

### **Pakkausseloste: Tietoja käyttäjälle**

Rosuvastatin Accord 5 mg kalvopäällysteinen tabletti  
Rosuvastatin Accord 10 mg kalvopäällysteinen tabletti  
Rosuvastatin Accord 20 mg kalvopäällysteinen tabletti  
Rosuvastatin Accord 40 mg kalvopäällysteinen tabletti  
rosuvastatiini

#### **Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin, apteekkienhenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienhenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**

1. Mitä Rosuvastatin Accord on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Rosuvastatin Accord -tabletteja
3. Miten Rosuvastatin Accord -tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Rosuvastatin Accord -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Rosuvastatin Accord on ja mielin sitä käytetään**

Rosuvastatin Accord kuuluu statiineiksi kutsuttuun lääkeryhmään.

Sinulle on määritetty Rosuvastatin Accord -valmistetta, koska

- kolesteroliarvosi ovat korkeat. Tämä tarkoittaa, että sinulla on riski saada sydänkohtaus tai aivohalvaus. Rosuvastatin Accord -valmistetta käytetään aikuisten, nuorten ja vähintään 6-vuotiaiden lasten korkean kolesterolin hoitoon.

Sinulle on määritty statiinia, koska ruokavalion muuttaminen tai liikunnan lisääminen eivät ole korjanneet veresi kolesterolipitoisuutta riittävästi. Jatka veren kolesterolipitoisuutta alentavan ruokavalion noudattamista ja liikuntaa Rosuvastatin Accord -hoidon aikana.

tai

- sinulla on muita tekijöitä, jotka lisäävät riskiäsi saada sydänkohtaus, aivohalvaus tai näihin liittyviä terveysongelmia.

#### **Miksi on tärkeää jatkaa Rosuvastatin Accord -tablettien ottamista?**

- Rosuvastatin Accord -valmistetta käytetään lipideiksi kutsuttujen veren rasvojen pitoisuksien korjaamiseen. Yleisin näistä on kolesteroli.
- Veressä on erilaisia kolesterolityyppejä – ”pahaa” kolesterolia (LDL-kolesteroli) ja ”hyvä” kolesterolia (HDL-kolesteroli).
- Rosuvastatin Accord vähentää ”pahan” kolesterolin määrää ja lisää ”hyvän” kolesterolin määrää.

- Se toimii estämällä ”pahan” kolesterolin muodostumista elimistössäsi. Se parantaa myös elimistösi kykyä poistaa sitä verestäsi.
- Korkea kolesterolipitoisuus ei vaikuta useimpien ihmisten vointiin millään tavalla, sillä se ei aiheuta mitään oireita. Hoitamattomana se voi kuitenkin johtaa rasvan kertymiseen verisuonten seinämiin, jolloin suonet ahtautuvat.
- Joskus ahtautuneet verisuonet saattavat tukkeutua ja estää veren kulun sydämeen ja aivoihin, mikä aiheuttaa sydänkohtauksen tai aivohalvauksen. Alentamalla kolesterolipitoisuksia voit pienentää sydänkohtauksen, aivohalvauksen tai niihin liittyvien terveysongelmien riskiä.
- **Rosuvastatin Accord -tablettien ottamista tulee jatkaa** vielä kolesterolipitoisuksien korjauduttuakin, sillä se **estää kolesterolipitoisuksia kohoamasta uudelleen** ja aiheuttamasta rasvojen keräytymistä. Lopeta kuitenkin Rosuvastatin Accord -valmisteen käyttö, jos lääkärisi määrää niin tai jos tulet raskaaksi.

Rosuvastatiinia, jota Rosuvastatin Accord sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienhenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

## **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Rosuvastatin Accord -tabletteja**

### **Älä ota Rosuvastatin Accord -tabletteja**

- jos olet allerginen rosuvastatiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos olet raskaana tai imetät. Jos tulet raskaaksi käyttäässäsi Rosuvastatin Accord -valmistetta, **lopeta sen käyttö välittömästi ja kerro asiasta lääkärille**. Naisten tulee käyttää sopivaa ehkäisyä Rosuvastatin Accord -hoidon aikana raskauden ehkäisemiseksi.
- jos sinulla on maksasairaus.
- jos sinulla on vaikea munuaissairaus.
- jos sinulla on toistuvia tai selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä.
- jos käytät lääkettä nimeltä siklosporiini (käytetään esimerkiksi elinsiirron jälkeen).
- jos jokin näistä koskee sinua (tai et ole varma asiasta), **ota yhteyttä lääkäriin**.

### **Älä myöskään ota Rosuvastatin Accord -tabletteja (suurinta annosta)**

- jos sinulla on keskivaikea munuaissairaus (jos et ole varma, käänny lääkärinpuoleen).
- jos kilpirauhasesi ei toimi normaalisti.
- jos sinulla on ollut toistuvia tai selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä, sinulla tai sukulaissillasi on ollut lihasvaivoja tai sinulla on aiemmin ollut lihasvaivoja käyttäässäsi muita kolesterolipitoisuutta alentavia lääkeitä.
- jos käytät säännöllisesti runsaasti alkoholia.
- jos olet aasialaista syntyperää (japanilaista, kiinalaista, filippiiniläistä, vietnamilaista, korealaista tai intialaista syntyperää).
- jos käytät fibraateiksi kutsuttuja lääkeitä alentamaan kolesteroliasi.
- jos jokin näistä koskee sinua (tai et ole varma asiasta), **ota yhteyttä lääkäriin**.

### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin, apteekkienhenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Rosuvastatin Accord -tabletteja

- jos sinulla on munuaissairaus.
- jos sinulla on maksasairaus.

- jos sinulla on ollut toistuvia tai selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä, sinulla tai sukulaisillasi on ollut lihasvaivoja tai sinulla on aiemmin ollut lihasvaivoja käyttääessäsi muita kolesterolipitoisuutta alentavia lääkeitä. Kerro lääkärille välittömästi, jos sinulla on selittämättömiä lihaskipuja tai särkyjä, etenkin jos olet huonovointinen tai sinulla on kuumetta. Kerro myös lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos sinulla on jatkuvaa lihasheikkoutta. Lihasheikkouden syyn määrittäminen ja hoito voi edellyttää muita testejä ja lääkitystä.
- jos käytät säännöllisesti runsaasti alkoholia.
- jos kilpirauhasesi ei toimi normaalisti.
- jos käytät samanaikaisesti fibraateiksi kutsuttuja lääkeitä alentamaan rasva-arvojasi. Lue tämä seloste huolellisesti, vaikka olisitkin aiemmin käyttänyt muita kolesterolilääkeitä.
- jos käytät lääkeitä HIV-infektion hoitoon esim. lopinaviiria/ritonaviiria, ks. kohta Muut lääkkeet ja Rosuvastatin Accord.
- jos otat fusidiinihappoa sisältäviä antibiootteja, ks. kohta Muut lääkkeet ja Rosuvastatin Accord.

### Lapset ja nuoret

- jos potilas on alle 6-vuotias: Rosuvastatin Accord -valmistetta ei saa antaa alle 6-vuotialle lapsille.
- jos potilas on alle 18-vuotias: Rosuvastatin Accord 40 mg -tabletit eivät sovi käytettäväksi alle 18-vuotialle lapsille ja nuorille.
- jos olet yli 70-vuotias (koska lääkärin on valittava sinulle sopiva aloitusannos Rosuvastatin Accord -valmistetta).
- jos sinulla on vaikea hengitysvajaus.
- jos olet aasialaista syntyperää (japanilaista, kiinalaista, filippiiniläistä, vietnamilaista, korealaista tai intialaista syntyperää). Lääkärin on valittava sinulle sopiva aloitusannos Rosuvastatin Accord -valmistetta.

Jos näistä jokin koskee sinua (tai et ole varma asiasta):

- **Älä käytä Rosuvastatin Accord 40 mg -tabletteja (suurinta annosta). Käännny lääkärin tai apteekin puoleen ennen kuin aloitat minkään Rosuvastatin Accord -annoksen käytön.**

Pienelle osalle ihmisiä statiinit saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan. Tämä voidaan todeta yksinkertaisella verikokeella, joka osoittaa, ovatko veren maksa-arvot koholla. Tästä syystä lääkäri ottaa yleensä tämän verikokeen (maksa-arvon) ennen Rosuvastatin Accord -hoitoa ja sen aikana.

Tämän lääkityksen aikana lääkäri seuraa vointiasi tarkasti, jos sinulla on diabetes tai sinulla on diabeteksen puhkeamisen riski. Sinulla on todennäköisesti riski sairastua diabetekseen, jos verensokeri- ja rasva-arvosi ovat kohonneet, olet ylipainoinen ja sinulla on korkea verenpaine.

### Muut lääkevalmisteet ja Rosuvastatin Accord

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat joutua ottamaan muita lääkeitä, seuraavat mukaan lukien:

- siklosporiinia (käytetään esimerkiksi elinsiirron jälkeen)
- varfariinia (tai jotain muuta verenohennuslääkettä)
- fibraatteja (kuten gemfibrosilia, fenofibraattia) tai jotain muuta kolesterolia alentavaa lääkettä (kuten etsetimibiä)
- ruoansulatusvaivoja lievittäviä valmisteita (jotka neutraloivat vatsahappoja)
- erytromysiinia (antibiootti)
- suun kautta otettavia ehkäisyvalmisteita (ehkäisypilleri)
- hormonikorvaushoittoa

- viruslääkitystä, kuten ritonaviiria yhdessä atatsanaviirin, lopinaviirin ja/tai tipranaviirin tai simepreviirin kanssa (käytetään infektioiden, kuten HIV- ja C-hepatiitti-infektion, hoitoon, ks. kohta Varoitukset ja varotoimet).

Rosuvastatin Accord voi muuttaa näiden lääkkeiden vaikutusta tai ne voivat muuttaa Rosuvastatin Accord -valmisteen vaikutusta.

### **Raskaus ja imetys**

Älä käytä Rosuvastatin Accord -valmistetta, jos olet raskaana tai imetät. Jos tulet raskaaksi käyttäässäsi Rosuvastatin Accord -valmistetta, lopeta sen käyttö välittömästi ja kerro asiasta lääkärille. Naisten tulee käyttää sopivaa ehkäisyä Rosuvastatin Accord -hoidon aikana raskauden välittämiseksi.

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai aptekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Rosuvastatin Accord ei vaikuta useimpien ihmisten ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita. Joillakin ihmisillä esiintyy kuitenkin huimausta Rosuvastatin Accord -hoidon aikana. Jos sinua huimaa, käänny lääkärin puoleen ennen kuin yrität ajaa tai käyttää koneita.

### **Rosuvastatin Accord sisältää laktoosia, paraoranssia ja alluranpunaista**

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Rosuvastatin Accord 40 mg sisältää myös paraoranssia ja alluranpunaista, jotka voivat aiheuttaa allergisia reaktioita.

