

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/10 mg filmom obložene tablete
Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/20 mg filmom obložene tablete
Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/40 mg filmom obložene tablete
Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/80 mg filmom obložene tablete
ezetimib/atorvastatin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati primjenjivati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Ezetimib/atorvastatin TAD i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD
3. Kako uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Ezetimib/atorvastatin TAD
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Ezetimib/atorvastatin TAD i za što se koristi

Ezetimib/atorvastatin TAD je lijek koji snižava povišene razine kolesterola. Ezetimib/atorvastatin TAD sadrži ezetimib i atorvastatin.

Ezetimib/atorvastatin TAD se primjenjuje u odraslih za snižavanje razina ukupnog kolesterola, „štetnog“ kolesterola (LDL kolesterola) i masnih tvari koji se zovu trigliceridi u krvi. Uz to, Ezetimib/atorvastatin TAD povisuje razine „dobrog“ kolesterola (HDL-kolesterol).

Ezetimib/atorvastatin TAD snižava kolesterol na dva načina. Smanjuje apsorpciju kolesterola u probavnom sustavu, kao i proizvodnju kolesterola koji tijelo stvara samo.

Kolesterol je jedna od nekoliko masnih tvari koje se nalaze u krvotoku. Vaš ukupni kolesterol sastoji se uglavnom od LDL i HDL kolesterola.

LDL kolesterol često se naziva „štetnim“ kolesterolom zato što se može nakupiti u stjenkama arterija i stvoriti plak. Nakupljeni plak naposljetku može dovesti do suženja arterija. Suženje arterija može usporiti ili prekinuti dotok krvi do vitalnih organa, kao što su srce i mozak. Takav prekid dotoka krvi može dovesti do srčanog ili moždanog udara.

HDL kolesterol često se naziva „korisnim“ kolesterolom, zato što pomaže u sprječavanju nakupljanja štetnog kolesterola u arterijama i štiti od srčane bolesti.

Triglyceridi su još jedan oblik masti u krvi koji mogu povećati Vaš rizik od srčane bolesti.

Ezetimib/atorvastatin TAD se primjenjuje u bolesnika koji ne mogu regulirati razinu kolesterola samo dijetom. Za vrijeme uzimanja ovog lijeka nužno je da nastavite s dijetom za snižavanje kolesterola.

Ezetimib/atorvastatin TAD se uzima kao dodatak dijeti za snižavanje kolesterola ako imate:

HALMED
08 - 11 - 2024
ODOBRENO

- povišene vrijednosti kolesterola u krvi (primarna hiperkolesterolemija [heterozigotna obiteljska i nenasljedna]) ili povišene vrijednosti masnoća u krvi (miješana hiperlipidemija)
 - koje nisu dobro kontrolirane samim statinom;
 - koje su već lječene statinom i ezetimibom u odvojenim tabletama.
- naslijednu bolest (homozigotnu obiteljsku hiperkolesterolemiju) koja povisuje vrijednosti kolesterola u Vašoj krvi. Možda ćete primati i drugi oblik liječenja.
- bolest srca. Ezetimib/atorvastatin TAD smanjuje rizik od srčanog udara, moždanog udara, kirurškog zahvata za poboljšanje srčanog krvotoka ili hospitalizacije zbog boli u prsištu.

Ezetimib/atorvastatin TAD Vam neće pomoći u smanjivanju tjelesne težine.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD

Nemojte uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD

- ako ste alergični na ezetimib, atorvastatin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).
- ako imate ili ste ikad imali bolest koja je zahvaćala jetru,
- ako ste imali neobjašnjene poremećene nalaze funkcije jetre na krvnim pretragama,
- ako ste žena koja može imati djecu, a ne koristite pouzdanu kontracepciju,
- ako ste trudni, pokušavate zatrudnjeti ili dojite,
- ako uzimate kombinaciju glekaprevira/pibrentasvira za liječenje hepatitisa C.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Ezetimib/atorvastatin TAD.

