

## Pakendi infoleht: teave kasutajale

**Rosuvastatin TAD 5 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Rosuvastatin TAD 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Rosuvastatin TAD 15 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Rosuvastatin TAD 20 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Rosuvastatin TAD 30 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
**Rosuvastatin TAD 40 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
rosuvastatiin

### Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

### Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Rosuvastatin TAD ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Rosuvastatin TAD võtmist
3. Kuidas Rosuvastatin TAD'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Rosuvastatin TAD'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

### 1. Mis ravim on Rosuvastatin TAD ja milleks seda kasutatakse

Rosuvastatin TAD kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse statiinideks.

Teile on määratud raviks Rosuvastatin TAD, sest:

- teie vere **kolesteroolisisaldus on kõrge**. See tähendab, et teil on **risk haigestuda südamelihase infarkti või ajuinsulti**. Rosuvastatin TAD'i kasutatakse täiskasvanutel, noorukitel ja 6-aastastel või vanematel lastel kõrge kolesteroolitaseme raviks.

Teile on soovitatud kasutada statiini, sest toiduharjumuste muutmisest ja kehalistest harjutustest ei ole piisanud kolesteroolitaseme korrigeerimiseks. Rosuvastatin TAD'i kasutamise ajal peate te jätkama kolesterooli vähendavat dieeti ja kehalisi harjutusi.

Või

- teil on teised riskitegurid, mis suurendavad südameinfarkti, ajuinsuldi või nendega seotud terviseprobleemide ohtu.

Südameinfarkt, ajuinsult ja teiste probleemide põhjus võib olla haigus nimetusega ateroskleroos. Ateroskleroos tekib rasvladestuste kogunemisel teie arterite seintesse.

### Miks on oluline Rosuvastatin TAD'i võtta?

Rosuvastatin TAD'i kasutatakse veres olevate lipiidideks nimetatavate rasvühendite sisalduse korrigeerimiseks, peamine nendest on kolesterool.

Veres leidub mitut tüüpi kolesterooli: "halb" kolesterool (LDL-kolesterool) ja "hea" kolesterool (HDL-kolesterool).

- Rosuvastatin TAD võib vähendada “halva” kolesterooli ning suurendada “hea” kolesterooli sisaldust veres.
- See ravim aitab tõkestada „halva“ kolesterooli tootmist kehas ja parandab keha võimet eemaldada seda verest.

Enamiku inimeste jaoks ei tekita kõrge kolesteroolisisaldus mingeid aistinguid, sest see ei põhjusta haigusnähte. Kuid ravimata jätmisel võivad kogu organismi verega varustavate veresoonte seintes tekkida ladestused, mis aja jooksul ahendavad veresoonte valendikku.

Kitsenenud valendikuga veresooned võivad ummistuda, mis põhjustab südame või aju verevarustuse katkemise ja südamelihase infarkti või ajurabanduse tekkimise. Oma kolesteroolisisalduse vähendamise teel saate te südamelihase infarkti, ajurabanduse või sarnaste terviseprobleemide tekkeriski vähendada.

Te peate **Rosuvastatin TAD’i pidevalt kasutama**, isegi siis, kui teie kolesteroolisisaldus veres on normaliseerunud, sest see **hoiab ära teie kolesteroolisisalduse uue tõusu** ja rasva ladestumise veresoonte seintes. Siiski, kui arst soovib teil ravi katkestada või kui te olete rasestunud, tuleb ravi peatada.

## 2. Mida on vaja teada enne Rosuvastatin TAD võtmist

### Rosuvastatin TAD’i ei tohi võtta

- kui olete rosuvastatiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui te olete rase või imetate last. Kui te rasestute Rosuvastatin TAD’i kasutamise ajal, **lõpetage koheselt ravimi kasutamine ja teavitage sellest oma arsti**. Naised peavad hoiduma Rosuvastatin TAD’i võtmise ajal rasestumisest ja kasutama usaldusväärset rasestumisvastast vahendit;
- kui teil on maksahaigus;
- kui teil on rasked neerufunktsiooni probleemid;
- kui teil on korduvad või teadmata põhjusel tekkinud lihasvalud;
- kui te võtate sofosbuviiiri/velpatasviiri/voksilapreviiri kombinatsioonravimit (kasutatakse maksa viirusliku infektsiooni raviks, mida nimetatakse C-hepatiit);
- kui te võtate ravimit, mida nimetatakse tsüklosporiiniks (seda kasutatakse näiteks pärast organi siirdamist).