## **3. Miten Rosuvastatin Accord -tabletteja otetaan**

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkienkilokunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai aptekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos aikuisille on

### **Jos otat Rosuvastatin Accord -tabletteja korkeaan kolesteroliin:**

#### **Aloitusannos**

Rosuvastatin Accord -hoito tulee aloittaa 5 mg tai 10 mg:n annoksella, vaikka olisit aiemmin käyttänyt suurempia annoksia jotakin muuta statiinia. Aloitusannoksesi suuruus riippuu

- veresi kolesterolipitoisuudesta
- sydänkohtauksen tai aivohalvauksen riskistä kohdallasi
- tekijöistä, jotka saattavat suurentaa altiuttiasi saada haittavaikutuksia.
- Tarkista lääkäriltäsi tai aptekista, mikä Rosuvastatin Accord -aloitusannos on sinulle sopivan.

Lääkäri saattaa määrättää sinulle pienimmän annoksen (5 mg), jos

- olet aasialaista syntyperää (japanilaista, kiinalaista, filippiiniläistä, vietnamilaista, korealaista tai intialaista syntyperää).
- olet yli 70-vuotias.
- sinulla on keskivaikea munuaissairaus.
- sinulla on riski saada lihaskipuja tai -särkyjä (myopatiaan liittyen).

### **Annoksen suurentaminen ja suurin mahdollinen vuorokausiannos:**

Lääkäri saattaa suurentaa annostasi, jotta saisit sinulle sopivan määärän Rosuvastatin Accord -valmistetta. Jos aloitusannoksesi oli 5 mg, läääkäri saattaa kaksinkertaistaa sen tasolle 10 mg ja sitten tarvittaessa tasolle 20 mg ja 40 mg. Jos aloitusannoksesi oli 10 mg, läääkäri saattaa kaksinkertaistaa sen tasolle 20 mg ja sitten tarvittaessa tasolle 40 mg. Annosmuutokset tehdään neljän viikon välein.

Rosuvastatin Accord -valmisteen maksimiannos on 40 mg vuorokaudessa. Se on tarkoitettu vain potilaille, joiden veren kolesterolipitoisuudet ovat korkeat, joiden sydänkohtaus- tai aivohalvausriski on suuri ja joiden veren kolesterolipitoisuudet eivät alene riittävästi 20 mg:n annoksella.

**Jos otat Rosuvastatin Accord -valmistetta vähentääksesi sydänkohtauksen, aivohalvauksen tai niihin liittyvien terveysongelmien riskiä:**

Suositeltu annos on 20 mg vuorokaudessa. Lääkäri voi kuitenkin päättää määrästä pienemmän annoksen, jos sinulla on jokin yllä mainituista tekijöistä.

**Tavanomaiset annokset 6–17-vuotiaalle lapsille**

Tavanomainen aloitusannos on 5 mg. Lääkäri voi suurentaa annosta löytääkseen oikean sinulle sopivan Rosuvastatin Accord -annoksen. Suurin Rosuvastatin Accord -valmisteen vuorokausiannos on 10 mg 6–9-vuotiaalle lapsille ja 20 mg 10–17-vuotiaalle lapsille. Ota annos kerran päivässä. Lasten ei tule käyttää Rosuvastatin Accord 40 mg -tabletteja.

**Tablettien ottaminen**

Tabletit tulee niellä kokonaisina veden kera.

**Ota Rosuvastatin Accord kerran vuorokaudessa.** Valmisteen voi ottaa mihin aikaan päivästä tahansa.

Tabletti kannattaa ottaa samaan aikaan joka päivä, jolloin se on helpompi muistaa.

**Säännölliset kolesterolitarkastukset**

On tärkeää käydä lääkäriissä säännöllisissä kolesteroliarvojen tarkistuksissa. Näin varmistetaan kolesteroliarvojen saavuttaminen ja pysyminen oikealla tasolla.

Lääkäri saattaa suurentaa annostasi, jotta saisit sopivan määärän Rosuvastatin Accord -valmistetta.

**Jos otat enemmän Rosuvastatin Accord sinun pitäisi**

Ota yhteyttä lääkäriin tai lähimmän sairaalan ensiapupoliklinikalle saadaksesi neuvoja. Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos sinua hoidetaan sairaalassa jonkin muun vaivan vuoksi, kerro hoitohenkilökunnalle, että käytät Rosuvastatin Accord -valmistetta.

**Jos unohdat ottaa Rosuvastatin Accord -tabletin**

Älä huolestu, ota vain seuraava annos tavanomaiseen aikaan. Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

**Jos lopetat Rosuvastatin Accord -tablettien oton**

Keskustele lääkärin kanssa, jos haluat lopettaa Rosuvastatin Accord -tablettien oton. Rosuvastatin Accord -valmisteen käytön lopettaminen voi johtaa kolesteroliarvojen kohoamiseen uudelleen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.

**4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

On tärkeää, että tunnet mahdolliset haittavaikutukset. Ne ovat yleensä lieviä ja häviävät nopeasti.

