

Prospect: Informații pentru utilizator

**Atorvastatina Krka 10 mg comprimate filmate
Atorvastatina Krka 20 mg comprimate filmate
Atorvastatina Krka 40 mg comprimate filmate**

atorvastatină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Atorvastatina Krka și pentru ce se utilizează
2. Înainte să luați Atorvastatina Krka
3. Cum să luați Atorvastatina Krka
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Atorvastatina Krka
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Atorvastatina Krka și pentru ce se utilizează

Atorvastatina Krka aparține unui grup de medicamente cunoscute sub denumirea de statine; acestea sunt medicamente care reglează valoarea lipidelor (grăsimilor) din sânge.

Atorvastatina Krka este folosit pentru scăderea concentrației grăsimilor din sânge, cum sunt colesterolul și trigliceridele, atunci când numai regimul alimentar sărac în grăsimi și schimbarea modului de viață nu au fost suficiente. Dacă aveți un risc crescut pentru bolile de inimă, Atorvastatina Krka poate fi folosit pentru a reduce acest risc, chiar dacă nivelul colesterolului este normal. În timpul tratamentului, trebuie să mențineți un regim alimentar standard de scădere a colesterolului.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Atorvastatina Krka

Nu utilizați Atorvastatina Krka

- dacă sunteți alergic la atorvastatină sau la alte medicamente similare folosite pentru scăderea nivelului lipidelor din sânge sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).
- dacă aveți sau ați avut boli care afectează ficatul.
- dacă ați avut rezultate anormale, inexplicabile la analizele de sânge pentru funcția ficatului.
- dacă sunteți femeie care poate avea copii și nu folosiți o metodă adecvată de contracepție.
- dacă sunteți gravidă sau încercați acest lucru.

- dacă alăptați.
- dacă utilizați combinația de glecaprevir/pibrenasvir în tratamentul hepatitei C.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Atorvastatina Krka, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În următoarele situații este posibil ca Atorvastatina Krka să nu fie potrivit pentru dumneavoastră:

- dacă luați sau ați luat în ultimele 7 zile un medicament numit acid fusidic (utilizat pentru infecții bacteriene) pe cale orală sau injectabilă. Combinația dintre acidul fusidic și Atorvastatina Krka poate duce la probleme musculare grave (rabdomioliză)
- dacă aveți insuficiență respiratorie severă
- dacă ați avut un accident vascular cerebral cu hemoragie la nivelul creierului sau aveți pungi de lichid la nivelul creierului, de la accidente vasculare cerebrale anterioare
- dacă aveți probleme cu rinichii
- dacă aveți o glandă tiroidă mai puțin activă (hipotiroidism)
- dacă ați avut dureri musculare repetate sau inexplicabile, sau dacă dumneavoastră sau familia dumneavoastră ați avut probleme musculare
- dacă ați avut cândva probleme musculare în timpul tratamentului cu alte medicamente similare folosite pentru reducerea grasimilor (de exemplu alte statine sau fibrați)
- în cazul în care consumați în mod regulat cantități mari de alcool
- dacă ați avut o boală a ficatului
- dacă aveți vârsta peste 70 de ani.
- dacă aveți sau ați avut miastenie (o boală care produce slăbiciune musculară generală, inclusiv, în unele cazuri, la nivelul mușchilor implicați în respirație) sau miastenie oculară (o boală care produce slăbiciune la nivelul mușchilor oculari), întrucât statinele pot uneori să agraveze boala sau să ducă la apariția miasteniei (vezi punctul 4).

Dacă oricare dintre aceste situații se aplică în cazul dumneavoastră, înainte de începerea tratamentului și în timpul acestuia, este posibil ca medicul dumneavoastră să vă prescrie analize ale sângelui, pentru a evita reacțiile adverse legate de mușchi. Se știe că riscul de apariție al reacțiilor adverse musculare (de exemplu rabdomioliza) crește, atunci când unele medicamente sunt luate în același timp (vezi pct. 2 "Atorvastatina Krka împreună cu alte medicamente").

De asemenea, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți o slăbiciune musculară permanentă. Pot fi necesare analize de sânge suplimentare și utilizarea altor medicamente pentru a trata această slăbiciune.

