

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Atorvastatin Sandoz 10 mg filmomhulde tabletten

Atorvastatin Sandoz 20 mg filmomhulde tabletten

Atorvastatin Sandoz 40 mg filmomhulde tabletten

atorvastatine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Atorvastatin Sandoz en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Atorvastatin Sandoz en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?

Atorvastatin Sandoz behoort tot een groep geneesmiddelen die statines worden genoemd. Dat zijn geneesmiddelen die de concentratie van vetten in het bloed regelen.

Atorvastatin Sandoz wordt gebruikt om de vetten cholesterol en triglyceriden in het bloed te verlagen, als een vetarm dieet en veranderingen van de levenswijze alleen geen resultaat opleveren. Als u een verhoogd risico op hartlijden vertoont, kan Atorvastatin Sandoz ook worden gebruikt om dat risico te verlagen, ook als uw cholesterolspiegels normaal zijn. U moet een standaard cholesterolverlagend dieet blijven volgen tijdens de behandeling.

2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch aan Atorvastatin Sandoz of voor één van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u een leverziekte heeft of ooit een leverziekte heeft gehad
- Als u ooit onverklaarde abnormale leverfunctietests heeft vertoond bij bloedonderzoek
- Als u een vrouw bent die kinderen kan krijgen en u gebruikt geen betrouwbaar voorbehoedsmiddel
- Als u zwanger bent of zwanger wilt worden
- Als u borstvoeding geeft
- Als u de combinatie van glecaprevir/pibrentasvir bij de behandeling van hepatitis C gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel inneemt.

- als u aan ernstige ademhalingsinsufficiëntie lijdt.
- als u in de afgelopen 7 dagen een geneesmiddel heeft gebruikt dat fusidinezuur wordt genoemd (een geneesmiddel voor bacteriële infecties) of als u dat momenteel gebruikt, via de mond of via een injectie. De combinatie van fusidinezuur en Atorvastatin Sandoz kan tot ernstige

- spierproblemen leiden (rhabdomyolyse).
- als u vroeger een beroerte heeft gehad met bloeding in de hersenen of als u zakjes met vocht in de hersenen heeft als gevolg van een vroegere beroerte
 - als u nierproblemen heeft
 - als uw schildklier te zwak werkt (hypothyroïdie)
 - als u herhaalde of onverklaarde spierpijn of een persoonlijke of familiale voorgeschiedenis van spierproblemen heeft
 - als u ernstige spierproblemen heeft vertoond tijdens behandeling met andere vetverlagende geneesmiddelen (bv. andere ‘statines’ of ‘fibraten’)
 - als u myasthenie (een ziekte waarbij algemene spierzwakte optreedt, in sommige gevallen ook in spieren die worden gebruikt bij de ademhaling) of oculaire myasthenie (een ziekte die oogspierzwakte veroorzaakt) heeft of heeft gehad, aangezien statines de aandoening soms kunnen verergeren of kunnen leiden tot het optreden van myasthenie (zie rubriek 4).
 - als u regelmatig een grote hoeveelheid alcohol drinkt
 - als u een geschiedenis van leverziekte heeft
 - als u ouder bent dan 70 jaar.

Als één van deze punten op u van toepassing is, moet uw arts een bloedonderzoek uitvoeren vóór en mogelijks tijdens uw behandeling met Atorvastatin Sandoz om uw risico op bijwerkingen op de spieren te voorspellen. Het is bekend dat het risico op bijwerkingen op de spieren, bv. rhabdomyolyse, stijgt als bepaalde geneesmiddelen tegelijkertijd worden ingenomen (zie rubriek 2 “Neemt u nog andere geneesmiddelen in?”).

Vertel het ook aan uw arts of apotheker als u constant last heeft van spierzwakte. Er kunnen aanvullende tests en geneesmiddelen nodig zijn om dit aan te tonen en te behandelen.

