

**GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER****ZOCOR 5, 10, 20, 40, 80 mg Filmtabletten**  
Simvastatin

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

**Diese Packungsbeilage beinhaltet:**

1. Was ist ZOCOR und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von ZOCOR beachten?
3. Wie ist ZOCOR einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist ZOCOR aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

**1. WAS IST ZOCOR UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**

ZOCOR ist ein Arzneimittel zur Senkung erhöhter Werte von Gesamtcholesterin, „schlechtem“ Cholesterin (LDL-Cholesterin) und weiteren Fettwerten, den sog. Triglyzeriden im Blut. Außerdem erhöht ZOCOR die Werte von „gutem“ Cholesterin (HDL-Cholesterin). Sie sollten eine cholesterinsenkende Diät während der Behandlung fortsetzen. ZOCOR gehört zu der Klasse der als Statine bezeichneten Arzneimittel.

ZOCOR wird zusätzlich zu einer Diät angewendet, wenn Sie:

- erhöhte Cholesterinwerte im Blut (primäre Hypercholesterinämie) oder erhöhte Fettwerte im Blut (gemischte Hyperlipidämie) haben,
- an einer Erbkrankheit (homozygote familiäre Hypercholesterinämie) leiden, welche zu erhöhten Cholesterinwerten im Blut führt. Sie erhalten evtl. weitere Behandlungen,
- eine Herz-Kreislauf-Erkrankung (KHK) oder ein hohes Risiko für eine Herz-Kreislauf-Erkrankung haben (weil Sie an Zuckerkrankheit leiden, schon einmal einen Schlaganfall hatten oder eine andere Gefäßkrankheit haben). ZOCOR kann lebensverlängernd wirken, indem es das Risiko für Herz-Kreislauf-Komplikationen vermindert, ungeachtet der Höhe Ihrer Cholesterinwerte im Blut.

Meistens spürt man keine unmittelbaren Symptome hoher Cholesterinwerte. Ihr Arzt kann die Cholesterinwerte mit einem einfachen Bluttest messen. Gehen Sie regelmäßig zum Arzt, behalten Sie Ihre Cholesterinwerte im Auge und besprechen Sie die Behandlungsziele mit Ihrem Arzt.

Packungsbeilage

## **2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON ZOCOR BEACHTEN?**

### **ZOCOR darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen Simvastatin oder einen der sonstigen Bestandteile von ZOCOR sind (siehe Abschnitt 6.: WEITERE INFORMATIONEN),
- wenn Sie gegenwärtig an einer Lebererkrankung leiden,
- wenn Sie schwanger sind oder stillen,
- wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel zeitgleich mit ZOCOR einnehmen:
  - Itraconazol, Ketoconazol, Fluconazol oder Posaconazol (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen),
  - Erythromycin, Clarithromycin oder Telithromycin (Antibiotika zur Behandlung von Infektionen),
  - HIV-Protease-Hemmer wie z. B. Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir und Saquinavir (HIV-Protease-Hemmer werden zur Behandlung der HIV-Infektion eingesetzt),
  - Nefazodon (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen).

### **Besondere Vorsicht bei der Einnahme von ZOCOR ist erforderlich,**

- Informieren Sie Ihren Arzt über alle Ihre gesundheitlichen Probleme und über Allergien.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie in erheblichem Maße Alkohol zu sich nehmen.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eine Lebererkrankung in Ihrer Krankengeschichte haben. ZOCOR ist möglicherweise nicht für Sie geeignet.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Ihnen eine Operation bevorsteht, denn es kann erforderlich sein, die Behandlung mit ZOCOR zeitweise zu unterbrechen.
- Ihr Arzt sollte Ihre Blutwerte vor Beginn der Behandlung untersuchen, um Ihre Leberfunktion zu überprüfen.
- Ihr Arzt wird eventuell Ihre Blutwerte auch während der Behandlung bestimmen, um Ihre Leberfunktion weiterhin zu überwachen.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie an einer schweren Lungenerkrankung leiden.