În timp ce luați acest medicament, medicul dumneavoastră vă va monitoriza cu atenție dacă aveți diabet zaharat sau aveți riscul de a dezvolta diabet zaharat. Sunteți susceptibil la riscul de a dezvolta diabet zaharat dacă aveți un nivel ridicat de zaharuri și grăsimi în sânge, sunteți supraponderal și aveți tensiune arterială crescută.

Atorvastatina Krka împreună cu alte medicamente

Unele medicamente pot influența efectele Atorvastatina Krka sau efectele acestor medicamente pot fi influențate de Atorvastatina Krka. Acest tip de interacțiune poate face ca unul sau ambele medicamente să fie mai puțin eficiente. Alternativ, poate să crească riscul sau gravitatea reacțiilor adverse, inclusiv o situație de pierdere musculară importantă, cunoscută sub denumirea de rabdomioliză, descrisă la pct. 4:

- Medicamente utilizate pentru reducerea activității sistemului vostru imunitar, de exemplu ciclosporina;
- Unele medicamente antibiotice sau antifungice, de exemplu eritromicină, claritromicină, telitromicină, itraconazol, ketoconazol, voriconazol, fluconazol, posaconazol, rifampicină, acid fusidic;
- Alte medicamente folosite pentru reglarea nivelului lipidelor, de exemplu: gemfibrozilul, alți fibrați, colestipol;
- Unele medicamente care blochează canalele de calciu, folosite pentru tratarea anginei sau tensiunii arteriale crescute, de exemplu amlodipină, diltiazem;

- Medicamente pentru reglarea ritmului cardiac, de exemplu digoxină, verapamil, amiodaronă;
- Letermovir, un medicament care contribuie la prevenția îmbolnăvirii cu citomegalovirus;
- Medicamente folosite în tratarea HIV, de exemplu ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, asocierea tipranavir/ritonavir, etc.;
- Unele medicamente utilizate în tratamentul hepatitei C, de exemplu, telaprevir, boceprevir și combinația elbasvir/grazoprevir, ledipasvir/sofosbuvir;
- Alte medicamente despre care se știe că interacționează cu Atorvastatina Krka, cum sunt ezetimib (utilizat pentru scăderea colesterolului), warfarină (care reduce coagularea sângelui), contraceptive orale, stiripentol (un anticonvulsivant utilizat în epilepsie), cimetidină (utilizată pentru arsuri în capul pieptului și ulcer peptic), fenazonă (calmant), colchicină (utilizată în tratamentul gutei) și antiacide (medicamente pentru indigestie care conțin aluminiu și magneziu);
- Medicamente eliberate fără prescripție medicală: sunătoare;
- Dacă trebuie să luați acid fusidic pe cale orală pentru a trata o infecție bacteriană, va trebui să încetați temporar administrarea acestui medicament. Medicul dumneavoastră vă va transmite când este sigur să reluați tratamentul cu Atorvastatina Krka. Administrarea de Atorvastatina Krka împreună cu acidul fusidic poate conduce, în cazuri rare, la slăbiciune, sensibilitate sau durere musculară (rabdmioliză). Consultați informațiile suplimentare privind rabdmioliza la pct. 4.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Atorvastatina Krka împreună cu alimente, băuturi și alcool

Vezi pct.3 pentru instrucțiuni despre cum să utilizați Atorvastatina Krka. Vă rugăm să rețineți următoarele:

Sucul de grepfrut

Nu consumați mai mult de unul sau două pahare mici de suc de grepfrut pe zi, deoarece cantitățile mari de suc de grepfrut pot modifica efectele Atorvastatina Krka.

Alcoolul etilic

Evitați consumul excesiv de alcool etilic în timpul tratamentului cu Atorvastatina Krka. Vezi pct. 2 "Atenționări și precauții" pentru detalii.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu luați Atorvastatina Krka dacă sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă.

Nu luați Atorvastatina Krka dacă sunteți la vârsta fertilă, decât dacă folosiți metode de contracepție adecvate.

Nu luați Atorvastatina Krka în perioada de alăptare.

Siguranța Atorvastatina Krka în perioada sarcinii și perioadei de alăptare nu a fost încă dovedită.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În mod normal acest medicament nu influențează capacitatea de a conduce sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, nu conduceți dacă vă este afectată abilitatea de a conduce. Nu folosiți unelte sau utilaje dacă abilitatea de a le utiliza vă este afectată de medicament.