Terwijl u dit geneesmiddel krijgt, zal uw arts u van dichtbij opvolgen als u suikerziekte heeft of als u kans heeft om suikerziekte te krijgen. U heeft kans om suikerziekte te ontwikkelen als u een hoog suiker- en vetgehalte in uw bloed heeft, als u te veel weegt en als u een hoge bloeddruk heeft.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Atorvastatin Sandoz nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Er zijn geneesmiddelen die een effect kunnen hebben op Atorvastatin Sandoz of waarvan het effect kan worden veranderd door Atorvastatin Sandoz. Een dergelijke interactie zou tot gevolg kunnen hebben dat één of beide geneesmiddelen minder doeltreffend zijn. Anderzijds kan die interactie het risico op of de ernst van de bijwerkingen verhogen, zoals van de ingrijpende spieraandoening rhabdomyolyse, beschreven in rubriek 4:

- Geneesmiddelen die de werking van uw immuunsysteem veranderen, zoals ciclosporine.
- Bepaalde antibiotica of geneesmiddelen tegen schimmels, bv. erytromycine, claritromycine, telitromycine, ketoconazol, itraconazol, voriconazol, fluconazol, posaconazol, rifampicine, fusidinezuur
- Andere geneesmiddelen die de vetspiegels regelen, bv. gemfibrozil, andere fibraten, colestipol.
- Bepaalde geneesmiddelen die de calciumkanalen blokkeren en die gebruikt worden bij angina of hoge bloeddruk, zoals amlodipine, diltiazem; geneesmiddelen om uw hartritme te regelen, zoals digoxine, verapamil, amiodaron.
- Letermovir, een medicijn dat helpt te voorkomen dat u ziek wordt door het cytomegalovirus.
- Geneesmiddelen die worden gebruikt bij de behandeling van hiv, bv. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, de combinatie tipranavir/ritonavir enz.
- bepaalde geneesmiddelen die worden gebruikt bij de behandeling van hepatitis C, bijv. telaprevir, boceprevir en de combinatie van elbasvir/grazoprevir, ledipasvir/sofosbuvir
- Andere geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze in wisselwerking treden met Atorvastatin Sandoz, waaronder ezetimibe (dat de cholesterol verlaagt), warfarine (dat de bloedstolling vermindert), orale anticonceptiva, stiripentol (een geneesmiddel tegen convulsies bij epilepsie),

cimetidine (wordt gebruikt bij zuurbranden en maagzweren), fenazon (een pijnstiller), colchicine (gebruikt bij de behandeling van jicht) en antacida (producten tegen indigestie die aluminium of magnesium bevatten).

- Geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen: Sint-janskruid.
- Daptomycine (een geneesmiddel voor de behandeling van infecties van de huid en weefsels onder de huid, en van bacteriën in het bloed).
- **Als u via de mond fusidinezuur moet innemen voor de behandeling van een bacteriële infectie, zult u tijdelijk moeten stoppen met het gebruik van dit geneesmiddel. Uw arts zal u vertellen wanneer u weer veilig kunt beginnen met het innemen van Atorvastatin Sandoz. Het innemen van Atorvastatin Sandoz samen met fusidinezuur kan in zeldzame gevallen leiden tot zwakte, gevoeligheid of pijn in de spieren (rabdomyolyse). Zie voor meer informatie over rabdomyolyse rubriek 4.**

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Zie rubriek 3 voor instructies over hoe u Atorvastatin Sandoz moet innemen. Let hierbij op het volgende:

Pompelmoessap

Drink niet meer dan één of twee kleine glaasjes pompelmoessap per dag, omdat grote hoeveelheden pompelmoessap de effecten van Atorvastatin Sandoz kunnen veranderen.

Alcohol

Drink niet te veel alcohol tijdens inname van dit geneesmiddel. Zie rubriek 2 “Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?” voor details.

Zwangerschap en borstvoeding

Neem Atorvastatin Sandoz niet in als u zwanger bent of zwanger probeert te worden.

Neem Atorvastatin Sandoz niet in als u zwanger kunt worden, tenzij u een betrouwbaar voorbehoedmiddel gebruikt.

Neem Atorvastatin Sandoz niet in als u borstvoeding geeft.

De veiligheid van Atorvastatin Sandoz tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding werd nog niet bewezen. Vraag advies aan uw arts of apotheker voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Normaliter heeft dit geneesmiddel geen invloed op uw rijvaardigheid of vermogen om machines te bedienen. U mag echter niet rijden als dit geneesmiddel invloed heeft op uw rijvaardigheid.