**Wenn Sie unklare Muskelschmerzen, Empfindlichkeit oder Schwäche der Muskulatur bemerken, wenden Sie sich bitte unverzüglich an Ihren Arzt. Dies ist erforderlich, da Erkrankungen der Muskulatur in seltenen Fällen schwerwiegend sein können, was bis zu einem Zerfall von Skelettmuskelzellen mit nachfolgendem Nierenversagen führen kann; dabei kam es auch sehr selten zu Todesfällen.**

Das Risiko für einen Zerfall von Skelettmuskelzellen erhöht sich mit steigender Dosis von ZOCOR. Für manche Patienten besteht ebenfalls ein erhöhtes Risiko, daher sollten Sie mit Ihrem Arzt sprechen, wenn eine oder mehrere der folgenden Erkrankungen bzw. Umstände auf Sie zutrifft:

- wenn Sie in erheblichem Maße Alkohol zu sich nehmen,
- wenn Sie an einer Nierenfunktionsstörung leiden,
- wenn Sie an einer Schilddrüsenerkrankung leiden,
- wenn Sie bereits älter als 65 Jahre sind,
- wenn Sie eine Frau sind,
- wenn Sie bereits einmal eine Muskelerkrankung unter Behandlung mit cholesterinsenkenden Arzneimitteln, die man als Statine bezeichnet, oder unter Fibraten hatten,
- wenn Sie oder ein eng verwandtes Familienmitglied eine erbliche Muskelerkrankung haben.

### **Bei Einnahme von ZOCOR mit anderen Arzneimitteln**

Bitte informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen oder anwenden, denn die Einnahme von ZOCOR mit diesen Arzneimitteln

### Packungsbeilage

kann das Risiko für Erkrankungen der Muskulatur erhöhen (einige dieser Arzneimittel wurden bereits oben unter "ZOCOR darf nicht eingenommen werden aufgezählt").

- Ciclosporin (Arzneimittel zur Unterdrückung des Immunsystems, das oft nach Organverpflanzungen eingesetzt wird),
- Danazol (ein künstlich hergestelltes Hormon, zur Behandlung von Wucherungen der Gebärmutter Schleimhaut [Endometriose]),
- Antimykotika wie Itraconazol, Ketoconazol, Fluconazol oder Posaconazol (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen),
- Fibrate wie Gemfibrozil und Bezafibrat (Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin),
- Erythromycin, Clarithromycin, Telithromycin oder Fusidinsäure (Arzneimittel zur Behandlung von bakteriellen Infektionen),
- HIV-Protease-Hemmer wie Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir und Saquinavir (Arzneimittel zur Behandlung der Immunschwäche AIDS),
- Nefazodon (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen),
- Amiodaron (Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen),
- Verapamil, Diltiazem oder Amlodipin (Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck, Schmerzen im Brustkorb bei Herzkrankheit oder von anderen Herzerkrankungen),
- Colchicin (Arzneimittel zur Behandlung von Gicht).

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, die nicht in der Aufzählung genannt sind, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen oder anwenden:

- Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung wie Warfarin, Phenprocoumon oder Acenocoumarol (Antikoagulantien),
- Fenofibrat (ein weiteres Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin),
- Niacin (ein weiteres Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin),
- Rifampicin (Arzneimittel zur Behandlung von Tuberkulose).

Chinesische Patienten informieren bitte ihren Arzt, wenn sie Niacin (Nicotinsäure) oder ein niacinhaltiges Arzneimittel einnehmen.

### **Bei Einnahme von ZOCOR zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Grapefruitsaft enthält einen oder mehrere Bestandteile, die den Stoffwechsel einiger Arzneimittel einschließlich ZOCOR verändern. Sie sollten den Genuss von Grapefruitsaft vermeiden.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Sie dürfen ZOCOR nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, eine Schwangerschaft planen oder vermuten schwanger zu sein. Wenn Sie während der Behandlung mit ZOCOR schwanger werden, unterbrechen Sie die Behandlung sofort und teilen Sie dies Ihrem Arzt mit. Sie dürfen ZOCOR nicht einnehmen, wenn Sie stillen, da nicht bekannt ist, ob das Arzneimittel in die Muttermilch übergeht.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### **Kinder**

Sicherheit und Wirksamkeit wurden bei 10- bis 17-jährigen Jungen sowie bei Mädchen untersucht, deren erste Menstruation (Regelblutung) mindestens 1 Jahr zurücklag (siehe Abschnitt 3.: WIE IST ZOCOR EINZUNEHMEN?). ZOCOR wurde nicht bei Kindern unter 10 Jahren untersucht. Weitere Auskünfte hierzu erteilt Ihnen Ihr Arzt.

