

## BIJSLUITER

## **Bijsluiter: informatie voor de patiënt**

**AtorvastaViatris 10 mg filmomhulde tabletten**  
**AtorvastaViatris 20 mg filmomhulde tabletten**  
**AtorvastaViatris 40 mg filmomhulde tabletten**  
**AtorvastaViatris 80 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 AtorvastaViatris en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u AtorvastaViatris niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u AtorvastaViatris in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u AtorvastaViatris?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### **1. Wat is AtorvastaViatris en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

AtorvastaViatris behoort tot een groep geneesmiddelen die bekend zijn als statines. Dit zijn lipide-(vet-)regulerende geneesmiddelen.

AtorvastaViatris wordt gebruikt om de lipiden, bekend als cholesterol en triglyceriden, in het bloed te verlagen wanneer een vetbeperkt dieet en levensstijlveranderingen alleen onvoldoende effect hebben gehad. Als u een verhoogd risico op hartziekte heeft, kan AtorvastaViatris ook worden gebruikt om een dergelijk risico te verminderen, zelfs als uw cholesterolwaarden normaal zijn.

Een standaard cholesterolverlagend dieet moet tijdens de behandeling worden voortgezet.

### **2. Wanneer mag u AtorvastaViatris niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

#### **Wanneer mag u AtorvastaViatris niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor atorvastatine of voor een soortgelijk geneesmiddel dat gebruikt wordt voor het verlagen van lipiden in het bloed of voor een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Als u de combinatie van glecaprevir/pibrentasvir bij de behandeling van hepatitis C gebruikt.
- U heeft een ziekte die de lever aantast, of heeft die ooit gehad.
- U heeft een onverklaarde afwijkende bloedsuikerslag voor uw leverfunctie gehad.
- U bent een vrouw die kinderen kan krijgen en geen betrouwbare anticonceptie gebruikt.
- U bent zwanger of probeert zwanger te worden.
- U geeft borstvoeding.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met AtorvastaViatris?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u AtorvastaViatris inneemt:

- 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 ernstige ademhalingsfalen heeft.
- Als u eerder een beroerte of een miniberoerte (wordt ook transiënte ischemische aanval genoemd (TIA)), of een beroerte met een hersenbloeding heeft gehad of vochtblaasjes in de hersenen heeft door eerdere beroertes.
- Als u nierproblemen heeft.
- Als u een schildklier heeft die niet goed genoeg functioneert (hypothyreoïdie).
- Als u herhaalde of onverklaarde spierpijn heeft gehad of eerder spierproblemen heeft gehad of wanneer die in de familie zijn voorgekomen.
- Als u eerder spierproblemen heeft gehad tijdens behandeling met andere cholesterolverlagende geneesmiddelen (zoals andere '-statine' of '-fibraat' geneesmiddelen).
- Als u regelmatig een grote hoeveelheid alcohol drinkt.
- Als u ooit een leveraandoening heeft gehad.
- Als u ouder bent dan 70 jaar.
- Als u fusidinezuur (een geneesmiddel tegen bacteriële infecties) door de mond of via injectie neemt of de voorbije 7 dagen heeft genomen. De combinatie van fusidinezuur en AtorvastaViatris kan ernstige spierproblemen (rhabdomyolyse) veroorzaken.

Als één van deze waarschuwingen op u van toepassing is, zal uw arts een bloedonderzoek moeten doen vóór en mogelijk tijdens uw behandeling met AtorvastaViatris om uw kans op spiergerelateerde bijwerkingen te voorspellen. Het is bekend dat het risico op spiergerelateerde bijwerkingen, bijvoorbeeld rhabdomyolyse, toeneemt als bepaalde geneesmiddelen tegelijkertijd worden ingenomen (zie rubriek 2 "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?").

Terwijl u dit geneesmiddel inneemt, zal uw arts u nauwlettend volgen om na te gaan of u suikerziekte hebt of een risico loopt om suikerziekte te krijgen. U loopt een kans om suikerziekte te krijgen als u een hoog suiker- en vetgehalte in uw bloed hebt, als u te veel weegt en als u een hoge bloeddruk hebt.

Neem ook contact op met uw arts of apotheker als u constant last hebt van spierzwakte. Er kunnen aanvullende tests en geneesmiddelen nodig zijn om dit aan te tonen en te behandelen.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast AtorvastaViatris nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen.

