

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Atorvastatin-ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin-ratiopharm 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin-ratiopharm 30 mg Filmtabletten

Atorvastatin-ratiopharm 40 mg Filmtabletten

Atorvastatin-ratiopharm 60 mg Filmtabletten

Atorvastatin-ratiopharm 80 mg Filmtabletten

Atorvastatin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Atorvastatin-ratiopharm und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm beachten?
3. Wie ist Atorvastatin-ratiopharm einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Atorvastatin-ratiopharm aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Atorvastatin-ratiopharm und wofür wird es angewendet?

Atorvastatin-ratiopharm gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Statine bekannt sind und die Blutfette (Lipide) regulieren.

Atorvastatin-ratiopharm wird angewendet, um die Blutfette zu verringern, die als Cholesterin oder Triglyzeride bezeichnet werden, falls eine fettarme Ernährung und eine Umstellung des Lebensstils alleine nicht ausreichen. Wenn Sie ein erhöhtes Risiko für Herzkrankheiten haben, kann Atorvastatin-ratiopharm auch zur Verringerung dieses Risikos bei normalen Cholesterinwerten angewendet werden. Während der Behandlung müssen Sie die übliche cholesterinbewusste Ernährung fortführen.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm beachten?

Atorvastatin-ratiopharm darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Atorvastatin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie eine Lebererkrankung haben oder hatten,
- wenn bei Ihnen im Leberfunktionstest unerklärbare Veränderungen der Leberwerte aufgetreten sind,
- wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind und keine zuverlässige Schwangerschaftsverhütung betreiben,
- wenn Sie schwanger sind oder versuchen, schwanger zu werden,
- wenn Sie stillen,
- wenn Sie eine Kombination aus Glecaprevir/Pibrentasvir zur Behandlung einer Hepatitis C erhalten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Atorvastatin-ratiopharm einnehmen:

- wenn Sie an schwerwiegenden Atemproblemen leiden,
- wenn Sie Fusidinsäure (Arzneimittel zur Behandlung von bakteriellen Infektionen) einnehmen bzw. per Injektion verabreicht bekommen oder innerhalb der letzten 7 Tage Fusidinsäure eingenommen bzw. per Injektion verabreicht bekommen haben. Die Kombination von Fusidinsäure und Atorvastatin-ratiopharm kann zu schwerwiegenden Muskelproblemen (Rhabdomyolyse) führen.
- wenn Sie bereits einmal einen Schlaganfall mit Einblutungen ins Gehirn hatten oder wenn Sie von früheren Schlaganfällen kleine Flüssigkeitseinschlüsse im Gehirn haben,
- wenn Sie Probleme mit den Nieren haben,
- wenn Sie an einer Unterfunktion der Schilddrüse leiden (Hypothyreose),
- wenn Sie wiederholte oder unklare Muskelbeschwerden oder -schmerzen hatten oder bei Ihnen oder bei nahen Verwandten Muskelerkrankungen aufgetreten sind,
- wenn bei Ihnen Muskelerkrankungen im Zusammenhang mit der Anwendung von anderen blutfettsenkenden Arzneimitteln (z. B. anderen Statinen oder Arzneimitteln, die man als Fibrate bezeichnet) aufgetreten sind,
- wenn Sie Myasthenie (eine Erkrankung mit allgemeiner Muskelschwäche, einschließlich in einigen Fällen einer Schwäche der Atemmuskulatur) oder okuläre Myasthenie (eine Erkrankung, die eine Muskelschwäche der Augen verursacht) haben oder hatten, da Statine diese Erkrankung manchmal verschlimmern oder zum Auftreten von Myasthenie führen können (siehe Abschnitt 4),
- wenn Sie regelmäßig größere Mengen Alkohol trinken,
- wenn Sie Lebererkrankungen in der eigenen Vorgeschichte haben,
- wenn Sie älter als 70 Jahre sind.

Wenn einer dieser Gründe auf Sie zutrifft, wird Ihr Arzt vor und möglicherweise auch während Ihrer Atorvastatin-ratiopharm-Behandlung Blutuntersuchungen durchführen, um Ihr Risiko für Nebenwirkungen an der Muskulatur abschätzen zu können. Es ist bekannt, dass das Risiko für Nebenwirkungen an der Muskulatur (z. B. Rhabdomyolyse) ansteigt, wenn bestimmte Arzneimittel gleichzeitig angewendet werden (siehe „Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm zusammen mit anderen Arzneimitteln“ im Abschnitt 2).

