

## Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

**Rosuvastatin Actavis 5 mg tabletti, kalvopäällysteinen**  
**Rosuvastatin Actavis 10 mg tabletti, kalvopäällysteinen**  
**Rosuvastatin Actavis 20 mg tabletti, kalvopäällysteinen**  
**Rosuvastatin Actavis 40 mg tabletti, kalvopäällysteinen**  
rosuvastiini

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitää tieitä.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.
- **Tämä lääke on määrätty 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 tai apteekkienhenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Rosuvastatin Actavis on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Rosuvastatin Actavista
3. Miten Rosuvastatin Actavista käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Rosuvastatin Actaviksen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### 1. Mitä Rosuvastatin Actavis on ja mihin sitä käytetään

Rosuvastatin Actavis kuuluu statiineiksi kutsuttuun lääkeryhmään.

**Sinulle on määrätty Rosuvastatin Actavis -tabletteja, koska:**

- kolesteroliarvosi ovat korkeat. Tämä tarkoittaa, että sinulla on riski saada sydänkohtaus tai aivohalvaus. Rosuvastatin Actavista käytetään aikuisten, nuorten ja vähintään 6-vuotiaiden lasten korkeiden kolesteroliarvojen hoitoon.

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

Tai

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

Sydänkohtaukset, aivohalvaukset ja muut vastaavat terveysongelmat voivat aiheutua ateroskleroosiksi (valtimonkovettumataudiksi) kutsutusta sairaudesta. Ateroskleroosi johtuu rasvakertymien muodostumisesta valtimoihisi.

**Miksi on tärkeää jatkaa Rosuvastatin Actavis -tablettien käyttämistä?**

Rosuvastatin Actavis -tabletteja käytetään veren rasva-aineiden, ns. lipidien, pitoisuksien korjaamiseen. Yleisin veren lipidit ovatコレsteroli.

Veressä on kahtaコレsterolityyppiä, ns. huonoaコレsterolia (LDL-コレsterolia) ja hyväaコレsterolia (HDL-コレsterolia).

- Rosuvastiini laskee "huonon"コレsterolin pitoisuutta ja nostaa "hyvän"コレsterolin pitoisuutta veressä.

- Lääke auttaa elimistöä hillitsemään ”huonon” kolesterolin tuotantoa. Lisäksi se lisää elimistön kapasiteettia poistaa ”huonoa” kolesterolia verenkierrosta.

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.

Ahtautuneet verisuonet saattavat joskus tukkeutua ja estää veren kulun sydämeen tai aivoihin, mikä aiheuttaa sydänkohtauksen tai aivohalvauksen. Kolesterolipitoisuksien korjaaminen pienentää sydänkohtauksen ja aivohalvauksen sekä muiden vastaavien terveysongelmien vaaraa.

**Jatka Rosuvastatin Actavis kalvopäällysteisten tablettien ottamista myös sen jälkeen, kun lääke on laskenut kolesterolipitoisuutesi sopivalle tasolle, sillä lääke **estää kolesterolipitoisuutta lähestästä taas nousuun** sekä rasvakertymien muodostumista verisuonten sisäpinnoille. Lopeta kuitenkin lääkkeen käytöö, jos lääkäri kehottaa sinua tekemään niin, tai jos tulet raskaaksi hoidon aikana.**

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

## 2. Mitä sinun on tie dettävä, ennen kuin käytät Rosuvastatin Actavista

**Älä käytä Rosuvastatin Actavista jos:**

- **olet allerginen rosuvastatiinille** tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on joskus ilmennyt vaikeaa ihottumaa tai ihon kesimistä, rakkulamuodostusta ja/tai suun haavaumia rosuvastatiinin tai muiden samankaltaisten lääkkeiden ottamisen jälkeen
- **olet raskaana tai imettäät.** Jos tulet raskaaksi Rosuvastatin Actavis -hoidon aikana, **lope ta tablettien ottamineen välittömästi ja kerro asiaa lääkärille.** Naisten on käytettävä Rosuvastatin Actavis -hoidon aikana sopivaa ehkäisyä raskauden ehkäisemiseksi.
- **sinulla on maksasairaus**
- **sinulla on vaikea munuaisairaus**
- **sinulla on toistuvia tai selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä**
- **käytät sofosbuviirin, velpatasviirin ja voksilapreviirin lääkeyhdistelmää** (käytetään hepatiitti C nimisen maksan virusinfektion hoitoon)
- **käytät siklosporiini-nimistä lääketä** (käytetään esimerkiksi elinsiirron jälkeen).

Jos jokin edellä mainituista koskee sinua (tai et ole varma siitä, koskeeko jokin kohta sinua), **ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.**

**Älä myös kään käytä Rosuvastatin Actavis 40 mg -tabletteja (suurinta annosta) jos:**

- **sinulla on keskivaikea munuaisairaus** (jos et ole varma, käänny lääkärin puoleen)
- **kilpirauhasesi** ei toimi normaalisti
- **sinulla on ollut toistuvia tai selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä,** sinulla tai sukulaisellasi on ollut lihassairaus tai sinulla on aiemmin ilmennyt lihasongelmia käyttäessäsi muita kolesterolipitoisuutta alentavia lääkeitä
- **käytät säännöllisesti runsaasti alkoholia**
- **olet aasialaisista syntyperää** (japanilaista, kiinalaista, filippiiniläistä, vietnamilaista, korealaista tai intialaista syntyperää)
- **käytät myös fibraateiksi kutsuttuja lääkeita kolesteroliarvojen alentamiseksi.**

Jos jokin edellä mainituista koskee sinua (tai et ole siitä varma), **ota yhteyttä lääkäriin.**