Sommige geneesmiddelen kunnen het effect van atorvastatine beïnvloeden of kunnen door atorvastatine beïnvloed worden. Dit soort wisselwerking kan één of beide geneesmiddel(en) minder effectief maken. Daarnaast kan dit het risico of de ernst van de bijwerkingen vergroten, waaronder de belangrijke spierafbrekende aandoening die bekend staat als rhabdomyolyse en die is beschreven in rubriek 4:

- Geneesmiddelen die gebruikt worden om de manier waarop uw immuunsysteem werkt te beïnvloeden, bv. Ciclosporine.
- Bepaalde antibiotica of antischimmelmiddelen, bv. erytromycine, claritromycine, telitromycine, ketoconazol, itraconazol, voriconazol, fluconazol, posaconazol, rifampicine.
- Andere geneesmiddelen om de lipidespiegels te reguleren, bv. gemfibrozil, andere fibraten, colestipol, niacine.

- Sommige calciumkanaalblokkers die gebruikt worden voor angina pectoris of verhoogde bloeddruk, bv. amlodipine, diltiazem.
- Geneesmiddelen om uw hartritme te reguleren, bv. digoxine, verapamil, amiodaron.
- Letermovir, een geneesmiddel dat helpt te voorkomen dat u ziek wordt door het cytomegalovirus.
- Geneesmiddelen die gebruikt worden bij de behandeling van HIV, bv. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, delavirdine, efavirenz, saquinavir, de combinatie van tipranavir/ritonavir, nelfinavir, fosamprenavir enz.
- Sommige geneesmiddelen die gebruikt worden bij de behandeling van hepatitis C, bijv. telaprevir, boceprevir en de combinatie van elbasvir/grazoprevir, ledipasvir/sofosbuvir.
- Andere geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze een wisselwerking hebben met atorvastatine zijn onder andere ezetimib (verlaagt cholesterol), warfarine (wat de bloedstolling vermindert), orale anticonceptiemiddelen, stiripentol (een middel tegen toevallen dat wordt gebruikt bij epilepsie), cimetidine (gebruikt bij brandend maagzuur en maagzweren), fenazon (een pijnstiller), colchicine (wordt gebruikt om jicht te behandelen) en antacida (maagzuurbindende middelen die aluminium of magnesium bevatten).
- Geneesmiddelen die zonder voorschrift verkrijgbaar zijn: 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 fusidinezuur via de mond moet innemen om een bacteriële infectie te behandelen, dan moet u het gebruik van dit geneesmiddel tijdelijk stopzetten. Uw arts zal u zeggen wanneer het veilig is om opnieuw te starten met AtorvastaViatris. Inname van AtorvastaViatris samen met fusidinezuur kan in zeldzame gevallen leiden tot spierzwakte, -gevoeligheid of -pijn (rabdomyolyse). Voor meer informatie over rabdomyolyse zie rubriek 4.

### **Waarop moet u letten met drinken en alcohol?**

#### *Pompelmoessap*

Neem niet meer dan één of twee kleine glazen pompelmoessap per dag omdat grote hoeveelheden pompelmoessap de effecten van AtorvastaViatris kunnen veranderen.

#### *Alcohol*

Vermijd het drinken van teveel alcohol terwijl u dit geneesmiddel gebruikt. Zie rubriek 2 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met AtorvastaViatris?' voor nadere informatie.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Gebruik AtorvastaViatris niet als u zwanger bent of zwanger probeert te worden. Gebruik AtorvastaViatris niet als u zwanger kunt worden, tenzij u betrouwbare anticonceptiemaatregelen gebruikt.

Gebruik AtorvastaViatris niet als u borstvoeding geeft.

De veiligheid van atorvastatine gedurende de zwangerschap en bij het geven van borstvoeding is nog niet bewezen. Vraag uw arts of apotheker om advies voor u dit geneesmiddel inneemt.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Normaal beïnvloedt dit geneesmiddel uw vermogen om te rijden of machines te bedienen niet. U mag echter niet rijden als dit geneesmiddel uw rijvaardigheid beïnvloedt. Gebruik geen gereedschap of machines als uw vermogen om ze te gebruiken wordt beïnvloed door dit geneesmiddel.

### **AtorvastaViatris bevat lactose en natrium**

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

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

### 3. Hoe neemt u AtorvastaViatris in?

Neem dit geneesmiddel altijd in 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.

