ATORVA

Film coated Tablets



Composition: Each ATORVA (10-20-40) Film coated Tablet contains: Atorvastatin (as Calcium Trihydrate)10 -20-40 mg.

Mechanism of Action:

Atorvastatin is a selective and competitive inhibitor of HMG-CoA reductase, this limits the action of the enzyme that converts HMG-CoA liver problems. into mevalonate, which is a precursor to synthesis of sterols including cholesterol.

Inhibition of this enzyme reduces the amount of mevalonate and thus reduces cholesterol levels in hepatocytes.

Atorvastatin is effective in reducing LDL cholesterol in patients with homozygous familial hypercholesterolemia, a group that does not usually respond to other lipid-lowering drugs. Reductions in total cholesterol, LDL cholesterol and apolipoprotein B have been shown to reduce the risk of cardiovascular disease and death from it.

Pharmacokinetics:

Atorvastatin is rapidly absorbed after oral administration; maximum plasma concentrations ($C_{\rm max}$) occur within 1 to 2 hours. The absolute bioavailability of atorvastatin is approximately 12% and the systemic availability of HMG-CoA reductase inhibitory activity is approximately Lactation: It is unknown whether atorvastatin or its metabolites are excreted as an adjunct to other lipid-lowering treatments in these patients or if 30%. Atorvastatin is eliminated primarily in bile following hepatic and/or extrahepatic metabolism. Mean plasma elimination half-life of atorvastatin in humans is approximately 14 hours. The half-life of inhibitory activity for HMG-CoA reductase is approximately 20 to 30 hours due to the contribution of active metabolites.

Indications:

Hypercholesterolemia:

ATORVA is indicated as an adjunct to diet for reduction of elevated total cholesterol (total-C), LDL-cholesterol (LDL-C), apolipoprotein B, and triglycerides in adults, adolescents and children aged 10 years or older with primary hypercholesterolaemia including familial hypercholesterolaemia (heterozygous variant) or combined (mixed) hyperlipidaemia (corresponding to Types IIa and IIb of the Fredrickson classification) when response to diet and other nonpharmacological measures is inadequate.

ATORVA is also indicated to reduce total-C and LDL-C in adults with homozygous familial hypercholesterolaemia as an adjunct to other lipid-lowering treatments or if such treatments are unavailable. Prevention of cardiovascular disease:

ATORVA used to prevention of cardiovascular events in adult patients estimated to have a high risk for a first cardiovascular event, as an adjunct to correction of other risk factors.

Contraindications:

ATORVA is contraindicated in the following cases:

- Hypersensitivity to the active substance or any of the components of the preparation.
- Patients with active liver disease or in case of unexplained persistent elevation of transaminase enzymes in the blood that exceeds 3 times the upper limit of normal.

- During pregnancy and breastfeeding and in women who are likely to bear children, or who are not using appropriate contraceptive methods. - Patients with hepatitis C who are being treated with glecaprevir/ pibrentasvir.

Warnings & Precautions:

- Hepatic Effects: Liver function tests should be performed for patients who show any signs or symptoms suggestive of liver injury. ATORVA should be used with caution in patients with pre-existing
- Musculoskeletal effects: There have been very rare reports of IMTmediated myopathy during or after treatment with some statins.
- Before treatment: creatine kinase levels should be measured before starting treatment with statins if: renal impairment, hypothyroidism, family history of hereditary muscle disorders, previous history of muscle toxicity with statin use, previous history of liver disease, in the elderly (over 70 years of age) The necessity of such a measurement should be taken into account, due to the presence of other predisposing factors for rhabdomyolysis.

Pregnancy & Lactation:

Pregnancy: Pregnancy Category X. ATORVA should not be used in women who are pregnant, or suspect they are pregnant. ATORVA may Homozygous familial hypercholesterolemia: cause fetal harm when administered to a pregnant woman.

in human milk. Atorvastatin is contraindicated during breast-feeding.

Drug Interactions:

CYP3A4 Inhibitors: Strong CYP3A4 inhibitors such as cyclosporine, clarithromycin, ketoconazole, itraconazole, and some antivirals such as grazoprevir and elbasvir have been shown to significantly increase the concentration of atorvastatin in the blood. The concomitant use of atorvastatin with these drugs should be avoided due to the increased Risk of myopathy.

