

## Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

**ROSUVASTATIN ACTAVIS 5 mg** apvalkotās tabletes  
**ROSUVASTATIN ACTAVIS 10 mg** apvalkotās tabletes  
**ROSUVASTATIN ACTAVIS 20 mg** apvalkotās tabletes  
*Rosuvastatinum*

**Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.**

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet savam ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums ir jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas šajā instrukcijā nav minētas.

**Šajā instrukcijā varat uzzināt:**

1. Kas ir Rosuvastatin Actavis un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Rosuvastatin Actavis lietošanas
3. Kā lietot Rosuvastatin Actavis
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Rosuvastatin Actavis
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

### **1. Kas ir Rosuvastatin Actavis un kādam nolūkam to lieto**

Rosuvastatin Actavis pieder zāļu grupai, ko sauc par statīniem. Rosuvastatin Actavis Jums ir nozīmēts, jo:

- Jums ir augsts holesterīna līmenis. Tas nozīmē, ka Jums ir sirdslēkmes vai insulta risks. Jums ir ieteikts lietot statīnu, jo nav izdevies pietiekami koriģēt Jūsu holesterīna līmeni ar diētas maiņu un papildus fizisku slodzi. Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā, Jums ir jāturpina ievērot holesterīnu pazeminošo diētu un fizisko slodzi;
- Jums pastāv citi faktori, kas palielina sirdslēkmes, insulta vai līdzīgu veselības traucējumu risku. Sirdslēkmi, insultu un citus traucējumus var izraisīt slimība, ko sauc par aterosklerozi. Ateroskleroze veidojas, artērijās uzkrājoties taukainām nogulsniem.

### **Kāpēc ir svarīgi turpināt Rosuvastatin Actavis lietošanu**

Rosuvastatin Actavis lieto, lai regulētu taukvielu jeb lipīdu līmeni asinīs. Visbiežāk sastopamā šāda veida viela ir holesterīns.

Asinīs ir dažāda veida holesterīns – „sliktais” holesterīns (ZBL-H) un „labais” holesterīns (ABL-H).

- Rosuvastatin Actavis var samazināt „sliktā” holesterīna līmeni un paaugstināt „labā” holesterīna līmeni.
- Tas palīdz Jūsu organismam samazināt „sliktā” holesterīna veidošanos. Tas uzlabo arī Jūsu organisma spēju izvadīt to no asinīm.

Vairākumam cilvēku augsts holesterīna līmenis neietekmē pašsajūtu, jo tas nerada nekādus simptomus. Tomēr, ja to neārstē, Jūsu asinsvadu sienīnās var uzkrāties taukainas nogulsnes, sašaurinot tos.

Dažreiz šie sašaurinātie asinsvadi var nosprostoties un tādējādi var pārtūkt asins piegāde sirdij vai smadzenēm, izraisot infarktu vai insultu. Koriģējot holesterīna līmeni, Jūs varat sev

samazināt infarkta vai insulta risku.

Jums jāturpina lietot Rosuvastatin Actavis pat tad, ja Jums ir normalizēties holesterīna līmenis, jo tas novērš atkārtotu holesterīna līmeņa paaugstināšanos un taukainu nogulšņu uzkrāšanos. Tomēr Jums ir jāpārtrauc lietošana, ja tā ir teicis Jūsu ārsts vai arī Jums iestājusies grūtniecība.

## **2. Kas Jums jāzina pirms Rosuvastatin Actavis lietošanas**

### **Nelietojiet Rosuvastatin Actavis šādos gadījumos**

- ja Jums ir alerģija pret rosuvastatīnu vai kādu citu (6. apakšpunktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti. Ja Jums grūtniecība iestājas Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā, nekavējoties pārtrauciet šo zāļu lietošanu un pastāstiet par to savam ārstam. Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā sievietēm būtu jāizvairās no grūtniecības iestāšanās, lietojot piemērotu kontracepcijas metodi;
- ja Jums ir aknu slimība;
- ja Jums ir smagi nieru bojājumi;
- ja Jums ir atkārtotas vai neizskaidrojamas muskuļu sāpes;
- ja Jūs lietojat zāles, kas satur ciklosporīnu (lieto, piemēram, pēc orgānu pārstādīšanas).

Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums (vai arī Jums ir šaubas par to), lūdzu, atgriezieties un konsultējieties ar savu ārstu.

### **Papildus iepriekšminētajam, nelietojiet 40 mg rosuvastatīna (vislielāko devu):**

- ja Jums ir vidēji smagi nieru darbības traucējumi (ja Jums ir šaubas par to, konsultējieties ar savu ārstu);
- ja Jums ir vairogdziedzera darbības traucējumi;
- ja Jums ir bijis atkārtots vai neizskaidrojams muskuļu sāpīgums vai sāpes, ja Jums vai kādam no Jūsu ģimenes locekļiem iepriekš ir bijušas muskuļu slimības vai arī, ja Jums agrāk ir bijušas muskuļu slimības, lietojot citas holesterīna līmeni pazeminošas zāles;
- ja Jūs regulāri lietojat lielu daudzumu alkohola;
- ja Jūs esat aziātiskas izcelsmes (japānis, ķīnietis, filipīnietis, vjetnamietis, korejietis un indietis);
- ja Jūs lietojat citas zāles, kuras sauc par fibrātiem, lai samazinātu Jūsu holesterīna līmeni.

Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums (vai arī Jums ir šaubas par to), lūdzu, atgriezieties un konsultējieties ar savu ārstu.

### **Brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Pirms Rosuvastatin Actavis lietošanas konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir nieru darbības traucējumi;
- ja Jums ir aknu darbības traucējumi;
- ja Jums ir bijusi atkārtota vai neizskaidrojama muskuļu smeldze vai sāpes, ja Jums vai kādam no Jūsu ģimenes locekļiem iepriekš ir bijušas muskuļu slimības vai arī, ja Jums agrāk ir bijušas muskuļu slimības, lietojot citas holesterīna līmeni pazeminošas zāles. Nekavējoties pastāstiet savam ārstam, ja Jums ir neizskaidrojama muskuļu smeldze vai sāpes, it īpaši, ja Jūs nejūtaties labi vai arī Jums ir drudzis;
- ja Jūs regulāri lietojat lielu daudzumu alkohola;
- ja Jums ir vairogdziedzera darbības traucējumi;
- ja Jūs lietojat citas zāles, kuras sauc par fibrātiem, lai samazinātu holesterīna līmeni. Lūdzu, izlasiet šo instrukciju uzmanīgi, pat ja Jūs agrāk esat lietojis citas zāles, kas paredzētas paaugstināta holesterīna līmeņa regulēšanai;
- ja Jūs lietojat zāles HIV infekcijas ārstēšanai, piemēram, lopinavīru/ritonavīru, lūdzu,

skatīt sadaļu „Citu zāļu lietošana”;

- ja pacients ir jaunāks par 10 gadiem: Rosuvastatin Actavis nedrīkst lietot bērniem un pusaudžiem, kuri jaunāki par 10 gadiem;
- ja pacients ir jaunāks par 18 gadiem: 40 mg rosuvastatīna tabletes nav piemērotas lietošanai bērniem un pusaudžiem, kuri jaunāki par 18 gadiem;
- ja Jūs esat vecāks par 70 gadiem (jo ārstam ir jāizvēlas Jums piemērotākā Rosuvastatin Actavis sākuma deva);
- ja Jūs esat aziātiskas izcelsmes (japānis, ķīniešs, filipīniešs, vjetnamietis, korejiešs un indietis) pacients. Jūsu ārsts izvēlēsies Jums piemērotāko Rosuvastatin Actavis sākuma devu.

Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums (vai arī Jums ir šaubas par to):

- nelietojiet 40 mg rosuvastatīna (vislielāko devu) un konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu pirms Jūs uzsākat lietot jebkuru no Rosuvastatin Actavis devām.

Nelielai daļai cilvēku statīni var ietekmēt aknas. Tas ir nosakāms ar vienkārša testa palīdzību, kas uzrāda paaugstinātu aknu enzīmu līmeni asinīs. Šā iemesla dēļ, Jūsu ārsts pirms ārstēšanas sākuma un Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā parasti veiks Jums asins analīzes (aknu funkcionālās analīzes).

