

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Sortis Plus 10 mg/10 mg filmom obložene tablete
Sortis Plus 10 mg/20 mg filmom obložene tablete
Sortis Plus 10 mg/40 mg filmom obložene tablete
Sortis Plus 10 mg/80 mg filmom obložene tablete

ezetimib/atorvastatin

Pažljivo pročitate cijelu uputu prije nego počnete uzimati 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 Sortis Plus i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sortis Plus
3. Kako uzimati Sortis Plus
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Sortis Plus
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Sortis Plus i za što se koristi

Sortis Plus je lijek koji snižava povišene razine kolesterola. Sortis Plus sadrži ezetimib i atorvastatin.

Sortis Plus se primjenjuje u odraslih za snižavanje razina ukupnog kolesterola, "štetnog" kolesterola (LDL kolesterola) i masnih tvari koji se zovu trigliceridi u krvi. Uz to, Sortis Plus povisuje razine "dobrog" kolesterola (HDL-kolesterol).

Sortis Plus 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 stijenkama 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.

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

Sortis Plus 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.

Sortis Plus se uzima kao dodatak dijeti za snižavanje kolesterola ako imate:

- 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 liječene statinom i ezetimibom u odvojenim tabletama.
- nasljednu bolest (homozigotnu obiteljsku hiperkolesterolemiju) koja povisuje vrijednosti kolesterola u Vašoj krvi. Možda ćete primati i drugi oblik liječenja.
- bolest srca. Sortis Plus smanjuje rizik od srčanog udara, moždanog udara, kirurškog zahvata za poboljšanje srčanog krvotoka ili hospitalizacije zbog boli u prsištu.

Sortis Plus Vam neće pomoći u smanjivanju tjelesne težine.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sortis Plus

Nemojte uzimati Sortis Plus ako

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

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Sortis Plus ako:

- ste prethodno imali moždani udar s krvarenjem u mozak ili od prethodnih moždanih udara imate male džepove tekućine u mozgu,
- imate tegobe s bubrezima,
- imate smanjenu aktivnost štitne žlijezde (hipotireoza),
- ste imali ponavljajuće ili neobjašnjene bolove u mišićima, ako su tegobe s mišićima prisutne u osobnoj ili obiteljskoj povijesti bolesti,
- ste prethodno imali tegobe s mišićima tijekom liječenja drugim lijekovima za snižavanje lipida (npr. drugim "statinima" ili "fibratima"),
- redovito pijete velike količine alkohola,
- imate bolest jetre u povijesti bolesti,
- ste stariji od 70 godina,
- Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se svom liječniku prije nego što uzmete ovaj lijek,
- tijekom posljednjih 7 dana uzimate ili ste uzimali lijek koji se zove fusidatna kiselina (lijek za liječenje bakterijske infekcije) kroz usta ili primijenjeno injekcijom. Kombinacija fusidatne kiseline i lijeka Sortis Plus može dovesti do ozbiljnih problema s mišićima (rabdomioliza),
- 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 Sortis Plus. 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 Sortis Plus:

- ako imate teško respiratorno zatajenje.

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

Ako imate šećernu bolest ili povišeni 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 Sortis Plus i fibrata (lijekovi za snižavanje kolesterola) mora se izbjegavati, jer kombinirana primjena lijeka Sortis Plus i fibrata nije ispitana.

Djeca

Ne preporuča se primjena lijeka Sortis Plus u djece i adolescenta.

Drugi lijekovi i Sortis Plus

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 Sortis Plus ili Sortis Plus 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 rabdomioliza, a opisano je u dijelu 4.

- ciklosporin (lijek koji često uzimaju bolesnici s presađenim organom),
- eritromicin, klaritromicin, telitromicin, fusidatna kiselina**, rifampicin (lijekovi za liječenje bakterijskih infekcija),
- 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, ledipasvira/sofosbuvira
- letermovir, lijek koji sprečava pojavu bolesti kod infekcije citomegalovirusom
- daptomicin (lijek koji se primjenjuje za liječenje kompliciranih infekcija kože i kožnih struktura te bakterijemije).