Inducers CYP3A4: Coadministration of atorvastatin with cytochrome P450 3A4 inducers (eg, efavirenz, rifampin) can lead to variable decreases in plasma concentrations of atorvastatin.

Transporter Inhibitors: Transporter inhibitors (eg, ciclosporin, letermovir) can increase the plasma concentration of atorvastatin. Ezetimibe, fusidic acid (systemic) and colchicine: Concomitant use of these drugs with ATORVA may increase the risk of rhabdomyolysis. Digoxin: Patients receiving digoxin should be monitored for increased steady-state concentrations of digoxin with concomitant administration monitored in the blood. of atorvastatin.

Oral Contraceptives: Concomitant use of atorvastatin with oral contraceptives causes an increase in plasma concentrations of norethindrone and ethinvl estradiol.

Side Effects:

Common: Allergic reactions, hyperglycemia, nasopharyngitis, blood and lymphatic system disorders, pharyngeal and laryngeal pain, epistaxis, gastrointestinal disturbances, constipation, flatulence, dyspepsia, nausea, diarrhoea.

Uncommon and rare: loss of appetite, weight gain, dizziness or numbness, blurred vision, cholestasis.

Driving & using machines:

ATORVA does not affect the ability to drive or operate machinery. However, do not perform any activities if this medicine affects your ability to drive or operate machinery.

Dosage & Administration:

The patient should be placed on an appropriate cholesterol-lowering diet before using ATORVA and this diet should be continued during treatment with ATORVA.

ATORVA can be taken with or without food.

Primary hypercholesterolemia and mixed hyperlipidemia: Blood cholesterol is controlled in the majority of patients with

ATORVA 10 mg once a day. A therapeutic response appears within 2 weeks, and a maximum therapeutic response is usually achieved within 4 weeks.

Various familial hypercholesterolemia:

Patients should begin taking ATORVA 10 mg daily. The dose should be adjusted to the need of each patient every 4 weeks, up to 40 mg daily. Subsequently, the dose may be increased to a maximum of 80 mg per day or the bile acid-binding resins may be taken with Atorva 40 mg once daily.

The dose of ATORVA is 10 to 80 mg daily. ATORVA should be used these treatments are not appropriate.

Prevention of cardiovascular disease:

In primary prevention trials the dose was 10 mg per day. Higher doses may be necessary in order to reach appropriate levels of LDL cholesterol according to guidelines.

Renal impairment: No dose adjustment is required.

- If you miss a dose:
- 1. Within less than 12 hours: Patients should take the dose immediately and then take the next dose at the usual time.
- 2. For more than 12 hours: Patients should take the next dose at the usual time and not take a double dose.

Overdose:

No specific treatment is available in case of an overdose of atorvastatin. In the event of an overdose, the patient should be treated symptomatically and supportive measures taken as needed. Liver function tests should also be performed and creatinine kinase levels

Storage: Keep this medicine out of reach of children. Store below 30°C. Store in the original package.

Packaging: Each ATORVA carton box contains 20 film coated tablets in two Alu\Alu Strips.

> -A medicament is a product which affects your health, and it's A medicament is a product winten ances your nearm, and its consumption contrary to instructions is dangerous for you. Follow strikly the doctors prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medicament, the doctor and the pharmacist experts in medicaine, it's benefits and isk Do not repeat the same prescription without consulting your doctor KEEP THE MEDICAMENTS OUT OF REACH OF CHILDREN Council of Arab Health Ministers & Union of Arab Pharmacish

Reva Pharmaceutical Industry - Syria

(77)الواقط (مضغوطات ملبسة بالفيلم)

التركيب: كل مضغوطة أتورف (١٠٠-٠٠٠) ملبسة بالفيلم تحتوي على: أتور فاستاتين (على شكل كالسيوم تُرى هيدرات) ١٠-٢٠-٠٤ ملغ.