Laikā, kad Jūs lietosiet šīs zāles, Jūsu ārsts Jūs rūpīgi novēros, ja Jums ir diabēts vai arī diabēta attīstības risks. Jums iespējams diabēta attīstības risks, ja Jums ir augsta cukura un tauku koncentrācija asinīs, Jums ir liekais svars vai arī Jums ir paaugstināts asinsspiediens.

### **Citas zāles un Rosuvastatin Actavis**

Pastāstiet savam ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, esat lietojis pēdējā laikā vai varētu lietot.

Pastāstiet savam ārstam, ja Jūs lietojat kādas no sekojošām zālēm:

- ciklosporīnu (lieto, piemēram, pēc orgānu pārstādīšanas);
- varfarīnu (vai jebkuras citas zāles, ko izmanto asins šķidrināšanai);
- fibrātus (piemēram, gemfibrozilu, fenofibrātu) vai jebkuras citas zāles, ko lieto holesterīna līmeņa pazemināšanai (piemēram, ezetimibu);
- zāles gremošanas traucējumu ārstēšanai (lieto skābes neitralizēšanai Jūsu kuņģī);
- eritromicīnu (antibiotisks līdzeklis);
- iekšķīgi lietojamās kontracepcijas līdzekļus (tabletes);
- hormonaizstājējterapiju;
- lopinavīru/ritonavīru (lieto HIV infekcijas ārstēšanai - lūdzu skatīt sadaļu „Brīdinājumi un piesardzība lietošanā”).

Rosuvastatin Actavis varētu izmainīt šo zāļu iedarbību vai arī tās varētu ietekmēt Rosuvastatin Actavis iedarbību.

### **Rosuvastatin Actavis lietošana kopā ar uzturu, dzērienu un alkoholu**

Jūs variet lietot Rosuvastatin Actavis neatkarīgi no ēdienreizēm.

### **Grūtniecība, zīdīšanas periods un fertilitāte**

Nelietojiet Rosuvastatin Actavis, ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti. Ja Jums ir iestājusies grūtniecība Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā, nekavējoties pārtrauciet lietot šīs zāles un pastāstiet par to savam ārstam. Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā sievietēm būtu jāizvairās no grūtniecības iestāšanās, izmantojot piemērotu kontracepcijas metodi.

Pirms jebkuru zāļu lietošanas konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu.

**Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana**

Vairums pacientu Rosuvastatin Actavis terapijas laikā var vadīt transportlīdzekli vai apkalpot mehānismus, jo šo zāļu lietošana neietekmēs spēju veikt šīs darbības. Tomēr, dažiem pacientiem Rosuvastatin Actavis lietošanas laikā var rasties reibonis. Ja Jūs jūtat reiboni, konsultējieties ar savu ārstu pirms transportlīdzekļu vadīšanas vai mehānismu apkalpošanas.

**Rosuvastatin Actavis satur laktozi**

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura (laktozes vai piena cukura) nepanesība, pirms lietojat Rosuvastatin Actavis, konsultējieties ar savu ārstu.

Pilnu sastāvdaļu sarakstu skatīt zemāk sadaļā „Iepakojuma saturs un cita informācija”.

**3. Kā lietot Rosuvastatin Actavis**

Vienmēr lietojiet šīs zāles saskaņā ar sava ārsta vai farmaceita norādījumiem. Neskaidrību gadījumā vaicājiet savam ārstam vai farmaceitam.

**Ieteicamās devas pieaugušajiem****Ja lietojat Rosuvastatin Actavis paaugstināta holesterīna līmeņa ārstēšanai:****Sākuma deva**

Ārstēšanu ar Rosuvastatin Actavis jāsāk ar 5 mg vai 10 mg devu, pat tad, ja Jūs pirms tam esat lietojis lielāku cita statīna devu. Sākuma devas izvēle būs atkarīga no:

- Jūsu holesterīna līmeņa;
- sirdslēkmes vai insulta riska pakāpes Jums;
- iemeslu esamības, kas varētu padarīt Jūs sevišķi jutīgus attiecībā uz blakusparādībām.