**Lopeta Rosuvastatin Accord -tablettien otto ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulle kehittyy jokin seuraavista allergisista reaktioista:**

- hengitysvaikeudet, joihin saattaa liittyä kasvojen, huulten, kielen ja/tai nielun turvotusta; harvinainen (voi esiintyä 1 potilaalla 1 000:sta)
- kasvojen, huulten, kielen ja/tai nielun turvotus, joka saattaa vaikeuttaa nielemistä; harvinainen (voi esiintyä 1 potilaalla 1 000:sta)
- ihmisen voimakas kutina (nokkosihottuma); harvinainen (voi esiintyä 1 potilaalla 1 000:sta)
- **Lopeta Rosuvastatin Accord -valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin myös, jos sinulla on epätavallisia lihaskipuja tai -särkyjä**, jotka jatkuvat odottamattoman pitkään; harvinainen (voi esiintyä 1 potilaalla 1 000:sta).  
Lihasoireet ovat yleisempiä lapsilla ja nuorilla kuin aikuisilla. Kuten muidenkin statiinien kohdalla, joillekin harvoille potilaille on kehittynyt epämiellyttäviä lihasoireita. Harvinaisissa tapauksissa nämä ovat edenneet mahdollisesti hengenvaaralliseksi lihasvauroiksi nimeltä *rabdomolyysi*.

Rosuvastatin Accord voi aiheuttaa seuraavia mahdollisia haittavaikutuksia:

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10:stä)

- päänsärky
- vatsakipu
- ummetus
- pahoinvoimi
- lihaskipu
- heikotus
- huimaus
- virtsan proteiinimääärän nousu – tilanne normalisoituu yleensä itsestään, eikä sinun tarvitse lopettaa Rosuvastatin Accord -tablettien käyttöä (koskee vain Rosuvastatin Accord 40 mg -tabletteja)
- diabetes. Tämä on todennäköisempää, jos verensokeri- ja rasva-arvosi ovat kohonneet, olet ylipainoinen ja sinulla on korkea verenpaine. Lääkäri seuraa vointiasi, kun käytät täitä lääkettä.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 100:sta)

- ihottuma, kutina tai muut ihoreaktiot
- virtsan proteiinimääärän nousu – tilanne normalisoituu yleensä itsestään, eikä sinun tarvitse lopettaa Rosuvastatin Accord -tablettien käyttöä (koskee vain Rosuvastatin Accord 5 mg-, 10 mg- ja 20 mg -tabletteja).

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 1000:sta)

- voimakas vatsakipu (haimatulehdus)
- kohonneet veren maksaentsyymiarvot.

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10 000:sta)

- keltaisuus (ihon ja silmänvalkuisten keltaisuus)
- hepatiitti (maksatulehdus)
- pieniä määriä verta virtsassa
- jalkojen ja käsienvormit (kuten puutuminen)
- nivelkipu
- muistinmenetys
- rintojen suureneminen miehillä (gynekomastia).

Tuntemattomat (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arvointiin)

- ripuli
- Stevens-Johnsonin oireyhtymä (vakava sairaus, jossa muodostuu rakkuloita ihoon, suuhun, silmienalueelle ja sukupuolielimiin)
- yskä
- hengenahdistus
- edeema (turvotus)
- unihäiriöt, mukaan lukien unettomuus ja painajaiset
- seksuaaliset ongelmat
- masennus
- hengitysvaikeudet, mukaan lukien jatkuva yskä ja/tai hengenahdistus tai kuume
- jänneaurio
- jatkuva lihasheikkous.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan ks. yhteystiedot alla.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

### **5. Rosuvastatin Accord -tablettien säilyttäminen**

- Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita lämpötilan suhteen. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle ja valolle.
- HDPE-purkkipakkaus on käytettävä 3 kuukauden sisällä ensimmäisestä avaamiskerrasta.
- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Älä käytä tätä lääkettä etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (Käyt. viim. / EXP). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat pakauksen vaurioituneen tai siinä on merkkejä peukaloinnista.
- Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellen suojelet luontoa.

### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

#### **Mitä Rosuvastatin Accord sisältää**

Vaikuttava aine on rosuvastatiinikalsium.

Yksi tabletti sisältää 5 mg rosuvastatiinia (rosuvastatiini kalsiumina).

Yksi tabletti sisältää 10 mg rosuvastatiinia (rosuvastatiini kalsiumina).  
Yksi tabletti sisältää 20 mg rosuvastatiinia (rosuvastatiini kalsiumina).  
Yksi tabletti sisältää 40 mg rosuvastatiinia (rosuvastatiini kalsiumina).

Muut aineet ovat:

Tabletin ydin

Vedetön laktoosi  
Mikrokiteinen selluloosa (E460)  
Magnesiumoksidi  
Magnesiumstearaatti (E470b)  
Krospovidoni (E1202)

Kalvopäällyste

5 mg:  
Hypromelloosi (E464), triasetiini (E1518), titaanidioksiidi (E171), laktoosimonohydraatti, keltainen rautaoksidi (E172).

10 mg ja 20 mg:

Opadry II 39K540032 vaaleanpunainen sisältää: hypromelloosi (E464), triasetiini (E1518), titaanidioksiidi (E171), laktoosimonohydraatti, punainen rautaoksidi (E172), kinoliinikeltainen (E104), briljanttisininen (E133).

40 mg:

Opadry II 39K540012 vaaleanpunainen sisältää: hypromelloosi (E464), triasetiini (E1518), titaanidioksiidi (E171), laktoosimonohydraatti, paraoranssi (E110), allurpunainen (E129), briljanttisininen (E133).

**Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)**

Tätä lääkettä on saatavana 5 mg, 10 mg, 20 mg ja 40 mg kalvopäällysteisinä tabletteina.

5 mg: keltainen, pyöreä, halkaisijaltaan noin 7,0 mm, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "5" ja toisella puolella "R".