Voordat de behandeling wordt gestart, zal uw arts u op een cholesterolverlagend dieet zetten. U dient met dit dieet door te gaan gedurende de behandeling met AtorvastaViatris.

De aanbevolen startdosering van AtorvastaViatris is 10 mg eenmaal daags bij volwassenen en kinderen van 10 jaar of ouder. Indien noodzakelijk kan deze worden verhoogd door uw arts totdat u de hoeveelheid gebruikt die u nodig heeft. Uw arts zal de dosering aanpassen met tussenpozen van 4 weken of meer. De maximumdosering van AtorvastaViatris is 80 mg eenmaal daags.

AtorvastaViatris tabletten dienen in hun geheel te worden doorgeslikt met een slok water en kunnen op ieder tijdstip van de dag worden ingenomen, met of zonder voedsel. Probeer echter wel uw tablet elke dag op hetzelfde tijdstip in te nemen. De tabletten van 20 mg, 40 mg en 80 mg kunnen in gelijke doses worden verdeeld.

#### **De duur van de behandeling met AtorvastaViatris wordt bepaald door uw arts:**

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

#### **Heeft u te veel van AtorvastaViatris ingenomen?**

Indien u per ongeluk te veel AtorvastaViatris tabletten heeft ingenomen (meer dan uw gebruikelijke dagelijkse dosis), neem dan contact op met uw arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245) voor advies.

#### **Bent u vergeten AtorvastaViatris in te nemen?**

Als u vergeten bent een dosis in te nemen, neem dan de geplande volgende dosis op het correcte tijdstip in. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

#### **Als u stopt met het gebruik van AtorvastaViatris**

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel of wenst u de behandeling stop te zetten? 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 één van de volgende ernstige bijwerkingen of symptomen krijgt, stop dan met het innemen van uw tabletten en raadpleeg onmiddellijk uw arts of ga naar de spoedafdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis:**

**Bijwerkingen die soms voorkomen** (kunnen optreden bij tot 1 op de 100 mensen):

- Pancreatitis (ontsteking van de alvleesklier die ernstige maagpijn veroorzaakt die kan uitstralen naar de rug.
- Hepatitis (leverontsteking).

**Bijwerkingen die zelden voorkomen** (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen):

- Ernstige allergische reactie, mogelijke symptomen zijn plotse piepende ademhaling en pijn of een beklemming op de borst, zwelling van de oogleden, het gezicht, de lippen, de mond, de tong en de keel, ernstige ademhalingsmoeilijkheden, collaps.
- Ernstige ziekte met hevige schilfering en zwelling van de huid, blaarvorming ter hoogte van de huid, mond, ogen, genitaliën en koorts. Huiduitslag met roze-rode vlekken, vooral op handpalmen of voetzolen, mogelijk met blaarvorming.

- Spierzwakte, -gevoeligheid, -pijn, -scheur of roodbruine verkleuring van urine, vooral als u zich tegelijkertijd onwel voelt of koorts heeft. Dit kan worden veroorzaakt door abnormale spieraafbraak (rhabdomyolyse). De abnormale spieraafbraak verdwijnt niet altijd, zelfs nadat men gestopt is met de inname van atorvastatine, kan levensbedreigend zijn en tot nierproblemen leiden.
- Blokkade van de galwegen (cholestase) met mogelijk tekenen zoals geel worden van de huid of de ogen, pijn rechtsboven in de buik, verlies van eetlust.

**Bijwerkingen die zeer zelden voorkomen** (kunnen optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen):

- Als u pijn rechtsboven in de buik vertoont, zwelling van de buik en geel worden van uw huid en ogen, kan dit wijzen op een leveraandoening. Raadpleeg dan zo snel mogelijk uw arts.
- Lupus-achtig syndroom (met uitslag, aandoening aan de gewrichten en effect op de bloedcellen).

**Niet bekend** (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.

**Andere mogelijke bijwerkingen met AtorvastaViatris:**

**Bijwerkingen die vaak voorkomen** (kunnen optreden bij 1 op de 10 mensen):

- Ontsteking van de neusholten, pijn in de keel, bloedneus.
- Allergische reacties.
- Verhoging van de bloedglucosespiegel (als u diabetes heeft, moet u uw bloedglucosespiegel nauwlettend in de gaten blijven houden), verhoging van de concentratie creatinekinase in het bloed.
- Hoofdpijn.
- Misselijkheid, verstopping, winderigheid, spijsverteringsstoornissen, diarree.
- Gewrichtspijn, spierpijn en rugpijn, spierspasme.
- Uitslagen van bloedonderzoek waaruit blijkt dat uw leverfunctie abnormaal kan worden.