Lūdzu, jautājiet savam ārstam vai farmaceitam, kura no Rosuvastatin Actavis sākuma devām Jums būtu vispiemērotākā.

Jūsu ārsts var izlemt nozīmēt Jums vismazāko devu (5 mg), ja:

- Jūs esat aziātiskas izcelsmes (japānis, ķīnietis, filipīnietis, vjetnamietis, korejietis un indietis) patients;
- Jūs esat vecāks par 70 gadiem;
- Jums ir vidēji smagi nieru darbības traucējumi;
- Jums ir muskuļu sāpīguma un sāpju (miopātijas) risks.

**Devas palielināšana un maksimālā dienas deva**

Jūsu ārsts var izlemt palielināt Jūsu devu līdz tādai Rosuvastatin Actavis devai, kas Jums ir visvairāk piemērota. Ja Jūsu sākuma deva ir 5 mg, Jūsu ārsts var nolemt to dubultot līdz 10 mg, tad līdz 20 mg un pēc tam līdz 40 mg, ja nepieciešams. Ja Jūsu sākuma deva ir 10 mg, Jūsu ārsts var izlemt to dubultot līdz 20 mg un tad līdz 40 mg, ja nepieciešams. Starplaiks starp katru devas pielāgošanas reizi būs četras nedēļas.

Maksimālā Rosuvastatin Actavis dienas deva ir 40 mg. Šī deva ir jāizmanto vienīgi pacientiem ar augstu holesterīna līmeni un palielinātu sirdslēkmes vai insulta risku, kuriem holesterīna līmeni neizdodas pietiekami pazemināt ar 20 mg devu.

**Ja Jūs lietojat Rosuvastatin Actavis sirdslēkmes, insulta vai līdzīgu veselības traucējumu riska mazināšanai:**

Ieteicamā deva ir 20 mg dienā. Tomēr, Jūsu ārsts var izlemt samazināt devu, ja Jums ir kāds no iepriekš minētajiem faktoriem.

**Parastās devas bērniem un pusaudžiem vecumā no 10 līdz 17 gadiem**

Parastā sākuma deva ir 5 mg. Jūsu ārsts var izlemt palielināt Jūsu devu līdz tādai Rosuvastatin

Actavis devai, kas Jums ir visvairāk piemērota. Maksimālā Rosuvastatin Actavis dienas deva ir 20 mg. Šī deva jālieto vienu reizi dienā. Bērniem nedrīkst lietot 40 mg rosuvastatīna tabletes.

#### **Tablešu lietošana**

Norijiet tableti veselu, uzdzerot ūdeni.

**Lietojiet Rosuvastatin Actavis vienu reizi dienā.** Šīs zāles Jūs var lietot jebkurā dienas laikā.

Cenšaties tableti lietot katru dienu vienā un tajā pašā laikā, lai būtu vieglāk atcerēties, kad tas jādara.

#### **Regulāras holesterīna līmeņa pārbaudes**

Ir svarīgi apmeklēt savu ārstu, lai regulāri pārbaudītu holesterīna līmeni un pārlicinātos, ka ir sasniegts un uzturēts vēlamais holesterīna līmenis.

Jūsu ārsts var izlemt palielināt Jūsu devu līdz tādai Rosuvastatin Actavis devai, kas Jums ir visvairāk piemērota.

#### **Ja esat lietojis Rosuvastatin Actavis vairāk nekā noteikts**

Sazinieties ar savu ārstu vai tuvāko slimnīcu, lai iegūtu padomu.

Ja Jūs ārstējat slimnīcā vai arī lietojat zāles kādas citas slimības ārstēšanai, pastāstiet veselības aprūpes speciālistiem, ka Jūs lietojat Rosuvastatin Actavis.

#### **Ja esat aizmirsis lietot Rosuvastatin Actavis**

Neuztraucieties, nākamo devu lietojiet parastajā laikā. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

#### **Ja pārtraucat lietot Rosuvastatin Actavis**

Konsultējieties ar savu ārstu, ja Jūs vēlaties pārtraukt Rosuvastatin Actavis lietošanu. Jūsu holesterīna līmenis var atkal paaugstināties, ja Jūs pārtraucat Rosuvastatin Actavis lietošanu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet savam ārstam vai farmaceitam.