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

- Drugi lijekovi za koje se zna da ulaze u interakciju s lijekom Sortis Plus
 - 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, fenpropakumon, acenokumarol ili fluindion (lijekovi za sprječavanje krvnih ugrušaka),
- kolhicin (primjenjuje se za liječenje gihta),
- gospina trava (lijek koji se izdaje bez recepta, za liječenje depresije).

Sortis Plus s hranom i alkoholom

Vidjeti dio 3. za upute o tome kako uzimati Sortis Plus. 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 Sortis Plus.

Alkohol

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

Trudnoća i dojenje

Nemojte uzimati Sortis Plus ako ste trudni, pokušavate zatrudnjeti ili mislite da biste mogli biti trudni. Nemojte uzimati Sortis Plus ako možete zatrudnjeti osim ako koristite pouzdane mjere kontracepcije. Ako zatrudnite dok uzimate Sortis Plus, odmah ga prestanite uzimati i obavijestite svog liječnika.

Nemojte uzimati Sortis Plus ako dojite.

Sigurnost lijeka Sortis Plus 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 očekujte se da će Sortis Plus utjecati na Vašu sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Međutim, treba uzeti u obzir da neke osobe mogu osjetiti omaglicu dok uzimaju Sortis Plus.

Sortis Plus sadrži laktozu

Sortis Plus tablete sadrže šećer koji se zove laktoza. Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije nego uzmete ovaj lijek.

Sortis Plus sadrži natrij

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

3. Kako uzimati Sortis Plus

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 Sortis Plus, trebate biti na dijeti za snižavanje kolesterola.
- Trebate ostati na dijeti za snižavanje kolesterola dok uzimate Sortis Plus.

Koliko uzeti

Preporučena doza je jedna tableta lijeka Sortis Plus kroz usta, jedanput na dan.

Kada uzeti

Uzmite Sortis Plus u bilo koje doba dana. Možete ga uzimati s hranom ili bez nje.

Ako Vam je liječnik propisao Sortis Plus zajedno s kolestiraminom ili nekim drugim sekvestrantom žučnih kiselina (lijekovi za snižavanje kolesterola), Sortis Plus morate uzeti najmanje 2 sata prije ili 4 sata nakon uzimanja sekvestranta žučnih kiselina.

Ako uzmete više lijeka Sortis Plus nego što ste trebali

Molimo Vas obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

Ako ste zaboravili uzeti Sortis Plus

Nemojte uzeti dodatnu dozu; samo sutradan u uobičajeno vrijeme uzmite uobičajenu dozu lijeka Sortis Plus.

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

4. Moguće nuspojave

Kao i svi drugi lijekovi, Sortis Plus 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 mokraćne, 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 bubrezima
- 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 do 1 na 10 osoba):

- proljev,
- bolovi u mišićima.

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

- gripa,
- depresija; poteškoće sa spavanjem; poremećaj spavanja,
- omaglica; glavobolja; osjećaj trnaca,
- usporen rad srca,
- navala vrućine,
- nedostatak zraka,
- bol u trbuhu; 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.

Osim toga, sljedeće su nuspojave prijavljene u osoba koje uzimaju ezetimib/atorvastatin ili tablete koje sadrže pojedinačno ezetimib ili atorvastatin:

- 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 trbuhu, mučninu i povraćanje),
- upala gušterače, često s jakim bolovima u trbuhu,
- 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 ruku i nogu,
- 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)
- 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 svojem 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.

Moguće nuspojave prijavljene uz neke statine

- seksualne poteškoće,
- depresija,
- tegobe s disanjem koje uključuju uporan kašalj i/ili nedostatak zraka ili vrućica
- šećerna bolest. Vjerojatnija je ako imate visoke razine šećera i masti u krvi, povećanu tjelesnu težinu i visok krvni tlak. Bit ćete 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 Sortis Plus (nepoznata učestalost).