- ako ste prethodno imali moždani udar s krvarenjem u mozak ili od prethodnih moždanih udara imate male džepove tekućine u mozgu,
- ako imate tegobe s bubrezima,
- ako imate smanjenu aktivnost štitne žljezde (hipotireoza),
- ako su Vam se bolovi u mišićima ponavljali ili su bili neobjašnjeni, ako su tegobe s mišićima prisutne u osobnoj ili obiteljskoj povijesti bolesti,
- ako ste prethodno imali tegobe s mišićima tijekom liječenja drugim lijekovima za snižavanje lipida (npr. drugim „statinima“ ili „fibratima“),
- ako redovito pijete velike količine alkohola,
- ako imate bolest jetre u povijesti bolesti,
- ako ste stariji od 70 godina,
- ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se svom liječniku prije nego što uzmete ovaj lijek,
- ako tijekom posljednjih 7 dana uzimate ili ste uzimali lijek koji se zove fusidatna kiselina (lijek za liječenje bakterijske infekcije) kroz usta ili primjenjeno injekcijom. Kombinacija fusidatne kiseline i lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD može dovesti do ozbiljnih problema s mišićima (rabdomioliza).
- ako imate ili ste imali miasteniju (bolest s općom slabosti mišića, uključujući u nekim slučajevima mišiće koji se koriste pri disanju) ili okularnu miasteniju (bolest koja uzrokuje slabost očnog mišića) jer statini ponekad mogu pogoršati stanje ili dovesti do pojave miastenije (vidjeti dio 4.).

Odmah se obratite svom liječniku ako osjetite bol, osjetljivost ili slabost u mišićima nepoznatog uzroka, dok uzimate Ezetimib/atorvastatin TAD. To je zato jer u rijetkim slučajevima tegobe s mišićima mogu postati ozbiljne te mogu uzrokovati i razgradnju mišićnog tkiva s posljedičnim oštećenjem bubrega. Poznato je da atorvastatin može uzrokovati tegobe s mišićima, a takvi slučajevi prijavljeni su i s ezetimibom.

Također obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako imate konstantnu mišićnu slabost. Možda će biti potrebni dodatni testovi i lijekovi kako bi se to dijagnosticiralo i liječilo.

Provjerite sa svojim liječnikom ili ljekarnikom prije nego uzmete Ezetimib/atorvastatin TAD:

- ako imate teško respiratorno zatajenje.

Ako imate nešto od navedenog (ili niste sigurni), obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Ezetimib/atorvastatin TAD, zato što će Vam liječnik trebati napraviti krvnu pretragu prije i moguće za vrijeme liječenja lijekom Ezetimib/atorvastatin TAD kako bi mogao predvidjeti Vaš rizik od mišićnih nuspojava. Poznato je da se rizik od mišićnih nuspojava, npr. abdomiolize, povećava kod istodobnog uzimanja određenih lijekova (vidjeti dio 2 „Drugi lijekovi i Ezetimib/atorvastatin TAD“).

Ako imate šećernu bolest ili rizik od razvoja šećerne bolesti, liječnik će Vas pažljivo nadzirati dok uzimate ovaj lijek. Ako imate visoke razine šećera i masnoća u krvi, prekomjernu tjelesnu težinu i visok krvni tlak, vjerojatno ste pod rizikom od razvoja šećerne bolesti.

Obavijestite svog liječnika o svim Vašim zdravstvenim stanjima uključujući alergije.

Kombinirana primjena lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD i fibrata (lijekovi za snižavanje kolesterola) mora se izbjegavati, jer kombinirana primjena lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD i fibrata nije ispitana.

Djeca i adolescenti

Ne preporučuje se primjena lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD u djece i adolescenata.

Drugi lijekovi i Ezetimib/atorvastatin TAD

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući one koje ste nabavili bez recepta.

Postoje neki lijekovi koji mogu promijeniti učinak lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD ili Ezetimib/atorvastatin TAD može promijeniti njihov učinak (vidjeti dio 3). Zbog te vrste interakcije jedan ili oba lijeka mogu postati manje djelotvorni. Alternativno, može se povećati rizik ili težina nuspojava, uključujući važno stanje propadanja mišića koje se zove abdomioliza, a opisano je u dijelu 4:

- ciklosporin (lijek koji često uzimaju bolesnici s presađenim organom),
- eritromicin, klaritromicin, telitromicin, fusidatna kiselina**, rifampicin (lijekovi za liječenje bakterijske infekcije),
- ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, flukonazol, posakonazol (lijekovi za liječenje gljivične infekcije),
- gemfibrozil, drugi fibrati, derivati nikotinske kiseline, kolestipol, kolestiramin (lijekovi za regulaciju vrijednosti lipida),
- neki blokatori kalcijevih kanala koji se primjenjuju kod angine ili visokog krvnog tlaka, npr. amlodipin, diltiazem,
- digoksin, verapamil, amiodaron (lijekovi za regulaciju srčanog ritma),
- lijekovi koji se primjenjuju u liječenju HIV-a, npr. ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, kombinacija tipranavira/ritonavira itd. (lijekovi za AIDS),
- neki lijekovi koji se primjenjuju u liječenju hepatitisa C, npr. telaprevir, boceprevir i kombinacija elbasvira/grazoprevira,
- daptomicin (lijek koji se primjenjuje za liječenje komplikiranih infekcija kože i kožnih struktura te bakterijemije).

