

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

ROSUVASTATINE TEVA 5 mg FILMOMHULDE TABLETTEN ROSUVASTATINE TEVA 10 mg FILMOMHULDE TABLETTEN ROSUVASTATINE TEVA 20 mg FILMOMHULDE TABLETTEN ROSUVASTATINE TEVA 40 mg FILMOMHULDE TABLETTEN

rosuvastatine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want **het is alleen aan u voorgeschreven**. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

INHOUD VAN DEZE BIJSLUITER

1. Wat is Rosuvastatine Teva en waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Rosuvastatine Teva en waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?

Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten is een geneesmiddel dat tot de groep van de statines behoort.

Uw arts heeft u Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten voorgeschreven omdat:

- U een hoge cholesterolspiegel heeft. Dit betekent dat u een risico heeft op een hartaanval of een beroerte. Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten wordt gebruikt bij volwassenen, adolescenten en kinderen van 6 jaar of ouder om een hoge cholesterol te behandelen.

U heeft het advies gekregen om een statine in te nemen, omdat een verandering van uw dieet en meer bewegen niet voldoende waren om uw cholesterolspiegels te corrigeren. U moet uw cholesterolverlagend dieet blijven volgen en blijven sporten terwijl u Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten inneemt.

Of

- U heeft andere factoren die uw risico op het krijgen van een hartaanval, een beroerte of gelijkaardige gezondheidsproblemen verhogen.

Een hartaanval, een beroerte of andere problemen kunnen veroorzaakt zijn door een ziekte die atherosclerose wordt genoemd. Atherosclerose wordt veroorzaakt door een ophoping van vetafzettingen in uw slagaders.

Waarom is het belangrijk dat u Rosuvastatine Teva blijft innemen?

Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten wordt gebruikt om de hoeveelheid vetachtige stoffen in uw bloed, lipiden genoemd (met als meest voorkomende cholesterol), te corrigeren. In het bloed zitten verschillende soorten cholesterol – ‘slechte’ cholesterol (LDL-C) en ‘goede’ cholesterol (HDL-C).

- Rosuvastatine Teva kan de “slechte” cholesterol verlagen en de “goede” cholesterol verhogen.

- Het werkt door de productie van 'slechte' cholesterol' in uw lichaam te remmen. Het verbetert ook de mogelijkheid van uw lichaam om de 'slechte' cholesterol uit uw bloed te halen.

De meeste mensen merken niet dat ze een te hoge cholesterol hebben omdat ze geen klachten hebben. Echter, als deze aandoening onbehandeld blijft, kunnen de vetafzettingen zich ophopen in de wand van uw bloedvaten die hierdoor vernauwen.

Soms kunnen deze vernauwde bloedvaten dichtslibben waardoor het bloed niet goed naar uw hart of hersenen kan stromen. Hierdoor kan u een hartaanval of een beroerte krijgen. Door uw cholesterolspiegels te verlagen, kan u uw risico op een hartaanval, een beroerte of gelijkaardige gezondheidsproblemen verlagen.

U moet Rosuvastatine Teva blijven innemen, zelfs als uw cholesterolspiegel weer goed is, omdat u hierdoor voorkomt dat uw cholesterolspiegels opnieuw stijgen en vetophopingen veroorzaken. U moet echter stoppen als uw arts u dat vertelt, of als u zwanger wordt.

2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken?

- U bent **allergisch** voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
 - Als u ooit een ernstige huiduitslag of huidafschilfering, blaarvorming en/of mondzweren heeft gekregen na het innemen van dit geneesmiddel of andere gerelateerde geneesmiddelen.
 - **Als u zwanger bent of borstvoeding geeft.** Als u zwanger wordt terwijl u Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruikt, **stop dan onmiddellijk met het gebruik en raadpleeg uw arts.** Vrouwen moeten vermijden om zwanger te worden terwijl ze Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruiken door geschikte voorbehoedsmiddelen te gebruiken.
 - **Als u een leverziekte heeft**
 - **Als u ernstige nierproblemen heeft**
 - **Als u herhaaldelijke of onverklaarbare spierlast of spierpijn heeft**
 - **Als u een geneesmiddelcombinatie van sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir inneemt** (wordt gebruikt voor een virale infectie van de lever, hepatitis C genoemd)
 - **Als u het geneesmiddel ciclosporine gebruikt** (dit wordt bijvoorbeeld gebruikt na orgaantransplantaties).
- Als één van de bovenstaande punten op u van toepassing is (of als u twijfelt), **neem dan contact op met uw arts.**

