

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

Suvarol 5 mg / 10 mg apvalkotās tabletes
Suvarol 10 mg / 10 mg apvalkotās tabletes
Suvarol 5 mg / 20 mg apvalkotās tabletes
Suvarol 10 mg / 20 mg apvalkotās tabletes

Amlodipinum / Atorvastatinum

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 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 rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

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

1. Kas ir Suvarol un kādam nolūkam to lieto

Suvarol ir kombinētas zāles, kas satur divas aktīvās vielas, ko sauc par atorvastatīnu un amlodipīnu. Suvarol ir indicēts:

- aizstājterapijai pieaugušiem pacientiem, kuru asinsspiediens (ar hronisku stabilu koronāro artēriju slimību vai bez tās un/vai ar Princmetāla stenokardiju) tiek pietiekami kontrolēts, vienlaicīgi lietojot amlodipīnu un atorvastatīnu tādā pašā devā kā kombinētajā līdzeklī, un kuriem ir viena no tālāk minētajām blakusslimībām:
 - paaugstināts holesterīna līmenis (sauc par primāru hiperholesterinēmiju) vai vienlaicīgi paaugstināts holesterīna un triglicerīdu līmenis (sauc par kombinētu vai jauktu hiperlipidēmiju),
 - pārmantots paaugstināts holesterīna līmenis (sauc par homozigotisku hiperholesterinēmiju);
- kardiovaskulāru notikumu profilaksei pacientiem ar hipertensiju, kam vienlaicīgi ir trīs kardiovaskulārā riska faktori, normāls vai nedaudz paaugstināts holesterīna līmenis, nav koronārās sirds slimības ar klīniskām izpausmēm, kad kombinētu amlodipīna un mazas devas atorvastatīna lietošanu uzskata par atbilstošu saskaņā ar spēkā esošām ārstēšanas vadlīnijām.

Suvarol nav paredzēts sākumterapijai. Kad sāksit lietot Suvarol, Jums jāpārtrauc atsevišķo aktīvo vielu (zāļu, kas satur amlodipīnu un atorvastatīnu) lietošana.

Ārstēšanas laikā jāturpina ievērot holesterīna līmeni pazeminoša standartdiēta.

Ja ārsts uzskata, ka abas aktīvās vielas atsevišķi ir Jums piemērotas, vai, ja jau esat lietojis zāles ar šīm aktīvajām vielām, ārsts Jums var parakstīt Suvarol.

