevajte naslednje:

Grenivkin sok

Na dan ne pijte več kot en ali dva majhna kozarca grenivkinega soka, saj lahko le-ta v velikih količinah spremeni učinek zdravila Tulip.

Alkohol

Med jemanjem tega zdravila se izogibajte pitju večjih količin alkohola. Za podrobnosti glejte poglavje 2 "Opozorila in previdnostni ukrepi".

Nosečnost in dojenje

Ne jemljite zdravila Tulip, če ste noseči ali če skušate zanositi.
Ne jemljite zdravila Tulip, če obstaja možnost, da zanosite, razen če uporabljate učinkovito kontracepcijsko zaščito.

Ne jemljite zdravila Tulip, če dojite.

Varnost uporabe zdravila Tulip med nosečnostjo in dojenjem še ni bila dokazana. Pred jemanjem katerega koli zdravila se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Tulip naj ne bi vplivalo na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji. Vendar pa ne vozite avtomobila, če to zdravilo vpliva na vašo sposobnost vožnje. Ne upravljajte orodij in strojev, če to zdravilo vpliva na vašo sposobnost za te dejavnosti.

Zdravilo Tulip vsebuje natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na tableto, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

Zdravilo Tulip vsebuje laktozo

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Tulip

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

Priporočeni začetni odmerek zdravila Tulip je 10 mg enkrat na dan za odrasle in otroke, stare 10 let ali več. Če je potrebno, lahko zdravnik ta odmerek povečuje, dokler ne boste dobivali odmerka, ki ga potrebujete. Zdravnik bo odmerek prilagajal na 4 tedne ali več. Največji odmerek zdravila Tulip je 80 mg enkrat na dan.

Cele ali razdeljene tablete zdravila Tulip morate vzeti s kozarcem vode, kadar koli čez dan, s hrano ali brez nje. Skušajte jih jemati vsak dan ob istem času.

20 mg, 40 mg in 80 mg filmsko obložene tablete:

Tableto lahko razdelimo na enake odmerke.

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

Trajanje zdravljenja z zdravilom Tulip bo določil zdravnik.

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

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Tulip, kot bi smeli

Če ste pomotoma vzeli preveč tablet (več kot znaša vaš priporočeni dnevni odmerek), se za nasvet obrnite na zdravnika ali najbližjo bolnišnico.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Tulip

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

Če ste prenehali jemati zdravilo Tulip

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila ali želite prenehati z zdravljenjem, 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 se pri vas pojavi kateri od naslednjih resnih neželenih učinkov ali simptomov, prenehajte z jemanjem tablet in takoj obvestite zdravnika ali pojdite v najbližjo bolnišnico na nezgodni oddelek ali oddelek za nujno medicinsko pomoč:

Redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov):

- Huda alergijska reakcija, z znaki, kot so otekllost obraza, jezika in žrela, ki lahko povzroči velike težave pri dihanju.
- Resno stanje s hudim luščenjem in otekanjem kože, mehurjasti izpuščaji po koži, ustih, očeh in spolovilih ter zvišana telesna temperatura. Kožni izpuščaji z rožnato-rdečimi lisami, zlasti na dlaneh ali podplatih, na katerih se lahko pojavijo mehurji.
- Mišična šibkost, občutljivost, bolečina ali pretrganje mišice ali rdeče-rjavo obarvanje urina ter sočasno slabo počutje in zvišana telesna temperatura lahko kažejo na nenormalno propadanje mišic (rabdomiolizo). Nenormalno propadanje mišic se ne ustavi vedno, tudi če prenehate jemati atorvastatin, in je lahko življenjsko nevarno ter vodi do težav z ledvicami.

Zelo redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov):

- Težave z nepričakovanim ali nenavadnim krvavenjem ali podplutbami, utrujenost, izguba apetita, bolečine v želodcu, slabost, porumenelost kože ali oči (zlatenica) lahko kažejo na težave z jetri. Posvetujte se z zdravnikom takoj, ko je mogoče.
- Znaki lupusu podobnega sindroma (vključno z izpuščajem, bolečino v sklepih in vplivom na krvne celice).