Bovendien mag u Rosuvastatine Teva 40 mg filmomhulde tabletten (de hoogste dosering) niet gebruiken:

- **Als u matige nierproblemen heeft** (in geval van twijfel, raadpleeg uw arts)
 - **Als uw schildklier niet goed werkt**
 - **Als u herhaaldelijke of onverklaarbare spierlast of spierpijn heeft gehad**, als u een persoonlijke of familiale voorgeschiedenis van spierproblemen heeft, of als u ooit spierproblemen heeft gehad bij gebruik van andere cholesterolverlagende geneesmiddelen.
 - **Als u regelmatig grote hoeveelheden alcohol drinkt**
 - **Als u van Aziatische afkomst bent** (uit Japan, China, de Filipijnen, Vietnam, Korea en India)
 - **Als u andere geneesmiddelen, fibraten genoemd, gebruikt** om uw cholesterol te verlagen.
- Als één van de bovenstaande punten op u van toepassing is (of als u twijfelt), **neem dan contact op met uw arts.**

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

- **Als u problemen heeft met uw nieren**
- **Als u problemen heeft met uw lever**

- **Als u herhaaldelijke of onverklaarbare spierlast of spierpijn heeft**, als u een persoonlijke of familiale voorgeschiedenis van spierproblemen heeft, of als u ooit spierproblemen heeft gehad bij gebruik van andere cholesterolverlagende geneesmiddelen. Raadpleeg onmiddellijk uw arts als u onverklaarbare spierlast of spierpijn heeft, vooral als u zich niet goed voelt of koorts heeft. Raadpleeg ook uw arts of apotheker als u aanhoudende spierzwakte heeft.
- **Als u regelmatig grote hoeveelheden alcohol drinkt**
- **Als uw schildklier niet goed werkt**
- **Als u andere geneesmiddelen, fibraten genoemd, gebruikt** om uw cholesterol te verlagen. Gelieve deze bijsluiter aandachtig te lezen, zelfs als u eerder andere geneesmiddelen tegen hoge cholesterol heeft gebruikt
- **Als u geneesmiddelen gebruikt voor de behandeling van een hiv-infectie**, bijv. ritonavir met lopinavir en/of atazanavir, zie **“Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?”**
- **Als u op dit moment, of in de laatste 7 dagen, een geneesmiddel oraal of per injectie (heeft) gebruikt of heeft gekregen dat fusidinezuur heet** (gebruikt tegen infecties met bacteriën). De inname van fusidinezuur met Rosuvastatine Teva kan leiden tot ernstige spierproblemen (rhabdomyolyse), zie rubriek **“Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?”**.
- **Als u ouder dan 70 jaar bent** (omdat uw arts de juiste startdosering van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten moet kiezen die geschikt is voor u)
- **Als u ernstige ademhalingsinsufficiëntie heeft**
- **Als u van Aziatische afkomst bent** – d.w.z. uit Japan, China, de Filipijnen, Vietnam, Korea en India. Uw arts moet de juiste startdosering van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten kiezen die geschikt is voor u.

Als één van de bovenstaande elementen op u van toepassing is (of als u twijfelt):

- **Mag u Rosuvastatine Teva 40 mg filmomhulde tabletten (de hoogste dosering) niet gebruiken en moet u uw arts of apotheker raadplegen voordat u start met het gebruik van om het even welke dosering van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten.**

Bij een klein aantal mensen kunnen statines een invloed hebben op de lever. Dit wordt onderzocht met een eenvoudige test die verhoogde spiegels van leverenzymen in uw bloed opspoorde. Daarom zal uw arts dit bloedonderzoek (leverfunctietest) gewoonlijk uitvoeren voor en tijdens de behandeling met Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten.

Ernstige huidreacties, waaronder Stevens-Johnson-syndroom en geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS), zijn gemeld in verband met behandeling met rosuvastatine. Stop met het gebruik van Rosuvastatine Teva en zoek onmiddellijk medische hulp als u één van de in rubriek 4 beschreven klachten ervaart.