Informieren Sie ebenfalls Ihren Arzt oder Apotheker, wenn bei Ihnen anhaltende Muskelschwäche auftritt. Zur Diagnose und Behandlung dieses Zustands sind möglicherweise weitere Untersuchungen und Arzneimittel notwendig.

Während der Behandlung mit Atorvastatin-ratiopharm wird Ihr Arzt Sie engmaschig überwachen, wenn Sie eine Blutzuckererkrankung (Diabetes) haben oder das Risiko besteht, dass Sie eine Blutzuckererkrankung entwickeln. Das Risiko, eine Blutzuckererkrankung zu entwickeln, besteht, wenn Sie erhöhte Blutzucker- und Blutfettwerte haben, übergewichtig sind und einen hohen Blutdruck haben.

Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Es gibt einige andere Arzneimittel, welche die Wirkung von Atorvastatin-ratiopharm verändern können oder deren Wirkung durch Atorvastatin-ratiopharm verändert werden kann. Derartige Wechselwirkungen können dazu führen, dass die Wirksamkeit eines oder beider Arzneimittel nachlässt. Genauso können sie dazu führen, dass das Risiko oder die Schwere von Nebenwirkungen einschließlich eines schweren Muskelschwunds, der als Rhabdomyolyse in Abschnitt 4 beschrieben wird, erhöht ist:

- Arzneimittel, die Ihr körpereigenes Abwehrsystem beeinflussen (z. B. Ciclosporin)
- Einige Antibiotika oder Arzneimittel gegen Pilzinfektionen (z. B. Erythromycin, Clarithromycin, Telithromycin, Ketoconazol, Itraconazol, Voriconazol, Fluconazol, Posaconazol, Rifampicin, Fusidinsäure)
- Andere Arzneimittel zur Regulierung der Blutfettwerte (z. B. Gemfibrozil, andere Fibrate, Colestipol)
- Einige Calciumantagonisten gegen Angina pectoris oder hohen Blutdruck (z. B. Amlodipin, Diltiazem); Arzneimittel, die Ihren Herzschlag regulieren (z. B. Digoxin, Verapamil, Amiodaron)
- Letemovir, ein Arzneimittel, das eine Erkrankung durch das Cytomegalievirus bei Ihnen verhindert
- Arzneimittel zur Behandlung von HIV-Infektionen (z. B. Ritonavir, Lopinavir, Atazanavir, Indinavir, Darunavir, eine Kombination von Tipranavir und Ritonavir usw.)
- Einige Arzneimittel zur Behandlung von Hepatitis C (z. B. Telaprevir, Boceprevir und die Kombination aus Elbasvir/Grazoprevir, Ledipasvir/Sofosbuvir)
- Zu den weiteren Arzneimitteln mit bekannten Wechselwirkungen mit Atorvastatin-ratiopharm zählen u. a. Ezetimib (zur Cholesterinsenkung), Warfarin (zur Verhinderung von Blutgerinnseln), die Antibabypille (orale Kontrazeptiva), Stiripentol (zur Krampfhemmung bei Epilepsie), Cimetidin (bei Sodbrennen und Magengeschwüren), Phenazon (ein Schmerzmittel), Colchicin (zur Behandlung von Gicht) und Antazida (aluminium- oder magnesiumhaltige Arzneimittel bei Magenverstimmung)
- Nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel: Johanniskraut

- Wenn Sie Fusidinsäure zur Behandlung einer bakteriellen Infektion einnehmen müssen, müssen Sie Atorvastatin-ratiopharm vorübergehend absetzen. Ihr Arzt wird Ihnen mitteilen, ab wann Atorvastatin-ratiopharm wieder unbedenklich eingenommen werden kann. Die Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm zusammen mit Fusidinsäure kann in seltenen Fällen zu Muskelschwäche, -empfindlichkeit oder -schmerzen (Rhabdomyolyse) führen. Siehe Abschnitt 4 für weitere Informationen über Rhabdomyolyse.
- Daptomycin (ein Arzneimittel, das zur Behandlung von komplizierten Haut- und Hautstrukturinfektionen sowie Bakterien im Blut angewendet wird).

Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Wie Atorvastatin-ratiopharm einzunehmen ist, wird in Abschnitt 3 beschrieben. Bitte berücksichtigen Sie außerdem die folgenden Hinweise:

Grapefruitsaft

Trinken Sie nie mehr als ein oder zwei kleine Gläser Grapefruitsaft am Tag, da große Mengen an Grapefruitsaft die Wirkungen von Atorvastatin-ratiopharm verstärken können.

Alkohol

Vermeiden Sie übermäßigen Alkoholkonsum, während Sie dieses Arzneimittel einnehmen. Genauere Angaben siehe Abschnitt 2: „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“.

Schwangerschaft und Stillzeit

Sie dürfen Atorvastatin-ratiopharm NICHT einnehmen, wenn Sie schwanger sind oder versuchen, schwanger zu werden.

Sie dürfen Atorvastatin-ratiopharm NICHT einnehmen, wenn Sie im gebärfähigen Alter sind, es sei denn, Sie wenden zuverlässige Schwangerschaftsverhütungsmittel an.

Sie dürfen Atorvastatin-ratiopharm NICHT einnehmen, wenn Sie stillen.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Die Sicherheit von Atorvastatin während Schwangerschaft und Stillzeit wurde bisher nicht nachgewiesen.

Fragen Sie vor jeder Einnahme eines Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Normalerweise beeinflusst dieses Arzneimittel Ihre Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen nicht. Sie dürfen jedoch nicht Auto fahren, wenn dieses Arzneimittel Ihre Verkehrstüchtigkeit beeinträchtigt, und keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen, wenn Ihre Fähigkeit, diese zu benutzen, beeinträchtigt ist.

Atorvastatin-ratiopharm enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Filmtablette, d. h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Atorvastatin-ratiopharm einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Ihr Arzt wird Sie vor Behandlungsbeginn auf eine cholesterinarme Ernährung umstellen, die Sie auch während der Behandlung mit Atorvastatin-ratiopharm beibehalten sollen.

Die übliche Anfangsdosierung von Atorvastatin-ratiopharm bei Erwachsenen und Kindern ab 10 Jahren beträgt 10 mg einmal täglich. Diese kann bei Bedarf von Ihrem Arzt erhöht werden, bis Sie die Dosis erhalten, die Sie benötigen.

Ihr Arzt wird die Dosierung in Zeitabständen von 4 Wochen oder mehr anpassen. Die Höchstdosis von Atorvastatin-ratiopharm beträgt 80 mg einmal täglich.

Nehmen Sie die Atorvastatin-ratiopharm-Tabletten bitte unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit ein. Die Einnahme kann zu jeder Tageszeit unabhängig von den Mahlzeiten erfolgen. Sie sollten aber versuchen, Ihre Tablette jeden Tag zur gleichen Zeit einzunehmen.

Atorvastatin-ratiopharm 20 mg, 40 mg und 80 mg:

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Die Dauer der Behandlung mit Atorvastatin-ratiopharm wird von Ihrem Arzt bestimmt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Atorvastatin-ratiopharm zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge von Atorvastatin-ratiopharm eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie versehentlich zu viele Atorvastatin-ratiopharm-Tabletten (mehr als Ihre übliche Tagesdosis) eingenommen haben, fragen Sie bei Ihrem Arzt oder dem nächstgelegenen Krankenhaus um Rat.

Wenn Sie die Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm vergessen haben

Wenn Sie die Einnahme vergessen haben, nehmen Sie einfach Ihre nächste geplante Dosis zur richtigen Zeit ein. Nehmen Sie NICHT die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Atorvastatin-ratiopharm abbrechen

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben oder die Behandlung abbrechen möchten, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Wenn bei Ihnen eine der folgenden schweren Nebenwirkungen oder eines der folgenden Symptome auftritt, brechen Sie die Tabletteneinnahme ab und informieren Sie umgehend Ihren Arzt oder suchen Sie die nächstgelegene Krankenhaus-Notfallaufnahme auf.