Gebruik geen gereedschap of machines als uw vermogen om ze te gebruiken door dit geneesmiddel wordt beïnvloed.

Atorvastatin Sandoz bevat lactose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Atorvastatin Sandoz bevat natrium.

Atorvastatin Sandoz bevat natrium. Het bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per filmomhulde tablet, dat wil zeggen dat het in wezen “natriumvrij” is.

3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?

Voor de start van de behandeling zal uw arts u op een cholesterolarm dieet zetten. Dat moet u blijven volgen tijdens de behandeling met Atorvastatin Sandoz.

De gebruikelijke startdosering van Atorvastatin Sandoz is 10 mg eenmaal per dag bij volwassenen en kinderen van 10 jaar of ouder. Die dosering kan indien nodig door de arts worden verhoogd tot u de

hoeveelheid inneemt die u nodig heeft. Uw arts zal de dosering aanpassen met intervallen van 4 weken of langer. De maximumdosering van Atorvastatin Sandoz is 80 mg eenmaal per dag.

Atorvastatin Sandoz tabletten of tabletdelen moeten worden ingeslikt met een glas water en mogen op elk uur van de dag worden ingenomen, met of zonder voedsel. Probeer evenwel de tablet elke dag op hetzelfde uur in te nemen.

20 mg filmomhulde tabletten:

De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

40 mg filmomhulde tabletten:

De tablet kan in vier gelijke doses worden gedeeld.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De duur van de behandeling met Atorvastatin Sandoz wordt bepaald door uw arts.

Raadpleeg uw arts als u denkt dat het effect van Atorvastatin Sandoz te sterk of te zwak is.

Heeft u te veel van dit geneesmiddel ingenomen?

Als u per ongeluk te veel tabletten van Atorvastatin Sandoz inneemt (meer dan uw gebruikelijke dagdosering), moet u contact opnemen met uw arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis voor advies. Wanneer u teveel van Atorvastatin Sandoz heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit geneesmiddel in te nemen?

Als u een dosis vergeet in te nemen, neemt u uw volgende geplande dosis in op het juiste uur. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit geneesmiddel

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel of wilt u uw behandeling stopzetten? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Als u een van de volgende ernstige bijwerkingen of symptomen krijgt, moet u de inname van uw tabletten stopzetten en onmiddellijk uw arts inlichten of naar de spoedgevallendienst van het dichtstbijzijnde ziekenhuis gaan.

Zelden: kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen:

- Ernstige allergische reactie die een zwelling van het gezicht, de tong en de keel veroorzaakt, wat sterke ademhalingsmoeilijkheden kan veroorzaken.
- Ernstige ziekte met ernstige vervelling en zwelling van de huid, blaarvorming van de huid, de mond, de ogen, de geslachtsdelen en koorts. Huiduitslag met rozerode vlekken, vooral op de handpalmen of de voetzolen, die blaren kunnen vormen.
- Spierzwakte, -gevoeligheid, -pijn of -scheur of rood-bruine verkleuring van de urine en vooral als u zich terzelfder tijd onwel voelt of een hoge temperatuur heeft: dat kan veroorzaakt worden door een

abnormale afbraak van spieren (rabdomyolyse). De abnormale spieraafbraak verdwijnt niet altijd, zelfs niet na het stopzetten van atorvastatine; dit kan levensbedreigend zijn en tot nierproblemen leiden.

Zeer zelden: kunnen optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen:

- Als u problemen krijgt zoals onverwachte of ongewone bloeding of blauwe plekken, vermoeidheid, verlies van eetlust, maagpijn, misselijkheid, gele verkleuring van uw huid of ogen (geelzucht), zou dat kunnen wijzen op een leverprobleem. U moet zo snel mogelijk een arts raadplegen.
- lupusachtig syndroom (met inbegrip van huiduitslag, gewrichtsaandoeningen en effecten op de bloedcellen)

Andere mogelijke bijwerkingen van Atorvastatin Sandoz:

Vaak (kunnen optreden bij tot 1 op de 10 mensen):