10 mg: vaaleanpunainen, pyöreä, halkaisijaltaan noin 7,0 mm, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "10" ja toisella puolella "R".

20 mg: vaaleanpunainen, pyöreä, halkaisijaltaan noin 9,0 mm, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "20" ja toisella puolella "R".

40 mg: vaaleanpunainen, soikea, noin 11,5 mm pitkä ja 6,9 mm leveä, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "40" ja toisella puolella "R".

Tabletit on pakattu alumiini-alumiini-läpipainopakkauksiin ja HDPE-purkkipakkauksiin (valkoinen läpinäkymätön HDPE-purkki, jossa on valkoinen läpinäkymätön PP-korkki, ja valkoinen läpinäkymätön kuiva-ainesäiliö sinisellä tekstillä).

Pakkauskoot:

5 mg: Läpipainopakkaus: 7, 28, 30, 60, 84, 90 tai 98 tablettia läpipainopakkauksessa.  
HDPE-purkki: 30 tai 500 tablettia

10 mg: Läpipainopakkaus: 7, 28, 30, 60, 84, 90, 98 tai 100 tablettia läpipainopakkauksessa.  
HDPE-purkki: 30 tai 500 tablettia

20 mg: Läpipainopakkaus: 7, 28, 30, 60, 84, 90, 98 tai 100 tablettia läpipainopakkauksessa.  
HDPE-purkki: 30 tai 500 tablettia

40 mg: Läpipainopakkaus: 7, 28, 30, 60, 90, 98 tai 100 tablettia läpipainopakkauksessa.  
HDPE-purkki: 500 tablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

**Myyntiluvan haltija**

Accord Healthcare Limited,  
Sage house, 319 Pinner road,  
North Harrow, Middlesex HA1 4HF,  
Iso-Britannia

**Valmistajat**

Accord Healthcare Limited,  
Sage house, 319 Pinner road,  
North Harrow, Middlesex HA1 4HF,  
Iso-Britannia

Wessling Hungary Kft.,  
Fóti út 56., Budapest 1047,  
Unkari

Pharmacare Premium Ltd.  
HHF003, Hal Far Industrial Estate  
BBG3000 Birzebbugia  
Malta

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 29.01.2016**

## Bipacksedel: Information till användaren

**Rosuvastatin Accord 5 mg filmdragerad tablett**  
**Rosuvastatin Accord 10 mg filmdragerad tablett**  
**Rosuvastatin Accord 20 mg filmdragerad tablett**  
**Rosuvastatin Accord 40 mg filmdragerad tablett**  
rosuvastatin

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Rosuvastatin Accord är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Rosuvastatin Accord
3. Hur du tar Rosuvastatin Accord
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Rosuvastatin Accord ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### **1. Vad Rosuvastatin Accord är och vad det används för**

Rosuvastatin Accord tillhör en grupp av läkemedel som kallas statiner.

Du har ordinerats Rosuvastatin Accord därför att:

- Du har en hög kolesterolnivå. Detta betyder att du har en ökad risk för att få en hjärtinfarkt eller stroke.  
Rosuvastatin Accord används till vuxna, ungdomar och barn från 6 års ålder för att behandla högt kolesterol.

Du har fått rådet att ta en statin, eftersom kostförändringar och ökad motion inte var tillräckligt för att korrigera dina kolesterolnivåer. Du bör fortsätta med kolesterolslökande diet och motion medan du tar Rosuvastatin.

Eller

- Du har andra faktorer som ökar risken att drabbas av hjärtinfarkt, stroke eller andra hälsoproblem relaterade till hjärta-kärl.

### **Varför det är viktigt att fortsätta ta Rosuvastatin?**

- Rosuvastatin Accord används för att rätta till koncentrationen av vissa fettämnen i blodet, så kallade lipider. De vanligaste av dessa är kolesterol.
- Det finns olika typer av kolesterol i blodet, det ”onda” kolesterollet (LDL-C) och det ”goda” kolesterollet (HDL-C).
- Rosuvastatin Accord kan minska det ”onda” kolesterollet och öka det ”goda” kolesterollet.

- Det verkar genom att hjälpa din kropp att minska produktionen av det ”onda” kolesterolelet och förbättra din kropps förmåga att avlägsna det från blodet.
- För de flesta personer påverkar inte höga kolesterolnivåer hur de mår eftersom höga kolesterolnivåer inte ger några symtom. Om det lämnas obehandlat kan dock fettavlagringar ansamlas på blodkärlens väggar och göra dem trängre.
- Ibland kan dessa trånga blodkärl blockeras och då stänga av blodförsörjningen till hjärtat eller hjärnan, vilket kan leda till en hjärtinfarkt eller stroke. Genom att sänka dina kolesterolnivåer kan du minska risken att få en hjärtinfarkt, stroke eller andra relaterade hälsoproblem.
- Du behöver **fortsätta att ta Rosuvastatin Accord** även om ditt kolesterol har nått rätt nivå, därför att **det förebygger att dina kolesterolnivåer ökar igen** så att det ansamlas fett. Du ska dock sluta om din läkare råder dig att göra det, eller om du har blivit gravid.