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen)

- Schwere allergische Reaktionen mit Schwellungen im Bereich des Gesichtes, der Zunge und im Hals, die zu schweren Atemproblemen führen können
- Ernste Erkrankungen mit Erscheinungen wie z. B. schwere Hautablösung und Schwellung der Haut, Blasenbildung auf der Haut, im Mund, im Genitalbereich und um die Augen sowie Fieber; fleckiger, roter Hautausschlag speziell auf den Handflächen und Fußsohlen, möglicherweise auch mit Blasenbildung
- Wenn Sie eine Muskelschwäche, Empfindlichkeit, Schmerzen, Ruptur in der Muskulatur oder eine rotbraune Verfärbung des Urins bemerken, und besonders wenn dies mit Unwohlsein oder erhöhter Temperatur verbunden ist, kann dies durch einen krankhaften Muskelschwund (Rhabdomyolyse) verursacht worden sein. Der krankhafte Muskelschwund ist nicht immer reversibel und kann auch nach Beendigung der Einnahme von Atorvastatin fortbestehen. Er kann lebensbedrohlich sein und zu Nierenproblemen führen.

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10 000 Behandelten betreffen)

- Wenn Sie Probleme mit unerwarteten oder ungewöhnlichen Blutungen oder Blutergüssen haben, kann dies auf Leberschäden hinweisen. Dann müssen Sie so schnell wie möglich Ihren Arzt aufsuchen.
- Lupus-ähnliches Syndrom (einschließlich Hautausschlag, Gelenkerkrankungen und Beeinträchtigung von Blutzellen).

Andere mögliche Nebenwirkungen von Atorvastatin-ratiopharm

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Entzündung der Luftwege in der Nase, Halsschmerzen, Nasenbluten
- Allergische Reaktionen
- Anstieg des Blutzuckerspiegels (wenn Sie Diabetiker sind, sollten Sie Ihren Blutzuckerspiegel weiterhin genau überwachen), Anstieg der Kreatinphosphokinase im Blut
- Kopfschmerzen
- Übelkeit, Verstopfung, Blähungen, Verdauungsstörungen, Durchfall
- Gelenk-, Muskel- und Rückenschmerzen
- Ergebnisse von Blutuntersuchungen, die möglicherweise auf eine gestörte Leberfunktion hinweisen

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Appetitlosigkeit (Anorexie), Gewichtszunahme, Erniedrigung des Blutzuckerspiegels (wenn Sie Diabetiker sind, sollten Sie Ihren Blutzuckerspiegel weiterhin genau überwachen)
- Alpträume, Schlaflosigkeit
- Benommenheit, Taubheitsgefühl oder Kribbeln in den Fingern oder Zehen, herabgesetzte Empfindung der Haut auf leichte Berührungsreize oder Schmerzen, Störungen des Geschmacksempfindens, Gedächtnisverlust
- Verschwommenes Sehen
- Ohrgeräusche und/oder Geräusche im Kopf
- Erbrechen, Aufstoßen, Oberbauch- oder Unterbauchschmerzen, Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis), was zu Magenschmerzen führt
- Leberentzündung (Hepatitis)
- Ausschlag, Hautausschlag und Juckreiz, Nesselsucht, Haarausfall
- Nackenschmerzen, Muskelschwäche
- Schwächegefühl, Unwohlsein, Erschöpfung, Schmerzen im Brustkorb, Schwellungen besonders im Knöchelbereich (Ödeme), erhöhte Temperatur
- Positiver Test auf weiße Blutzellen im Urin

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen)

- Sehstörungen

- Ungewöhnliche Blutungen oder Blutergüsse
- Gelbfärbung der Haut oder des Weißen im Auge (Cholestase)
- Verletzungen an den Sehnen
- Hautausschlag oder Wunden im Mund (lichenoide Arzneimittelreaktion)
- violette Hautschädigungen (Anzeichen einer Entzündung der Blutgefäße, Vaskulitis)

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10 000 Behandelten betreffen)