2. Kas Jums jāzina pirms Suvarol lietošanas

Nelietojiet Suvarol šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret amlodipīnu vai citām zālēm, kas ir dihidropiridīna atvasinājumi (ko sauc par kalcija kanālu blokatoriem), vai ja Jums ir alerģija pret atorvastatīnu vai citiem statīniem (zālēm, ko lieto lipīdu līmeņa pazemināšanai asinīs) vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums ir ļoti zems asinsspiediens;
- ja Jums ir šoks, arī kardiogēniskis šoks (nepietiekama audu apgāde ar asinīm);
- ja Jums ir stipri sašaurināts aortas vārstulis sirdī (aortas stenoze);
- ja Jums ir noteikta veida sirds mazspēja pēc miokarda infarkta;
- ja Jums pašlaik ir vai kādreiz bijusi slimība, kas ietekmē aknas;
- ja Jums bijušas neizskaidrojamas par aknu darbību liecinošu asins analīžu rezultātu novirzes;
- ja esat grūtniece vai plānojat grūtniecību;
- ja esat sieviete reproduktīvā vecumā un nelietojat drošus pretapaugļošanās līdzekļus;
- ja barojat bērnu ar krūti;
- ja lietojat kādas no šādām zālēm: ketokonazols, itrakonazols (zāles sēnīšu izraisītu infekciju jeb mikožu ārstēšanai), telitromicīns (antibiotika);
- ja C hepatīta ārstēšanai Jūs lietojat glekaprevīra/pibrentasvīra kombināciju.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Suvarol lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir vai ir bijusi miastēnija (slimība ar vispārēju muskuļu vājumu, tostarp dažos gadījumos muskuļos, kas tiek izmantoti elpojot) vai acu miastēnija (slimība, kas izraisa acs muskuļu vājumu), jo statīni dažkārt var paasināt slimību vai izraisīt miastēniju (skatīt 4. punktu);
- ja Jums ir sirds mazspēja;
- ja nesen esat pārcietis miokarda infarktu;
- ja Jums ir aknu darbības traucējumi;
- ja Jums ir nieru slimība;
- ja Jums ir hipotireoze (pavājināta vairogdziedzera darbība);
- ja Jums agrāk bijušas atkārtotas vai neizskaidrojamas muskuļu sāpes vai arī pašam vai ģimenē bijuši muskuļu darbības traucējumi;
- ja Jums bijuši muskuļu darbības traucējumi ārstēšanas laikā ar citām holesterīna (lipīdu) līmeni pazeminošām zālēm (piemēram, statīniem vai fibrātiem);
- ja regulāri dzerat daudz alkohola;
- ja Jums agrāk bijusi aknu slimība;
- ja Jums ir vairāk nekā 70 gadu;
- ja Jums agrāk bijis insults ar asinsizplūdumu galvas smadzenēs vai pēc pārciesta insulta ir nelieli, ar šķidrumu pildīti norobežojumi galvas smadzenēs;
- ja Jums ir cukura diabēts vai cukura diabēta risks.
Kamēr lietos šīs zāles, ārsts Jūs rūpīgi uzraudzīs. Jums varētu būt cukura diabēta risks, ja Jums ir augsts glikozes un taukvielu līmenis asinīs, palielināta ķermeņa masa un paaugstināts asinsspiediens.

Pirms Suvarol lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir smaga elpošanas mazspēja.

Ikvienā no šiem gadījumiem pirms ārstēšanas sākšanas ar Suvarol (un varbūt arī ārstēšanas laikā) ārsts Jums ieteiks veikt asinsanalīzes, lai noskaidrotu ar muskuļiem saistīto blakusparādību risku.

Konstatēts, ka ar muskuļiem saistīto blakusparādību, piemēram, rabdomiolīzes (muskuļu šūnu sabrukšanas) risks, vienlaicīgi lietojot noteiktas zāles, palielinās (skatīt 2. punktu "Citas zāles un Suvarol").

Konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu arī tad, ja pastāvīgi ir muskuļu vājums. Lai uzstādītu diagnozi un to ārstētu, var būt nepieciešamas papildu pārbaudes un zāles.

Bērni un pusaudži

Suvarol nav ieteicams lietot bērniem un pusaudžiem.

Citas zāles un Suvarol

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

Dažas zāles var mijiedarboties ar Suvarol. Šāda mijiedarbība var pavājināt vienu vai abu šo zāļu efektivitāti. Turklāt var palielināties arī blakusparādību, piemēram, nopietnu muskuļus bojājošu slimību, ko dēvē par rābdomiolīzi un miopātiju, rašanās vai pastiprināšanās risks (aprakstītas 4. punktā):