Gedurende de periode dat u dit geneesmiddel gebruikt, zal uw arts nauwlettend controleren of u diabetes heeft, of dat u een verhoogd risico heeft op de ontwikkeling van diabetes. U heeft mogelijk een verhoogd risico op de ontwikkeling van diabetes als u hoge suiker- en vetwaarden in uw bloed heeft, als u overgewicht heeft en als u een hoge bloeddruk heeft.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

- **Als de patiënt jonger dan 6 jaar is:** Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten mag niet gegeven worden aan kinderen jonger dan 6 jaar.
- **Als de patiënt jonger dan 18 jaar is:** Rosuvastatine Teva 40 mg filmomhulde tabletten is niet geschikt voor gebruik bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Verwittig uw arts als u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- ciclosporine (gebruikt bijvoorbeeld na orgaantransplantaties)
- warfarine of clopidogrel (of een geneesmiddel dat gebruikt wordt om het bloed te verdunnen)
- fibraten (zoals gemfibrozil, fenofibraat) of een ander geneesmiddel dat gebruikt worden om de cholesterol te verlagen (zoals ezetimibe)
- geneesmiddelen tegen spijsverteringsproblemen (gebruikt om het zuur in uw maag te neutraliseren)
- erytromycine (een antibioticum)
- fusidinezuur (een antibioticum). **Als u fusidinezuur inneemt voor de behandeling van een bacteriële infectie moet u tijdelijk stoppen met dit geneesmiddel. Uw arts zal u vertellen wanneer het veilig is om de behandeling met Rosuvastatine Teva te herstarten. Inname van Rosuvastatine Teva met fusidinezuur kan in zeldzame gevallen leiden tot spierzwakte, -gevoeligheid of -pijn (rhabdomyolyse). Zie rubriek 4 voor verdere informatie over rhabdomyolyse.**
- een oraal anticonceptivum (de pil)
- hormonale substitutietherapie
- regorafenib (gebruikt om kanker te behandelen)
- darolutamide (gebruikt om kanker te behandelen)
- een van de volgende middelen, gebruikt om een virusinfecties te behandelen waaronder hiv of een hepatitis C-infectie, alleen of gecombineerd (zie "Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?"): ritonavir, lopinavir, atazanavir, sofosbuvir, voxilaprevir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir en pibrentasvir.

De werking van deze geneesmiddelen kan veranderd zijn door Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten of deze geneesmiddelen zouden de werking van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten kunnen veranderen.

Zwangerschap en borstvoeding

Gebruik Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten niet als u zwanger bent of borstvoeding geeft. Als u zwanger wordt terwijl u Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruikt, **stop onmiddellijk met het gebruik** en raadpleeg uw arts. Vrouwen moeten vermijden om zwanger te worden terwijl ze Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruiken door geschikte voorbehoedsmiddelen te gebruiken.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

De meeste mensen kunnen autorijden en machines bedienen terwijl ze Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruiken – het zal geen invloed hebben op hun vaardigheid. Sommige mensen kunnen zich echter duizelig voelen tijdens het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten. Als u zich duizelig voelt, raadpleeg uw arts voordat u probeert om een voertuig te besturen of machines te bedienen.

Rosuvastatine Teva bevat lactose en natrium

Lactose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt.

Natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per filmomhulde tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Geadviseerde dosering bij volwassenen

Als u Rosuvastatine Teva gebruikt voor een hoge cholesterol:

Startdosering

Uw behandeling met Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten moet starten met **de dosering van 5 mg of 10 mg**, zelfs als u vroeger een hogere dosering van een andere statine hebt gebruikt. De keuze van uw startdosering zal afhangen van:

- Uw cholesterolgehaltes.
- Het risico dat u heeft om een hartaanval of een beroerte te krijgen
- Of u een factor heeft die u gevoeliger kan maken voor mogelijke bijwerkingen.

Vraag aan uw arts of apotheker welke startdosering van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten het best geschikt is voor u.