Atorvastatina Krka conține lactoză și sodiu

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol de sodiu (23 mg) pe doză, adică poate fi considerat "fără sodiu".

3. Cum să luați Atorvastatina Krka

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur

Înainte de începerea tratamentului, medicul dumneavoastră vă va recomanda o dietă săracă în colesterol, dietă pe care trebuie să o mențineți și în timpul tratamentului cu Atorvastatina Krka.

Doza uzuală inițială de Atorvastatina Krka este de 10 mg o dată pe zi, la adulți și copii cu vârsta de 10 ani sau mai mult. Dacă este necesar, medicul dumneavoastră poate decide să crească această doză, până când luați cantitatea de care aveți nevoie. Doza poate fi adaptată la interval de 4 săptămâni sau mai mult, în funcție de recomandarea medicului. Doza maximă este de 80 mg Atorvastatina Krka o dată pe zi pentru adulți și de 20 mg o dată pe zi, pentru copii.

Comprimatele de Atorvastatina Krka trebuie înghițite întregi, cu un pahar de apă, și se pot lua la orice oră din zi, cu sau fără alimente. Cu toate acestea, încercați să luați comprimatul la aceeași oră, în fiecare zi.

Durata tratamentului cu Atorvastatina Krka este stabilită de medicul dumneavoastră.

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră, dacă sunteți de părere ca efectul Atorvastatina Krka este prea puternic sau prea slab.

Dacă luați mai mult Atorvastatina Krka decât trebuie

Dacă luați din greșeală mai multe comprimate de Atorvastatina Krka decât trebuie (mai mult decât doza dumneavoastră zilnică obișnuită), adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau celui mai apropiat spital pentru sfaturi.

Dacă uitați să luați Atorvastatina Krka

Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, cu excepția cazului în care este momentul pentru următoarea doză.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, sau doriți să încetați tratamentul, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă manifestați oricare din următoarele reacții adverse sau simptome, încetați să luați comprimatele și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau la serviciul de urgență a celui mai apropiat spital:

Rare (pot afecta până la 1 din 1 000 persoane)

- Reacții alergice grave care determină umflarea feței, a limbii și a gâtului și pot cauza greutate în respirație.
- Boli grave cu descumarea severă și umflături ale pielii, apariția de vezicule la nivelul pielii, gurii, ochilor și organelor genitale, febră. Erupții pe piele cu pete roz-roșii, în special la nivelul palmelor sau tălpilor, care pot evolua cu formarea de vezicule.

- Slăbiciune musculară, sensibilitate, dureri sau modificări de culoare în roșu-marooniu ale urinei, în special dacă în același timp vă simțiți rău sau aveți febră, acestea pot fi cauzate de o distrugere anormală a mușchilor (rabdmioliză). Distrugerea musculară anormală nu dispare întotdeauna, uneori nici după întreruperea tratamentului cu atorvastatină și vă poate pune viața în pericol, respectiv poate determina probleme ale rinichilor.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10 000 persoane)

- Dacă aveți probleme cu sângerări neașteptate sau vânătăi neobișnuite, acestea pot fi sugestive pentru o afectare a ficatului. În această situație trebuie să consultați medicul cât mai curând posibil.
- sindrom asemănător lupusului eritematos (inclusiv erupție trecătoare pe piele, tulburări la nivelul articulațiilor și efecte asupra celulelor din sânge).

Alte reacții adverse posibile la Atorvastatina Krka

Reacțiile adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane) includ:

- inflamare a căilor nazale, durere în gât, sângerare la nivelul nasului
- reacții alergice
- creșterea concentrației zahărului în sânge (dacă aveți diabet zaharat, trebuie urmărit continuu nivelul zahărului în sânge), creșterea creatinazei în sânge
- durere de cap
- greață, constipație, balonare, indigestie, diaree
- durere articulară, musculară sau de spate
- rezultatele analizelor din sânge arată funcționarea anormală a ficatului.