- noteiktas antibiotikas, piemēram, rifampicīns vai tā sauktās makrolīdu antibiotikas, t. i., eritromicīns, klaritromicīns, telitromicīns, fuzidīnskābe, vai dažas citas zāles, ko lieto sēnīšu infekciju ārstēšanai, piemēram, ketokonazols, itrakonazols, posakonazols;
- zāles lipīdu līmeņa regulēšanai: fibrāti (piemēram, gemfibrozils) vai holestipols;
- zāles patoloģiskas sirdsdarbības nomākšanai (antiaritmiskie līdzekļi), piemēram, digokssīns, amiodarons, verapamils, diltiazems;
- zāles, kas ietekme imūnsistēmas darbību, piemēram, ciklosporīns;
- zāles HIV ārstēšanai, piemēram, ritonavīrs, lopinavīrs, atazanavīrs, indinavīrs, sakvinavīrs, fosamprenavīrs, darunavīrs, nelfinavīrs, efavirenzs, delavirdīns, tipranavīra/ritonavīra kombinācija;
- zāles depresijas ārstēšanai, piemēram, imipramīns;
- zāles psihisku traucējumu ārstēšanai, piemēram, neiroleptiskie līdzekļi;
- zāles sirds mazspējas ārstēšanai, piemēram, par bēta blokatoriem dēvētas zāles;
- zāles paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai, piemēram, angiotensīna II receptoru antagonisti, angiotensīnu konvertējošā enzīma (AKE) inhibitori un diurētiskie līdzekļi;
- alfa blokatori, ko lieto paaugstināta asinsspiediena un prostatas slimību ārstēšanai (piemēram, prazosīns, alfuzosīns, doksazosīns, tamsulosīns, terazosīns);
- sildenafilis (lieto erektilās disfunkcijas ārstēšanai);
- dantrolēns un baklofēns (miorelaksanti);
- steroīdi;
- divšķautņu asinszāle;
- ezetimībs (pazemina holesterīna līmeni);
- varfarīns (samazina asins recēšanu);
- perorālie pretapaugļošanās līdzekļi;
- stiripentols (pretkrampju līdzeklis, ko lieto epilepsijas ārstēšanai);
- cimetidīns (lieto grēmu un kuņģa čūlu ārstēšanai);
- fenazons (pretsāpju līdzeklis);
- kolhicīns (lieto podagras ārstēšanai);
- dažas citas zāles, ko lieto C hepatīta ārstēšanai, piemēram, telaprevīrs, boceprevīrs un elbasvīra/grazoprevīra kombinācija;
- antacīdie līdzekļi (kas satur magniju vai alumīniju un ko lieto gremošanas traucējumu ārstēšanai);
- tetrakozaktīds (lieto par diagnostisku līdzekli);
- amifostīns (lieto vēža ārstēšanai).

Suvarol kopā ar uzturu, dzērienu un alkoholu

Suvarol var lietot jebkurā dienas laikā, ēšanas laikā vai starp ēdienreizēm.

Greipfrūtu sula

Nedzeriet vairāk kā vienu vai divas glāzes greipfrūtu sulas dienā, jo liels greipfrūtu sulas daudzums var mainīt Suvarol iedarbību.

Alkohols

Nedzeriet pārāk daudz alkohola, kamēr lietojat šīs zāles (skatīt 2. punktu "Brīdinājumi un piesardzība lietošanā").

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Nelietojiet Suvarol, ja esat grūtniece vai arī plānojat grūtniecību.

Ja esat reproduktīvā vecumā, Suvarol lietošanas laikā Jums jālieto efektīvi pretapaugļošanās līdzekļi.

Nelietojiet Suvarol, ja barojat bērnu ar krūti.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Nevadiet transportlīdzekļus vai nelietojiet mehānismus, ja pēc tablešu lietošanas Jums ir slikta dūša, reibst galva, jūtaties noguris vai sākušās galvassāpes.

Suvarol satur nātriju

Zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, būtībā tās ir "nātriju nesaturošas".

3. Kā lietot Suvarol

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Pieaugušajiem

Ārsts lems par devu.

Aizstājterapija pacientiem, kam vienlaicīgi lietots amlodipīns un atorvastatīns tādā pašā devā nodrošina pietiekamu kontroli

Ņemot vērā devu titrēšanas rezultātus, ieteicamā deva ir viena tablete.

Kardiovaskulāru notikumu profilakse pacientiem ar hipertensiju

Parastā sākumdeva ir viena 5 mg/10 mg tablete dienā.

Ja nepieciešama lielāka asinsspiediena pazemināšana, var lietot vienu 10 mg/10 mg tableti dienā.