Kui mõni eelpool nimetatutest kehtib teie kohta (või teil on selles osas kahtlusi), **pöörduge palun oma arsti poole**.

### Lisaks eeltoodule, ärge võtke Rosuvastatin TAD 30 mg või 40 mg (kõige suurem annus):

- kui teil on mõõdukas neerukahjustus (kui te kahtlete, küsige arsti käest);
- kui teil esineb kilpnäärme funktsioonihäire;
- kui teil on olnud korduvaid või seletamatuid lihasvalusid, endal või perekonnas kellelgi lihastega probleeme või lihasprobleeme seoses varasema kolesteroolisisaldust langetavate ravimite võtmisega;
- kui te tarbite regulaarselt suuri alkoholi koguseid;
- kui te olete aasia päritolu (jaapanlane, hiinlane, filipiinlane, vietnamlane, korealane või indialane);
- kui te võtate teisi kolesterooli taset langetavaid ravimeid, mida nimetatakse fibraatideks.

Kui mõni eelpool nimetatutest kehtib teie kohta (või teil on selles osas kahtlusi), **pöörduge palun oma arsti poole**.

### Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Rosuvastatin TAD’i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on probleeme neerudega;
- kui teil on probleeme maksaga;

- kui teil on olnud korduvaid või seletamatuid lihaskrampe, endal või perekonnas kellelgi lihastega probleeme või lihaskrampe seoses varasema kolesteroolisisaldust langetavate ravimite võtmisega. Öelge koheselt oma arstile, kui teil tekivad seletamatud lihaskrampe või eriti kui te tunnete ennast halvasti või tekib palavik. Rääkige oma arstile, kui te tunnete püsivat lihaskrampe;
- kui te tarbite regulaarselt alkoholi suuri koguseid;
- kui teil esineb kilpnäärme funktsioonihäire;
- kui te võtate teisi kolesterooli taset langetavaid ravimeid, mida nimetatakse fibraatideks. Palun lugege seda infolehte hoolikalt, isegi kui te varem olete võtnud mingeid muid kolesterooli taset langetavaid ravimeid;
- kui te võtate ravimeid, mida kasutatakse HIV-infektsiooni raviks, nt ritonaviir koos lopinaviiriga ja/või atasanaviiriga, vaata ka lõik „Muud ravimid ja Rosuvastatin TAD“;
- kui te võtate või olete eelneva 7 päeva jooksul võtnud suukaudselt või teile on süstitud ravimit, mida nimetatakse fusidiinhappeks (bakteriaalsete infektsioonide raviks). Fusidiinhape ja Rosuvastatin TAD'i kombinatsioon võib tekitada tõsist lihaste haigust (rabdomüolüüs);
- kui te olete üle 70-aastane (sest siis peab arst valima teie jaoks Rosuvastatin TAD'i õige algannuse);
- kui teil on raske hingamispuudulikkus;
- kui te olete aasia päritolu, st jaapanlane, hiinlane, filipiinlane, vietnamlane, korealane või indiaanlane. Sellisel juhul peab arst valima teie jaoks Rosuvastatin TAD'i õige algannuse;
- kui teil on kunagi tekkinud raske nahalööve, naha koorumine, villid ja/või suuhaavandid pärast rosuvastatiini või teiste sarnaste ravimite võtmist.

Kui mõni ülalnimetatust kehtib teie kohta (või kui te kahtlustate seda):

- **Ärge kasutage Rosuvastatin TAD'i 30 mg ja 40 mg annuses (suurim annus) ning enne Rosuvastatin TAD'i ükskõik millise annuse võtmise alustamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.**

Vähestel inimestel võivad statiinid mõjutada maksa. Seda saab tuvastada lihtsa vereanalüüsiga, mis näitab maksaensüümide suurenenud aktiivsust veres. Seepärast arst teebki teile vereanalüüsi (maksa tööd kontrolliva analüüsi) tavaliselt enne ravi algust ja ravi ajal Rosuvastatin TAD'iga.