#### **4. Iespējamās blakusparādības**

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Ļoti svarīgi zināt, ka Jūs zināt, kādas šīs blakusparādības var būt. Parasti tās ir vieglas un tās ātri izzūd.

**Pārtrauciet Rosuvastatin Actavis lietošanu un nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību,** ja Jums rodas kāda no sekojošām alerģiskām reakcijām:

- apgrūtināta elpošana ar vai bez sejas, lūpu, mēles un/vai rīkles pietūkumu;
- sejas, lūpu, mēles un/vai rīkles pietūkums, kas var apgrūtināt rīšanu;
- stipra ādas nieze (ar pietūkumu).

**Rosuvastatin Actavis lietošana arī jāpārtrauc un nekavējoties jāsazinās ar savu ārstu, ja Jums ir neparasts sāpīgums vai sāpes** muskuļos, kas saglabājas ilgāk, nekā varētu sagaidīt. Tāpat kā lietojot citus statīnus, nelielam skaitam pacientu tika novērota nepatīkama ietekme uz muskuļiem un retos gadījumos tā progresēja līdz dzīvībai bīstamam muskuļu bojājumam, ko sauc par *rabdomiolīzi*.

**Biežas iespējamās blakusparādības (ietekmē 1 līdz 10 pacientus no 100):**

- galvassāpes;
- vēdera sāpes;
- aizcietējums;
- slikta dūša;
- muskuļu sāpes;
- vājuma sajūta;
- reibonis;
- palielināts olbaltumvielu daudzums urīnā – parasti tas normalizējas pats par sevi, un nav nepieciešams pārtraukt Rosuvastatin Actavis tablešu lietošanu (tikai 40 mg rosuvastatīna);
- diabēts. Tas visdrīzāk iespējams, ja Jums ir augsta cukura un tauku koncentrācija asinīs, Jums ir liekais svars vai arī Jums ir paaugstināts asinsspiediens. Šo zāļu lietošanas laikā Jūsu ārsts Jūs novēros.

**Retākas iespējamās blakusparādības (ietekmē 1 līdz 10 pacientus no 1000):**

- izsitumi, nieze vai citas ādas reakcijas;
- palielināts olbaltumvielu daudzums urīnā – parasti tas normalizējas pats par sevi, un nav nepieciešams pārtraukt Rosuvastatin Actavis tablešu lietošanu (tikai Rosuvastatin Actavis 5 mg, 10 mg, 20 mg).

**Retas iespējamās blakusparādības (ietekmē 1 līdz 10 pacientus no 10000):**

- smaga alerģiska reakcija – pazīmes ietver sejas, lūpu, mēles un/vai rīkles pietūkumu, apgrūtinātu rīšanu un elpošanu, stipru ādas niezi (ar pietūkumu). Ja Jums ir aizdomas par alerģisku reakciju, pārtrauciet lietot Rosuvastatin Actavis un nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību;
- muskuļu bojājums– piesardzības nolūkā pārtrauciet lietot Rosuvastatin Actavis un nekavējoties konsultējieties ar savu ārstu, ja Jums ir neparasts muskuļu sāpīgums vai sāpes, kas saglabājas ilgāk nekā varētu sagaidīt;
- stipras sāpes vēderā (aizkuņģa dziedzera iekaisums);
- paaugstināts aknu enzīmu līmenis asinīs;
- samazināts trombocītu skaits asinīs.

**Ļoti retas iespējamās blakusparādības (ietekmē mazāk nekā 1 pacientu no 10 000):**

- dzelte (dzeltenīga ādas un acu nokrāsa);
- hepatīts (aknu iekaisums);
- asins piejaukums urīnā;
- kāju un roku nervu bojājumi (piemēram, nejutīgums);
- locītavu sāpes;
- atmiņas zudums;
- ginekomastija (krūšu dziedzeru palielināšanās vīriešiem un sievietēm).