Packungsbeilage

## **Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

Es wird nicht erwartet, dass ZOCOR die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt. Es ist jedoch zu berücksichtigen, dass manchen Personen nach der Einnahme von ZOCOR schwindlig wird.

## **Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von ZOCOR**

ZOCOR enthält eine Lactose genannte Zuckerart. Bitte nehmen Sie ZOCOR daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie an einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### **3. WIE IST ZOCOR EINZUNEHMEN?**

Nehmen Sie ZOCOR immer genau nach Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Während der Behandlung mit ZOCOR sollten Sie eine geeignete cholesterinsenkende Diät einhalten.

Die Dosis ist eine Filmtablette ZOCOR 5 mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg oder 80 mg zur einmal täglichen Einnahme.

Die übliche empfohlene Dosis für Kinder (10–17 Jahre) beträgt zu Beginn der Behandlung 10 mg Simvastatin pro Tag als Einzeldosis am Abend. Die empfohlene Höchstdosis beträgt 40 mg Simvastatin pro Tag.

Die Dosis von 80 mg wird nur für erwachsene Patienten mit stark erhöhten Blutfettwerten und hohem Risiko für Komplikationen im Zusammenhang mit einer Herzerkrankung empfohlen, die ihre Cholesterin-Zielwerte mit einer niedrigeren Dosis nicht erreicht haben.

Ihr Arzt wird Ihnen die für Sie geeignete Tablettenstärke anhand Ihrer Erkrankung, Ihrer bisherigen Behandlung und Ihrer individuellen Risikofaktoren verordnen.

Nehmen Sie die Tablette am Abend ein. Die Einnahme kann unabhängig von der Nahrungsaufnahme erfolgen. Die übliche Dosis beträgt zu Beginn der Behandlung 10, 20 oder in einigen Fällen auch 40 mg pro Tag. Ihr Arzt kann die Dosis nach mindestens 4 Wochen bis auf eine Höchstdosis von 80 mg pro Tag erhöhen. Nehmen Sie nicht mehr als 80 mg pro Tag ein. Ihr Arzt kann auch niedrigere Dosierungen verordnen, insbesondere wenn Sie bestimmte Arzneimittel der oben angeführten Liste einnehmen oder wenn Sie an Erkrankungen der Nieren leiden. Nehmen Sie ZOCOR so lange wie vom Arzt verordnet ein.

Wenn Ihnen Ihr Arzt ZOCOR zur Einnahme mit einem Anionenaustauscher (Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin) verordnet hat, nehmen Sie ZOCOR mindestens 2 Stunden vor oder mindestens 4 Stunden nach dem Anionenaustauscher ein.

### **Wenn Sie eine größere Menge von ZOCOR eingenommen haben, als Sie sollten**

- Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Setzen Sie sich unverzüglich mit Ihrem behandelnden Arzt, Ihrem Apotheker oder der Vergiftungszentrale (070/245 245) in Verbindung.

Packungsbeilage

### **Wenn Sie die Einnahme von ZOCOR vergessen haben**

- nehmen Sie keine zusätzliche Tablette ein und setzen Sie die Behandlung am nächsten Tag mit der Einnahme der verordneten Dosis fort.

### **Wenn Sie die Einnahme von ZOCOR abbrechen**

- können Ihre Cholesterinwerte wieder ansteigen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

## **4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**

Wie alle Arzneimittel kann ZOCOR Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

- Selten (bei 1 oder mehr von 10 000 Behandelten, aber bei weniger als 1 von 1000)
- Sehr selten (bei weniger als 1 von 10.000 Behandelten)

Folgende schwerwiegende Nebenwirkungen wurden selten berichtet.

**Wenn eine der folgenden schwerwiegenden Nebenwirkungen auftritt, nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht weiter ein, sondern wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt oder begeben Sie sich in die Notaufnahme des nächstgelegenen Krankenhauses.**