Kui teil on suhkurtõbi või suhkurtõve tekkimise oht, jälgib teie arst teid selle ravimi kasutamise ajal tähelepanelikult. Juhul kui teil on veres suhkrutase ja rasvade kõrge tase, olete ülekaaluline ja teil on kõrge vererõhk, on teil suur võimalus suhkurtõve tekkeks.

Rosuvastatiiniga seoses on teatatud rasketest nahareaktsioonidest, k.a Stevensi-Johnsoni sündroom ning eosinofiilia ja süsteemsete sümptomitega ravimireaktsioon (DRESS). Kui te märkate endal mõnda lõigus 4 kirjeldatud sümptomit, lõpetage kohe Rosuvastatin TAD'i kasutamine ja pöörduge viivitamatult arsti vastuvõtule.

### Lapsed ja noorukid

- Kui patsient on alla 6-aastane: Rosuvastatin TAD'i ei tohi anda alla 6-aastastele lastele.
- Kui patsient on alla 18-aastane: Rosuvastatin TAD 30 mg ja 40 mg tablett ei sobi kasutamiseks alla 18-aastastel lastel ja noorukitel.

### Muud ravimid ja Rosuvastatin TAD

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Öelge oma arstile, kui te võtate mõnda alljärgnevatest ravimitest:

- tsüklosporiin (kasutatakse näiteks pärast organsiirdamist),
- varfariin või klopidogreel (või mõni muu ravim, mida kasutatakse vere vedeldamiseks),
- fibraadid (nt gemfibrosiil, fenofibraat) või mõned teised kolesteroolitaset langetavad ravimid (nt esetimiib),
- seedehäirete ravimid (kasutatakse maohappe neutraliseerimiseks),
- erütromütsiin (antibiootikum), fusidiinhape (antibiootikum – palun vt “Hoiatused ja

- ettevaatusabinõud” ning teavet allpool),
- suukaudsed kontratseptiivid („pillid“),
- regorafeniib (kasutatakse vähiravis),
- darolutamiid (kasutatakse vähiravis),
- hormoonasendusravi preparaadid,
- mõni järgnevatest viirusinfektsioonide, sealhulgas HIV- või C-hepatiidi, vastastest ravimitest üksikult või kombineerituna (vt „Hoiatused ja ettevaatusabinõud“): ritonaviir, lopinaviir, atasanaviir, sofosbuviiir, voksilapreviir, ombitasviir, paritapreviir, dasabuviir, velpatasviir, grasopreviir, elbasviir, glekapreviir, pibrentasviir.

Nende ravimite toime võib Rosuvastatin TAD’i toimel muutuda või võivad need ravimid mõjutada Rosuvastatin TAD toimet.

Kui te peate bakteriaalse infektsiooni raviks võtma suukaudselt manustatavat fusidiinhapet, peate ajutiselt lõpetama selle ravimi võtmise. Teie arst ütleb teile, millal on ohutu Rosuvastatin TAD’i võtmist uuesti alustada. Rosuvastatin TAD’i võtmine koos fusidiinhappega võib harvadel juhtudel põhjustada lihaskrampse, -hellust või -valu (rabdomüolüüs). Rohkem teavet rabdomüolüüsi kohta vt lõik 4.

### **Rosuvastatin TAD koos toidu ja joogiga**

Te võite võtta Rosuvastatin TAD’i koos toiduga või ilma.

### **Rasedus ja imetamine**

**Ärge võtke Rosuvastatin TAD’i**, kui te olete rase või toidate last rinnaga. Kui te rasestute Rosuvastatin TAD’i ravi ajal, **lõpetage kohe ravimi võtmine** ja öelge oma arstile. Naised peavad Rosuvastatin TAD’i ravi ajal rasestumisest hoiduma ning kasutama sobivat rasestumisvastast meetodit.

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Enamus inimesi on võimelised Rosuvastatin TAD’i võtmise ajal autot juhtima ja masinaid käsitsema – ravim ei mõjuta seda võimekust. Sellegipoolest võib mõnedel inimestel tekkida ravi ajal peapöörlus. Kui te tunnete, et pea käib ringi, konsulteerige enne autojuhtimist või masinate käsitsemist oma arstiga.