- Ontsteking van de neusholtes, keelpijn, neusbloeding
- Allergische reacties
- Stijging van het bloedsuikergehalte (als u suikerziekte heeft, moet u zorgvuldig uw bloedglucosewaarden volgen), stijging van creatinekinase in het bloed
- Hoofdpijn
- Misselijkheid, constipatie, wind, indigestie, diarree
- Gewrichtspijn, zwelling van gewrichten, spierpijn, spierspasmen en rugpijn
- Resultaten van bloedonderzoeken die erop wijzen dat uw leverfunctie abnormaal kan worden

Soms (kunnen optreden bij tot 1 op de 100 mensen):

- Anorexie (verlies van eetlust), gewichtstoename, daling van het bloedsuikergehalte (als u suikerziekte heeft, moet u uw bloedsuikerwaarden verder zorgvuldig volgen)
- Nachmerries, slapeloosheid
- Duizeligheid, verdoofd gevoel of tintelingen in de vingers en de tenen, verminderde gewaarwording van pijn of aanraken, verandering van de smaakzin, geheugenverlies
- Wazig zicht
- Suizen in de oren en/of het hoofd
- Braken, oprispingen, boven- en onderbuikpijn, pancreatitis (ontsteking van de alvleesklier, leidende tot maagpijn)
- Hepatitis (ontsteking van de lever)
- Uitslag, huiduitslag en jeuk, netelroos, haaruitval
- Nekpijn, vermoeide spieren
- Vermoeidheid, zich onwel voelen, zwakte, pijn in de borstkas, zwelling vooral van de enkels (oedeem), verhoogde temperatuur
- Urinetests die positief zijn voor witte bloedcellen

Zelden (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen):

- Gezichtsstoornis
- Onverwachte bloeding of blauwe plekken
- Cholestase (geel worden van de huid en het wit van de ogen)
- Peesletsel
- Uitslag die voor kan komen op de huid of zweren in de mond (lichenoïde geneesmiddelreactie)
- Paarse plekken op de huid; deze kunnen wijzen op een bloedvatontsteking (vasculitis).

Zeer zelden (kunnen optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen):

- Een allergische reactie – mogelijke symptomen zijn plotselinge piepende ademhaling en pijn of beklemd gevoel in de borstkas, zwelling van de oogleden, het gezicht, de lippen, de mond, de tong of de keel, ademhalingsmoeilijkheden, collaps
- Gehoordaling
- Gynaecomastie (vergroting van de borsten bij mannen).

Niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- Constante spierzwakte
- Myasthenia gravis (een ziekte die algemene spierzwakte veroorzaakt, in sommige gevallen in spieren die worden gebruikt bij de ademhaling)
- Oculaire myasthenie (een ziekte die oogspierzwakte veroorzaakt).

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van zwakte in uw armen of benen die verergert na perioden van activiteit, dubbelzien of hangende oogleden, moeite met slikken of kortademigheid.

Mogelijke bijwerkingen gerapporteerd met sommige statines (geneesmiddelen van hetzelfde type):

- Seksuele problemen
- Depressie
- Ademhalingsproblemen waaronder een aanhoudende hoest en/of kortademigheid of koorts.
- Diabetes. Die kans is groter als u een hoog suiker- en vetgehalte in uw bloed heeft, als u te veel weegt of als u een hoge bloeddruk heeft. Uw arts zal u opvolgen terwijl u dit geneesmiddel inneemt.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, www.fagg.be, Afdeling Vigilantie: Website: www.eenbijwerkingmelden.be, e-mail: adr@fagg-afmps.be.

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos, de fles en de blisterverpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

HDPE-flessen:

Houdbaarheid na eerste opening van de fles: 6 maanden.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?

De werkzame stof in dit geneesmiddel is atorvastatine.

Elke tablet bevat 10 mg atorvastatine (als calciumtrihydraat).

Elke tablet bevat 20 mg atorvastatine (als calciumtrihydraat).

Elke tablet bevat 40 mg atorvastatine (als calciumtrihydraat).