****Ako uzimate fusidatnu kiselinu kroz usta (oralno) zbog liječenja bakterijske infekcije trebat će privremeno prekinuti primjenu ovog lijeka. Vaš liječnik će Vam reći kada je sigurno ponovno započeti uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD. Uzimanje lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD s fusidatnom kiselinom može u rijetkim slučajevima dovesti do mišićne slabosti, mišićne boli ili osjetljivosti mišića (abdomioliza). Više informacija o abdomiolizi pročitajte u dijelu 4.**

- Drugi lijekovi za koje se zna da ulaze u interakciju s lijekom Ezetimib/atorvastatin TAD

- oralni kontraceptivi (lijekovi za sprječavanje trudnoće)
- stiripentol (antikonvulziv za epilepsiju),
- cimetidin (primjenjuje se za žgaravicu i peptički ulkus),
- fenazon (lijek protiv bolova),
- antacidi (lijekovi za probavne tegobe koji sadrže aluminij ili magnezij),
- varfarin, fenprocumon, acenokumarol ili fluindion (lijekovi za sprječavanje krvnih ugrušaka),
- kolhicin (primjenjuje se za liječenje gihta),
- gospina trava (lijek za liječenje depresije).

Ezetimib/atorvastatin TAD s hranom, pićem i alkoholom

Pogledajte dio 3. za upute o tome kako uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD. Molimo, ne zaboravite sljedeće:

Sok od grejpa

Nemojte popiti više od jedne ili dvije male čaše soka od grejpa na dan, zato što velike količine soka od grejpa mogu promijeniti učinke lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD.

Alkohol

Izbjegavajte piti previše alkohola dok uzimate ovaj lijek. Pogledajte dio 2. „Upozorenja i mjere opreza“ za detalje.

Trudnoća i dojenje

Nemojte uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD ako ste trudni, pokušavate zatrudnjeti ili mislite da biste mogli biti trudni. Nemojte uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD ako možete zatrudnjeti osim ako koristite pouzdane mjere kontracepcije. Ako zatrudnите dok uzimate Ezetimib/atorvastatin TAD, odmah ga prestanite uzimati i obavijestite svog liječnika.

Nemojte uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD ako dojite.

Sigurnost lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD tijekom trudnoće i dojenja još nije dokazana.

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ne očekuje se da će Ezetimib/atorvastatin TAD utjecati na Vašu sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Međutim, treba uzeti u obzir da neke osobe mogu osjetiti omaglicu dok uzimaju Ezetimib/atorvastatin TAD.

Ezetimib/atorvastatin TAD sadrži laktozu i natrij

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije nego uzmete ovaj lijek.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Ezetimib/atorvastatin TAD

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik. Vaš će liječnik odrediti koja je odgovarajuća doza tableta za Vas, ovisno o Vašem trenutnom liječenju i osobnom riziku.

Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

- Prije početka uzimanja lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD, trebate biti na dijeti za snižavanje kolesterola.
- Trebate ostati na dijeti za snižavanje kolesterola dok uzimate Ezetimib/atorvastatin TAD.

Budući da tabletta nema urez, mora se progutati cijela i ne smije se dijeliti.

Koliko uzeti

Preporučena doza je jedna tableta lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD kroz usta, jedanput na dan.

Kada uzeti

Uzmite Ezetimib/atorvastatin TAD u bilo koje doba dana. Možete ga uzimati s hranom ili bez nje.

Ako Vam je liječnik propisao Ezetimib/atorvastatin TAD zajedno s kolestiraminom ili nekim drugim sekvestrantom žučnih kiselina (lijekovi za snižavanje kolesterolja), Ezetimib/atorvastatin TAD morate uzeti najmanje 2 sata prije ili 4 sata nakon uzimanja sekvestranta žučnih kiselina.

Ako uzmete više lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD nego što ste trebali

Molimo Vas obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

Ako ste zaboravili uzeti Ezetimib/atorvastatin TAD

Nemojte uzeti dodatnu dozu; samo sutradan u uobičajeno vrijeme uzmete uobičajenu dozu lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi drugi lijekovi, Ezetimib/atorvastatin TAD može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Ako dobijete neku od sljedećih ozbiljnih nuspojava ili simptoma, prestanite uzimati tablete i odmah se obratite liječniku ili otidite u hitnu službu u najbližu bolnicu.