### **Rosuvastatin TAD sisaldab laktoosi (teatud tüüpi suhkur)**

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, siis pidage enne selle ravimi võtmist nõu oma arstiga.

## **3. Kuidas Rosuvastatin TAD’i võtta**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

### **Tavaline annus täiskasvanutele**

#### **Kui te kasutate Rosuvastatin TAD’i kõrge kolesteroolitaseme tõttu:**

##### *Algannus*

Teie ravi Rosuvastatin TAD’iga alustatakse **5 mg või 10 mg annusega**, isegi juhul, kui te olete mõnda muud statiini enne võtnud suuremas annuses. Ravimi algannuse valik sõltub:

- teie kolesterooli tasemest.
- teie riski tasemest haigestuda südamelihase infarkti või ajurabandusse.
- kas teil esineb faktoreid, mis võivad muuta teid võimalike kõrvaltoimete esinemise suhtes tundlikumaks.

Kõik Rosuvastatin TAD’i tableti tugevused ei pruugi olla müügil.

Pidage nõu oma arsti või apteekriga, milline Rosuvastatin TAD'i algannus on teile kõige sobivam.

Arst võib otsustada määrata teile väikseima (5 mg) annuse:

- kui te olete aasia päritolu (jaapanlane, hiinlane, filipiinlane, vietnamlane, korealane või indialane).
- kui te olete üle 70-aastane.
- kui teil on mõõdukas neeruhaigus.
- kui teil on risk lihasvalude (müopaatia) tekkeks.

#### *Annuse suurendamine ja maksimaalne päevaannus*

Et saavutada soovitud kolesteroolitaseme kontroll, siis võib arst otsustada teie ravimi annust järk-järgult suurendada kuni maksimumannuseni 40 mg üks kord ööpäevas. Iga annuse muutmise vahel peab olema vähemalt 4-nädalane intervall.

Rosuvastatin TAD'i maksimaalne ööpäevane annus on 40 mg. See on sobiv ainult kõrge kolesteroolitasemega patsientidele ja kõrge riski korral infarkti või insuldi tekkeks, kui madalam annus ei ole kolesterooli taset piisavalt langetanud.

#### **Kui te kasutate Rosuvastatin TAD'i südamelihaseinfarkti, ajurabanduse või sarnaste terviseprobleemide tekkeriski langetamiseks:**

Soovitav annus on 20 mg ööpäevas. Arst võib teile määrata ka madalama annuse, kui teil on mõni eespool mainitud teguritest.

#### **Kasutamine lastel ja noorukitel vanuses 6...17 aastat**

Annusevahemik 6...17 aastastel lastel ja noorukitel on 5...20 mg üks kord ööpäevas. Tavaline algannus on 5 mg ööpäevas ning teie arst võib otsustada annust järk-järgult suurendada selleks, et leida teile sobiv Rosuvastatin TAD'i annus. Maksimaalne Rosuvastatin TAD'i ööpäevane annus 6...17-aastastel lastel on 10 mg või 20 mg, sõltuvalt ravitavast haigusest. Võtke ravimit üks kord ööpäevas. Rosuvastatin TAD'i 30 mg või 40 mg tablette ei tohi lastel kasutada.

#### **Tablettide kasutamine**

Neelake tablett tervelt alla koos veega.

#### **Kasutage Rosuvastatin TAD'i üks kord ööpäevas. Ravimit võib võtta igal kellaajal.**

Püüdke siiski võtta tablett iga päev samal ajal - nii püsib see paremini meeles.

#### **Regulaarne vere kolesteroolisisalduse kontroll**

On oluline, et te käite regulaarselt arsti juures kontrollimas vere kolesteroolisisaldust, veendumaks, et teie kolesteroolitase on langenud ja püsib vajalikul tasemel.

Teie arst võib pidada vajalikuks ravimi annust suurendada, et te saaks just sellise Rosuvastatin TAD'i annuse, mis on teile sobiv.

#### **Kui te võtate Rosuvastatin TAD'i rohkem, kui ette nähtud**

Võtke konsultatsiooni saamiseks ühendust arsti või lähima haiglaga.

Kui te haigestute või lähete haiglasse, teavitage meditsiinipersonali sellest, et te kasutate Rosuvastatin TAD'i.