## **Varoituksset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Rosuvastatin Actavis -tabletteja

- **jos sinulla on munuaissairaus**
- **jos sinulla on maksasairaus**
- **jos sinulla on ollut toistuvia tai selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä**, sinulla tai sukulaisellasi on ollut lihassairaus tai sinulla on aiemmin ilmennyt lihasongelmia käyttäessäsi muita kolesterolipitoisuutta alentavia lääkkeitä. Kerro heti lääkärille, jos sinulla on selittämättömiä lihaskipuja tai -särkyjä, etenkin jos tunnet itsesi sairaaksi tai sinulla on kuumetta. Kerro myös lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos sinulla ilmenee jatkuva lihasheikkoutta.
- **jos sinulla on tai on ollut myasteenia (sairaus, johon liittyy yleinen lihasheikkous, joissakin tapauksissa myös hengityslihaksissa) tai silmämyasteenia (sairaus, joka aiheuttaa silmälihasheikkoutta)**, koska statiinit voivat joskus pahentaa sairautta tai johtaa myastenian puhkeamiseen (ks. kohta 4).
- **jos käytät säännöllisesti runsaasti alkoholia**
- **jos kilpirauhasesi ei toimi normaalisti**
- **jos käytät myös fibraateiksi kutsuttuja lääkkeitä veren kolesteroliarvojen alentamiseksi**. Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, vaikka olisitkin aiemmin käyttänyt muita kolesterolilääkkeitä.
- **jos käytät lääkkeitä HIV-infektion hoitoon**, esim. ritonaviria yhdessä lopinavirin ja/tai atatsanavirin kanssa, ks. kohta **Muut lääkevalmisteet ja Rosuvastatin Actavis -tabletit**
- **jos käytät, tai olet viimeisen 7 päivän aikana käyttänyt fusidiinihappo-nimistä lääkestä** (bakteeri-infektioiden hoitoon käytettävä lääke) suun kautta tai injektiona. Fusidiinihapon ja Rosuvastatin Actavis -tablettien samanaikainen käyttö saattaa johtaa vakaviin lihashaittoihin (rabdomyolyysi), ks. kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Rosuvastatin Actavis -tabletit”.
- **jos olet yli 70-vuotias** (koska lääkärin on valittava sinulle sopiva Rosuvastatin Actavis -aloitusannos)
- **jos sinulla on vaikea-aasteinen hengityksen vajaatoiminta**
- **jos olet aasialaisista syntyperää** (japanilaista, kiinalaista, filippiiniläistä, vietnamilaista, korealaista tai intialaista syntyperää). Lääkärin on valittava sinulle sopiva Rosuvastatin Actavis -aloitusannos.

Jos jokin edellä mainituista koskee sinua (tai et ole siitä varma):

- **Älä käytä Rosuvastatin Actavis 40 mg -tabletteja (suurinta annosta) ja tarkista lääkäristä i tai apteekista ennen kuin aloitat Rosuvastatin Actavis -lääkitystä (millään annoksella).**

Pienellä osalla 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 (maksaan toimintakoe) ennen Rosuvastatin Actavis -hoitoa ja sen aikana.

Rosuvastatiinihoidon yhteydessä on ilmoitettu vakavia ihoreaktioita, kuten Stevens–Johnsonin oireyhymää ja yleisoireista eosinofilista oireyhymää (DRESS). Lopeta Rosuvastatin Actaviksen käyttö ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulla ilmenee mikä tahansa kohdassa 4 kuvatuista oireista.

Jos sinulla on diabetes tai sinulla on diabeteksen puhkeamisen riski, lääkäri seuraa tilannettasi tarkasti tämän lääkkeen käytön aikana. Kuulut riskiryhmään, jos sinulla on kohonnut verensokeritaso, kohonneet veren rasva-arvot, olet ylipainoinen tai sinulla on korkea verenpaine.

## **Lapset ja nuoret**

- **Jos kyseessä on alle 6-vuotias potilas:** Rosuvastatin Actavis -tabletteja ei pidä antaa alle 6-vuotiaalle lapsille.
- **Jos kyseessä on alle 18-vuotias potilas:** Rosuvastatin Actavis 40 mg -tabletti ei sovellu käytettäväksi alle 18-vuotiaalle lapsille ja nuorille.

## **Muut lääkevalmisteet ja Rosuvastatin Actavis -tabletit**

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä.

Kerro lääkärille, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- siklosporiini (käytetään esimerkiksi elinsiirron jälkeen)
- varfariinia, klopidogreeliä tai tikagreloria (tai joain muuta verenohennuslääkettä)
- fibraatteja (kuten gemfibrotsilia tai fenofibraattia) tai joain muuta veren kolesteroliarvoja alentavaa lääkettä (esim. etsetimibiä)
- ruoansulatusvaivoja lievittäviä valmisteita (mahan happamuutta neutraloivia lääkkeitä)
- erytromysiiniä (antibiootti)
- fusidiinihappoa (antibiootti). **Jos sinun on otettava fusidiinihappoa suun kautta bakteeri-infektion hoitoon, sinun on tilapäisesti keskeytettävä tämän lääkkeen käyttö. Lääkäri kertoo, milloin on turvallista jatkaa Rosuvastatin Actavis -tablettien käyttöä. Rosuvastatin Actavis -tablettien ja fusidiinihapon samanaikainen käyttö saattaa harvoissa tapauksissa aiheuttaa lihasheikkoutta, lihasteen arkuutta tai lihaskipua (rhabdomyolyysi).** Katso kohdasta 4 lisätietoa rhabdomyolyysistä.
- suun kautta otettavia ehkäisyvalmisteita (ehkäisytabletteja)
- regorafenibia (syövän hoitoon)
- darolutamidia (syövän hoitoon)
- kapmatinibia (syövän hoitoon)
- hormonikorvaushoitoa
- fostamatinibia (käytetään pienentyneen verihiualemääränsä hoitoon)
- febuksostaattia (käytetään veren suuren virtsahappopitoisuuden hoitoon ja ehkäisyyn)
- teriflunomidia (käytetään multippeksikleroisin hoitoon)
- mitä tahansa seuraavista virusinfektioiden hoitoon käytettävistä lääkkeistä (mukaan lukien HIV:n ja hepatiitti Cn hoitoon käytettävät lääkkeet) tai niiden yhdistelmiä (ks. kohta Varoitukset ja varotoimet): ritonaviiri, lopinaviiri, atatsanaviiri, sofosbuviro, voksilapreviiri, ombitasviiri, paritapreviiri, dasabuviro, velpatasviiri, gratsopreviiri, elbasviiri, glekapreviiri, pibrentasviiri.