**Blakusparādības, kuru sastopamības biežums nav zināms (sastopamības biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):**

- caureja (šķidrī izkārnījumi);
- Stīvensa-Džonsona sindroms (smaga slimība ar pūšļu veidošanos uz ādas, mutē, acīs un uz dzimumorgāniem);
- klepus;
- elpas trūkums;
- tūska (pietūkums);
- miega traucējumi, tajā skaitā bezmiegs un nakts murgi;
- seksuālo funkciju traucējumi;

- depresija;
- elpošanas traucējumi, tajā skaitā nepārejošs klepus un/vai elpas trūkums;
- cīpslu bojājumi.

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas šajā instrukcijā nav minētas.

### 5. Kā uzglabāt Rosuvastatin Actavis

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kartona kastītes, blistera vai pudelītes pēc „Derīgs līdz:/Exp”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Pudelīte satur skābekļa absorbentu – nenorīt to.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicāriet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

### 6. Iepakojuma saturs un cita informācija

#### Ko Rosuvastatin Actavis satur

- Rosuvastatin Actavis aktīvā viela ir rosuvastatīns. Rosuvastatin Actavis apvalkotās tabletes rosuvastatīna kalcija sāli, kas atbilst 5 mg, 10 mg vai 20 mg rosuvastatīna.
- Citas sastāvdaļas ir: *tabletes kodols*: mikrokristāliskā celuloze, krospovidons (A tips), kalcija hidrogēnfosfāta dihidrāts, laktozes monohidrāts un magnija stearāts; *tabletes apvalks*: hipromeloze, titāna dioksīds (E171), laktozes monohidrāts, makrogols 3350 un triacetīns.

Rosuvastatin Actavis 10 mg un 20 mg apvalkotās tabletes satur arī karmīnu (E120).

#### Rosuvastatin Actavis ārējais izskats un iepakojums

Rosuvastatin Actavis ir pieejams trīs stiprumos.

Rosuvastatin Actavis 5 mg apvalkotās tabletes ir baltas, apaļas, abpusēji izliektas, kuru diametrs ir 5,5 mm, ar iespaidumu "ST 1" vienā pusē.

Rosuvastatin Actavis 10 mg apvalkotās tabletes ir sārtas, apaļas, abpusēji izliektas, kuru diametrs ir 7 mm, ar iespaidumu "ST 2" vienā pusē.

Rosuvastatin Actavis 20 mg apvalkotās tabletes ir baltas, apaļas, abpusēji izliektas, kuru diametrs ir 9 mm, ar iespaidumu "ST 3" vienā pusē.

Rosuvastatin Actavis ir pieejams blisteriepakojumos pa 20, 28, 30, 56, 60, 90, 98 un 100 tabletēm un pudelītēs pa 100 tabletēm un skābekļa absorbentu (Skābekļa absorbentu nedrīkst norīt).

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

#### Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Īslande

#### Ražotājs

Actavis Ltd., BLB 016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem

**nosaukumiem:**

Portugāle	Rosuvastatina Actavis
Austrija	Rosuvastatin Actavis 5 mg, 10 mg, 20 mg Filmtabletten
Bulgārija	Oluapetabol
Kipra	Tintaros
Čehijas Republika	Oluapetabol
Dānija	Rosuvastatin Actavis
Igaunija	Rosuvastatin Actavis
Griekija	Rosuvastatin/Actavis
Spānija	Rosuvastatina Actavis 5 mg, 10 mg, 20mg comprimidos recubiertos con película EFG
Ungārija	Rosuvastatin Actavis 10 mg, 20 mg filmtabletta
Īslande	Rosuvastatin Actavis
Lietuva	Rosuvastatin Actavis 5 mg, 10 mg, 20 mg plēvele dangtos tabletēs
Latvija	Rosuvastatin Actavis 5 mg, 10 mg, 20 mg apvalkotās tabletes
Malta	Tintaros
Norvēģija	Rosuvastatin Actavis
Polija	Oluapetabol
Rumānija	Exceltin 5mg,10mg, 20mg comprimate filmate
Slovēnija	Rosuvastatin Actavis 5 mg, 10 mg, 20 mg filmsko obložene tablete
Slovākija	Rosuvastatin Actavis 20 mg

Lai iegūtu papildus informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

Actavis Baltics pārstāvniecība Latvijā

Tel: +371 67067873

**Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta: 2012.gada oktobrī.**