- Eine bestimmte allergische Reaktion mit Beschwerden wie plötzliche keuchende Atmung und Schmerzen oder Engegefühl im Brustbereich, Anschwellen der Augenlider, des Gesichts, der Lippen, des Munds, der Zunge oder im Hals, Atembeschwerden, Ohnmachtsanfälle
- Hörverlust
- Brustvergrößerung bei Mann und Frau (Gynäkomastie)

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Anhaltende Muskelschwäche
- Myasthenia gravis (eine Erkrankung, die zu allgemeiner Muskelschwäche führt, einschließlich in einigen Fällen einer Schwäche der Atemmuskulatur)
- okuläre Myasthenie (eine Erkrankung, die eine Muskelschwäche der Augen verursacht)

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie in Ihren Armen oder Beinen ein Schwächegefühl verspüren, das sich nach Phasen der Aktivität verschlimmert, bei Doppeltsehen oder Hängen Ihrer Augenlider, Schluckbeschwerden oder Kurzatmigkeit.

Mögliche Nebenwirkungen, die bei einigen Statinen (Arzneimittel des gleichen Typs) berichtet wurden:

- Störungen der Sexualfunktion
- Depressionen
- Atemprobleme einschließlich anhaltender Husten und/oder Kurzatmigkeit oder Fieber
- Blutzuckererkrankung (Diabetes): Das Risiko für die Entwicklung einer Blutzuckererkrankung wird größer, wenn Sie erhöhte Blutzucker- und Blutfettwerte haben, übergewichtig sind und einen hohen Blutdruck haben. Ihr Arzt wird Sie während der Behandlung mit Atorvastatin-ratiopharm überwachen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Atorvastatin-ratiopharm aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach „Verwendbar bis“ bzw. der Blisterpackung und der Flasche nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Atorvastatin-ratiopharm enthält

- Der Wirkstoff ist Atorvastatin.

Atorvastatin-ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 10 mg Atorvastatin (als Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)).

Atorvastatin-ratiopharm 20 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 20 mg Atorvastatin (als Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)).

Atorvastatin-ratiopharm 30 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 30 mg Atorvastatin (als Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)).

Atorvastatin-ratiopharm 40 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 40 mg Atorvastatin (als Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)).

Atorvastatin-ratiopharm 60 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 60 mg Atorvastatin (als Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)).

Atorvastatin-ratiopharm 80 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 80 mg Atorvastatin (als Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)).

- Die sonstigen Bestandteile sind:

Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose (E 460), Calciumcarbonat (E 170), Maltose, Croscarmellose-Natrium (E 466), Polysorbat 80 (E 433), Simaldrat und Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E 470b).

Filmüberzug: Hypromellose 2910, 6 mPa.s (E 464), Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.) (E 463), Triethylcitrat (E 1505), Polysorbat 80 (E 433) und Titandioxid (E 171).

Wie Atorvastatin-ratiopharm aussieht und Inhalt der Packung

Atorvastatin-ratiopharm 10 mg sind weiße bis gebrochen weiße, elliptische, bikonvexe Filmtabletten mit der Prägung „10“ auf der einen und ohne Prägung auf der anderen Seite. Abmessungen: ca. 8 mm × 4 mm.

Atorvastatin-ratiopharm 20 mg sind weiße bis gebrochen weiße, elliptische, bikonvexe Filmtabletten mit der Prägung „20“ auf der einen und einer Bruchkerbe auf der anderen Seite. Abmessungen: ca. 10 mm × 6 mm.

Atorvastatin-ratiopharm 30 mg sind weiße bis gebrochen weiße, elliptische, bikonvexe Filmtabletten mit der Prägung „30“ auf der einen und ohne Prägung auf der anderen Seite. Abmessungen: ca. 12 mm × 6 mm.

Atorvastatin-ratiopharm 40 mg sind weiße bis gebrochen weiße, elliptische, bikonvexe Filmtabletten mit der Prägung „40“ auf der einen und einer Bruchkerbe auf der anderen Seite. Abmessungen: ca. 13 mm × 7 mm.

Atorvastatin-ratiopharm 60 mg sind weiße bis gebrochen weiße, elliptische, bikonvexe Filmtabletten mit der Prägung „60“ auf der einen und ohne Prägung auf der anderen Seite. Abmessungen: ca. 14 mm × 8 mm.