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

### Raskaus ja imetyks

**Älä käytä Rosuvastatin Actavis -tabletteja, jos olet raskaana tai imetä.** Jos tulet raskaaksi Rosuvastatin Actavis -hoidon aikana, **lopetä tablettien ottaminen välittömästi** ja kerro asiasta lääkärille. Naisten on käytettävä Rosuvastatin Actavis -hoidon aikana sopivaa ehkäisyä raskauden ehkäisemiseksi.

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä.

### Ajamineen ja koneiden käyttö

Suurin osa ihmisiä kykenee ajamaan autoa ja käyttämään koneita Rosuvastatin Actavis -hoidon aikana ilman, että lääke vaikuttaisi heidän suorituskykyynsä. Joillakin ihmisiä esiintyy kuitenkin huimautta Rosuvastatin Actavis -hoidon aikana. Jos sinua huimaa, käänny lääkärin puoleen ennen kuin yrität ajaa tai käyttää koneita.

On omalla vastuullasi arvioida, pystykö kuljettamaan moottoriajoneuvoa tai suorittamaan tarkkaa keskitymistä vaativia tehtäviä lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaiktuksia ja haittavaiktuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkarenkilokunnan kanssa, jos olet epävarma.

### Rosuvastatin Actavis sisältää laktoosia ja natriumia

#### Laktoosi

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

#### Natrium

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per kalvopäällysteenen tabletin eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

### **3. Miten Rosuvastatin Actavista käytetään**

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

#### **Tavanomaiset annostukset aikuisille**

##### **Jos käytät Rosuvastatin Actavista kohonneen kolesterolipitoisuuden alentamiseen:**

###### **Aloitusannos**

Rosuvastatin Actavis -hoito aloitetaan **5 mg:n tai 10 mg:n annoksella**, vaikka olisitkin käyttänyt aiemmin jotakin muuta kolesteroli-lääkettä suurempina annoksina. Aloitusannoksesi suuruus riippuu:

- kolesteroliarvoistasi
- riskistäsi saada sydänkohtaus tai aivohalvaus
- tekijöistä, jotka saattavat suurentaa alittuttasi saada haittavaikutuksia.

Tarkista lääkäriltä tai apteekista, mikä Rosuvastatin Actavis -aloitusannos on sinulle sopivin.

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

- olet **aasialaisista syntyperää** (japanilaista, kiinalaista, filippiiniläistä, vietnamilaista, korealaista tai intialaista syntyperää)
- olet yli **70-vuotias**
- sinulla on keskivaikea munuaissairaus
- sinulla on riski saada lihaskipuja ja -särkyä (myopatia).

###### **Annoksen suurenntaminen ja suurin mahdollinen vuorokausiannos**

Lääkäri saattaa suurentaa annostasi, jotta saisit sinulle sopivan määren Rosuvastatin Actavis -valmistetta.

Jos aloitusannoksesi oli 5 mg, lääkäri saattaa kaksinkertaistaa annoksesi 10 mg:aan, ja sitten tarvittaessa suurentaa annostasi vielä 20 mg:aan tai 40 mg:aan. Jos aloitusannoksesi oli 10 mg, lääkäri saattaa kaksinkertaistaa annoksesi 20 mg:aan, ja sitten tarvittaessa vielä suurentaa sitä annokseen 40 mg.

Annosmuutokset tehdään neljän viikon välein.

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

###### **Jos otat Rosuvastatin Actavis -valmistetta vähentääksesi sydänkohtauksen, aivohalvausen tai niihin liittyviin terveysongelmien riskiä:**

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

###### **Käyttö 6 - 17-vuotiaalle lapsille ja nuorille**

Lasten ja nuorten (6–17-vuotiaiden) annoksen vaihteluväli on 5–20 mg kerran vuorokaudessa.

Tavanomainen aloitusannos on 5 mg. Lääkäri saattaa suurentaa annosta vähitellen löytääkseen juuri sopivan Rosuvastatin Actavis -annoksen. Suurin mahdollinen vuorokausiannos on 10 mg tai 20 mg 6–17-vuotiaalle lapsille riippuen hoidettavasta sairaudesta. Annos otetaan kerran vuorokaudessa. Lapset **eivät** saa käyttää Rosuvastatin Actavis **40 mg** -tabletteja.

###### **Tablettien ottaminen**

Niele tabletit veden kera.

**Ota Rosuvastatin Actavis -tabletit kerran päivässä.** Voit ottaa ne mihin tahansa aikaan päivästä, ruokailuajoista riippumatta. Pyri ottamaan tabletit aina samaan aikaan päivästä, jolloin se on helpompi muistaa.