Rosuvastatin som finns i Rosuvastatin Accord kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## **2. Vad du behöver veta innan du tar Rosuvastatin Accord**

### **Ta inte Rosuvastatin**

- om du är allergisk mot rosuvastatin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är gravid eller ammar. Om du blir gravid under tiden du tar Rosuvastatin, **sluta omedelbart att ta Rosuvastatin Accord och kontakta läkare.** Kvinnor ska undvika att bli gravida medan de tar Rosuvastatin Accord genom att använda lämpligt preventivmedel.
- om du har en leversjukdom
- om du har allvarliga njurproblem
- om du har upprepad eller oförklarlig muskelvärk eller smärta
- om du tar ett läkemedlet ciklosporin (använts till exempel vid organtransplantation)
- Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker) **ska du rådfråga läkare.**

### **Ta inte heller Rosuvastatin Accord (den högsta dosen)**

- om du har måttliga njurproblem (fråga läkare om du är osäker)
- om du har problem med sköldkörteln
- om du har haft upprepad eller oförklarlig muskelvärk eller smärta, tidigare muskelsjukdom, har ärflikhet för muskelsjukdom eller har fått muskelsmärkor vid användning av andra kolesterolsinkande läkemedel
- om du regelbundet dricker stora mängder alkohol
- om du är av asiatiskt ursprung (japan, kines, filippinier, vietnames, korean eller indier)
- om du tar en annan typ av kolesterolsinkande läkemedel som kallas fibrater
- Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker) **ska du rådfråga läkare.**

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Rosuvastatin:

- om du har problem med njurarna
- om du har problem med levern
- om du har haft upprepad eller oförklarlig muskelvärk eller smärta, tidigare muskelsjukdom, har ärflikhet för muskelsjukdom eller har fått muskelsmärkor vid användning av andra kolesterolsinkande läkemedel. Tala omedelbart om det för läkare om du har oförklarlig muskelvärk eller smärta, speciellt om du känner dig sjuk eller har feber. Tala också om för läkare

eller apotekspersonal om du har muskelsvaghetsymtom som är långvarig. Ytterligare tester och läkemedel kan behövas för att undersöka och behandla detta.

- om du regelbundet dricker stora mängder alkohol
- om du har problem med sköldkörteln
- om du tar en annan typ av kolesterolsänkande läkemedel som kallas fibrater. Läs denna bipacksedel noga även om du har tagit andra läkemedel mot högt colesterol tidigare.
- om du tar läkemedel som används för behandling av HIV-infektion, till exempel ritonavir tillsammans med lopinavir och/eller tipranavir, se Andra läkemedel och Rosuvastatin
- om du tar antibiotika som innehåller fusidinsyra, se Andra läkemedel och Rosuvastatin.

### Barn och ungdomar

- Om patienten är under 6 år: Rosuvastatin Accord ska inte ges till barn under 6 år.
- Om patienten är under 18 år: Rosuvastatin Accord 40 mg tablett är inte lämplig för barn och ungdomar under 18 år.
- Om du är över 70 år (då behöver din läkare välja rätt startdos av Rosuvastatin Accord som passar för dig).
- Om du har svåra njurproblem.
- Om du är av asiatiskt ursprung (japan, kines, filippinier, vietnames, korean eller indier) behöver läkaren välja rätt startdos av Rosuvastatin Accord som passar för dig.

Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker):

- **Ta inte Rosuvastatin 40 mg (den högsta dosen) och hör med läkare eller apotekspersonal innan du börjar ta någon dos av Rosuvastatin.**

Hos ett litet antal personer kan statiner påverka levern. Detta upptäcks genom ett enkelt test som undersöker ökade nivåer av leverenzym i blodet. Av denna anledning kommer läkaren vanligtvis att utföra detta blodprov (leverfunktionstest) före och under behandling med Rosuvastatin.

Under behandlingen med detta läkemedel kommer läkaren att kontrollera dig noggrant om du har diabetes eller löper risk att få diabetes. Det är mer troligt att du löper risk att få diabetes om du har höga blodsocker- och blodfettsnivåer, är överviktig och har högt blodtryck.

### Andra läkemedel och Rosuvastatin

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller t.ex. följande läkemedel:

- ciklosporin (använts till exempel vid organtransplantation)
- warfarin (eller andra blodförtunnande läkemedel)
- fibrater (till exempel gemfibrozil, fenofibrat) eller andra kolesterolsänkande läkemedel (till exempel ezetimib)
- läkemedel för matsmältningsbesvär (använts för att neutralisera magsyran)
- erytromycin (ett antibiotikum)
- fusidinsyra (ett antibiotikum – se Varningar och försiktighet)
- p-piller
- hormonersättningsmedel
- 抗病毒药 (antivirala läkemedel såsom ritonavir tillsammans med atazanavir, lopinavir och/eller tipranavir eller simeprevir (använts för behandling av infektioner, till exempel HIV- eller hepatitis C-infektion, se Varningar och försiktighet).

Effekten av dessa läkemedel kan påverkas av Rosuvastatin Accord eller kan de påverka effekten av Rosuvastatin.

## **Graviditet och amning**

Ta inte Rosuvastatin Accord om du är gravid eller ammar. Om du blir gravid under tiden du tar Rosuvastatin, sluta omedelbart att ta det och kontakta läkare. Kvinnor ska undvika att bli gravida medan de tar Rosuvastatin Accord genom att använda lämpligt preventivmedel.

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

## **Körförmåga och användning av maskiner**

Rosuvastatin Accord påverkar inte körförmågan eller förmågan att använda maskiner hos de flesta personer. En del personer känner sig dock yra under användningen av Rosuvastatin. Om du känner dig yr, rådfråga läkare innan du kör eller använder maskiner.

## **Rosuvastatin Accord innehåller laktos, para-orange och allurarött**

Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Rosuvastatin Accord 40 mg filmdragerad tablett innehåller även para-orange och allurarött som kan ge allergiska reaktioner.