Uw arts kan beslissen om u de laagste dosering (5 mg) te geven als:

- U van **Aziatische afkomst** bent (uit Japan, China, de Filipijnen, Vietnam, Korea en India)
- U **ouder dan 70 jaar** bent
- U matige nierproblemen heeft
- U een risico heeft op spierlast en spierpijn (myopathie).

Verhogen van de dosering en de maximale dagelijkse dosering

Uw arts kan beslissen om uw dosering te verhogen. Op die manier zal u de hoeveelheid Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten krijgen die geschikt is voor u. Als u gestart bent met een dosering van 5 mg, kan uw arts beslissen om deze te verdubbelen tot 10 mg, dan tot 20 mg en dan indien nodig tot 40 mg. Als u gestart bent met 10 mg, kan uw arts beslissen om dit te verdubbelen tot 20 mg en dan indien nodig tot 40 mg. Er zal een interval van 4 weken zijn tussen elke dosisaanpassing.

De maximale dagelijkse dosering van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten is 40 mg. Deze dosering is alleen voor patiënten met hoge cholesterolspiegels en een hoog risico op een hartaanval of een beroerte bij wie de cholesterolspiegels niet voldoende verlaagd zijn met 20 mg.

Als u Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruikt om uw risico op een hartaanval, een beroerte of gelijkaardige gezondheidsproblemen te verlagen:

De geadviseerde dosering is 20 mg per dag. Echter, uw arts kan beslissen om een lagere dosering te gebruiken als u één van de hierboven vermelde factoren heeft.

Gebruik bij kinderen en jongeren van 6-17 jaar

Het dosisbereik bij kinderen en jongvolwassenen van 6 tot 17 jaar is 5 tot 20 mg eenmaal daags. De geadviseerde startdosering is 5 mg. Uw arts kan uw dosering verhogen om de juiste hoeveelheid Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten voor u te vinden. De maximale dagelijkse dosering van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten is 10 mg of 20 mg voor kinderen van 10 tot 17 jaar, afhankelijk van de te behandelen onderliggende aandoening. Neem uw dosering eenmaal per dag. Rosuvastatine Teva **40 mg** filmomhulde tabletten mag **niet** gebruikt worden door kinderen.

Innemen van uw tabletten

Slik elke tablet in haar geheel in met een glas water.

Neem Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten eenmaal per dag in. U mag de tablet op om het even welk moment van de dag, met of zonder voedsel, innemen.

Probeer uw tablet elke dag op hetzelfde tijdstip in te nemen. Dit helpt u eraan denken dat u ze moet innemen.

Regelmatige cholesterolcontroles

Het is belangrijk dat u regelmatig bij uw arts langsgaat voor cholesterolcontroles om te controleren of uw cholesterolspiegel goed is en goed blijft.

Uw arts kan beslissen om uw dosering te verhogen zodat u de hoeveelheid Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten inneemt die goed is voor u.

Heeft u te veel van dit geneesmiddel ingenomen?

Wanneer u te veel van Rosuvastatine Teva heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker, het Antigifcentrum (070/245.245) of het dichtstbijzijnde ziekenhuis voor advies.

Als u wordt opgenomen in het ziekenhuis of behandeld wordt voor een andere aandoening, vertel het medisch personeel dat u Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten gebruikt.

Bent u vergeten dit geneesmiddel in te nemen?

U moet zich geen zorgen maken, neem gewoon uw volgende dosis op het juiste tijdstip. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit geneesmiddel

Praat met uw arts als u wil stoppen met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten. Uw cholesterolspiegels kunnen opnieuw stijgen als u stopt met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Het is belangrijk dat u weet welke deze bijwerkingen kunnen zijn. Ze zijn gewoonlijk mild en verdwijnen na een korte tijd.

Stop met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten en zoek onmiddellijk medische hulp als u één van de volgende allergische reacties heeft:

- Moeilijkheden om te ademen, met of zonder zwelling van uw gezicht, lippen, tong en/of keel
- Zwelling van uw gezicht, lippen, tong en/of keel, wat moeilijkheden met het slikken kan veroorzaken
- Ernstige huidjeuk (met bulten).
- Roodachtige, niet-verhoogde, ronde vlekken in de vorm van een schietschijf op de romp, vaak met centrale blaren, huidafschilfering, zweren in mond, keel, neus, geslachtsdelen en ogen. Deze ernstige huiduitslag kan worden voorafgegaan door koorts en griepachtige klachten (Stevens-Johnson-syndroom).
- Uitgebreide huiduitslag, hoge lichaamstemperatuur en vergrote lymfeklieren (DRESS-syndroom of geneesmiddelovergevoeligheidssyndroom).