#### **Kui te unustate Rosuvastatin TAD'i võtta**

Ärge muretsege, võtke järgmine annus õigel ajal. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

#### **Kui te lõpetate Rosuvastatin TAD'i võtmise**

Rääkige oma arstiga, kui te soovite Rosuvastatin TAD'i võtmise lõpetada. Teie kolesteroolitase võib uuesti tõusma hakata, kui te ravi Rosuvastatin TAD'iga lõpetate.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### 4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Oluline on, et teaksite, millised need kõrvaltoimed võivad olla. Need on tavaliselt kergekujulised ning mööduvad lühikese ajaga.

**Lõpetage Rosuvastatin TAD võtmine ja pöörduge kohe arsti poole**, kui teil tekib mõni järgmistest sümptomitest:

- hingamisraskused koos tursega näo, huulte, keele ja/või kõri piirkonnas või ilma;
- turse näo, huulte, keele ja/või kõri piirkonnas, mis võib põhjustada neelamisraskust;
- tugev nahasügelus (koos tekkinud kupladega).

**Samuti katkestage Rosuvastatin TAD kasutamine ja rääkige kohe oma arstiga, kui teil tekivad alljärgnevad sümptomid:**

- **seletamatud lihasevalud**, mis püsivad tavaliselt kaua. Lihassümptomid esinevad lastel ja noorukitel sagedamini kui täiskasvanutel. Nagu teiste statiinide puhul, on üksikutel inimestel tekkinud ebameeldivad kõrvaltoimed lihastes ning harva on need põhjustanud potentsiaalselt eluohtlikku lihaskahjustust ehk *rabdomüolüüsi*;
- luupusesarnane sündroom (sealhulgas nahalööve, liigeste probleemid ja mõju vererakkudele);
- lihasebend;
- punetavad, tasased märklauataolised või ümmargused laigud kehatüvel, sageli villiga keskkohas, nahakoorumine, haavandid suus, neelus, ninas, suguelunditel ja silmades. Nendele tõsistele nahalöövetele võib järgneda palavik ja gripilaadsed sümptomid (Stevensi-Johnsoni sündroom);
- ulatuslik lööve, kõrge palavik ja suurenenud lümfisõlmed (ravimi ülitundlikkusreaktsioon ehk DRESS).

**Sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad tekkida 1 kuni 10 inimesel 100-st):**

- peavalu,
- kõhuvalu,
- kõhukinnisus,
- iiveldus,
- lihasevalu,
- nõrkustunne,
- peeringlus,
- valgu suurenenud sisaldus uriinis – tavaliselt kaob see muutus iseenesest, ilma et oleks vaja katkestada Rosuvastatin TAD'i ravi (ainult 40 mg annuse korral),
- suhkruhaigus. See on tõenäolisem juhul, kui teil on kõrge veresuhkru ja –rasvade sisaldus, olete ülekaaluline ja teil on kõrge vererõhk. Teie arst jälgib teid, kui te võtate seda ravimit.

**Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (võivad tekkida 1 kuni 10 inimesel 1000-st):**

- lööve, sügelus või muud nahareaktsioonid,
- valgu suurenenud sisaldus uriinis – tavaliselt kaob see muutus iseenesest, ilma et oleks vaja katkestada Rosuvastatin TAD'i ravi (ainult 5...20 mg annuse korral).

**Harva esinevad kõrvaltoimed (võivad tekkida 1 kuni 10 inimesel 10 000-st):**

- raske allergiline reaktsioon, mille sümptomiteks on turse näo, huulte, keele ja/või kõri piirkonnas, raskused neelamisel ning hingamisel, tugev nahasügelamine (koos tekkinud kupladega). **Kui kahtlustate endal allergilist reaktsiooni, lõpetage Rosuvastatin TAD võtmine ja pöörduge kohe arsti poole**,
- lihase kahjustus täiskasvanutel – ettevaatusabinõuna **lõpetage Rosuvastatin TAD võtmine ning pöörduge kohe oma arsti poole, kui teil peaks tekkima tavalised lihasevalud**, mis püsivad tavalisest kauem,
- tugev kõhuvalu (kõhunäärme põletik),
- maksaensüümide aktiivsuse tõus veres,
- vereliistakute madala taseme tõttu tavalisest kergemini tekkiv verejooks või verevalumid,

- luupusesarnane sündroom (sealhulgas nahalööve, liigeste probleemid ja mõju vererakkudele).