###### **Säännölliset kolesterolitarkistukset**

On tärkeää käydä lääkärissä säännöllisissä kolesteroliarvojen tarkistuksissa. Näin varmistetaan tavoitteeksi asetettujen kolesteroliarvojen saavuttaminen ja pysyminen oikealla tasolla.

Lääkäri saattaa suurentaa annostasi, jotta saisit juuri sinulle sopivan määärän Rosuvastatin Actavis -valmistetta.

#### **Jos otat enemmän Rosuvastatin Actavis -tabletteja kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääketä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ota lääke mukaasi vastaanotolle.

Jos sinua hoidetaan sairaalassa jonkin muun vaivan vuoksi, muista kertoa hoitohenkilökunnalle, että käytät Rosuvastatin Actavis -valmistetta.

#### **Jos unohdat ottaa Rosuvastatin Actavis -tabletteja**

Jos unohdat annoksen, älä huolestu, vaan ota seuraava annos tavalliseen aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

#### **Jos lopetat Rosuvastatin Actavis -valmisten käytön**

Keskustele lääkärin kanssa, mikäli haluat lopettaa Rosuvastatin Actaviksen käytön. Kolesteroliarvosi voivat suurentua uudelleen, jos rosuvastatiinihoito lopetetaan.

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

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

On tärkeää, että olet tietoinen mahdollisista haittavaikutuksista. Ne ovat yleensä lieviä ja häviävät nopeasti.

**Lopeta Rosuvastatin Actavis -valmisten käyttö ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon**, jos sinulle kehittyvät jokin seuraavista allergisista reaktioista:

- hengitysvaikeudet, joihin saattaa liittyä kasvojen, hulften, kielen ja/tai nielun turpoamista
- kasvojen, hulten, kielen ja/tai nielun turpoaminen, joka saattaa aiheuttaa nielemisvaikeuksia
- vaikea ihmisen kutina (johon liittyy koholla olevien paukamien muodostumista)
- punertavia, tasaisia, rengasmaisia tai pyöreitä, usein keskiosastaan rakkulaisia läiskiä vartalolla, ihmisen kesimistä tai haavaumia suussa, nielussa, nenässä, sukupuolielimissä tai silmissä. Ennen näitä vakavia ihottumia voi ilmetä kuumetta ja flunssan kaltaisia oireita (Stevens–Johnsonin oireyhtymä)
- laaja-alaisista ihottumista, kuumetta ja laajentuneita imusolmukkeita (DRESS-oireyhtymä tai lääkeyliherkkyysoireyhtymä).

**Lopeta Rosuvastatin Actavis -valmisten käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin myös :**

- **jos sinulla on epätavallisia lihaskipuja tai -särkyjä**, jotka jatkuvat odottamattoman pitkään. Lihasoireet ovat yleisempää lapsilla ja nuorilla kuin aikuisilla. Kuten muidenkin statiinien käytön yhteydessä, joillekin harvoille potilaille on kehittyntä epämieltyväitä lihasoireita. Ne voivat harvoin edetä mahdollisesti hengenvaaralliseksi lihasvauroiksi nimeltään *rhabdomyolyysi*.
- **jos sinulla on lihasrepeämä**
- **jos sinulla on lupuksen kaltainen oireyhtymä** (jonka oireita ovat esimerkiksi ihottuma, nivelvaivat ja vaikutukset verisoluihin).

**Yleiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):**

- päänsärky
- vatsakipu
- ummetus
- pahoinvointi
- lihaskipu
- heikotuksen tunne
- huimaus

- virtsan valkuaisainemääärän suureneminen, joka normalisoituu tavallisesti itsestään ilman Rosuvastatin Actavis -hoidon keskeyttämistä (koskee Rosuvastatin Actavis 40 mg:aa)
- diabetes. Esiintyminen on todennäköisempää, jos sinulla on kohonnut verensokeritaso ja rasva-arvot, olet ylipainoinen ja sinulla on korkea verenpaine. Lääkäri seuraa tilannettasi tämän lääkkeen käytön aikana.

**Melko harvinaiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):**

- ihottuma, kutina ja muut ihoreaktiot
- virtsan valkuaisainemääärän suureneminen, joka normalisoituu tavallisesti itsestään ilman Rosuvastatin Actavis -hoidon keskeyttämistä (koskee Rosuvastatin Actavis 5, 10 ja 20 mg:aa).

**Harvinaiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):**

- vaikea allerginen reaktio, jonka oireita ovat kasvojen, hулten, kielen ja/tai nielun turpoaminen, nielemis- ja hengitysvaikeudet, ihmisen vaikaus (johon liittyy koholla olevien paukamien muodostumista). **Jos epäilet allergista reaktiota, lopeta Rosuvastatin Actavis -tablettien käyttö ja hakeudu heti lääkärin vastaanotolle.**
- lihasvaurio aikuisilla; lopeta varotoimena **Rosuvastatin Actavis -valmisten käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos sinulla on epätavallisia lihaskipuja tai -särkyä**, jotka jatkuvat odottamattoman pitkään
- vaikea vatsakipu (haimatulehdus seurauksena)
- suurentuneet veren maksapysyymiä
- tavallista herkempi verenvuototaipumus tai saat mustelmia tavallista herkemmin, koska verihiualeiden määrä veressäsi on pienentynyt
- lupuksen kaltainen oireyhtymä (jonka oireita ovat esimerkiksi ihottuma, nivelaivat ja vaikutukset verisoluihin).

**Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 potilaalla 10 000:sta):**

- ihmisen ja silmänvalkuisten keltaisuus
- hepatiitti (maksatulehdus)
- veren esiintymisen virtsassa (hyvin pieniä määriä)
- säräten ja käsivarsien hermovauriot (esim. puutumisoireet)
- nivelkipu
- muistinmenetys
- gynekomastia (miehellä esiintyvä rintarauhaston liikakasvu).

**Tunte maton (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintymistiheden arviointiin):**

- löysät ulosteet (ripuli)
- yskä
- hengenahdistus
- edeema (turvotus)
- unihäiriöt, mukaan lukien unettomuus ja painajaiset
- seksuaalitoimintoihin liittyvät häiriöt
- masennus
- hengitysvaikeudet, mukaan lukien pitkään jatkuva yskä ja/tai hengenahdistus tai kuume
- jännevauriot
- pysyvä lihasheikkous
- myasthenia gravis (sairaus, joka aiheuttaa yleistä lihasheikkoutta, joissakin tapauksissa myös hengityslihaksissa)
- silmämyastenia (silmän lihasten heikkoutta aiheuttava sairaus).

Keskustele lääkärin kanssa, jos käsivarsissasi tai jaloissasi ilmenee heikkoutta, joka pahenee liikkumisjaksojen jälkeen, näet kahtena tai silmälouomesi roikkuu tai sinulla on nielemisvaikeuksia tai hengenahdistusta.

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa

haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

## 5. Rosuvastatin Actaviksen säilyttäminen

### Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (EXP). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Läpipainopakkaus: Säilytä alle 30 °C.

Tablettipurkki: Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### Mitä Rosuvastatin Actavis sisältää

- Vaikuttava aine on rosuvastatiini.
- Rosuvastatin Actavis kalvopäällysteiset tabletit sisältävät rosuvastatinkalsiumia määrit, jotka vastaavat 5 mg, 10 mg, 20 mg tai 40 mg rosuvastatiinia.
- Muut aineet ovat:

*Tabletin ydin:* mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, krospovidoni (tyyppi B), hydroksipropyliselluloosa, natriumvetykarbonaatti, magnesiumsteraatti.

*Kalvopäällyste:* laktoosimonohydraatti, hypromellose 6 Cp, titaanidioksiidi (E171), triasetiini, keltainen rautaoksidi (E172) 5 mg tableteissa, punainen rautaoksidi (E172) 10 mg, 20 mg ja 40 mg tableteissa.

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Rosuvastatin Actavis 5 mg kalvopäällysteiset tabletit: pyöreä, kaksoiskupera, keltainen tabletti, halkaisija noin 5,5 mm.

Rosuvastatin Actavis 10 mg kalvopäällysteiset tabletit: pyöreä, kaksoiskupera, vaaleanpunainen tabletti, jossa on jakoura. Halkaisija noin 7 mm.

Rosuvastatin Actavis 20 mg kalvopäällysteiset tabletit: pyöreä, kaksoiskupera, vaaleanpunainen tabletti, jossa on jakoura. Halkaisija noin 9 mm.

Rosuvastatin Actavis 40 mg kalvopäällysteiset tabletit: ovaalinmuotoinen, kaksoiskupera, vaaleanpunainen tabletti, jossa on jakoura. Tabletin koko noin 11,5 x 7 mm.

Rosuvastatin Actavis 10 mg, 20 mg ja 40 mg tabletit voi jakaa yhtä suuriin osiin.

Rosuvastatin Actavis kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan läpipainopakkauksissa (7, 14, 15, 20, 28, 28 (kalenteripakkaus), 30, 30 x 1, 42, 50, 50 x 1, 56, 60, 84, 90, 90 x 1, 98, 100 ja 100 x 1 kalvopäällysteistä tablettia) ja HDPE-muovipurkeissa (28, 30, 100 ja 250 kalvopäällysteistä tablettia).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

*Myyntiluvan haltija*

Teva B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Alankomaat

*Valmistajat*

Merkle GmbH

Ludwig-Merckle Str. 3,

89143 Blaubeuren

Saksa

Teva Pharma B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Alankomaat

HBM Pharma s.r.o.

Sklabinska 30

03680 Martin

Slovakia

Pliva Hrvatska d.o.o. (Pliva Croatia Ltd.)

Prilaz baruna Filipovića 25

10000 Zagreb

Kroatia

Teva Pharma S.L.U.

C/C, n. 4

Polígono Industrial Malpica

50016 Zaragoza

España

*Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:*

Teva Finland Oy

PL 67

02631 Espoo

Puh: 020 180 5900

**Tämä pakausselosteksti on tarkistettu viimeksi 27.9.2023.**

## Bipacksedel: Information till patienten

**Rosuvastatin Actavis 5 mg filmdragerade tabletter  
Rosuvastatin Actavis 10 mg filmdragerade tabletter  
Rosuvastatin Actavis 20 mg filmdragerade tabletter  
Rosuvastatin Actavis 40 mg filmdragerade tabletter**

rosuvastatin

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- **Detta läke medel 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 eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I den här bipackse del finns information om följande :**

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

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

Rosuvastatin Actavis tillhör en grupp av läkemedel som kallas statiner.

**Du har ordinerats Rosuvastatin Actavis därfor att:**

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

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

Eller

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

Hjärtinfarkt, stroke och andra hjärta-kärl relaterade hälsoproblem kan orsakas av en sjukdom som kallas ateroskleros (åderförfettning). Orsaken till ateroskleros är att det ansamlas fett i artärerna.

**Vår för det är viktigt att fortsätta ta Rosuvastatin Actavis?**

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

- Rosuvastatin kan minska det ”onda” kolesterolelet och öka det ”goda” kolesterolelet.
- Det verkar genom att hjälpa din kropp att minska produktionen av det ”onda” kolesterolelet och förbättra din kropps förmåga att avlägsna det från ditt blod.

