

COMUNICADO CITALOR (atorvastatina cálcica)

A **Viatris Farmacêutica do Brasil Ltda** comunica que o medicamento Citalor (atorvastatina cálcica), 80 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 - Registro M.S. nº 1883000880085 teve sua fabricação e importação descontinuada com previsão de retorno para Março/2027.

A ANVISA foi devidamente notificada em 20/08/2026 sobre a descontinuação temporária do produto, conforme determina a RDC nº 18 de 04 de abril de 2014.

A Viatris esclarece que existem produtos semelhantes no mercado e orientamos aos pacientes que conversem com o seu médico sobre a melhor conduta para a continuidade do tratamento.

Para mais informações, estamos à disposição por meio do Serviço de Atendimento ao Consumidor pelo número 0800 842 8747 ou pelo e-mail sac@viatris.com.

Escritório / Head Office:

Av. das Nações Unidas, 12901, Torre Norte, 10º andar
Brooklin, São Paulo, SP, Brasil, 04578-910
000
Tel.: +55 11 2397-0910

Fábrica / Plant:

Rua Lourival Martins Beda, 1118
Donana, Campos dos Goytacazes, RJ, Brasil, 28110-
000
Tel.: +55 22 2101-2300