- ozbiljna alergijska reakcija koja uzrokuje oticanje lica, jezika ili grla i može dovesti do jako otežanog disanja
- ozbiljna bolest s teškim guljenjem i oticanjem kože, mjehurima na koži, u ustima, na očima i spolnim organima, s vrućicom; kožni osip s ružičastocrvenim mrljama osobito na dlanovima i tabanima, na kojima mogu nastati mjehuri
- slabost, osjetljivost, bol u mišićima ili ruptura mišića, ili crveno-smeđa promjena boje mokraće, osobito ako se istodobno loše osjećate ili imate visoku temperaturu, što može biti posljedica neuobičajene razgradnje mišića, koja može ugroziti život i dovesti do tegoba s bubrežima
- sindrom nalik lupusu (uključujući osip, poremećaje zglobova i učinke na krvne stanice)

Morate se čim prije obratiti liječniku ako osjetite tegobe s neočekivanim ili neobičnim krvarenjem ili modricama, jer to može ukazivati na tegobe s jetrom.

Prijavljene su sljedeće česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

- proljev,
- bolovi u mišićima.

Prijavljene su sljedeće manje česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

- gripa,
- depresija; poteškoće sa spavanjem; poremećaj spavanja,
- omaglica; glavobolja; osjećaj trnaca,
- usporen rad srca,
- navala vrućine,
- nedostatak zraka,
- bol u trbuhi; nadutost trbuha; zatvor; loša probava; vjetrovi; učestalo pražnjenje crijeva; upala

- želuca; mučnina; nelagoda u želucu; nervoza želuca,
- akne; koprivnjača,
- bol u zglobovima; bol u leđima; grčevi u nogama; umor, grčevi, ili slabost mišića; bol u rukama i nogama,
- neobična slabost; osjećaj umora ili loše osjećanje; oticanje, osobito zglobova (edem),
- povišenje nekih laboratorijskih krvnih pretraga jetre ili mišićne funkcije (CK),
- povećanje tjelesne težine.

Prijavljene su i sljedeće nuspojave s učestalošću „nepoznato“ (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- miastenija gravis (bolest koja uzrokuje opću slabost mišića, uključujući u nekim slučajevima mišiće koji se koriste pri disanju),
- okularna miastenija (bolest koja uzrokuje slabost očnog mišića).

Obratite se svom liječniku ako primijetite slabost u rukama ili nogama koja se pogoršava nakon razdoblja aktivnosti, dvostruku sliku ili spuštanje očnih kapaka, otežano gutanje ili nedostatak zraka.

Osim toga, sljedeće su nuspojave prijavljene u osoba koje uzimaju Ezetimib/atorvastatin TAD ili tablete ezetimiba ili atorvastatina:

- alergijske reakcije koje uključuju oticanje lica, usana, jezika i/ili grla koje mogu uzrokovati otežano disanje ili gutanje (što zahtijeva hitno liječenje),
- odignuti crveni osip, ponekad s promjenama u obliku mete,
- tegobe s jetrom,
- kašalj,
- žgaravica,
- smanjen apetit; gubitak apetita,
- visok krvni tlak,
- osip i svrbež kože, alergijske reakcije koje uključuju osip i koprivnjaču,
- ozljeda tetive,
- žučni kamenci ili upala žučnog mjehura (što može uzrokovati bol u trbuhi, mučninu, povraćanje),
- upala gušteriće, često s jakim bolom u trbuhi,
- smanjenje broja krvnih stanica, što može uzrokovati nastanak modrica/krvarenje (trombocitopenija),
- upala nosnih puteva; krvarenje iz nosa,
- bol u vratu; bol; bol u prsištu; bol u grlu,
- povišenje ili sniženje razine šećera u krvi (ako imate šećernu bolest, morate nastaviti s pažljivim nadzorom razine šećera u krvi),
- noćne more,
- utrnutost ili trnci u prstima na rukama i nogama,
- smanjena osjetljivost na bol ili dodir,
- promjena osjeta okusa; suha usta,
- gubitak pamćenja,
- zvonjenje u ušima i/ili glavi; gubitak sluha,
- povraćanje,
- podrigivanje,
- ispadanje kose,
- povišena tjelesna temperatura,
- pretrage mokraće pozitivne na bijele krvne stanice,
- zamagljen vid; poremećaji vida,
- ginekomastija (povećanje grudi u muškaraca).