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 sätta sig på väggarna i dina blodkärl 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 en 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 Actavis**, 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 Actavis kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## 2. Vad du behöver veta innan du tar Rosuvastatin Actavis

### Ta inte Rosuvastatin Actavis:

- om du är **allergisk mot rosuvastatin** eller något annat innehållsstämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
  - om du någonsin har utvecklat ett svårt hudutslag eller hudavlossning, blåsor och/eller sår i munnen efter att du tagit rosuvastatin eller andra relaterade läkemedel
  - **om du är gravid eller ammar.** Om du blir gravid under tiden du tar Rosuvastatin Actavis, **sluta omedelbart att ta läke medlet och kontakta läkare**. Kvinnor ska undvika att bli gravida medan de tar Rosuvastatin Actavis genom att använda lämpligt preventivmedel.
  - **om du har en leversjukdom**
  - **om du har allvarliga njurproblem**
  - **om du har upprepade eller oförklarlig muskelvärk eller smärta**
  - **om du tar en läke medelskombination av sofosbuvir, velpatasvir och voxilaprevir** (används för att behandla en virusinfektion i levern som kallas hepatit C)
  - **om du tar ett läke medel som kallas ciklosporin** (används till exempel vid organtransplantation).
- Om något av ovanstående stämmer på dig (eller om du är osäker) **kontakta då läkare**.

### Observera att du inte ska ta Rosuvastatin Actavis 40 mg (den högsta dosen):

- **om du har måttliga njurproblem** (fråga läkare om du är osäker)
  - **om din sköldkörtel** inte fungerar som den ska
  - **om du har haft upprepade eller oförklarlig muskelvärk eller smärta**, tidigare muskelsjukdom, har ärflikhet för muskelsjukdom eller har fått muskelbesvär vid användning av andra kolesterolssänkande läkemedel
  - **om du regelbundet dricker stora mängder alkohol**
  - **om du är av asiatiskt ursprung** (japan, kines, filippiner, vietnames, korean eller indier)
  - **om du tar en annan typ av kolesterolssänkande läkemedel som kallas fibrater.**
- Om något av ovanstående stämmer på dig (eller om du är osäker) **kontakta då läkare**.

## Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Rosuvastatin Actavis

- **om du har problem med dina njurar**
- **om du har problem med din lever**
- **om du har haft upprepad eller oförklarlig muskelvärk eller smärta**, tidigare muskelsjukdom, har ärftlighet för muskelsjukdom eller har fått muskelsmärtor vid användning av andra kolesterolssänkande läkemedel. Tala omedelbart om 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 muskelsvaghet som är långvarig.
- **om du har eller har haft myasteni** (en sjukdom med allmän muskelsvaghet, i vissa fall även i de muskler som används vid andning) **eller okulär myasteni** (en sjukdom som orsakar muskelsvaghet i ögat) eftersom statiner ibland kan förvärra tillståndet eller leda till uppkomsten av myasteni (se avsnitt 4).
- **om du regelbundet dricker stora mängder alkohol**
- **om din sköldkörtel** inte fungerar som den ska
- **om du tar andra kolesterolssänkande läkemedel som kallas fibrater**. Läs denna bipacksedel noga även om du har tagit andra läkemedel mot högt kolesterol tidigare.
- **om du tar läke medel som används för behandling av HIV-infektion**, till exempel ritonavir tillsammans med lopinavir och/eller atazanavir, se **Andra läkemedel och Rosuvastatin Actavis**
- **om du tar eller inom de senaste 7 dagarna har tagit ett läke medel som heter fusidinsyra** (ett läkemedel mot bakteriella infektioner) via munnen eller via injektioner. Kombinationen av fusidinsyra och Rosuvastatin Actavis kan leda till allvarliga muskelproblem (rabdomyolys), se ”**Andra läkemedel och Rosuvastatin Actavis**”.
- **om du är över 70 år** (eftersom läkaren då måste välja en startdos Rosuvastatin Actavis som passar för dig)
- **om din andningsfunktion är svårt nedsatt**
- **om du är av asiatiskt ursprung** (japan, kines, filippinier, vietnames, korean eller indier). Läkaren måste då välja en startdos Rosuvastatin Actavis som passar för dig.

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

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

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 läkare vanligtvis att utföra detta blodprov (leverfunktionstest) före och under behandling med Rosuvastatin Actavis.

Allvarliga hudreaktioner inklusive Stevens-Johnsons syndrom och läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) har rapporterats i samband med behandling med rosuvastatin. Sluta använda Rosuvastatin Actavis och sök omedelbart läkare om du märker något av de symtom som beskrivs i avsnitt 4.

Under behandlingen med detta läkemedel kommer din läkare 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 blodfettnivåer, är överviktig och har högt blodtryck.

## Barn och ungdomar

- **Om patienten är under 6 år:** Rosuvastatin Actavis ska inte ges till barn under 6 år.
- **Om patienten är under 18 år:** Rosuvastatin Actavis 40 mg är inte lämplig för barn och ungdomar under 18 år.