Suvarol tabletes jānorij veselas, uzdzerot ūdeni. Suvarol var lietot iekšķīgi jebkurā dienas laikā gan kopā ar ēdienu, gan tukšā dūšā. Tomēr centieties katru dienu zāles lietot vienā un tajā pašā laikā.

Jums jāievēro ārsta padomi par uzturu, īpaši par diētu ar samazinātu tauku saturu, jāizvairās no smēķēšanas un regulāri jāveic fiziskas aktivitātes.

Lietošana bērniem un pusaudžiem

Šīs zāles nav ieteicams lietot bērniem un pusaudžiem.

Ja esat lietojis Suvarol vairāk nekā noteikts

Lietojot pārāk daudz tablešu, asinsspiediens var stipri vai bīstami stipri pazemināties. Jūs varat justies apreibis, apdullis, varat noģībt vai just vājumu. Ja asinsspiediens stipri pazeminās, iespējams šoks.

Āda Jums var būt vēsa un mitra, un Jūs varat zaudēt samaņu.

Pārmērīgs šķidrums var uzkrāties plaušās (plaušu tūska), izraisot elpas trūkumu, kas var attīstīties 24-48 stundas pēc zāļu lietošanas.

Sazinieties ar ārstu vai dodieties uz tuvāko slimnīcu. Paņemiet līdzī atlikušās tabletes, plāksnīti vai visu kastīti, lai slimnīcas darbinieki varētu ātri noskaidrot, kādas zāles lietojat.

Ja esat aizmirsis lietot Suvarol

Ja aizmirstat devu, Jums vienkārši jālieto nākamā plānotā deva pareizajā laikā. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja pārtraucat lietot Suvarol

Nepārtrauciet Suvarol lietošanu, nekonsultējoties ar ārstu.

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

4. Iespējamās blakusparādības

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

Ja Jums rodas kādas no tālāk minētajām būtiskajām blakusparādībām vai simptomi, pārtrauciet tablešu lietošanu un nekavējoties konsultējieties ar ārstu vai dodieties uz tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodaļu.

Reti (var skart ne vairāk kā 1 no 1000 cilvēkiem):

- smaga alerģiska reakcija, kas izraisa sejas, mēles un kakla pietūkumu, kas var izteikti apgrūtināt elpošanu;
- smagas ādas reakcijas, kas ietver izteiktus izsitumus uz ādas, nātreni, visa ķermeņa ādas apsārtumu, stipru niezi, ādas lobīšanos un pietūkumu, pūšļus uz ādas, mutē, acīs, uz dzimumorgāniem, drudzi, gļotādu iekaisumu (Stīvensa-Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze), vai citas alerģiskas reakcijas;
- muskuļu vājums, jutīgums, sāpes vai plīsums, sarkanbrūns urīns īpaši ja vienlaicīgi jūtaties slikti vai Jums ir augsta temperatūra, šīs pazīmes var liecināt par patoloģisku muskuļu sabrukšanu. Ne vienmēr patoloģiska muskuļu sabrukšana beidzas pat pēc atorvastatīna lietošanas pārtraukšanas, un tā var apdraudēt dzīvību un izraisīt nieru darbības traucējumus.

Ļoti reti (var skart ne vairāk kā 1 no 10 000 cilvēkiem):

- sirdslēkme, patoloģiska sirdsdarbība;
- ja Jums rodas pēkšņa vai neparasta asiņošana vai zilumi, tas var liecināt par aknu darbības traucējumiem. Pēc iespējas ātrāk jākonsultējas ar ārstu;
- vilkēdei līdzīgs sindroms (ietver izsitumus, locītavu bojājumu un ietekmi uz asins šūnām).