**Bijwerkingen die soms voorkomen** (kunnen optreden bij tot 1 op de 100 mensen):

- Anorexie (verlies van eetlust), gewichtstoename, daling van de bloedglucosespiegel (als u diabetes heeft, moet u uw bloedglucosespiegel nauwlettend in de gaten blijven houden).
- Nachtmerries, slapeloosheid.
- Duizeligheid, gevoelloosheid van of tintelend gevoel in de vingers en tenen, vermindering van pijngevoel of tastzin, smaakverandering, geheugenverlies.
- Wazig zien.
- Suizingen in oren en/of hoofd.
- Braken, oprispingen, pijn in onder- en bovenbuik.
- Uitslag, huiduitslag en jeuk, netelroos, haaruitval.
- Nekpijn, vermoeide spieren.
- Vermoeidheid, zich onwel voelen, zwakte, pijn op de borst, zwelling vooral van de enkels (oedeem), verhoogde temperatuur.
- Urineonderzoeken die positief zijn voor witte bloedcellen.

**Bijwerkingen die zelden voorkomen** (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen):

- Gezichtsstoornissen.

- Onverwachte bloedingen of blauwe plekken.
- Peesletsels.
- 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).

**Bijwerkingen die zeer zelden voorkomen** (kunnen optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen):

- Gehoorverlies.
- Gynaecomastie (vergroting van de borsten bij mannen en vrouwen).

**Mogelijke bijwerkingen die zijn gemeld bij een aantal statines (geneesmiddelen van dezelfde soort):**

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

### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

[www.fagg.be](http://www.fagg.be)

Afdeling Vigilantie:

Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## **5. Hoe bewaart u AtorvastaViatris?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht en vocht. Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur.

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

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 AtorvastaViatris?

- De werkzame stof is atorvastatine. Elke filmomhulde tablet bevat 10 mg, 20 mg, 40 mg of 80 mg atorvastatine als atorvastatinecalciumtrihydraat.
- De andere stoffen in de tabletkern zijn: watervrij colloïdaal siliciumdioxide, natriumcarbonaat, microkristallijne cellulose, L-arginine, lactose, croscarmellose natrium, hydroxypropylcellulose (E463) en magnesiumstearaat. De filmomhulling bevat polyvinylalcohol, titaandioxide (E171), talk en macrogol.

### Hoe ziet AtorvastaViatris eruit en wat zit er in een verpakking?

De filmomhulde tabletten zijn rond en wit tot gebroken wit. De 10 mg tablet heeft op één zijde de opdruk « 10 »; de 20 mg tablet heeft op één zijde de opdruk « 20 »; de 40 mg tablet heeft op één zijde de opdruk « 40 » en de 80 mg tablet heeft op één zijde de opdruk « 80 ». De 20 mg, 40 mg en 80 mg tabletten hebben een breukstreep op de andere zijde.

AtorvastaViatris is beschikbaar in ondoorzichtige plastic tablettencontainers met 10, 28, 30, 100 en 200 tabletten.

AtorvastaViatris is eveneens beschikbaar in blisterverpakkingen met 10, 28, 30, 60 en 100 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

*Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:*

Viatris GX

Terhulpesteenweg 6A

B-1560 Hoeilaart

*Fabrikant:*

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories

35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road,

Dublin 13

Ierland

Mylan Hungary Kft

H-2900 Komárom

Mylan utca 1

Hongarije

### Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

10 mg:

BE383616 (tablettencontainers)

BE434585 (oPA/Alu/PVC/Alu blisterverpakking)

20 mg:

BE383625 (tablettencontainers)

BE434594 (oPA/Alu/PVC/Alu blisterverpakking)

40 mg:

BE383634 (tablettencontainers)

BE434603 (oPA/Alu/PVC/Alu blisterverpakking)

80 mg:

BE383643 (tablettencontainers)

BE434612 (oPA/Alu/PVC/Alu blisterverpakking)



**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:**

België	AtorvastaViatris 10, 20, 40, 80 mg filmomhulde tabletten
Italië	Atorvastatina Mylan Generics Italia 10, 20 ,40 ,80 mg Film-coated tablets

**Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 09/2024.**

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 11/2024.**