## Andra läkemedel och Rosuvastatin Actavis

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Tala om för läkare om du tar något av följande:

- ciklosporin (används till exempel vid organtransplantation)
- warfarin, klopidogrel eller tikagrelor (eller andra blodförtunnande läkemedel)

- fibrater (t.ex. gemfibrozil, fenofibrat) eller något annat kolesterolsänkande läkemedel (t.ex. ezetimib)
- läkemedel mot matsmältningsbesvär (använts för att neutralisera magsyran)
- erytromycin (ett antibiotikum)
- fusidinsyra (mot bakteriella infektioner). **Om du måste ta fusidinsyra via munnen för att behandla en bakterieinfektion måste du tillfälligt sluta ta detta läkemedel. Din läkare kommer att säga till när det är säkert att ta Rosuvastatin Actavis igen. Användning av Rosuvastatin Actavis tillsammans med fusidinsyra kan i sällsynta fall leda till muskelsvaghet, -ömhets eller -smärta (rhabdomyolysis). Se mer information avseende rhabdomyolysis i avsnitt 4.**
- p-piller
- regorafenib (använts för att behandla cancer)
- darolutamid (använts för att behandla cancer)
- capmatinib (använts för att behandla cancer)
- hormonersättningsläkemedel
- fostamatinib (använts för att behandla lågt antal blodplättar)
- febuxostat (använts för att behandla och förebygga höga blodnivåer av urinsyra)
- teriflunomid (använts för att behandla multipel skleros)
- ritonavir, lopinavir, atazanavir, sofosbuvir, voxilaprevir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir, pibrentasvir (använts för att behandla virusinfektioner, inklusive HIV- eller hepatitis C-infektion, ensamt eller i kombination (se Varningar och försiktighet)).

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

### **Graviditet och amning**

**Ta inte Rosuvastatin Actavis om du är gravid eller ammar.** Om du blir gravid under tiden du tar Rosuvastatin Actavis **sluta omedelbart att ta läkemedlet** och tala om det för läkare. Kvinnor ska undvika att bli gravida när de tar Rosuvastatin Actavis genom att använda lämpligt preventivmedel. Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

### **Körförstånd och användning av maskiner**

Hos de flesta påverkar inte Rosuvastatin Actavis förmågan att köra bil eller använda maskiner. En del personer kan dock få yrsel under användning av Rosuvastatin Actavis. Om du känner dig yr, rådfråga din läkare innan du försöker köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **Rosuvastatin Actavis innehåller laktos och natrium**

#### **Laktos**

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

#### **Natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per filmdragerad tablett d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

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

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

#### **Vanliga doser till vuxna**

**Om du tar Rosuvastatin Actavis mot högt colesterol:**

## **Startdos**

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

- din kolesterolnivå
- vilken 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 Rosuvastatin Actavis som passar bäst för dig.

Din läkare kan besluta att ge dig den längsta dosen (5 mg) om:

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

## **Höjning av dosen och maximal daglig dos**

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

Den maximala dagliga dosen av Rosuvastatin Actavis är 40 mg. Det är bara för patienter med höga kolesterolnivåer och stor risk för hjärtattack eller stroke vars kolesterolnivåer inte sänks tillräckligt med 20 mg.

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

Rekommenderad dos är 20 mg/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**

Det vanliga dosintervallet hos barn och ungdomar i åldern 6–17 år är 5–20 mg en gång dagligen. Den vanliga startdosen är 5 mg dagligen och läkaren kan gradvis öka dosen för att hitta rätt dos av Rosuvastatin Actavis för dig. Maximal daglig dos av Rosuvastatin Actavis är 10 mg eller 20 mg för barn i åldern 6–17 år beroende på det underliggande tillstånd som du behandlas för. Ta dosen en gång om dagen. Rosuvastatin Actavis **40 mg** tablett ska **inte** användas till barn.

## **Tablettintag**

Svälg varje tablett hel tillsammans med ett glas vatten.

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

## **Regelbundna kolesterolkontroller**

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

Din läkare kan besluta att öka din dos så att du tar den dos Rosuvastatin Actavis som är rätt för dig.

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

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du blir inlagd på sjukhus eller får behandling för något annat tillstånd, tala då om för sjukvårdspersonalen att du tar Rosuvastatin Actavis.

### **Om du har glömt att ta Rosuvastatin Actavis**

Ora dig inte utan ta nästa dos som planerat vid rätt tidpunkt. Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

### **Om du slutar att ta Rosuvastatin Actavis**

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

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 vanligtvis lindriga och försvinner efter en kort tid.

**Sluta ta Rosuvastatin Actavis och sök läkarvård omedelbart om du får någon av följande allergiska reaktioner:**

- Andningssvårigheter, med eller utan svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller svalg
- Svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller svalg, som kan orsaka sväljsvårigheter
- Kraftig klåda i huden (med upphöjda knölar)
- Rödaktiga, inte upphöjda, mältavleliknande eller cirkulära fläckar på bålen, ofta med blåsbildning i mitten, hudfjällning, sår i mun, hals, näsa, könsorgan och ögon. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symptom (Stevens-Johnsons syndrom)
- Utbrett utslag, hög kroppstemperatur och förstorade lymfkörtlar (DRESS-syndrom eller läkemedelsöverkänslighetssyndrom).

**Sluta även ta Rosuvastatin Actavis och kontakta omedelbart läkare :**

- **om du får någon ovanlig värv eller smärta i musklerna** som sitter i längre än förväntat. Muskelsymtom är vanligare hos barn och ungdomar än hos vuxna. Som med andra statiner har ett fåtal personer upplevt obehaglig muskelpåverkan och i sällsynta fall har dessa utvecklats till den livshotande muskelsjukdomen *rabdomyolys*.
- **om du har muskelruptur**
- **om du har lupusliknande syndrom** (med symptom som hudutslag, ledbesvär och effekter på blodkroppar).

**Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):**

- huvudvärk
- buksmärta
- förstopning
- illamående
- muskelsmärta
- kraftlöshet
- yrsel
- ökad mängd protein i urinen. Detta normaliseras vanligtvis av sig själv utan att man behöver sluta ta Rosuvastatin Actavis (endast Rosuvastatin Actavis 40 mg).
- diabetes. Detta är mer troligt om du har höga blodsocker- och blodfettnivåer, är överviktig och har högt blodtryck. Din läkare kommer att kontrollera dig medan du tar detta läkemedel.

**Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer):**

- hudutslag, klåda eller andra hudreaktioner

- ökad mängd protein i urinen. Detta normaliseras vanligtvis av sig självt utan att man behöver sluta ta Rosuvastatin Actavis tablett(er) (endast Rosuvastatin Actavis 5 mg, 10 mg och 20 mg).

**Sällsynta biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 1 000 personer):**

- kraftig allergisk reaktion. Tecken omfattar svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller svalg, sväljsvårigheter och andningssvårigheter, kraftig klåda i huden (med upphöjda knölar). **Om du tror att du har en allergisk reaktion, sluta ta Rosuvastatin Actavis och uppsök läkare omedelbart**
- muskelskada hos vuxna. Som försiktighetsåtgärd ska du **sluta ta Rosuvastatin Actavis och omedelbart kontakta läkare om du har någon ovanlig värv eller smärta i dina muskler** som sitter i längre än väntat.
- kraftig magsmärta (inflammerad bukspottkörte)
- förhöjda leverenzymer i blodet
- blödning eller blåmärken uppkommer oftare än normalt på grund av låg nivå av blodplättar
- lupusliknande syndrom (innefattar hudutslag, ledbesvär och påverkan på blodceller).

**Mycket sällsynta biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 10 000 personer):**

- gulsort (gulfärgning av hud och ögon)
- hepatit (leverinflammation)
- spår av blod i urinen
- skada på nerver i ben och armar (t.ex. domningar)
- ledvärk
- minnesförlust
- förstoring av bröstkörtelnerna hos män (gynekomasti)

**Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):**

- diarré (lös avföring)
- hosta
- andfåddhet
- ödem (svullnad)
- sömnstörningar, inklusive sömlöshet och mardrömmar
- sexuella problem
- depression
- andningsproblem, inklusive ihållande hosta och/eller andfåddhet eller feber
- senskador
- ihållande muskelsvaghet
- myasthenia gravis (en sjukdom som orsakar allmän muskelsvaghet, i vissa fall även i de muskler som används vid andning)
- okulär myasteni (en sjukdom som orsakar muskelsvaghet i ögat).

Tala med läkare om du upplever svaghet i armar eller ben som förvärras efter perioder av aktivitet, dubbelseende eller hängande ögonlock, svårigheter att svälja eller andfåddhet.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

## **5. Hur Rosuvastatin Actavis ska förvaras**

**Förvara detta läke medel utom syn- och räckhåll för barn.**

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

För blister: Förvaras vid högst 30 °C.

För burkar: Inga särskilda förvaringsanvisningar

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. Förpakningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är rosuvastatin.
- Rosuvastatin Actavis 5, 10, 20 och 40 mg filmdragerade tabletter innehåller rosuvastatinkalcium motsvarande 5 mg, 10 mg, 20 mg eller 40 mg rosuvastatin.
- Övriga innehållsämnen är:  
*Tablettkärna:* mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, krospovidon (typ B), hydroxipropylcellulosa, natriumvätekarbonat, magnesiumstearat.  
*Filmdrägering:* laktosmonohydrat, hypromellos 6 Cp, titandioxid (E171), triacetin, gul järnoxid (E172) i Rosuvastatin Actavis 5 mg filmdragerade tabletter, röd järnoxid (E172) i Rosuvastatin Actavis 10, 20 och 40 mg filmdragerade tabletter.

### **Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar**

Rosuvastatin Actavis 5 mg filmdragerade tabletter: rund, bikonvex, gul tablett, cirka 5,5 mm i diameter.

Rosuvastatin Actavis 10 mg filmdragerade tabletter: rund, bikonvex, rosa tablett med en brytskåra, cirka 7 mm i diameter.

Rosuvastatin Actavis 20 mg filmdragerade tabletter: rund, bikonvex, rosa tablett med en brytskåra, cirka 9 mm i diameter.

Rosuvastatin Actavis 40 mg filmdragerade tabletter: oval, bikonvex, rosa tablett med en brytskåra, storlek cirka 11,5 mm x 7 mm.

Rosuvastatin Actavis 10 mg, 20 mg och 40 mg filmdragerade tabletter: Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Rosuvastatin Actavis tillhandahålls i blister med 7, 14, 15, 20, 28, 28 (kalenderförpackning), 30, 30x1, 42, 50, 50x1, 56, 60, 84, 90, 90x1, 98, 100 och 100x1 filmdragerade tabletter och HDPE-burkar innehållande 28, 30, 100, 250 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

*Innehavare av godkännande för försäljning*

Teva B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederlanderna

*Tillverkare*  
Merckle GmbH  
Ludwig-Merckle Str. 3  
89143 Blaubeuren  
Tyskland

Teva Pharma B.V.  
Swensweg 5  
2031 GA Haarlem  
Nederlanderna

HBM Pharma s.r.o.  
Sklabinska 30  
03680 Martin  
Slovakien

Pliva Hrvatska d.o.o. (Pliva Croatia Ltd.)  
Prilaz baruna Filipovića 25  
10000 Zagreb  
Kroatien

Teva Pharma S.L.U.  
C/C, n. 4  
Poligono Industrial Malpica  
50016 Zaragoza  
Spanien

*Ytterligare information av detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:*

Teva Finland Oy  
PB 67  
02631 Esbo  
Tel. 020 180 5900

**Denna bipacks edel ändrades senast den 27.9.2023.**