Moguće nuspojave prijavljene uz neke statine

- seksualne poteškoće,
- depresija,
- tegobe s disanjem koje uključuju uporan kašalj i/ili nedostatak zraka ili vrućica,

- šećerna bolest. Vjerujatnija je ako imate visoke razine šećera i masti u krvi, povećanu tjelesnu težinu i visok krvni tlak. Bit će pod liječničkim nadzorom za vrijeme uzimanja ovog lijeka.
- bol, osjetljivost ili slabost mišića koja je konstantna, a osobito ako se istodobno ne osjećate dobro ili imate visoku temperaturu, i to ne prestaje nakon prestanka primjene lijeka Ezetimib/atorvastatin TAD (nepoznata učestalost).

Prijavljanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u Dodatku V. Prijavljanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Ezetimib/atorvastatin TAD

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i blisteru iza oznake EXP. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage.

Lijek ne zahtijeva čuvanje na određenoj temperaturi.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Ezetimib/atorvastatin TAD sadrži

- Djelatne tvari su ezetimib i atorvastatin.
 - 10 mg/10 mg: Svaka filmom obložena tableta sadrži 10 mg ezetimiba i 10 mg atorvastatina (u obliku atorvastatinkalcijevog trihidrata).
 - 10 mg/20 mg: Svaka filmom obložena tableta sadrži 10 mg ezetimiba i 20 mg atorvastatina (u obliku atorvastatinkalcijevog trihidrata).
 - 10 mg/40 mg: Svaka filmom obložena tableta sadrži 10 mg ezetimiba i 40 mg atorvastatina (u obliku atorvastatinkalcijevog trihidrata).
 - 10 mg/80 mg: Svaka filmom obložena tableta sadrži 10 mg ezetimiba i 80 mg atorvastatina (u obliku atorvastatinkalcijevog trihidrata).
- Drugi sastojci su kalcijev karbonat, hidroksipropilceluloza, mikrokristalična celuloza, lakoza hidrat, umrežena karmelozanatrij, polisorbat 80, koloidni bezvodni silicijev dioksid, magnezijev stearat, natrijev laurilsulfat, povidon, manitol, natrijev stearilfumarat i žuti željezov oksid (E172) u jezgri tablete te hipromeloza, makrogol (E1521), titanijev dioksid (E171), talk (E553b), žuti željezov oksid (E172) (samo za for 10 mg/10 mg, 10 mg/20 mg), crveni željezov oksid (E172) (samo za 10 mg/20 mg, 10 mg/40 mg, 10 mg/80 mg) i crni željezov oksid (E172) (samo za 10 mg/80 mg) u film ovojnici. Vidjeti dio 2 „Ezetimib/atorvastatin TAD sadrži lakozu i natrij“.

Kako Ezetimib/atorvastatin TAD izgleda i sadržaj pakiranja

Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/10 mg filmom obložene tablete (tablete) su svijetlo žute, ovalne, bikonveksne, filmom obložene tablete, s oznakom A1 na jednoj strani tablete. Dimenzija tableta: približno 13 mm x 6 mm.

Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/20 mg filmom obložene tablete (tablete) su svijetlo narančaste, bikonveksne, filmom obložene tablete u obliku kapsule, s oznakom A2 na jednoj strani tablete.

Dimenzija tableta: približno 14 mm x 6 mm.

Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/40 mg filmom obložene tablete (tablete) su svijetlo ružičaste, ovalne, bikonveksne, filmom obložene tablete, s oznakom A4 na jednoj strani tablete. Dimenzija tableta: približno 17 mm x 8 mm.

Ezetimib/atorvastatin TAD 10 mg/80 mg filmom obložene tablete (tablete) su svijetlo ljubičaste, ovalne, bikonveksne, filmom obložene tablete, s oznakom A8 na jednoj strani tablete. Dimenzija tableta: približno 19 mm x 9 mm.

Ezetimib/atorvastatin TAD je dostupan u blisterima koji sadrže 10, 20, 30, 60, 90 ili 100 filmom obloženih tableta.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Njemačka

Proizvođači

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

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Njemačka

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

KRKA - FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, 10 000 Zagreb

Tel: 01/6312-101

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora pod sljedećim nazivima:

Država	Ime lijeka
Hrvatska	Ezetimib/atorvastatin TAD
Cipar	Atoritimb
Austrija	Ezetimib/Atorvastatin HCS
Francuska	EZETIMIBE/ATORVASTATINE HCS
Njemačka	Ezetimib/Atorvastatin-TAD

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u studenom 2024.