Prijavljivanje 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](#). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Sortis Plus

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

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

Ovaj lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Nikada nemojte nikakve lijekove baciti 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 Sortis Plus sadrži

Djelatne tvari su ezetimib i atorvastatin. Jedna filmom obložena tableta sadrži 10 mg ezetimiba i 10 mg, 20 mg, 40 mg ili 80 mg atorvastatina (u obliku atorvastatinkalcijevog trihidrata).

Drugi sastojci su: kalcijev karbonat, koloidni silicijev dioksid, umrežena karmelozanatrij, hidroksipropilceluloza, laktoza hidrat, povidon, magnezijev stearat, mikrokristalična celuloza, polisorbitat 80, natrijev laurilsulfat.

Ovojnica tablete sadrži: hipromelozu, laktozu hidrat, titanijev dioksid (171), makrogol, talk.

Također vidjeti dio 2. „Sortis Plus sadrži laktozu“ i „Sortis Plus sadrži natrij“.

Kako Sortis Plus izgleda i sadržaj pakiranja

Bikonveksne, bijele do gotovo bijele, filmom obložene tablete u obliku kapsule.

Sortis Plus 10 mg/10 mg tablete imaju utisnuto "1T".na jednoj strani
Sortis Plus 10 mg/20 mg tablete imaju utisnuto "2T" na jednoj strani.
Sortis Plus 10 mg/40 mg tablete imaju utisnuto "4T" na jednoj strani.
Sortis Plus 10 mg/80 mg tablete imaju utisnuto "8T" na jednoj strani.

Veličine pakiranja:

Pakiranja od 10, 30, 90 i 100 filmom obloženih tableta u blisterima.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja

Viatrix Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN

Irska

Proizvođač

Delorbis Pharmaceuticals LTD
17 Athinon Street
Ergates Industrial Area
2643 Ergates Lefkosia
Cipar

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Viatrix Hrvatska d.o.o.
Koranska 2
10000 Zagreb
Tel: +385 1 23 50 599

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

Belgija	Myatorlip 10 mg/10 mg filmomhulde tabletten Myatorlip 10 mg/20 mg filmomhulde tabletten Myatorlip 10 mg/40 mg filmomhulde tabletten Myatorlip 10 mg/80 mg filmomhulde tabletten
Hrvatska	Sortis Plus 10 mg/10 mg filmom obložene tablete Sortis Plus 10 mg/20 mg filmom obložene tablete Sortis Plus 10 mg/40 mg filmom obložene tablete Sortis Plus 10 mg/80 mg filmom obložene tablete
Luksemburg	Myatorlip 10 mg/10 mg filmomhulde tabletten Myatorlip 10 mg/20 mg filmomhulde tabletten Myatorlip 10 mg/40 mg filmomhulde tabletten Myatorlip 10 mg/80 mg filmomhulde tabletten
Nizozemska	Ezetimibe/Atorvastatine Mylan 10 mg/10 mg filmomhulde tabletten Ezetimibe/Atorvastatine Mylan 10 mg/20 mg filmomhulde tabletten Ezetimibe/Atorvastatine Mylan 10 mg/40 mg filmomhulde tabletten Ezetimibe/Atorvastatine Mylan 10 mg/80 mg filmomhulde tabletten
Portugal	Atorvastatina + Ezetimiba Mylan
Rumunjska	Sortis® Plus 10 mg/10 mg comprimate filmate Sortis® Plus 10 mg/20 mg comprimate filmate Sortis® Plus 10 mg/40 mg comprimate filmate Sortis® Plus 10 mg/80 mg comprimate filmate
Španjolska	Cardyl Plus 10mg/20mg comprimidos recubiertos con película EFG Cardyl Plus 10mg/40mg comprimidos recubiertos con película EFG Cardyl Plus 10mg/80mg comprimidos recubiertos con película EFG

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u srpnju 2024.