- Erkrankung der Muskulatur mit Schmerzen, Empfindlichkeit, Schwäche oder Muskelkrämpfen. Erkrankungen der Muskulatur können in seltenen Fällen schwerwiegend sein, was bis zu einem Zerfall von Skelettmuskelzellen mit nachfolgendem Nierenversagen führen kann; dabei kam es auch sehr selten zu Todesfällen,
- Überempfindlichkeits- (allergische) Reaktionen mit:
  - Schwellungen von Gesicht, Zunge und Rachen, die Probleme beim Atmen oder Schlucken verursachen können,
  - schweren Muskelschmerzen, gewöhnlich in den Schultern und im Beckenbereich,
  - Ausschlag mit Schwäche der Gliedmaßen und der Nackenmuskulatur,
  - Gelenkschmerzen oder -entzündung (Polymyalgia rheumatica),
  - Entzündung der Blutgefäße (Vaskulitis),
  - ungewöhnlichen blauen Flecken, Ausschlägen und Schwellungen der Haut (Dermatomyositis), Nesselsucht, Lichtempfindlichkeit der Haut, Fieber, Gesichtsrötung,
  - Atemnot (Dyspnö) und Unwohlsein,
  - Lupus-ähnlichem Krankheitsbild (mit Hautausschlag, Gelenkerkrankungen und Veränderungen des Blutbildes),
- Leberentzündung oder Gelbsucht mit Gelbfärbung von Haut und Augen, Juckreiz, dunklem Urin oder hellem Stuhl, Leberversagen (sehr selten),
- Entzündung der Bauchspeicheldrüse, oft in Verbindung mit starken Bauchschmerzen.

Folgende Nebenwirkungen wurden ebenfalls selten berichtet:

- erniedrigte Anzahl der roten Blutkörperchen (Blutarmut oder Anämie),
- taubes Gefühl oder Schwäche in den Armen und Beinen,
- Kopfschmerzen, Missempfindungen, Schwindel,

#### Packungsbeilage

- Verdauungsstörungen (Bauchschmerzen, Verstopfung, Blähungen, Verdauungsbeschwerden, Durchfall, Übelkeit, Erbrechen),
- Hautausschlag, Juckreiz, Haarausfall,
- Schwäche,
- Schlaflosigkeit (sehr selten),
- Beeinträchtigung des Erinnerungsvermögens (sehr selten).

Mögliche Nebenwirkungen, die unter einigen Statinen berichtet wurden:

- Schlafstörungen, einschließlich Schlaflosigkeit und Alpträumen,
- Sexuelle Funktionsstörung,
- Depression,
- Atemprobleme, darunter andauernder Husten und/oder Kurzatmigkeit oder Fieber.

#### *Laborwerte*

Es wurden Erhöhungen einiger Leberwerte und erhöhte Werte eines Muskelenzyms (CK, Kreatinkinase) festgestellt.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

## 5. WIE IST ZOCOR AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen ZOCOR nach dem auf der Verpackung nach angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

**ZOCOR 5 mg - ZOCOR 10 mg - ZOCOR 20 mg - ZOCOR 40 mg:** Nicht über 25°C lagern um den Inhalt vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen.

**ZOCOR 80 mg:** Nicht über 30°C lagern.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder im Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.

## 6. WEITERE INFORMATIONEN

### Was ZOCOR enthält

Der Wirkstoff ist Simvastatin (5 mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg oder 80 mg).

Die sonstigen Bestandteile sind: Butylhydroxyanisol (E 320), Ascorbinsäure (E 300), Citronensäure-Monohydrat (E 330), mikrokristalline Cellulose (E 460), vorverkleisterte Stärke, Magnesiumstearat (E 572) und Lactose-Monohydrat. Der Tablettenüberzug enthält Hypromellose (E 464), Hyprollose (E 463), Titandioxid (E 171), Talkum (E 553b) und Eisen(III)-hydroxid-oxid (E 172).

### Wie ZOCOR aussieht und Inhalt der Packung

Hautfarbene (lederfarbene), ovale Filmtablette mit der Aufschrift "MSD 726" auf der einen und "ZOCOR 5" auf der anderen Seite.

## Packungsbeilage

10 mg Filmtabletten sind pfirsichfarbene, ovale Tabletten mit der Aufschrift "MSD 735" auf der einen und nichts auf der anderen Seite.

20 mg Filmtabletten sind bräunliche, ovale Tabletten mit der Aufschrift "MSD 740" auf der einen und nichts auf der anderen Seite.

40 mg Filmtabletten sind siegelrote, ovale Tabletten mit der Aufschrift "MSD 749" auf der einen und nichts auf der anderen Seite.

80 mg Filmtabletten sind ziegelrote, kapselförmige Tabletten mit der Aufschrift "543" auf einer Seite und "80" auf der anderen Seite.

Packungsgrößen:ZOCOR 5 mg

Trilaminatfilm-Blisterpackungen aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 1, 4, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 98 oder 100 Tabletten.