Stop ook met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten en raadpleeg onmiddellijk uw arts:

- **als u ongebruikelijke last of pijn in uw spieren heeft** die langer duurt dan u zou verwachten. Spiersymptomen komen vaker voor bij kinderen en adolescenten dan bij volwassenen. Zoals bij andere statines, hebben een zeer klein aantal mensen onaangename spierproblemen gehad en in zeldzame gevallen evolueerden deze tot een potentieel levensbedreigende spierbeschadiging, bekend als *rabdomyolyse*.
- **als u een spierscheur heeft.**
- **als u een lupusachtig syndroom heeft** (waaronder uitslag, gewrichtsaandoeningen en effecten op bloedcellen).

Vaak voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij maximum 1 op 10 mensen):

- Hoofdpijn
- Maagpijn
- Constipatie

- Misselijkheid
- Spierpijn
- Een gevoel van zwakte
- Duizeligheid
- Een verhoging van de hoeveelheid eiwitten in de urine – dit wordt gewoonlijk vanzelf weer normaal zonder dat u moet stoppen met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten (alleen Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten 40 mg).
- Diabetes. Het risico hierop is hoger als u hoge suiker- en vetspiegels in uw bloed heeft, als u overgewicht heeft en als u een hoge bloeddruk heeft. Uw arts zal u controleren gedurende de periode dat u dit geneesmiddel gebruikt.

Soms voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij maximum 1 op 100 personen):

- Huiduitslag, jeuk of andere huidreacties
- Een verhoging van de hoeveelheid eiwitten in de urine – dit wordt gewoonlijk vanzelf weer normaal zonder dat u moet stoppen met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten (alleen Rosuvastatine Teva 5 mg, 10 mg en 20 mg filmomhulde tabletten).

Zelden voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij maximum 1 op 1000 personen):

- Ernstige allergische reactie – de tekenen omvatten zwelling van het gezicht, lippen, tong en/of keel, moeilijkheden met het slikken en ademen, ernstige huidjeuk (met bulten). **Als u denkt dat u een allergische reactie heeft, stop met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten en zoek onmiddellijk medische hulp**
- Spierbeschadiging bij volwassenen – uit voorzorg, **stop met het gebruik van Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten en praat onmiddellijk met uw arts als u ongewone last of pijn in uw spieren heeft** die langer duurt dan u zou verwachten
- Hevige pijn in de bovenbuik (ontstoken alvleesklier)
- Verhoging van de leverenzymen in het bloed
- Gemakkelijker bloeden of oplopen van bloeditstoringen als gevolg van een laag aantal bloedplaatjes.
- Een lupusachtig syndroom (waaronder huiduitslag, gewrichtsaandoeningen en effecten op de bloedcellen).

Zeer zelden voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij maximum 1 op 10.000 personen):

- Geelzucht (gele verkleuring van huid en ogen)
- Hepatitis (ontstoken lever)
- Sporen van bloed in uw urine
- Beschadiging van de zenuwen van uw benen en armen (zoals een verdoofd gevoel)
- Gewrichtspijn
- Geheugenverlies
- Borstvergroting bij mannen (gynaecomastie)

Bijwerkingen van onbekende frequentie kunnen zijn:

- Diarree (dunne ontlasting)
- Hoest
- Kortademigheid
- Oedeem (zwelling)
- Slaapstoornissen waaronder slapeloosheid en nachtmerries
- Seksuele problemen
- Depressie
- Ademhalingsproblemen waaronder aanhoudende hoest en/of kortademigheid of koorts
- Peesletsel
- Aanhoudende spierzwakte

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie - Postbus 97, 1000 BRUSSEL Madou - Website: www.eenbijwerkingmelden.be - e-mail: adr@fagg.be. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Blisterverpakkingen:

Bewaren beneden 30°C.

HDPE-flessen:

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?

De werkzame stof in dit geneesmiddel is rosuvastatine.