**Väga harva esinevad kõrvaltoimed (võivad tekkida vähem kui 1 inimesel 10 000-st):**

- kollatõbi (naha ja silmavalgete kollasus),
- hepatiit (maksapõletik),
- vere esinemine uriinis,
- jalgade ja käte närvikahjustused (näiteks tuimus),
- liigesevalu,
- mälukaotus,
- günekomastia (rinnanäärmete suurenemine meestel).

**Teadmata sagedusega kõrvaltoimed:**

- kõhulahtisus (vedel väljaheide),
- köha,
- hingeldus,
- tursed,
- unehäired, sealhulgas unetus ja hirmuunenäod,
- seksuaalfunktsiooni häired,
- depressioon,
- hingamisprobleemid, sh püsiv köha ja/või hingeldus või palavik,
- kõõluse vigastus,
- püsiv lihaskõrvaltoime.

**Kõrvaltoimetest teatamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## 5. Kuidas Rosuvastatin TAD'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „EXP”. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.  
Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## 6. Pakendi sisu ja muu teave

**Mida Rosuvastatin TAD sisaldab**

- Toimeaine on rosuvastatiin.
- 5 mg: Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 5 mg rosuvastatiini (rosuvastatiinkaltsiumina).
- 10 mg: Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 10 mg rosuvastatiini (rosuvastatiinkaltsiumina).
- 15 mg: Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 15 mg rosuvastatiini (rosuvastatiinkaltsiumina).
- 20 mg: Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 20 mg rosuvastatiini (rosuvastatiinkaltsiumina).
- 30 mg: Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 30 mg rosuvastatiini (rosuvastatiinkaltsiumina).
- 40 mg: Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 40 mg rosuvastatiini (rosuvastatiinkaltsiumina).
- Teised koostisosad on: laktoos, mikrokristalliline tselluloos, krospovidoon, magneesiumstearaat, kolloidne veevaba ränidioksiid tableti sisus ning laktoosmonohüdraat, titaandioksiid (E171), makrogool 6000 ja aluseline butüüleeritud metakrülaadi kopolümeer tableti kattes.

### **Kuidas Rosuvastatin TAD välja näeb ja pakendi sisu**

Rosuvastatin TAD 5 mg tabletid on valged, ümmargused (diameeter 7 mm), kergelt kaksikkumerad õhukese polümeerikattega tabletid, kaldservadega ja graveeringuga “5” ühel küljel.

Rosuvastatin TAD 10 mg tabletid on valged, ümmargused (diameeter 7,5 mm), kergelt kaksikkumerad õhukese polümeerikattega tabletid, kaldservadega ja graveeringuga “10” ühel küljel.

Rosuvastatin TAD 15 mg tabletid on valged, ümmargused (diameeter 9 mm), kergelt kaksikkumerad õhukese polümeerikattega tabletid, kaldservadega ja graveeringuga “15” ühel küljel.

Rosuvastatin TAD 20 mg tabletid on valge, ümmargused (diameeter 10 mm), õhukese polümeerikattega ja kaldservadega tabletid.

Rosuvastatin TAD 30 mg tabletid on valged, kaksikkumerad, kapslikujulised õhukese polümeerikattega tabletid (mõõtmega 15 mm x 8 mm), poolitusjoonega mõlemal küljel. Poolitusjoon on ainult poolitamise kergendamiseks, et hõlbustada ravimi allaneelamist, mitte tableti võrdseteks annusteks jagamiseks.

Rosuvastatin TAD 40 mg tabletid on valged, kaksikkumerad, kapslikujulised õhukese polümeerikattega tabletid (mõõtmega 16 mm x 8,5 mm).

Saadaval on blisterpakendid 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98 ja 100 õhukese polümeerikattega tabletiga, mis on pakendatud karpidesse.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **Müügiloa hoidja ja tootja**

#### Müügiloa hoidja

TAD Pharma GmbH

Heinz-Lohmann-Straße 5

27472 Cuxhaven

Saksamaa

#### Tootja

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Sloveenia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

KRKA d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Pärnu mnt 141

11314 Tallinn

Tel. 6671658

**Infoleht on viimati uuendatud novembris 2021.**