Bernsteinfarbene Glasflaschen mit Metallverschluss in Packungen zu 28, 30 oder 50 Tabletten.

Polypropylen-Flaschen in Packungen zu 50 Tabletten.

PVC-Blister mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 28 oder 30 Tabletten.

HDPE-Flaschen in Packungen zu 30 oder 50 Tabletten.

ZOCOR 10 mg

Trilaminatfilm-Blisterpackungen aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 1, 4, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 60, 98 oder 100 Tabletten.

PVC-Blister mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 4, 10, 28 oder 30 Tabletten.

Bernsteinfarbene Glasflaschen mit Metallverschluss in Packungen zu 30 oder 50 Tabletten.

Polypropylen-Flaschen in Packungen zu 50 Tabletten.

HDPE-Flaschen in Packungen zu 30, 50 oder 100 Tabletten.

Einzeldosis-Trilaminatfilm-Durchdrückblister aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 49 oder 500 Tabletten.

ZOCOR 20 mg

Trilaminatfilm-Blisterpackungen aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 1, 4, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 oder 168 Tabletten.

PVC-Blister mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 14, 28, 30, 50 oder 90 Tabletten.

Bernsteinfarbene Glasflaschen mit Metallverschluss in Packungen zu 30 oder 50 Tabletten.

Polypropylen-Flaschen in Packungen zu 50 Tabletten.

HDPE-Flaschen in Packungen zu 30, 50 oder 100 Tabletten.

Einzeldosis-Trilaminatfilm-Durchdrückblister aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 28, 49, 84, 98 oder 500 Tabletten.

ZOCOR 40 mg

Trilaminatfilm-Blisterpackungen aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 1, 4, 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 oder 168 Tabletten.

Packungsbeilage

PVC-Blister mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 7, 14, 28, 30, 49, 50 oder 90 Tabletten.

Bernsteinfarbene Glasflaschen mit Metallverschluss in Packungen zu 30 oder 50 Tabletten.

Polypropylen-Flaschen in Packungen zu 50 Tabletten.

HDPE-Flaschen in Packungen zu 30, 50 oder 100 Tabletten.

Einzeldosis-Trilaminatfilm-Durchdrückblister aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 28, 49, 98 oder 100 Tabletten.

#### ZOCOR 80 mg

Trilaminatfilm-Blisterpackungen aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 7, 10, 14, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 98 oder 100 Tabletten.

HDPE-Flaschen in Packungen zu 100 Tabletten

Einzeldosis-Trilaminatfilm-Durchdrückblister aus PVC/PE/PVDC mit Aluminiumfolienversiegelung in Packungen zu 28, 49, 56 oder 98 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### **Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

##### Pharmazeutischer Unternehmer

Merck Sharp & Dohme BV  
Clos du Lynx 5  
1200 Brüssel, Belgien  
Tel: 0800 386 93  
Email: MSDBelgium\_info@merck.com

##### Hersteller

Merck Sharp & Dohme BV  
P.B. 581  
Waarderweg 39  
2003 PC Haarlem  
Niederlande

#### **Nummer der Vermarktungszulassung:**

*ZOCOR 5 mg: BE 159661 - ZOCOR 10 mg: BE 147253 - ZOCOR 20 mg: BE 147235 - ZOCOR 40 mg: BE 190206 - ZOCOR 80 mg: BE 214742*

#### **Verschreibungspflichtig.**

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen, aber möglicherweise nicht in allen Ländern im Handel:**

Belgien	ZOCOR
Dänemark	ZOCOR
Deutschland	ZOCOR 5 mg Filmtabletten; ZOCOR 10 mg Filmtabletten; ZOCOR 20 mg Filmtabletten; ZOCOR FORTE 40 mg Filmtabletten; ZOCOR FORTE

## Packungsbeilage

	XL 80 mg Filmtabletten
Finnland	ZOCOR
Frankreich	ZOCOR
Griechenland	ZOCOR
Irland	ZOCOR
Island	ZOCOR
Italien	SINVACOR
Luxemburg	ZOCOR
Niederlande	ZOCOR
Norwegen	ZOCOR
Österreich	ZOCORD
Portugal	ZOCOR
Schweden	ZOCORD
Spanien	ZOCOR, ZOCOR FORTE (für die 40 mg Tabletten)
Vereinigtes Königreich	ZOCOR

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im 02/2011.**