آلية التأثير: أتور فاستاتين وهو منبط انتقائي وتنافسي لانزيم -HMG التحذيرات والإحتياطات: COA reductase، وهذا ما يحد من عمل الأنزيم الذي يحول - HMG - تأثيرات كبدية: يجب إجراء اختبارات وظائف الكبد للمرضى الذين الجرعة والإستعمال: يجب وضع المريض على حمية غذائية مناسبة COA إلى ميفالونـات، التي تعتبر مقدّمة لإصطنّاع السنّير ولآت بما في تظهر عليهم أي علامات أو أعراض توحي بإصابة الكبد. بجب استخدام لخفض الكوليسترول قبل استعمال أتورف ويجب أن تستمر هذه الحمية ذلك الكوليسترول. حيث أنَّ تثبيط هذا الأنزيم يقلل من كميّة الميفالونـاتُ أ**تورفــا** بحذر في المرضـي الذين لديهم مشــاكل كبديـة سـابقة. وبالتالي يقلل من مستويات الكوليسترول في الخلايا الكبدية.

الذِّين بعانون من فريَّط كوليستر ول الدَّم العائلي المتماثل اللو أقد، و هي الدموية و الو فيات الناتجة عنها.

الحرائك الدوائية: يُمتص أتور فاستاتين بسرعة بعد تناوله عن طريق مؤهبة لانحلال الربيدات. الفم. ويصل إلى التراكيز البلازمية العظمي (Cmax) في غضون ١-٢ الحمل والإرضاع: ساعة. يبلغ القوافر الحيوي المطلق لأقور فاستأتين حوالي 17 ٪ والقوافر ال<u>حمل:</u> الفئة العملية X. ينبغي عدم استخدام أ**تورف ل**دي النساء الحوامل مرة واحدة يومياً. يتم إطراح أتور فاستاتين في الدرجة الأولى عند طريق الصفرّاء بعد للمرأة الحامل. الإستقلاب الكبدي و/ أو خارج الكبدي. يبلغ متوسط العمر النصفي الارضياع: من غير المعروف ما إذا كان أتورفاستاتين ومستقلباته تفرز مساعد للعلاجات الأخرى لخفض الشحوم في هؤلاء المرضى أو في حال لأطراح الأتور فاستتاتين لدي البشر حوالي ٤٢ سياعة. كميا يبلغ العمير في حليب الأم. يمنيع استخدام أتور فاستاتين أثنياء الرضاعية الطبيعيية. النصفي لتأثير ه المثبط لانزيم HMG-CoA reductase حوالي ٢٠ إلى التداخلات الدوائية: ٣٠ سـآعة بسبب مساهمة مستقلباته النشطة.

الاستطبابات:

فرط كو لبستر و ل الدم:

المرتفِّ، والكُّوليستيرولَ منخفض الكُنُاف قر LDL)، والبروتيِّن الشُّحمي علَّ، الإستُعمالَ المتزامن للأتورفاستاتين مع هذه الأدوية بسبب زيبادة خطر - في حال نسيان جرعة: والشَّحوم الثَّلاثيَّةُ عندُ البالغين والمرَّاهقين والأطفال الذين تُتَرَّاوحَ أعمار همَّ بين حدوث الإعتلال العضلي. ١٠ سنوات أو أكثر مع ارتفاع الكولسترول الأولى بما في ذلك فرط كوليسترول <u>محفّزات أنزيمات السيتوكروم (CYP3A4):</u> إن الإسـتعمال المنزامـن على ألفور ثُمّ تنـاول الجرعــة التاليــة فــى وقتها المعتّـاد. المده العانلي (متغايّر (اللواقح) أو فحرط شُحميات الدم المختلط (المقابل للنوعيّن لـ أتورفاسـتاتين مـع محفـزات السُـيتوكروم CYP3A4 (مثـل إيفافيرينـز، ٢. لأكثـر من ١٢ سـاعة: يجـب علـي المرضـي تنـاول الجرعـة التاليـة فـي IIIو III مَنْ تَصَنَّيْفُ فُرِيدْرِيكُسُونَ) عندماً تكون الإستجابةُ للنظام الغذّائيّ ريفامبين) يمكن أن تودي إلى انخفاضات متغيرة في تراكيز أتورفاستاتين الوقت المعتاد وعدم أخذ جرعة مضاعفة. والتدابير غير الدوائية الأخرى غير كافية.