## **3. Hur du tar Rosuvastatin Accord**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderade doser till vuxna är

### **Om du tar Rosuvastatin Accord för högt kolesterol:**

#### **Startdos**

Din behandling med Rosuvastatin Accord ska starta med 5 mg eller 10 mg, även om du har tagit en högre dos av en annan statin tidigare. Valet av dos för dig beror på:

- din kolesterolnivå
- den risknivå du har för att få en hjärtinfarkt eller stroke
- om du har en faktor som kan göra dig mer känslig för möjliga biverkningar
- Rådfråga läkare eller apotekspersonal om vilken startdos av Rosuvastatin Accord som passar bäst för dig.

Läkaren kan besluta att ge dig den längsta dosen (5 mg):

- om du är av asiatiskt ursprung (japan, kines, filippinier, vietnames, korean eller indier).
- om du är över 70 år.
- om du har måttliga njurproblem.
- om du riskerar att få muskelvärk och smärta (myopati).

#### **Höjning av dosen och högsta dagliga dos**

Läkaren kan besluta att höja din dos. Detta för att du ska ta den dos av Rosuvastatin Accord som är rätt för dig. Om du började med att ta 5 mg kan din läkare besluta att dubblera denna dos till 10 mg, sedan till 20 mg och därefter till 40 mg om nödvändigt. Om du började med att ta 10 mg kan din läkare besluta att dubblera denna dos till 20 mg och sedan till 40 mg om nödvändigt. Det kommer att gå fyra veckor mellan varje dosjustering.

Den högsta rekommenderade dagliga dosen av Rosuvastatin Accord är 40 mg. Det är bara för patienter med höga kolesterolnivåer och stor risk för hjärtinfarkt eller stroke vars kolesterolnivåer inte sänks ordentligt med 20 mg.

**Om du tar Rosuvastatin Accord för att minska risken för att drabbas av hjärtinfarkt, stroke eller andra hälsoproblem relaterade till hjärta-kärl:**

Rekommenderad dos är 20 mg per dag. Det kan dock hända att din läkare bestämmer att du ska använda en lägre dos om du har någon av de faktorer som nämns ovan.

**Användning för barn och ungdomar i åldern 6–17 år**

Vanlig startdos är 5 mg. Läkaren kan eventuellt öka dosen för att hitta rätt dos av Rosuvastatin Accord för dig. Den högsta rekommenderade dagliga dosen av Rosuvastatin Accord är 10 mg för barn i åldern 6–9 år och 20 mg för barn i åldern 10–17 år. Ta dosen en gång om dagen. Rosuvastatin Accord 40 mg tablett ska inte användas till barn.

**Tablettintag**

Svälg varje tablett hel tillsammans med ett glas vatten.

**Ta Rosuvastatin Accord en gång dagligen.** Du kan ta tabletten vilken tid du vill, med eller utan mat. Försök att ta den vid samma tidpunkt varje dag så blir det lättare att komma ihåg.

**Regelbundna kolesterolkontroller**

Det är viktigt att du återser din läkare för regelbundna kolesterolkontroller för att säkerställa att ditt kolesterol har nått och stannar på rätt nivå.

Läkaren kan besluta att öka din dos så att du tar den dos Rosuvastatin Accord som är rätt för dig.

**Om du har tagit för stor mängd av Rosuvastatin**

Kontakta läkare eller närmaste sjukhus för rådgivning. Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 09 471 977 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du uppsöker sjukhus eller får behandling för något annat tillstånd, tala då om för sjukvårdspersonalen att du tar Rosuvastatin.

**Om du har glömt att ta Rosuvastatin**

Oroa dig inte, utan ta nästa dos som planerat vid rätt tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

**Om du slutar att ta Rosuvastatin**

Tala med din läkare om du vill sluta att ta Rosuvastatin. Dina kolesterolnivåer kan öka igen om du slutar att ta Rosuvastatin.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

**4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Det är viktigt att du är medveten om vilka dessa biverkningar kan vara. De är oftast lindriga och försvinner efter en kort tid.

**Sluta ta Rosuvastatin Accord och sök omedelbart medicinsk hjälp om du får någon av följande allergiska reaktioner:**

- svårt att andas, med eller utan svullnad av ansikte, läppar, tunga och/eller svalg. Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare).
- svullnad av ansikte, läppar, tunga och/ eller svalg, som kan ge svårighet att svälja. Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare).
- kraftig hudklåda (med upphöjda knölar). Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare).
- **Sluta även omgående att ta Rosuvastatin Accord och tala med din läkare så fort som möjligt, om du får någon ovanlig värv eller smärta** i dina muskler som sitter i längre än du förväntat. Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare).  
Muskelsymtom är vanligare hos barn och ungdomar än hos vuxna. Som med andra statiner har ett väldigt litet antal personer fått obehaglig muskelpåverkan och i sällsynta fall har denna utvecklats till en livshotande muskelsjukdom, *rhabdomyolys*.