Drugi možni neželeni učinki pri jemanju zdravila Tulip:

Pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- vnetje nosnih prehodov, bolečine v žrelu, krvavitev iz nosu
- alergijske reakcije
- zvišana raven sladkorja v krvi (če imate sladkorno bolezen, morate še naprej skrbno kontrolirati raven krvnega sladkorja), povišana raven kreatin-kinaze v krvi
- glavobol

- navzea (slabost s siljenjem na bruhanje), zaprtje, vetrovi, prebavne težave, driska
- bolečine v sklepih, otekanje sklepov, bolečine v mišicah, mišični krči in bolečine v hrbtu
- rezultati krvnih preiskav, ki kažejo na nenormalno delovanje jeter

Občasni neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- anoreksija (izguba apetita), pridobivanje telesne mase, upadanje ravni sladkorja v krvi (če imate sladkorno bolezen, morate še naprej skrbno spremljati raven sladkorja v krvi)
- nočne more, nespečnost
- omotica, otrplost ali mravljinčenje v prstih na rokah in nogah, zmanjšana občutljivost na dotik ali bolečino, spremembe okušanja, izguba spomina
- zamegljen vid
- zvenenje v ušesih (tinitus) in/ali v glavi
- bruhanje, spahovanje, bolečina v zgornjem in spodnjem delu trebuha, pankreatitis (vnetje trebušne slinavke, ki povzroči bolečine v želodcu)
- hepatitis (vnetje jeter)
- izpuščaj, srbenje, koprivnica, izpadanje las
- bolečine v vratu, utrujenost mišic
- utrujenost, slabo počutje, šibkost, bolečina v prsnem košu, otekanje, zlasti gležnjev (edem), zvišana telesna temperatura
- pozitiven izvid preiskave urina za bele krvne celice

Redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov):

- motnje vida
- nepričakovane krvavitve ali podplutbe
- zastoj žolča (rumeno obarvanje kože in očesne beločnice)
- poškodbe tetive (pretrganje tetive)

Zelo redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 000 bolnikov):

- alergijska reakcija – simptomi lahko vključujejo nenadno sopenje in bolečino ali stiskanje v prsnem košu, otekanje vek, obraza, ustnic, ust, jezika in žrela, oteženo dihanje in kolaps
- izguba sluha
- ginekomastija (povečanje prsi pri moških)

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

- stalna oslabeledost mišic
- miastenija gravis (bolezen, ki povzroča splošno mišično oslabeledost, v nekaterih primerih tudi oslabeledost mišic, ki se uporabljajo pri dihanju)
- očesna miastenija (bolezen, ki povzroča oslabeledost očesnih mišic)

Posvetujte se z zdravnikom, če se pri vas pojavi oslabeledost v rokah ali nogah, ki se poslabša po telesni dejavnosti, dvojni vid ali povešene veke, težave pri požiranju ali zasoplost.

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

- motnje spolnosti

- depresija
- težave z dihanjem, vključno z nenehnim kašljanjem in/ali zasoplost ali zvišana telesna temperatura
- sladkorna bolezen: tveganje je večje, če imate visoke ravni sladkorja in maščob v krvi, prekomerno telesno maso in visok krvni tlak. Zdravnik vas bo med zdravljenjem s tem zdravilom 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

spletna stran: www.jazmp.si

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

5. Shranjevanje zdravila Tulip

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli poleg oznake »EXP«. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

HDPE platenke:

Rok trajanja po prvem odprtju platenke: 6 mesecev.

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 Tulip

- Učinkovina je atorvastatin (v obliki kalcijevega atorvastatinata trihidrata).

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 10 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata trihidrata).

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 20 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata trihidrata).

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 40 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata trihidrata).

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 80 mg atorvastatina (v obliki kalcijevega atorvastatinata trihidrata).

Druge sestavine zdravila so: mikrokristalna celuloza, kalcijev karbonat, laktoza (v obliki monohidrata), premreženi natrijev karmelozat, hidroksipropilceluloza, polisorbit 80, magnezijev stearat, hipromeloza, makrogol 6000, titanov dioksid (E 171).

Izgled zdravila Tulip in vsebina pakiranja

Tulip 10 mg filmsko obložene tablete:

bele do skoraj bele, okrogle, bikonveksne tablete, z vtisnjenim napisom »A10« na eni strani in brez napisa na drugi strani.

Tulip 20 mg filmsko obložene tablete:

bele do skoraj bele, okrogle, bikonveksne tablete z vtisnjenim napisom "A20" na eni strani in razdelilno zarezo na drugi strani. Tableta se lahko deli na enaka odmerka.

Tulip 40 mg filmsko obložene tablete:

bele do skoraj bele, okrogle, bikonveksne tablete z vtisnjenim napisom "A40" na eni strani in križno razdelilno zarezo na drugi strani. Tableta se lahko deli na enake odmerke.

Tulip 80 mg filmsko obložene tablete:

bele do skoraj bele, okrogle, bikonveksne tablete z vtisnjenim napisom "A80" na eni strani in križno razdelilno zarezo na drugi strani. Tableta se lahko deli na enake odmerke.

Filmsko obložene tablete so pakirane v aluminij/aluminij pretisne omote ali PVC/PE/PVDC/aluminij pretisne omote in vložene v škatlo ali pakirane v HDPE platenke, zaprte z zaporko s sušilnim sredstvom.