10 mg, 20 mg en 40 mg filmomhulde tabletten:

De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn, microkristallijne cellulose, calciumcarbonaat, lactose (als monohydraat), croscarmellose natrium, hydroxypropylcellulose, polysorbaat 80, magnesiumstearaat, hypromellose, macrogol 6000, titaandioxide (E 171).

Hoe ziet Atorvastatin Sandoz eruit en wat zit er in een verpakking?

10 mg filmomhulde tabletten:

Witte tot gebroken witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet met de inscriptie "A10" aan één zijde, effen aan de andere zijde.

20 mg filmomhulde tabletten:

Witte tot gebroken witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet met de inscriptie "A20" aan de ene zijde en een breukstreep aan de andere zijde.

De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

40 mg filmomhulde tabletten:

Witte tot gebroken witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet met de inscriptie "A40" aan de ene zijde en een kruisvormige breukstreep aan de andere zijde.

De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

10 mg, 20 mg en 40 mg filmomhulde tabletten:

De filmomhulde tabletten zijn verpakt in aluminium/aluminium blisters of PVC/PE/PVDC/aluminium blisters en vervat in een doos of verpakt in HDPE-flessen afgesloten met een dop met droogmiddel.

Atorvastatin Sandoz 10 mg & 20 mg filmomhulde tabletten

Verpakkingsgrootten:

Aluminium/aluminium blisterverpakking:

7, 10, 15, 20, 28, 30, 50, 90, 98, 100 filmomhulde tabletten

PVC/PE/PVDC/aluminium blisterverpakking:

7, 10, 20, 28, 30, 50, 90, 100 filmomhulde tabletten

Flessen: 100, 250 filmomhulde tabletten

Atorvastatin Sandoz 40 mg filmomhulde tabletten

Verpakkingsgrootten:

Aluminium/aluminium blisterverpakking:

10, 15, 20, 28, 30, 50, 90, 98, 100 filmomhulde tabletten

PVC/PE/PVDC/aluminium blisterverpakking:

10, 20, 28, 30, 50, 90, 100 filmomhulde tabletten

Flessen: 100, 250 filmomhulde tabletten

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder:

Sandoz nv/sa, Hermeslaan 1H, 1831 Machelen

Fabrikanten:

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovenië

Lek S.A. ul. Podlipie 16, 95-010 Stryków, Polen

Lek S.A. ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warschau, Polen

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenië

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

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

Atorvastatin Sandoz 10 mg (alu/alu blisterverpakking): BE381001

Atorvastatin Sandoz 10 mg (fles): BE381017

Atorvastatin Sandoz 10 mg (PVC/PE/PVDC/alu blisterverpakking): BE577253
 Atorvastatin Sandoz 20 mg (alu/alu blisterverpakking): BE381026
 Atorvastatin Sandoz 20 mg (fles): BE381035
 Atorvastatin Sandoz 20 mg (PVC/PE/PVDC/alu blisterverpakking): BE577262
 Atorvastatin Sandoz 40 mg (alu/alu blisterverpakking): BE381062
 Atorvastatin Sandoz 40 mg (fles): BE381071
 Atorvastatin Sandoz 40 mg (PVC/PE/PVDC/alu blisterverpakking): BE577271

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:

AT	Atorvavidiv 10 mg – 20 mg – 40 mg – Filmtabletten
BE	Atorvastatin Sandoz 10 mg – 20 mg – 40 mg filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten
CY	Atorvastatin Sandoz 10 mg – 20 mg – 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
DK	Atorvastatin “Hexal”
FI	Atorbir 10 mg – 20 mg - 40 mg kalvopäällysteiset tabletit
FR	ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg – 20 mg – 40 mg comprimé pelliculé
GR	Atorvastatin/Sandoz 10 mg – 20 mg – 40 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
NL	Atorvastatine Sandoz 10 mg – 20 mg – 40 mg, filmomhulde tabletten
NO	Atorvastatin Hexal 10 mg – 20 mg – 40 mg tabletter, filmdrasjerte
SE	Atorbir 10 mg - 20 mg - 40 mg filmdragerade tabletter
UK (NI)	Atorvastatin 10 mg – 20 mg – 40 mg Film-coated Tablets

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 09/2025.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 12/2025.