Rosuvastatin Accord kan ge följande biverkningar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- huvudvärk
- magsmärter
- förstopning
- illamående
- muskelvärk
- kraftlöshet
- yrsel
- en ökad halt av protein i urinen. Detta återgår vanligtvis till det normala av sig självt utan att du behöver sluta ta Rosuvastatin Accord (enbart Rosuvastatin Accord 40 mg).
- diabetes. Detta är mer troligt om du har höga blodsocker- och blodfettsnivåer, är överviktig och har högt blodtryck. Läkaren kommer att kontrollera dig medan du tar detta läkemedel.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- utslag, klåda eller andra hudreaktioner
- en ökad halt av protein i urinen. Detta återgår vanligtvis till det normala av sig självt utan att du behöver sluta ta Rosuvastatin Accord (enbart Rosuvastatin Accord 5 mg, 10 mg och 20 mg).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- kraftig magsmärta (inflammerad bukspottkörtel)
- ökade leverenzymer i blodet

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- gulrot (gulfärgning av hud och ögon)
- hepatitis (leverinflammation)
- spår av blod i urinen
- skada på nerver i ben och armar (till exempel domningar)
- ledvärk
- minnesförlust
- bröstförstoring hos män (gynekomasti)

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- diarré (lös avföring)
- Stevens-Johnsons syndrom (allvarligt tillstånd med blåsor som kan drabba hud, mun, ögon och könsorgan)

- hosta
- andfåddhet
- ödem (svullnad)
- sömnstörningar (inklusive sömnlöshet och mardrömmar)
- sexuella svårigheter
- depression
- andningsproblem, inklusive ihållande hosta och/eller andfåddhet eller feber
- senskador
- muskelsvaghet som är långvarig

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via

Finland

webplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

### 5. Hur Rosuvastatin Accord ska förvaras

- Inga särskilda temperaturanvisningar. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt. Ljuskänsligt.
- HDPE-flaskan ska användas inom 3 månader efter första öppnandet.
- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Används före utgångsdatum som anges på etiketten, blistret och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Använd inte detta läkemedel om förpackningen är skadad eller förefaller ha öppnats tidigare.
- Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

### 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är rosuvastatinkalcium.

Varje filmdragerad tablett innehåller 5 mg rosuvastatin (som rosuvastatin kalcium).

Varje filmdragerad tablett innehåller 10 mg rosuvastatin (som rosuvastatin kalcium).

Varje filmdragerad tablett innehåller 20 mg rosuvastatin (som rosuvastatin kalcium).

Varje filmdragerad tablett innehåller 40 mg rosuvastatin (som rosuvastatin kalcium).

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna

Vattenfri laktos

Mikrokristallin cellulosa (E460)

Magnesiumoxid

Magnesiumstearat (E470b)

## Krospovidon (E1202)

### Filmdragering

5 mg:

hypromellos (E464), triacetin (E1518), titandioxid (E171), laktosmonohydrat, gul järnoxid (E172).

10 mg och 20 mg:

Opadry II 39K540032 rosa, som innehåller: hypromellos (E464), triacetin (E1518), titandioxid (E171), laktosmonohydrat, röd järnoxid (E172), gul järnoxid (E133), kinolingt aluminiumlack (E104), briljantblått FCF aluminiumlack (E133).

40 mg:

Opadry II 39K540012 rosa, som innehåller: hypromellos (E464), triacetin (E1518), titandioxid (E171), laktosmonohydrat, para-orange FCF aluminiumlack (E110), allurarött C aluminiumlack (E129) och briljantblått FCF aluminiumlack (E133).

### Läkemedletsutseende och förpackningsstorlekar

Detta läkemedel finns som 5 mg, 10 mg, 20 mg och 40 mg filmdragerade tablettter.

5 mg: Gul, rund, bikonvex filmdragerad tablett, cirka 7,0 mm i diameter märkt med "5" på ena sidan och "R" på den andra sidan.

10 mg: Rosa, rund, bikonvex filmdragerad tablett, cirka 7,0 mm i diameter, märkt med "10" på ena sidan och "R" på den andra sidan.

20 mg: Rosa, rund, bikonvex filmdragerad tablett, cirka 9,0 mm i diameter, märkt med "20" på ena sidan och "R" på den andra sidan.

40 mg: Rosa, oval, bikonvex filmdragerad tablett, längd cirka 11,5 mm och bredd cirka 6,9 mm, märkt med "40" på ena sidan och "R" på den andra sidan.

Tabletterna är förpackade i Alu/Alu-blister och HDPE-flaskor (vit ogenomskinlig HDPE-flaska med vit ogenomskinlig försegling av polypropylen och vit ogenomskinlig torkmedelsbehållare med blått tryck).

### Förpackningsstorlekar:

5 mg: Blisterförpackning: 7, 28, 30, 60, 84, 90 eller 98 tablettter i blister.

HDPE-flaska: 30 eller 500 tablettter.

10 mg: Blisterförpackning: 7, 28, 30, 60, 84, 90, 98 eller 100 tablettter i blister.

HDPE-flaska: 30 eller 500 tablettter.

20 mg: Blisterförpackning: 7, 28, 30, 60, 84, 90, 98 eller 100 tablettter i blister.

HDPE-flaska: 30 eller 500 tablettter.

40 mg: Blisterförpackning: 7, 28, 30, 60, 90, 98 eller 100 tablettter i blister.

HDPE-flaska: 500 tablettter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

#### Innehavare av godkännande för försäljning

Accord Healthcare Ltd

Sage House

319, Pinner Road

North Harrow

Middlesex HA1 4 HF

Storbritannien

#### Tillverkare

Accord Healthcare Ltd  
Sage House  
319, Pinner Road  
North Harrow  
Middlesex HA1 4 HF  
Storbritannien

Wessling Hungary Kft.,  
Fóti út 56., Budapest 1047,  
Ungern

Pharmacare Premium Ltd.  
HFF003, Hal Far Industrial Estate  
BBG3000 Birzebbugia  
malta

**Denna bipacksedel godkändes senast 29.01.2016**