Citas iespējamās Suvarol blakusparādības

Biežas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 10 cilvēkiem):

- alerģiskas reakcijas;
- galvassāpes, reibonis, miegainība (īpaši ārstēšanas sākumā), nogurums;
- pietvīkums;
- deguna eju iekaisums, sāpes rīklē, asiņošana no deguna;
- slikta dūša, sāpes kuņģī, gremošanas traucējumi, vēdera izejas traucējumi (arī caureja, aizcietējums un meteorisms);
- muskuļu un locītavu sāpes, muskuļu spazmas, muguras sāpes, sāpes kājā, plaukstu, roku, kāju, locītavu un pēdu tūska;
- tūska;
- glikozes līmeņa paaugstināšanās asinīs (pacienti ar cukura diabētu jāturpina stingrāk kontrolēt glikozes līmeni asinīs), kreatīnīna līmeņa paaugstināšanās asinīs, novirzes asins analīžu rezultātos, kas liecina par aknu darbību;
- sirdsklauves.

Retākas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 100 cilvēkiem):

- ēstgribas zudums, ķermeņa masas palielināšanās vai samazināšanās;
- glikozes līmeņa pazemināšanās asinīs (pacienti ar cukura diabētu jāturpina stingrāk kontrolēt glikozes līmeni asinīs);
- miega traucējumi, nakts murgi, garastāvokļa pārmaiņa (arī trauksme), depresija, trīce, jušanas nervu bojājums (samazināta jutība, nejutīgums vai tirpšana) ekstremitātēs, atmiņas zudums;
- redzes traucējumi (arī redzes dubultošanās), redzes miglošanās, dūkoņa vai sanēšana ausīs;
- elpas trūkums, ģībonis, pazemināts asinsspiediens (hipotensija);
- šķavas/iesnas, ko izraisījis deguna gļotādas iekaisums (rinīts);
- mutes sausums, garšas sajūtas traucējumi, atraugas, vemšana;
- aknu iekaisums (hepatīts);
- aizkuņģa dziedzera iekaisums (pankreatīts);
- matu izkrišana, zilumi vai mazi asinsizplūdumu plankumi zem ādas (purpura), ādas krāsas maiņa, ādas izsitumi vai nieze, nātrene, pārmērīga svīšana;
- kakla sāpes, muskuļu vājums;
- urīnceļu traucējumi (arī liela urīna daudzuma izdalīšanās naktī un biežāka urinēšana), impotence, krūšu dziedzeru palielināšanās vīriešiem;
- slikta pašsajūta, vājums, sāpes krūtīs, drudzis, sāpes, perifēra tūska;
- baltie asinsķermenīši urīnā;
- sāpes vēdera augšdaļā un apakšdaļā;
- atraugas;
- mutes sausums.

Retas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 1000 cilvēkiem):

- trombocītu skaita samazināšanās;
- apjukums;
- perifērā neiropātija (nervu sistēmas slimība, kas var izraisīt vājumu, tirpšanu vai nejutīgumu);
- ādas un acs ābolu dzelte (holestāze);
- smagas alerģiskas reakcijas ar drudzi, sarkaniem plankumiem, locītavu sāpēm un/vai acu bojājumu (*Stīvensa-Džonsona sindroms, Laiela sindroms*);
- ādas izsitumi ar neregulāriem, sarkaniem plankumiem (bullozs dermatīts, arī daudzformu eritēma);
- pēkšņš sejas, mēles vai rīkles pietūkums ar apgrūtinātu elpošanu un rīšanu un izsitumi (Kvinkes tūska);
- smags muskuļu iekaisums, stipras sāpes vai muskuļu krampji, kas ļoti retos gadījumos var izraisīt rabdomiolīzi (muskuļu šūnu sabrukšanu);
- saišu iekaisums, saišu bojājums;
- stenokardija.