لـدي البالغيـن المصابيـن بفـرط كوليسـترول الـدم العائلـي متماثـل اللواقـح وذلـك وليتيرموفيـر) أن تزيـد مـن التركيــز البلازمــي للأتورفاســتاتين. كعلاج مساعد لخافضات الشحوم الأخرى أو في حال عدم توفر هذه العلاجات. إيزيتيميب و حمض الغوسيديك (جهـازى) والكولشيسيين: إن الإسـتعمال اختبـارات وظائـف الكبّـد ومراقبّـة مسـتويات كرياتينيـن كينــاز الدمويــة. الوقاية من أمر اض القلب و الأوعية الدموية:

يستعمل أتورف للوقاية من الأمراض القلبية الوعائية في الأشخاص الديجوكسين: يجب مراقبة المرضى الذين يتناولون الديجوكسين بسبب بدرجة حرارة أقـل من ٣٠ درجة مئوية وفـي العلبـة الأصليـة. وذلك كعلاج مساعد لضبط عوامل الخطر الأخرى.

مضادات الاستطباب:

إن أتورف مضاد استطباب في الحالات التالية:

- فرط الحساسية للمادة الفعالة أو أي من مكونات المستحضر.

المستمر غير المبرر لإنزيمات الترانس أميناز في الدم والتي تتجاوز

] أضعاف الحد الأعلى للطبيعي. حدوث حمل لديهن، أو اللواتي لا يستخدمن وسائل منع حمل مناسبة. وضوح الرؤية، ركود صفراوي.

ببير ينتاسـفير .

- تأثير ات عضليةً هبكلية: هنـاك تقارير نـادرة جـداً عـن إعتـلال عضلـي فر طـكو ليستر ول الدم الأولي و فر ط شحميات الدم المختلط أتُور واسْتَاتَين فعالَّ في تَقَلِيل الكُولَيسِتُرُ وَلَ مَنْخَفِضُ الكِثْلُفَةُ في المرضى ناتج عن النخر المتوسط مناعياً أثناء أو بعد المعالجة ببعض الستاتيناتُّ. يتم ضبط كوليسترول الدم عند غالبية المرضى باستعمال أتورف ال ١٠ ملغ - قبلًا العلاج: يجب قياس مستويات الكرياتين كينـاز قبـل بـدء المعالجـة مـرة واحـدة فـي اليـوم. تظهـر الإسـتجابة العلاجيـة فـي غضـون أسـبوعين، مجموعـة لا تَستَجبِبَ عـادةً للادويـة الأخـٰري الخّافضـة للشحوم ثُبـت أنّ بالستاتينات في حال: القصور الكلوي، قصور الغدة الدرقية، تاريخ عائلي وعادةً ما يتم تّحقيق أقصـي استَجابة علاجيـة في غضّون ٤ أسابيم. الإنخفاض في إجمالي الكوليسترول والكوليسترول منخفض الكثافة لإضطرابات العضلات الوراثية، تاريخ سابق لسمية عضلية مع آستخدام فرط كوليسترول الدم العائلي مختلف اللواقح: والبروتين الشحمي B يِقلِّل من مخاطر الإصابة بأمراض القلب والأوعية الستاتينات، تاريخ سابق لأمراض الكبد، عند كبار السن (أكبر من ٧٠ يجب أن بيدا المرضى بأستعمال أتورف ١٠ ملغ يومياً. يجب ضبط

الجهازي لتشاط تثبيط أنزيم HMG-CoA reductase خوالي ٣٠٪ أو المشتبه في أنهن حوامل فقد يسبب أتورف ضررًا للجنين عند إعطائه فرط كوليسترول الدم العائلي متماثل اللواقح:

مثبطـات أنزيمـات السيتوكروم (CYP3A4): ثبت أن مثبطـاتCYP3A4 في تجـارب الوقايـة الأوليـة كانت الجرعـة ١٠ ملـغ في اليـوم. قد يكـون من القويسة مثــل السيكلوســبورين، و كلاريثرومايســين، والكيتوكونـــازول، و الصّـروري تنــاول جرعــات أعلــي من أجـل الوصــول إلــي مستويات مناســبة إيتر اكونازول، و بعض مضادات الفيروسات مثل غرازوبريفير واللباسفير للكوليسترول (LDL) وفقًا للمبادئ التوجيهية. ستعمل أتورُ فيا كعامل مساعد للحمية الغذائية لتقليل الكوليستر ول الكلي تودي إلى زيادة تركيز أتور فاستاتين في الدم بشكل ملحوظ، يجب تجنب القصور الكلوي: لا يلزم تعديل الجرعة.

يستطب أ**تورف** أيضاً لخفض الكوليسترول الكلي والكوليسترول منخفض الكثافة <u>مثبطات النواقل</u>: يمكن لمثبطات بروتينات النقل (مثل سيكلوسبورين أتورفاستاتين. في حالة تنساول جرعة رائدة، يجبّ معالجة المريض

الذين بعانون من مخاطر عالية للاصابة بأمر اص قليبة و عانية لأول مر ة زيادة تراكيز الديجوكسين في الحالة المستقرة عند الاستخدام المتزامن التعبئة: كل عبوة كرتونية أتورفيا تحتوي على ٢٠٠ مضغوطة ملبسة بالغيلم مع أتور فاستاتين.

مانعات الحمل الفموية: الإستعمال المتزامن للأتور فاستاتين مع مانعات الحمل

الفموية يسبب زيادة في التراكيز البلازمية لنوريثيندرون وإثينيل استراديول. التأثيرات الجانبية:

- المرضي الذين يعانون من أمر اض كبدية نشطة أو في حال الإرتفاع شائعة. ردود فعل تحسسية، ارتفاع السكر في الدم، التهاب البلعوم الأنفي، ٣ أضطر ابات الدم والجهاز الليمفاوي، ألم البلعوم والحنجرة ، رعاف، اضطر ابات

الجهاز الهضمي، إمساك ، انتفاخ البطن، عسر هضم، غثيان ، إسهال. - أثناء الحمل والرضاعـة الطَّبيعيـة وعنـد النسـاء اللواتـي مـن المحتمـل غيـر شـائعة ونّـادرة: فقـدان الشّـهية، زيـادة الـوزن، دوار أو تتميل، عـدم

- مرضى النهاب الكبد الوبائي C الذين يعالجون بـ غليكابريفيـر و ا**لقيادة واستخدام الآلات: أتورفًـ لا** يؤثـر على المقدرة على القيادة أو تشخيل الآلات. و مع ذلك، لا تقم بأي نشاطات إذا كان هذا الدواء يؤثر على قدر تك على ألقيادة أو تشغيل الآلات.

أثناء العلاج بـ أتورف يمكن تناول أتورف مع أو بدون طعام.

سنة) يجب مراعاًة ضرورة مثل هذا القياس، بسبب وجود عوامل أخرى الجرعة حسب حاجة كل مريض كل ٤ أسابيع حتى آلوصول إلى ٤٠ ملغ بو مبأ. بعد ذلك، بمكن زيادة الجرعة إلى ٨٠ ملغ بو مبأ كحد أقصى أو

يمكن تناول الريزينات الرابطة للحمض الصفر اوي مع أ**تورف ٤٠** ملغ

جرعة أتورف هي ١٠ إلى ٨٠ ملغ يومياً. يجب استخدام أتورف كعامل كانت هذه العلاجات غير مناسية

الوقابة من أمر اض القلب و الأو عبة الدمو بة

١. قَّى غضون أقل من ١٢ ساعة: يجب على المرضى تناول الجرعة

فرط الجرعة: لا يتوفر علاج محدد في حال تناول جرعة زائدة من معالجة عرضية وإجراء تدابير داعمة عند الحاجة. كما بجب إجراء

المتزامن لهذه الأدوية مع أ**تورف ي**مكن أن يزيد من خطر انحلال الربيدات. **شروط الحفظ:** احفظ الـدواء بعيداً عن متنـاول أيـدي الأطفـال، يحفـظ

ضمن شر بطبن Alu\Alu.