Reacțiile adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane) includ:

- pierdere a poftei de mâncare (anorexie), creștere în greutate, scădere a concentrației zahărului în sânge (dacă aveți diabet zaharat, trebuie urmărit continuu nivelul zahărului în sânge)
- coșmaruri, insomnie
- amețeli, senzație de amorțeală sau furnicături în degetele de la mâini și picioare, reducere a sensibilității la durere și atingere, modificări ale gustului, pierderi de memorie
- vedere încețoșată
- zgomote în urechi și/sau cap
- vărsături, eructații, durere în abdomenul superior și inferior, pancreatită (inflamația pancreasului sugerând durere de stomac)
- hepatită (inflamația ficatului)
- erupții trecătoare pe piele și mâncărime, urticarie, căderea părului
- durere în gât, oboseală musculară
- oboseală, stare de rău, slăbiciune, dureri în piept, umflarea în special a gleznelor (edem), febră
- prezența celulelor albe din sânge în urină.

Reacțiile adverse rare (pot afecta până la 1 din 1 000 persoane) includ:

- tulburări de vedere
- sângerări neașteptate sau vânătăi
- coleastă (colorarea în galben a pielii și albului ochilor)
- leziuni ale tendoanelor.

Reacțiile adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10 000 persoane) includ:

- o reacție alergică – simptomele pot include respirație șuierătoare apărută brusc și dureri în piept sau senzație de constricție, umflarea pleoapelor, feței, buzelor, limbii sau gâtului, dificultăți de respirație, colaps
- pierderea auzului
- ginecomastie (mărirea sânilor la bărbați și femei).

Reacții adverse cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- slăbiciune persistentă a mușchilor.
 - miastenia gravis (o boală care produce slăbiciune musculară generală, inclusiv, în unele cazuri, la nivelul mușchilor implicați în respirație).
 - miastenie oculară (o boală care produce slăbiciune la nivelul mușchilor oculari).
- Discutați cu medicul dacă aveți slăbiciune la nivelul brațelor sau picioarelor care se agravează după perioade de activitate, vedere dublă sau cădere a pleoapelor, dificultăți la înghițire sau dificultăți la respirație.

Reacții adverse posibile, raportate pentru unele statine (medicamente de același tip):

- dificultăți sexuale
- depresie
- probleme respiratorii, inclusiv tuse persistentă și/sau scurtarea respirațiilor sau febră
- diabet zaharat. Riscul de apariție este crescut dacă aveți un nivel ridicat de zaharuri și grăsimi în sânge, sunteți supraponderal și aveți hipertensiune arterială. Medicul dumneavoastră vă va monitoriza în perioada tratamentului cu acest medicament.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la:

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Atorvastatina Krka

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de temperatură pentru păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Atorvastatina Krka

- Substanța activă este atorvastatină.

Atorvastatina Krka 10 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține atorvastatină 10 mg, sub formă de atorvastatină calcică.

Atorvastatina Krka 20 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține atorvastatină 20 mg, sub formă de atorvastatină calcică.

Atorvastatina Krka 40 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține atorvastatină 40 mg, sub formă de atorvastatină calcică.

- Celelalte componente (excipienți) sunt: hidroxid de sodiu, laurilsulfat de sodiu, hidroxipropilceluloză, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, croscarmeloză sodică,

crospovidonă și stearat de magneziu în nucleul comprimatului și alcool polivinilic, dioxid de titan (E171), macrogol 3000 și talc în filmul comprimatului. Vezi pct. 2 “*Atorvastatina Krka conține lactoză și sodiu*”.

Cum arată Atorvastatina Krka și conținutul ambalajului

Atorvastatina Krka 10 mg: comprimate filmate de culoare albă, rotunde, ușor convexe, cu margini teșite, cu diametrul de 6 mm.

Atorvastatina Krka 20 mg: comprimate filmate de culoare albă, rotunde, ușor convexe, cu margini teșite, cu diametrul de 8 mm.

Atorvastatina Krka 40 mg: comprimate filmate de culoare albă, rotunde, ușor convexe, cu margini teșite, cu diametrul de 10 mm.

Sunt disponibile cutii cu blistere a 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98 și 100 comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European și în Marea Britanie (Irlanda de Nord) sub următoarele denumiri comerciale:

Numele Statului Membru	Denumirea comercială a medicamentului
Marea Britanie (Irlanda de Nord)	Atorvastatin
Polonia, Republica Slovacia, Slovenia, Ungaria	Atorvastatin Krka
România	Atorvastatina Krka
Estonia, Letonia, Lituania, Malta	Atorvastatin TAD

Acest prospect a fost revizuit în octombrie 2023.