Ļoti retas blakusparādības (var skart ne vairāk kā 1 no 10 000 cilvēkiem):

- balto asinsķermenīšu skaita samazināšanās;
- stīvums vai pārmērīgs muskuļu tonuss;
- sīko asinsvadu iekaisums;
- dzirdes zudums;
- sāpes kuņģī (kuņģa iekaisums), pietūkušas smaganas (smaganu hiperplāzija),
- klepus;
- aknu mazspēja, dzeltena āda (dzelte), aknu enzīmu līmeņa paaugstināšanās;
- stiprs ādas apsārtums un lobīšanās (eksfoliatīvs dermatīts);
- pastiprināta jutība pret saules gaismu (fotosensitizācija);
- paaugstināts glikozes līmenis asinīs.

Nezināma biežuma blakusparādības (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- pastāvīgs muskuļu vājums;
 - traucējumi, kas ietver rigiditāti, trīci un/vai kustību traucējumus;
 - plaušu slimība, īpaši ilgstošas terapijas gadījumā;
 - *myasthenia gravis* (slimība, kas izraisa vispārēju muskuļu vājumu, tostarp dažos gadījumos muskuļos, kas tiek izmantoti elpojot);
 - acu miastēnija (slimība, kas izraisa acu muskuļu vājumu).
- Konsultējieties ar ārstu, ja Jums ir vājums rokās vai kājās, kas progresē pēc aktivitātes periodiem, redzes dubultošanās vai plakstiņu noslīdēšana, rīšanas grūtības vai elpas trūkums.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003.

Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv.

Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Suvarol

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc EXP. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtni.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Suvarol satur

- Aktīvās vielas ir amlodipīns un atorvastatīns.
Suvarol 5 mg / 10 mg satur 5 mg amlodipīna amlodipīna besilāta veidā un 10 mg atorvastatīna atorvastatīna kalcija sāls trihidrāta veidā.
Suvarol 10 mg / 10 mg satur 10 mg amlodipīna amlodipīna besilāta veidā un 10 mg atorvastatīna atorvastatīna kalcija sāls trihidrāta veidā.
Suvarol 5 mg / 20 mg satur 5 mg amlodipīna amlodipīna besilāta veidā un 20 mg atorvastatīna atorvastatīna kalcija sāls trihidrāta veidā.
Suvarol 10 mg / 20 mg satur 10 mg amlodipīna amlodipīna besilāta veidā un 20 mg atorvastatīna atorvastatīna kalcija sāls trihidrāta veidā.
- Citas sastāvdaļas:
kodols: mikrokristāliskā celuloze (1. un 2. tips), smagais magnija karbonāts, nātrija laurilsulfāts, hidroksipropilceluloze, kroskarmelozes nātrija sāls, mannīts, magnija oksīds, koloidālais bezūdens silīcija dioksīds, magnija stearāts;
Suvarol 5 mg / 10 mg tablešu apvalks: polivinilspirts, titāna dioksīds (E171), makrogols, talks, indigokarmīns (E132);
Suvarol 10 mg / 10 mg tablešu un Suvarol 5 mg / 20 mg tablešu apvalks: polivinilspirts, titāna dioksīds (E171), makrogols, talks;
Suvarol 10 mg / 20 mg tablešu apvalks: polivinilspirts, titāna dioksīds (E171), makrogols, talks, dzeltenais dzelzs oksīds (E172).

Suvarol ārējais izskats un iepakojums

Suvarol 5 mg / 10 mg tabletes ir zilas, apaļas, abpusēji izliktas apvalkotās tabletes.

Suvarol 10 mg / 10 mg tabletes ir baltas vai gandrīz baltas, ovālas, abpusēji izliktas apvalkotās tabletes.

Suvarol 5 mg / 20 mg tabletes ir baltas vai gandrīz baltas, apaļas, abpusēji izliktas apvalkotās tabletes.

Suvarol 10 mg / 20 mg tabletes ir dzeltenas, ovālas, abpusēji izliktas apvalkotās tabletes.

Iepakojuma lielums: 30 tabletes.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.

ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdański

Polija

Ražotājs

Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A.

19 Pelplinska Street, 83-200 Starogard Gdanski, Polija

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.

Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie

ul. Metalowca 2, 39-460 Nowa Dęba, Polija

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 02/2024