Atorvastatin-ratiopharm 80 mg sind weiße bis gebrochen weiße, elliptische, bikonvexe Filmtabletten mit der Prägung „80“ auf der einen und einer Bruchkerbe auf der anderen Seite. Abmessungen: ca. 16 mm × 9 mm.

Atorvastatin-ratiopharm 10 mg ist in Blisterpackungen mit 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 oder 105 Tabletten, in Einzeldosis-Blisterpackungen mit 10 × 1, 14 × 1, 15 × 1, 28 × 1, 30 × 1, 50 × 1, 56 × 1, 60 × 1, 90 × 1, 98 × 1, 100 × 1 oder 105 × 1 Tablette und in Flaschen mit 28, 30, 50, 90, 100, 120, 250 oder 500 Tabletten erhältlich.

Atorvastatin-ratiopharm 20 mg ist in Blisterpackungen mit 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 oder 105 Tabletten, in Einzeldosis-Blisterpackungen mit 10 × 1, 14 × 1, 15 × 1, 28 × 1, 30 × 1, 50 × 1, 56 × 1, 60 × 1, 90 × 1, 98 × 1, 100 × 1 oder 105 × 1 Tablette und in Flaschen mit 28, 30, 50, 90, 100, 120, 250, 500 oder 1 000 Tabletten erhältlich.

Atorvastatin-ratiopharm 30 mg ist in Blisterpackungen mit 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 oder 105 Tabletten, in Einzeldosis-Blisterpackungen mit 10 × 1, 14 × 1, 15 × 1, 28 × 1, 30 × 1, 50 × 1, 56 × 1, 60 × 1, 90 × 1, 98 × 1, 100 × 1 oder 105 × 1 Tablette und in Flaschen mit 28, 30, 50, 90 oder 100 Tabletten erhältlich.

Atorvastatin-ratiopharm 40 mg ist in Blisterpackungen mit 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 oder 105 Tabletten, in Einzeldosis-Blisterpackungen mit 10 × 1, 14 × 1, 15 × 1, 28 × 1, 30 × 1, 50 × 1, 56 × 1, 60 × 1, 90 × 1, 98 × 1, 100 × 1 oder 105 × 1 Tablette und in Flaschen mit 28, 30, 50, 90, 100, 120, 250 oder 500 Tabletten erhältlich.

Atorvastatin-ratiopharm 60 mg ist in Blisterpackungen mit 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 oder 105 Tabletten, in Einzeldosis-Blisterpackungen mit 10 × 1, 14 × 1, 15 × 1, 28 × 1, 30 × 1, 50 × 1, 56 × 1, 60 × 1, 90 × 1, 98 × 1, 100 × 1 oder 105 × 1 Tablette und in Flaschen mit 28, 30, 50, 90 oder 100 Tabletten erhältlich.

Atorvastatin-ratiopharm 80 mg ist in Blisterpackungen mit 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 oder 105 Tabletten, in Einzeldosis-Blisterpackungen mit 10 × 1, 14 × 1, 15 × 1, 28 × 1, 30 × 1, 50 × 1, 56 × 1, 60 × 1, 90 × 1, 98 × 1, 100 × 1 oder 105 × 1 Tablette und in Flaschen mit 28, 30, 50, 90, 100, 120 oder 250 Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

ratiopharm GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm

Hersteller

Teva Operations Poland Sp. z o.o.
Ul. Emilii Plater 53
00-113 Warszawa
Polen

oder

Teva Pharma, S.L.U.
Edificio Albatros B, 1ª planta,
C/ Anabel Segura 11
28108 Alcobendas, Madrid
Spanien