Velikosti pakiranj

Aluminij/aluminij pretisni omoti:

10 mg filmsko obložene tablete: 7, 14, 28, 30, 56, 60, 63, 90, 91, 100

20 mg filmsko obložene tablete: 7, 14, 28, 30, 56, 60, 63, 90, 91, 100

40 mg filmsko obložene tablete: 7, 14, 28, 30, 56, 60, 63, 90, 91, 100

80 mg filmsko obložene tablete: 7, 28, 30, 50, 60, 90, 98, 100

PVC/PE/PVDC/aluminij pretisni omoti:

10 mg filmsko obložene tablete: 7, 14, 28, 30, 56, 60, 63, 90, 100

20 mg filmsko obložene tablete: 7, 14, 28, 30, 56, 60, 63, 90, 100

40 mg filmsko obložene tablete: 7, 14, 28, 30, 56, 60, 63, 90, 100

80 mg filmsko obložene tablete: 30, 50, 60, 90, 100

Platenke:

100, 250 filmsko obložene tablete

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Tulip

Rp - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovenija

Proizvajalci

Lek S.A., 16 Podlipie Street, 95-010 Stryków, Poljska

Lek S.A., Domaniewska 50C, 02-672 Varšava, Poljska

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovenija

Lek farmacevtska družba d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenija

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Nemčija

Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora in Združenem kraljestvu (Severnem Irskem) pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

| | |
|----------|---|
| Avstrija | Atorvastatin Sandoz 10 mg – Filmdabletten |
| | Atorvastatin Sandoz 20 mg – Filmdabletten |
| | Atorvastatin Sandoz 40 mg – Filmdabletten |
| | Atorvastatin Sandoz 80 mg – Filmdabletten |
| Belgija | Atorasat 10 mg filmomhulde tableten |
| | Atorasat 20 mg filmomhulde tableten |
| | Atorasat 40 mg filmomhulde tableten |
| | Atorasat 80 mg filmomhulde tableten |
| Češka | Tulip Neo (10mg and 20mg) |
| | Tulip (40 mg) |
| Nemčija | Atorvastatin HEXAL 80 mg Filmdabletten |
| Danska | Atorvastatin "Sandoz" |
| Estonija | Tulip 10mg |
| | Tulip 20mg |
| | Tulip 40mg |
| | Tulip 80mg |
| Španija | Atorvastatina Placasod 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG |
| | Atorvastatina Placasod 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG |
| | Atorvastatina Placasod 40 mg comprimidos recubiertos con película EFG |
| | Atorvastatina Placasod 80 mg comprimidos recubiertos con película EFG |
| Finska | Atorvastatin Sandoz 10 mg kalvopäällysteinen tabletti |
| | Atorvastatin Sandoz 20 mg kalvopäällysteinen tabletti |
| | Atorvastatin Sandoz 40 mg kalvopäällysteinen tabletti |
| | Atorvastatin Sandoz 80 mg kalvopäällysteinen tabletti |

| | |
|-------------------------------------|--|
| Francija | ATORVASTATINE SANDOZ 80 mg, comprimé pelliculé |
| Združeno kraljestvo (Severna Irska) | Atorvastatin 10 mg Film-coated Tablets Atorvastatin 20 mg Film-coated Tablets Atorvastatin 40 mg Film-coated Tablets Atorvastatin 80 mg Film-coated Tablets |
| Grčija | ROTACOR ROTACOR 20 MG ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΑ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΑ ROTACOR |
| Irska | Atorvas 10 mg Film-coated tablets Atorvas 20 mg Film-Coated Tablets Atorvas 40 mg Film-Coated Tablets Atorvas 80 mg Film-Coated Tablets |
| Italija | ATORVASTATINA SANDOZ GMBH ATORVASTATINA SANDOZ GMBH ATORVASTATINA SANDOZ GMBH ATORVASTATINA SANDOZ GMBH |
| Latvija | Tulip 10 mg apvalkotās tabletes Tulip 20 mg apvalkotās tabletes |
| Norveška | Atorvastatin Sandoz 80 mg tabletter, filmdrasjerte |
| Poljska | Tulip 10 mg Tulip 20 mg Tulip 40 mg Tulip 80 mg |
| Portugalska | Atorvastatina Sandoz 10 mg Atorvastatina Sandoz 20 mg Atorvastatina Sandoz 40 mg Atorvastatina Sandoz 80 mg |
| Romunija | Tulip 10 mg comprimate filmate Tulip 20 mg comprimate filmate Tulip 40 mg comprimate filmate |
| Švedska | Atorbir |
| Slovenija | Tulip 10 mg filmsko obložene tablete Tulip 20 mg filmsko obložene tablete Tulip 40 mg filmsko obložene tablete Tulip 80 mg filmsko obložene tablete |
| Slovaška | Tulip 10 mg filmom obalené tablety Tulip 20 mg filmom obalené tablety Tulip 40 mg filmom obalené tablety TULIP 80 mg filmom obalené tablety |

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 8.3.2024.