Rosuvastatine Teva 5, 10, 20, 40 mg filmomhulde tabletten bevat calciumrosuvastatine overeenstemmend met 5 mg, 10 mg, 20 mg of 40 mg rosuvastatine.

De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn:

Tabletkern:

Microkristallijne cellulose
Lactosemonohydraat
Crospovidon (type B)
Hydroxypropylcellulose
Natriumwaterstofcarbonaat
Magnesiumstearaat

Filmomhulling:

Lactosemonohydraat
Hypromellose 6 Cp
Titaandioxide (E171)
Triacetine
Geel ijzeroxide (E172) in Rosuvastatine Teva 5 mg filmomhulde tabletten
Rood ijzeroxide (E172) in Rosuvastatine Teva 10 mg, 20 mg en 40 mg filmomhulde tabletten

Hoe ziet Rosuvastatine Teva eruit en wat zit er in een verpakking?

Rosuvastatine Teva 5 mg filmomhulde tabletten: ronde, biconvexe, gele tablet van ongeveer 5,5 mm in diameter.

Rosuvastatine Teva 10 mg filmomhulde tabletten: ronde, biconvexe, roze tablet met een breukstreep van ongeveer 7 mm in diameter.

Rosuvastatine Teva 20 mg filmomhulde tabletten: ronde, biconvexe, roze tablet met een breukstreep van ongeveer 9 mm in diameter.

Rosuvastatine Teva 40 mg filmomhulde tabletten: ovale, biconvexe, roze tablet met een breukstreep, met een afmeting van rond 11,5 x 7 mm.

Rosuvastatine Teva 10, 20, 40 mg filmomhulde tabletten:
De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

Rosuvastatine Teva filmomhulde tabletten wordt geleverd in blisterverpakkingen die 7, 14, 15, 20, 28, 28 (kalenderverpakking), 30, 30 x 1, 42, 50, 50 x 1, 56, 60, 84, 90, 90x1, 98, 100 en 100 x 1 filmomhulde tabletten bevatten en HDPE-flessen die 28, 30, 100 en 250 filmomhulde tabletten bevatten.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Teva Pharma Belgium N.V., Laarstraat 16, B-2610 Wilrijk

Fabrikant

Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Straße 3, Blaubeuren, 89143, Duitsland

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.), Prilaz baruna Filipovica 25, 10000, Kroatië

Teva Pharma B.V., Swensweg 5, Haarlem, 2031GA, Nederland

HBM Pharma s.r.o., Sklabinska 30, Martin, 036 80, Slowakije

TEVA PHARMA S.L.U., C/ C, nº 4 Poligono Industrial Malpica, 50016 Zaragoza, Spanje

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

5 mg (OPA/Al/PVC-Aluminium blisterverpakking): BE464835

5 mg (PVC/PVDC-Aluminium blisterverpakking): BE464844

5 mg (HDPE-fles): BE464826

10 mg (OPA/Al/PVC-Aluminium blisterverpakking): BE464862

10 mg (PVC/PVDC-Aluminium blisterverpakking): BE464871

10 mg (HDPE-fles): BE464853

20 mg (OPA/Al/PVC-Aluminium blisterverpakking): BE464897

20 mg (PVC/PVDC-Aluminium blisterverpakking): BE464906

20 mg (HDPE-fles): BE464880

40 mg (OPA/Al/PVC-Aluminium blisterverpakking): BE464924

40 mg (PVC/PVDC-Aluminium blisterverpakking): BE464933

40 mg (HDPE-fles): BE464915

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:

AT: Rosuvastatin Actavis Group

BE, NL: Rosuvastatine Teva

DK, SE: Rosuvastatin Teva

CZ, EE, IE, LT, LV: Rosuvastatin Teva Pharma

FI: Rosuvastatin Actavis

SI: Rustavo

ES: Rosuvastatina Teva

RosuvastatineTeva-BSN-AfsIV41+V42+V44-okt21.docx

FR: ROSUVASTATINE TEVA

HR: Epri

HU: Rozuva-Teva

IT: ROSUVASTATINA TEVA

PT: Rosuvastatina Teva

RO: ROSUVASTATINĂ TEVA

UK (NI): Rosuvastatin

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 10/2021.