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Belgien:	Atorvastatine Teva 10 mg, 20 mg, 40 mg & 80 mg filmomhulde tabletten / comprimés pelliculés / Filmtabletten
Bulgarien:	Аванор 10 mg филмирани таблетки Avanor 10 mg film-coated tablets Аванор 20 mg филмирани таблетки Avanor 20 mg film-coated tablets Аванор 40 mg филмирани таблетки Avanor 40 mg film-coated tablets Аванор 80 mg филмирани таблетки Avanor 80 mg film-coated tablets
Dänemark:	Atorvastatin Teva B.V.
Deutschland:	Atorvastatin-ratiopharm 10 mg Filmtabletten Atorvastatin-ratiopharm 20 mg Filmtabletten Atorvastatin-ratiopharm 30 mg Filmtabletten Atorvastatin-ratiopharm 40 mg Filmtabletten Atorvastatin-ratiopharm 60 mg Filmtabletten Atorvastatin-ratiopharm 80 mg Filmtabletten
Estland:	Atorvastatin TevaPharm
Finnland:	Atorvastatin ratiopharm 10 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin ratiopharm 20 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin ratiopharm 40 mg kalvopäällysteiset tabletit Atorvastatin ratiopharm 80 mg kalvopäällysteiset tabletit
Frankreich:	ATORVASTATINE TEVA 10 mg comprimé pelliculé ATORVASTATINE TEVA 20 mg comprimé pelliculé sécable ATORVASTATINE TEVA 40 mg comprimé pelliculé sécable ATORVASTATINE TEVA 80 mg comprimé pelliculé sécable
Irland:	Atorvastatin Teva Pharma 10 mg, 20 mg, 40 mg, and 80 mg film-coated tablets
Island:	Atacor
Italien:	ATORVASTATINA TEVA
Kroatien:	Atorvox 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg filmom obložene tablete

Lettland:	Atorvastatin TevaPharm 10 mg apvalkotās tabletes Atorvastatin TevaPharm 20 mg apvalkotās tabletes Atorvastatin TevaPharm 30 mg apvalkotās tabletes Atorvastatin TevaPharm 40 mg apvalkotās tabletes Atorvastatin TevaPharm 60 mg apvalkotās tabletes Atorvastatin TevaPharm 80 mg apvalkotās tabletes
Litauen:	Atorvastatin TevaPharm 10 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin TevaPharm 20 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin TevaPharm 30 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin TevaPharm 40 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin TevaPharm 60 mg plėvele dengtos tabletės Atorvastatin TevaPharm 80 mg plėvele dengtos tabletės
Niederlande:	Atorvastatine Teva 10 mg, filmomhulde tabletten Atorvastatine Teva 20 mg, filmomhulde tabletten Atorvastatine Teva 40 mg, filmomhulde tabletten Atorvastatine Teva 80 mg, filmomhulde tabletten
Norwegen:	Atorvastatin Teva B.V.
Österreich:	Atorvastatin ratiopharm GmbH 10 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm GmbH 20 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm GmbH 30 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm GmbH 40 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm GmbH 60 mg Filmtabletten Atorvastatin ratiopharm GmbH 80 mg Filmtabletten
Polen:	Atorvox
Portugal:	Atorvastatina Teva
Schweden:	Atorvastatin Teva B.V.
Slowakei:	Atorvastatin Teva 10 mg Atorvastatin Teva 20 mg Atorvastatin Teva 30 mg Atorvastatin Teva 40 mg Atorvastatin Teva 60 mg Atorvastatin Teva 80 mg

Spanien:	Atorvastatina Teva-ratio 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG Atorvastatina Teva-ratio 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG Atorvastatina Teva-ratio 30 mg comprimidos recubiertos con película Atorvastatina Teva-ratio 40 mg comprimidos recubiertos con película EFG Atorvastatina Teva-ratio 60 mg comprimidos recubiertos con película Atorvastatina Teva-ratio 80 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Tschechische Republik:	Atorvastatin ratiopharm
Ungarn:	Atorvastatin Teva GmbH 10 mg filmdobletta Atorvastatin Teva GmbH 20 mg filmdobletta Atorvastatin Teva GmbH 30 mg filmdobletta Atorvastatin Teva GmbH 40 mg filmdobletta Atorvastatin Teva GmbH 60 mg filmdobletta Atorvastatin Teva GmbH 80 mg filmdobletta

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2025.

Weitere Informationsquellen

Die aktuell genehmigten Informationen [Produktinformationstexte] zu diesem Arzneimittel sind durch Scannen des in der Packungsbeilage abgebildeten QR-Codes [2D-Barcodes] mit einem Smartphone/Lesegerät verfügbar. Dieselben Informationen sind auch unter der folgenden URL verfügbar: www.patienteninfo-ratiopharm.de/pzn-9292760.html.



Versionscode: Z07